

Częstochowa dnia 14.10.2013 r.

MSZ.ZP.3411/27/13

Do wiadomości:
Firmy biorące udział w postępowaniu

Wyjaśnienia nr 1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp na dostawę sprzętu jednorazowego użytku dla potrzeb SP ZOZ Miejskiego Szpitala Zespołowego w Częstochowie przy ul. Mirowskiej 15.

Ogłoszenie o zamówieniu zostało zamieszczone w Dzienniku Urzędowym Publikacji Unii Europejskiej w dniu 14.09.2013 r. pod numerem 2013/S 179 - 308503 oraz zamieszczone na stronie internetowej www.zsm.czyst.pl oraz w siedzibie SP ZOZ Miejskiego Szpitala Zespołowego w Częstochowie w dniu 16.09.2013 r.

W związku z otrzymanymi zapytaniami od Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1,2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U z 2013 r. nr 150 poz. 907) przekazujemy wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w w/w postępowaniu.

Pytanie nr 1

Prosimy o doprecyzowanie we wzorze umowy zapisu w par. 3 pkt. 6 dotyczącego ewentualnej zmiany cen spowodowanej zmianą stawki podatku VAT. Proponujemy wprowadzenie do umowy następującego zapisu. „W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.”

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis paragrafu 3 ust. 6. W związku z powyższym par. 3 ust.6 otrzymuje brzmienie:

„Zmiana cen brutto może nastąpić w przypadku zmiany stawki podatku VAT, cena netto pozostanie bez zmian. W takiej sytuacji zmiana cen następuje w dniu wejścia w życie odpowiedniego rozporządzenia lub ustawy. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia Zamawiającemu stosownego aneksu uwzględniającego zmianę stawki VAT.”

Pytanie nr 2

Czy zamawiający rozdzieli pakiet 18 na dwa oddzielne pakiety: 18a i 18b?

- 18a – 1, 2, 3, 4, 5

- 18b – 6,7

Prośbę naszą motywujemy tym, że elektrodami bipolarnymi z ppkt. 6 i 7 handluje jedna firma. Przez co cena za cały pakiet będzie znacznie wyższa niż w przypadku rozdzielenia go na dwa odrębne pakiety.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 3 - Dotyczy: pakiet nr 18

Zwracam się z prośbą o umożliwienie składania oferty na poszczególne pozycje pakietu nr 18 lub wyłączenie z ww. pakietu pozycji 1, 2, 3, 4, 5 (elektrody monopolarne).

Umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oferty na poszczególne pozycje, oraz nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 4 - Dotyczy Pakietu nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę się na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (poz.1-2) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Racjonalność wydatkowania publicznych pieniędzy powinno być dla Zamawiającego priorytetem, zaś umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 5

Prosimy o dopuszczenie do oceny rękawów foliowo-papierowych do sterylizacji gładkich i z fałdą o folii wzmocnionej 5 warstwowej nie licząc warstwy kleju, o grubości 52µm. Podkreślamy, iż obowiązujące normy europejskie EN ISO 11607-1,2 ; EN ISO 11140-1; PN EN 868-5 opisują opakowania papierowo foliowe wielowarstwowe do sterylizacji nie wymagając konieczności 8 warstw folii a jedynie wielowarstwowość opakowań. Dodatkowo podnosimy fakt iż opakowania, rękawy które oferujemy są 6 warstwowe (łącznie z warstwą kleju) i spełniają wymagania krytyczne norm EN ISO 11607-1,2, EN ISO 11140-1, PN EN-868-5, PN EN 868-3, co dla uwiarygodnienia potwierdzone jest odpowiednią deklaracją zgodności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo-foliowe, spełniające wymagania SIWZ, o wytrzymałości na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż **7,2 kN/m zamiast 7,3 kN/m** oraz w kierunku poprzecznym nie mniej niż **3,8 kN/m zamiast 4 kN/m**? Proponowane wartości nieznacznie odbiegają od wymagań Zamawiającego oraz spełniają wymagania normy PN EN 868-3 pkt. 4.4.15.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo-foliowe, spełniające wymagania SIWZ, o wartości przenikalności powietrza **11,4 µPa*s**, która spełnia wymagania normatywne (PN EN 868-3 pkt. 4.4.10) i nieznacznie odbiega od wartości wymaganej?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo-foliowe, spełniające wymagania SIWZ, o temperaturze zgrzewania **180°C – 220°C** ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9

Czy zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numeru jednostki notyfikowanej lub które ograniczają widoczność lub czytelność znaku” Zamawiający będzie wymagał, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli rękawów do sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z pkt.4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

W przypadku odpowiedzi negatywnych prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Pytanie nr 11 - Dotyczy przedmiotu zamówienia: zadanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 7 pozycji nr 11?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 poz. 11 worków do docięcia w rozmiarze 15-50 mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13

Co Zamawiający miał na myśli opisując w pakiecie nr 7 poz. 11 przedmiot zamówienia „worki kolostomijne nr 2,3,4”

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 14 - Pakiet 2, poz.1, 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic oznakowanych jako wyrób medyczny i dołączenie do oferty badań za zgodność z dyrektywą o środkach ochrony indywidualnej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dołączenia certyfikatu, że wyrób medyczny spełnia wymóg środka ochrony indywidualnej.

Pytanie nr 15 - Pakiet 2, poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga rękawic lateksowych pudrowanych czy bezpudrowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rękawic pudrowanych.

Pytanie nr 16- Pakiet 3, poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych do procedur wysokiego o długości min 295mm, o sile zrywania 10N, bezpudrowe, chlorowane, grubość podwójnej ścianki palec-0,28mm, dłoń 20mm, mankiet 0,18mm., rozciągliwość min 550%, Środek Ochrony Osobistej Kat. III . W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie poz. n1 1 i utworzenie odrębnego zadania 3a.

Przedmiot zamówienia opisany w pozycji nr 1, jest charakterystyczny dla jednego producenta, a wymagana ilość to 20 opakowań na rok. Taka formuła pakietu , ogranicza grono potencjalnych Wykonawców ubiegających o udzielenie zamówienia i spowoduje wzrost cen jednostkowych .

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic oznakowanych jako wyrób medyczny i dołączenie do oferty badań za zgodność z dyrektywą o środkach ochrony indywidualnej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu, że wyrób medyczny spełnia wymóg środka ochrony indywidualnej.

Pytanie nr 18 - Pakiet 3, poz.1,2,3

Prosimy o doprecyzowanie wymogów dla poz. 1,2,3. Zamawiający wymaga rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej. Pragniemy poinformować, iż rękawice mogą być zgodne z dwoma Dyrektywami, ale rejestracja rękawic zawsze jest w oparciu o jedną Dyrektywę.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu, że wyrób medyczny spełnia wymóg środka ochrony indywidualnej.

Pytanie nr 19

Prosimy o doprecyzowanie wymogów dla poz. 1,2,3." *Informacje o poziomie ochrony nadrukowane na opakowaniu jednostkowym*"

Dla rękawic będących Środkiem Ochrony Osobistej wzór opakowania zatwierdzany jest na etapie certyfikacji i wszelkie zmiany powinny być uzasadnione przepisami i muszą zostać zatwierdzone przez jednostkę notyfikującą, a więc wprowadzanie zmian dotyczących życzeniowych zapisów nie będących wymogiem przepisów obowiązującego prawa jest niemożliwe, a wprowadzanie takich zapisów w siwz (opis przedmiotu zamówienia) utrudnia uczciwą konkurencję

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych , Środek Ochrony Osobistej Kat II, informacje zgodnie z wymogami obowiązujących norm (piktogramy oraz opisy) oraz dopuści potwierdzenie pozostałych wymogów odnośnie opisów na opakowaniu i zgodności z wymaganymi normami stosownymi dokumentami (wyniki badań, deklaracje i certyfikaty), spełniających pozostałe wymogi.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również pod warunkiem dołączenia do oferty certyfikatu, że wyrób medyczny spełnia wymóg środka ochrony indywidualnej

Pytanie nr 20 - Pakiet 3. Poz. 3

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic konfekcjonowanych po 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości z zachowaniem reguł matematycznych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 21

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,10mm-0,11mm.

Odpowiedź: W związku z brakiem informacji do którego pakietu pytanie dotyczy, Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi.

Pytanie nr 22 - Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji rękawice o poziomie protein <50ug/g zgodnie z normą EN 455:00 część 3, pozostałe parametry pozostaną bez zmian.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23 - Pakiet nr 1 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji rękawice o sile na rozerwanie min. 9N.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24 - Pakiet nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji rękawice o poziomie protein <100ug/g zgodnie z normą EN 455:00 część 3, pozostałe parametry pozostaną bez zmian.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25 - Pakiet nr 1 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie powyższej pozycji z pakietu ze względu na specyfikę asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 26 - Pakiet nr 1 poz. 1-4

Zwracamy się z prośbą o podanie ilości próbek dla pakietu nr 1.

Czy Zamawiający wymaga po 2 pary do każdej z pozycji tzn. 2 pary dla pozycji nr 1 (dowolnego rozmiaru), 2 pary dla pozycji nr 2 (dowolnego rozmiaru), 2 pary dla pozycji nr 3 (dowolnego rozmiaru), 2 pary dla pozycji nr 4 (dowolnego rozmiaru)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Oferenci przedstawili próbki po dwie pary z każdego rozmiaru oferowanego asortymentu.

Pytanie nr 27- Pakiet nr 2 poz. 1,2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic będących wyrobem medycznym klasy I zgodnie z dyrektywą medyczną 93/42/EEC oraz oznakowanych znakiem CE, co zostanie potwierdzone deklaracją zgodności producenta oraz będących równocześnie środkiem ochrony osobistej kategorii I do minimalnego ryzyka zgodnie z dyrektywą o środkach ochrony osobistej PPE 89/686/EEC, co zostanie potwierdzone deklaracją zgodności producenta; nie posiadających, poza znakiem CE umieszczonym na opakowaniu, dodatkowego oznakowania, że są wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej na opakowaniu /kartoniku/. Potwierdzeniem, że oferowane rękawice są wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej będą deklaracje zgodności producenta z ww. Dyrektywami.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również pod warunkiem dołączenia do oferty certyfikatu, że wyrób medyczny spełnia wymóg środka ochrony indywidualnej

Pytanie nr 28 - Pakiet nr 2 poz. 1-2

Zwracamy się z prośbą o podanie ilości próbek dla pakietu nr 2. Czy Zamawiający wymaga po 1 opakowaniu do każdej z pozycji tzn. 1 op. dla pozycji nr 1 (dowolnego rozmiaru), 1 op. dla pozycji nr 2 (dowolnego rozmiaru)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Oferenci przedstawili próbki po jednym opakowaniu z każdego rozmiaru oferowanego asortymentu.

Pytanie nr 29 - Pakiet nr 4 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji elektrody dla dorosłych z żelem stałym standardowe tzn. bez osłony do przygotowania naskórka o średnicy 50 mm? W pozycji nr 18 wymagają Państwo żelu do przygotowania naskórka dlatego nie widzimy zasadności wymogu wyposażenia elektrody w szczotkę.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30 - Pakiet nr 4 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji elektrody do badań holterowskich z nacięciem na kabel o rozmiarze 55x40 mm?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 31 - Pakiet nr 4 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji elektrody dziecięce o rozmiarze 42x45 mm?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 32 - Pakiet nr 4 poz. 9-11

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: Zamawiający wymaga wyceny podanej za jedną sztukę, zgodnie z ustawą o cenach z 2001 roku (Dz.U. nr 97, poz. 1050 ze zm.) ceną jest wartość wyrażoną w jednostkach pieniężnych, którą kupujący jest obowiązany zapłacić za [towar](#) lub usługę. Z [ustawy](#) o Narodowym Banku Polskim (Dz.U. z 1997 r. nr 140, poz. 938 ze zm.) wynika, że znakami pieniężnymi w Polsce są banknoty i monety opiewające na złote i grosze. Zatem cena przedstawiona w ofercie musi być wyrażona w setnych częściach złotego, tj. do drugiego miejsca po przecinku. Zamawiający wydaje towar z magazynu na sztuki, nie opakowania.

Pytanie nr 33 - Pakiet nr 4 poz. 14

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie ww. pozycji z pakietu nr 4 i utworzenie z nich odrębnego pakietu, ze względu na to, że są to specjalistyczne elektrody, którą posiadają w swojej ofercie niewielu Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 34 - Pakiet nr 4 poz. 18

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji żelu ściernego do przygotowania naskórka o pojemności 250gram lub pasty EVERY o pojemności 160 g z odpowiednim przeliczeniem ilości na 31

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 35 - Pakiet nr 4 poz. 19,20

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie ww. pozycji z pakietu nr 4 i utworzenie z nich odrębnego pakietu, ze względu na to, że produkty te stanowią odrębną grupę asortymentową, ich wstawienie do pakietu z materiałami wykorzystywanymi w pracowniach EKG i oddziałach kardiologicznych tzn. z papierami rejestracyjnymi, elektrodami i żelami, nie ma uzasadnienia merytorycznego, a wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty większej ilości wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 36 - Projekt umowy- § 3 ust. 6

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie odnośnie zapisu zmiany cen w przypadku zmiany stawki VAT.

W najbliższym czasie ma nastąpić podniesienie stawki VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%. Podniesienie stawki VAT o 15% punktów procentowych, przy utrzymywaniu cen brutto na niezmiennym poziomie, spowoduje, że przez część trwania umowy, wykonawca będzie sprzedawał towar ze stratą. Wykonawca nie może sobie pozwolić na złożenie oferty z góry zakładając, że będzie ponosić stratę, w związku z czym od razu będzie musiał wliczyć ewentualną podwyżkę podatku w przygotowanej ofercie. Takie rozwiązanie jest z kolei niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości przeznaczonych na realizację, jak również uzyskanie wyższych cen od początku trwania umowy przetargowej.

Dodatkowo powszechnie przyjęta na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej mówi o konstrukcyjnej zasadzie neutralności VAT dla podatnika- podatek ten powinien obciążać nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę)- celem uniknięcia konieczności wprowadzenia zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT.

Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawki VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą.

W związku z powyższym prosimy o zmianę zapisów umowy na:

-Zmian cen brutto może nastąpić w przypadku zmiany stawki podatku VAT.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis paragrafu 3 ust. 6. W związku z powyższym par. 3 ust.6 otrzymuje brzmienie:

„Zmiana cen brutto może nastąpić w przypadku zmiany stawki podatku VAT, cena netto pozostanie bez zmian. W takiej sytuacji zmiana cen następuje w dniu wejścia w życie odpowiedniego rozporządzenia lub ustawy. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia Zamawiającemu stosownego aneksu uwzględniającego zmianę stawki VAT.”

Pytanie nr 37 - Projekt umowy- § 4 ust. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o sprecyzowanie ilości miejsc dostaw. Czy Zamawiający wymaga 2 miejsc dostaw dla każdego z pakietów (chodzi nam o pakiety 1,2,4)

Odpowiedź: TAK. Pod jednym adresem dwa miejsca: apteka szpitala i magazyn medyczny.

Pytanie nr 38 - Projekt umowy- § 4 ust. 8b)

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39- Pakiet 11, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby potwierdzenie klasy pakietu Bowiego-Dicka było wydane przez organizację niezależną zarówno od producenta, jak i konsumenta, działającą w sposób obiektywny, posiadającą akredytację potwierdzającą kompetencje techniczne, uprawnioną do kontroli jakości i potwierdzenia, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom, jaką jest niezależna jednostka notyfikowana? Tak postawiony wymóg gwarantuje wysoką jakość zaoferowanych produktów, zabezpieczając tym samym interesy Zamawiającego na wypadek ewentualnych roszczeń pacjentów.

Jest również zgodny z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (§6.1.2), jak również zgodny z Prawem Zamówień Publicznych (art. 7 i 29). W Polsce powszechnie dostępne i używane są produkty spełniające ww. wymóg, pochodzące nie tylko od jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 40 - Pakiet 11, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści testy pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o informację, czy należy zaokrąglić ilość opakowań do pełnego opakowania, czy też należy wycenić niepełną ilość opakowań?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również. Wycenić należy niepełną ilość opakowań.

Pytanie nr 41 - Pakiet 11, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści testy pakowane po 400 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o informację, czy należy zaokrąglić ilość opakowań do pełnego opakowania, czy też należy wycenić niepełną ilość opakowań?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również. Wycenić należy niepełną ilość opakowań

Pytanie nr 42 - Pakiet 11, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści koperty posiadające miejsce do dokumentacji 12-stu cykli? .

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43 - Pakiet 11, poz. 11:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, przezroczyste osłonki, wytrzymujące proces sterylizacji, ale wykonane z innego materiału niż papier, w rozmiarze 15 i 30 mm?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również

Pytanie nr 44

Dotyczy Pakietu nr 10 pozycji 16-18 i Pakietu nr 11: Wymagany asortyment nie jest wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, w związku z tym nie jest wymagana deklaracja producenta zgodności z dyrektywą dotyczącą wyrobów medycznych jak również zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, w związku z powyższym, czy Zamawiający dopuści przedstawienie w ofercie stosownego oświadczenia?.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 45

Dotyczy Pakietu nr 11 pozycji 11: Czy w miejsce osłonek z rozmiarem wycięć 20mm Zamawiający dopuści osłonki z wycięciem 25mm?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również

Pytanie nr 46

Dotyczy Pakietu nr 10 pozycji nr 17: Czy Zamawiający dopuści filtry o średnicy 19cm?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również

Pytanie nr 47

Dotyczy Pakietu nr 10 pozycji nr 11: Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarach 205mm x 300mm w opakowaniach po 1000 sztuk? Wielkość Zamówienia zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również

Pytanie nr 48

Zapis § 6 pkt. 1a projektu umowy: Czy Zamawiający zechce zmniejszyć wysokość kar za zwłokę w dostawie na 0,2% wartości netto **niedostarczonego w terminie towaru** za każdy dzień? Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w dostawie była naliczana od wartości towaru niedostarczonego w terminie, nie zaś od wartości całej dostawy. Nałożenie kar od wartości całej dostawy sprawia, że częściowa realizacja zamówienia jest bezcelowa. Dzielenie zamówienia umożliwia Zamawiającemu dostęp do części towarów w przypadku zaistnienia sytuacji awaryjnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną przez Wykonawcę modyfikację zapisu paragrafu 4 ust. 1 lit a, natomiast Zamawiający wprowadza modyfikację w projekcie umowy w paragrafie 6 ust. 1 lit. a w następujący sposób:

Zmienia się zapis : „(...) określonym w § 4 ust.2 (...)” na „(...) określonym w § 4 ust.3 (...)”

Pytanie nr 49 - Pakiet nr 2, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny, a nie jako środek ochrony osobistej, bez informacji o poziomie ochrony na opakowaniu jednostkowym, zgodne z normą EN 455-1-4 oraz ASTM F1671, co zostanie potwierdzone kartami danych technicznych?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również pod warunkiem dołączenia do oferty certyfikatu, że wyrób medyczny spełnia wymóg środka ochrony indywidualnej

Pytanie nr 50 - Pytania dot. wzoru umowy:

Czy zamawiający wyrazi zgodę, aby uzupełnienie braków ilościowych następowało w ciągu 3 dni roboczych?.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 51

Czy wymiana towaru wadliwego na towar wolny od wad ma następować w dni robocze?.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 52

Czy zamawiający zgadza się, aby w przypadku zwłoki w dostarczeniu towaru kara umowna była naliczana od wartości towaru zamówionego i niedostarczonego w terminie (§ 6, punkt. 1 a)?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 53

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej, o której mowa w § 6, punkt. 1.b) wzoru umowy do 2%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 54

Czy zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna w przypadku niezrealizowania w całości dostawy naliczana była od wartości tej dostawy (§ 6, punkt. 1.b)?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 55

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 56

Zważywszy na treść § 1 ust. 3 i 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?.

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

Odpowiedź: Zamawiający ustalił ilości asortymentu w pakietach według rzeczywistego zużycia w roku ubiegłym, z uwzględnieniem bieżących potrzeb Oddziałów. Zamawiający nie jest w stanie określić dokładnie jaki procent wyrobów zostanie zrealizowany w trakcie trwania umowy. Jest to uzależnione od ilości hospitalizowanych pacjentów oraz od rodzaju przeprowadzonych zabiegów.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 6 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Strony mogą zmienić ceny również w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy*”?

Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen (dopasowania cen do aktualnych uwarunkowań rynkowych) w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 8 lit. a) wzoru umowy po słowach „w ciągu 48 godzin” dodane zostały słowa „przypadających w dni robocze”?

Jeżeli krótki 48-godzinny termin załatwienia reklamacji miałby obejmować również dni wolne od pracy, wymagałoby to zorganizowania specjalnie dla Zamawiającego specjalnej obsługi dostaw. Zwiększałoby to koszty logistyczne związane z dostawami, a tym samym miałyby niekorzystny wpływ na wysokość ceny oferowanej w przetargu.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”.

Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59 - dotyczy pakietu nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie standardowych cewników Tiemanna bez znacznika na łączniku ?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60 - dotyczy pakietu nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników pakowanych w podwójne opakowanie foliowe, sterylizowanych radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 61- dotyczy pakietu nr 5, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników wykonanych z lateksu z 2 otworami obarczającymi ?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 62 - dotyczy pakietu nr 5, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie drenów wykonanych z lateksu z ramionami 76x30(2x15) ?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 63 - dotyczy pakietu nr 6, poz. 1,3,4

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu podania nr serii na baloniku kontrolnym, na rzecz podania tego nr na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wyrobu bez podania numeru serii na baloniku kontrolnym, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie nr 64 - dotyczy pakietu nr 7, poz. 23, 37, 39, 41, 42, 44, 45, 50, 57, 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu ? Pozwoli to nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 65 - dotyczy pakietu nr 7, poz. 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pensety bez zatrasku ?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 66 - dotyczy pakietu nr 7, poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie miski dużej lub małej ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaferowania miski w rozmiarze 22-25cm dłuższej średnicy.

Pytanie nr 67 - dotyczy pakietu nr 7, poz. 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu o pojemności 20ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 68 - dotyczy pakietu nr 20, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przyrządu z filtrem 200 mikronów ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 69 - dotyczy pakietu nr 21, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki do podawania leków o pojemności 10ml z tłokiem mlecznym.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 70 - dotyczy pakietu nr 21, poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły w rozmiarze 26G/130 ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 71 - dotyczy pakietu nr 21, poz. 16-20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Igiel o długości 90mm ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 72 - dotyczy pakietu nr 22, poz. 3,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zaworów z przepływem 21L/h ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 73 - dotyczy pakietu nr 22, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane kaniule posiadały paski RTG ?

Odpowiedź: TAK. Minimum 4 paski.

Pytanie nr 74 - dotyczy pakietu nr 22, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co rozumie pod pojęciem „samodomykający korek portu boczego”,

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli korek z automatycznym domykaniem korka portu boczego.

Pytanie nr 75 - Zapytanie 12 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 76 - Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w których siła na rozerwanie wynosi 13N przed starzeniem oraz 10N po starzeniu?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 77 - Pakiet 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści poziom protein <50 ug/g?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 78 - Pakiet 2, pozycja 1,2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu rejestracji jako środek ochrony osobistej?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 79 - Pakiet 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe pakowane a'200 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 80 - Pakiet 4, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści papier do videoprintera o rozm. 110 x 20?.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 81 - Pakiet 4, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści elektrody na gąbce polietylenowej o średnicy 50mm?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 82 - Pakiet 4, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści elektrodę na gąbce polietylenowej w rozmiarze 42x56?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 83 - Pakiet 4, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści elektrodę w rozmiarze 36 lub 42x56 lub 43?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 43mm, pozostałe nie.

Pytanie nr 84 - Pakiet 4, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 50 szt. z przeliczeniem?.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ. Patrz odpowiedź na pytanie nr. 32

Pytanie nr 85 - Pakiet 5, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren Redona pakowany w formie zwiniętej?.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 86 - Pakiet 5, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dren Kehra wykonany z miękkiego lateksu o długości ramion 13cm?.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 87 - Pakiet 5, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści butelkę do odsysania ran o poj. 200ml?.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 88 - Pakiet 5, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zestawy z nieprzeźroczystym uchwytem do cewnika?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 89 - Pakiet 5, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści dren z tokarem ostrym?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 90 - Pakiet 5, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką zagiętą z 4 otworami obarczającymi?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 91 - Pakiet 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurki z łącznikiem standardowym?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 92 - Pakiet 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe z mankietem standardowym i odstąpi od wymogu potwierdzających przenikalność podtlenku azotu?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 93 - Pakiet 7, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody o dł. 250cm?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 94 - Pakiet 7, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu sterylny?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 95 - Pakiet 7, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści worek z igłowym portem do pobierania próbek?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 96 - Pakiet 7, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści sondy w rozmiarze 16,18,20?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 97 - Pakiet 7, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści pęsetę bez zatrasku, w razie negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego zadania?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 98 - Pakiet 7, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści okularki:

-zapewniają optymalną ochronę przed promieniowaniem poprzez specjalną osłonę na oczy chroniącą je przed szkodliwym działaniem światła

-doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom

-odpowiedni kształt okularów (litera Y) uniemożliwia ich przesuwanie się podczas fototerapii

-wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka

-nie zawierają lateksu

-dostępne w 3 rozmiarach S, M, L

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 99 - Pakiet 7, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści utrwalacz cytologiczny poj. 200ml?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 100 - Pakiet 7, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści łącznik o średnicy wew.5mm i zew.7mm?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 101 - Pakiet 7, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści łącznik o średnicy wew.6mm i zew. 9mm?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 102 - Pakiet 7, pozycja 37

Czy Zamawiający może doprecyzować wielkość opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający określa wielkość opakowania na 250 szt.

Pytanie nr 103 - Pakiet 7, pozycja 43

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na płwociny o poj. 60ml?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 104 - Pakiet 7, pozycja 52

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania wydzielin z drzewa oskrzelowego o pojemności 10ml lub 40ml, spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 105 - Pakiet 7, pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 106 - Pakiet 7, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 107 - Pakiet 8, pozycja 14-15

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 108 - Pakiet 21, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną o 20% lub mniej ze skalą w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 109 - Pakiet 21, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 1ml?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 110 - Pakiet 21, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bursztynową?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 111 - Pakiet 21, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o poj. 7ml?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 112 - Pakiet 21, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści igłę z otworem bocznym, ostrze igły typu pencil point, bez filtra?.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 113 - Pakiet 21, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści kapturki pakowane a'25szt?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 114 - Pakiet 21, pozycja 16-21

Czy Zamawiający dopuści igły o długości 90mm?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 115 - Pakiet 21, pozycja 22

Czy Zamawiający oczekuje strzykawki z zielonym kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści ale nie wymaga.

Pytanie nr 116 - Pakiet 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z drenem 185cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 117 - Pakiet 22, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zawór dostępu żylnego z przepływem 24l/h do 26,4l/h w zależności od ciśnienia?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 118 - Pakiet 22 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zawór dostępu żylnego z przepływem ok. 8,5l/h?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 119 - Pakiet 22 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z optycznym indykatozem bez znaczników z kolorowym pokrętkiem?.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 120 - Pakiet 22, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP ze standardowym korkiem?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 121 - Pakiet 22, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 22G o przepływie 33ml/min?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 122 - Pakiet 22, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 18G o przepływie 95ml/min?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 123 - Pakiet 22, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 17G o przepływie 140ml/min?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 124 - Pakiet 22, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 16G o przepływie 200ml/min?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 125 - Pakiet 22, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule bez nadrukowanej informacji na opakowaniu o braku PCV?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 126 - Pakiet 22, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z samodomykającym się korkiem portu bocznego z 3 paskami RTG z plastikową końcówką chroniącą przed zakłuciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści ale z minimum 4 paskami.

Pytanie nr 127

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 1-2. Przepuszczalność powietrza/porowatość papieru nie są miarą ogólnej Jakości, ale po prostu miarą tego jak szybko powietrze może go spenetrować. Jeżeli porowatość jest zbyt wysoka, może to skutkować zbyt słabą barierą dla bakterii (krótszy czas zachowania sterylności przez materiał wewnątrz opakowania, itp.). Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści przepuszczalność powietrza 10µ/Pa*s, która jest optymalna dla tego typu wyrobu i jednocześnie dużo wyższa niż 3,4µ/Pa*s wymagane przez normy?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 128

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 1-2: Prosimy o dopuszczenie rękawów papierowo foliowych do sterylizacji posiadających 7-warstwową folię. Jedyne producent oferujący rękawy o 9 warstwowej folii zwiększając w przeciągu ostatnich 10 lat liczbę warstw z 5 poprzez 7, aż do 9 nie zmienił żadnego parametru technicznego (m.in. wytrzymałości na rozdarcie, wydłużenie do zerwania). Wynika to wprost z porównania dokumentacji technicznych. Powyższe świadczy, iż producent ten w związku ze zwiększeniem ilości warstw folii nie zaoferował żadnych korzyści technicznych czy jakościowych dla odbiorcy końcowego (szpitala). Umieszczanie wymogu co do tak dużej ilości warstw folii, które nie przekłada się na jakość produktu, sugeruje wyłącznie chęć wskazania na konkretnego i zarazem jedyne producenta dysponującego produktem o takich parametrach. Formułowanie tak restrykcyjnych wymogów eliminuje z niniejszego zadania innych Wykonawców, co jest niezgodne z art. 7., art. 29, i art. 30, ustawy Prawo zamówień publicznych a tym samym pozbawia Zamawiającego możliwości prawidłowego dokonania wyboru spośród innych ofert.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 129

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 1-2: Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie dotyczące ilości warstw folii wydane przez producenta rękawów. Dla wyrobów medycznych z funkcją pomiarową obecnie obowiązująca norma wymaga potwierdzenia przez niezależną jednostkę notyfikowaną, zgodności konstrukcji natomiast nie poszczególnych jej parametrów technicznych wskazanych przez producenta.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 130

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 1-2: Prosimy o dopuszczenie rękawów papierowo foliowych do sterylizacji nawiniętych na rolkę papierem na zewnątrz. Sposób nawinięcia rękawa nie daje żadnych korzyści z punktu widzenia technicznego jak i higienicznego gdyż w trakcie użytkowania kontakt z otoczeniem w tym samym zakresie doznają obydwie strony rękawa. Obowiązujące normy i literatura fachowa w żadnej mierze nie wskazują by sposób nawinięcia rękawa na rolkę miał jakkolwiek wpływ na względy higieniczne czy tym bardziej techniczne, bądź użytkowe. Ponadto powyższy sposób nawinięcia rękawa na rolkę jednoznacznie wskazuje na jedyne na rynku polskim producenta, co stwarza zagrożenie naruszenia zasady zachowania uczciwej konkurencji zawartej w art. 7. ust.1. ustawy Prawo zamówień publicznych

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 131

Czy w pakiecie nr 11, poz. 11 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na osłonki papierowe na ostrza o rozmiarze wycięcia odpowiednio 15 mm oraz 30 mm?. Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 132

Czy w pakiecie nr 11, poz. 12 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na metkownicę trzyzędową innego producenta niż Blitz?. Wskazując konkretny produkt, Zamawiający uniemożliwia złożenie oferty wielu oferentom, którzy nie mają do niego dostępu, ale mogą zaoferować produkt równoważny spełniający wszystkie wymagania Zamawiającego. Zgoda Zamawiającego pozwoli nam złożenie atrakcyjnej cenowo oferty w tym pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt równoważny do metkownicy typu Blitz, pod warunkiem iż metkownica ta będzie kompatybilna z etykietami pozycji nr 6 z pakietu nr 11 w którym Zamawiający określił typ posiadanych metkownic.

Pytanie nr 133 - Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 3-8:

Dla wyrobów medycznych klasy I bez funkcji pomiarowej (tj. papiery i włókniny sterylizacyjne) ustawa nie wymaga potwierdzenia zgodności wydanego przez niezależną organizację. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści oświadczenie o zgodności z normą 868-2 oraz potwierdzenie szczelności mikrobiologicznej opakowania wydane przez producenta wyrobu?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 134 - Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 11:

Czy Zamawiający dopuści torebki posterylizacyjne w opakowaniach po 1000 sztuk?. Wielkość zamówienia zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 135 - Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 16-17:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie wskazanych pozycji do oddzielnego pakietu. Wskazany asortyment należy do grupy produktów stosowanych w systemie kontenerowym w przeciwieństwie do pozostałych

pozycji, a podział pakietu umożliwi złożenie konkurencyjnych cenowo ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 136 - Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 4:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 1 przyrządu PCD dla 4 opakowań testów po 250 sztuk? Oferowany przyrząd posiada kapsułę wykonaną ze stali kwasoodpornej i rurkę z wysokiej wytrzymałości plastiku oraz oświadczenie producenta poświadczające możliwość przeprowadzenia 1000 testów z jego użyciem.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 137 - Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 6:

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga zaoferowania etykiet samoprzylepnych posiadających min. 5 miejsc informacyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 138 - Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 6:

Czy zamawiający wymaga, aby pasek wskaźnika znajdował się w miejscu, które nie jest zadrukowywane przez metkownicę?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 139 - Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 11:

Czy w miejsce osłonek o wymiarach 10 mm i 20 mm Zamawiający dopuści osłonki 15 mm oraz 30 mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 140 - Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 8-9 i 14:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie wymienionych pozycji do oddzielnego Pakietu. Asortyment wydzielonych pozycji należy do grupy produktów kontrolujących proces mycia i dezynfekcji, zatem nie związany jest on funkcjonalnie z pozostałymi pozycjami. Podział pakietu pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty i zapewni udział w Pakiecie innym oferentom.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 141

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 1 jednorazowy, mikrobiologicznie czysty zestaw oddechowy anestetyczny, bez PCV i DEHP zawierający układ oddechowy składający się z dwóch karbowanych, rozciągliwych rur o długości do 200 cm, zintegrowanego łącznika Y oraz kąowego, odłączanego łącznika z portem Luer Lock (do kapnografii) z możliwością jego odłączenia, dodatkowej rury z łącznikiem do worka (rozciąganej do 150 cm) oraz 2L bezlateksowego worka oddechowego, zaopatrzonego w stożkowy koszyczek?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 142

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 2 jednorazowy, mikrobiologicznie czysty układ bez PCV i DEHP, składający się z dwóch rur karbowanych o długości do 160 cm, łącznika Y oraz łącznika z portem Luer Lock (do kapnografii) z możliwością jego odłączenia. Ramie wdechowe i wydechowe zaopatrzone w samouszczelniające się pułapki wodne (brak spadku ciśnienia w układzie podczas opróżniania)?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 143

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 3 jednorazowy, mikrobiologicznie czysty układ oddechowy, bez PCV i DEHP, składający się z dwóch karbowanych rur o długości 42-200 cm, zintegrowanego Y oraz kąowego, łącznika z portem Luer Lock (do kapnografii), z możliwością jego odłączenia. Materiał bez lateksu?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający oczekuje zaoferowania rury o stałej długości (nierozciągliwej). Zakres długości rury od 160-200cm.

Pytanie nr 144

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 4 jednorazowy, mikrobiologicznie czysty zestaw oddechowy anestetyczny, bez PCV i DEHP, zawierający układ oddechowy składający się z dwóch karbowanych rur o długości 42 - 200 cm, zintegrowanego łącznika Y oraz kąowego łącznika z portem Luer Lock (do kapnografii), z możliwością jego odłączenia, dodatkowej rury z łącznikiem do worka o długości 42 – 150 cm oraz 2 l bezlateksowego worka oddechowego, złącza sztywne, średnica 22F?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający oczekuje zaoferowania rury o stałej długości (nierozciągliwej). Zakres długości rury od 150-200cm.

Pytanie nr 145

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 5 współosiowy układ oddechowy pacjenta (rura w rurze) mikrobiologicznie czysty, bez lateksu długość 160 cm, zawierający karbowaną rurę

zewnątrzną i karbowaną rurą wewnętrzną, odłączany, obrotowy łącznik kolankowy z portem LuerLock zabezpieczony elastycznym kapturkiem oraz rozciągliwą rurę karbowaną, pozwalającą na odprowadzanie gazów. Całkowita długość układu 160 cm?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 146

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 6 mikrobiologicznie czysty filtr oddechowy elektrostatyczny wolny od lateksu i PCV, czas stosowania 24 godz. o skuteczności filtracji 99,99% 22M/15F, 22F/15M zaopatrzony w port Luer Lock z bezpiecznym zintegrowany koreczkiem opór 0,9cmH2O przy 30L/min oraz 2,2 cm H2O przy 60L/min, minimalna objętość oddechowa 200ml?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 147

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 7 mikrobiologicznie czysty wymiennik ciepła i wilgoci tzw. „ sztuczny nos „ wolny od lateksu i PCV, czas stosowania 24godz. Zwrot wilgoci 26mgH2O/L, waga 8g, opór 0,2 cmH2O przy 30 L/min i 0,7 cm H2O przy 60L/min, minimalna objętość oddechowa 50 ml, zaopatrzony w port do podawania tlenu, wyposażony w centralny port do odsysania zamykany klapką?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 148 - Dotyczy pakietu nr 4 poz. 19

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 19 z pakietu nr 4 do oddzielnego pakietu. Pozytywna odpowiedź umożliwi złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 149 - Dotyczy pakietu nr 16 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 6 z pakietu nr 16 do oddzielnego pakietu. Pozytywna odpowiedź umożliwi złożenie konkurencyjnej cenowo oferty firmie będącej dystrybutorem przetworników firmy Hospira/ICU, do których okablowanie i mocowanie Szpital posiada.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 150 - Dotyczy § 3 ust. 6 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie do § 3 ust. 6 wzoru umowy zastrzeżenia, że w przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegnie wartość brutto umowy, wartość netto pozostanie niezmienna.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis paragrafu 3 ust. 6. W związku z powyższym par. 3 ust.6 otrzymuje brzmienie:

„Zmiana cen brutto może nastąpić w przypadku zmiany stawki podatku VAT, cena netto pozostanie bez zmian. W takiej sytuacji zmiana cen następuje w dniu wejścia w życie odpowiedniego rozporządzenia lub ustawy. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia Zamawiającemu stosownego aneksu uwzględniającego zmianę stawki VAT.”

Pytanie nr 151 - Dotyczy § 4 ust.8 a) wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu na uzupełnienie braków ilościowych w dostawie do 4 dni roboczych od daty zgłoszenia tych braków.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 152- Dotyczy § 9 ust.1 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o modyfikację § 9 ust. 1 poprzez dodanie zdania drugiego następującej treści: Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 153 - Dotyczy § 6 ust.1a) wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę w/w zapisu na następujący: „ za zwłokę w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust.3, każdorazowo karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 154 - Dotyczy § 6 ust.1b) wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie w/w zapisu. Pozostawienie tego punktu bez zmian stanowiłoby pozostawienie możliwości Zamawiającemu nałożenia na Wykonawcę de facto podwójnej kary za to samo zawinięcie Wykonawcy, o którym mowa w § 6 ust. 1a).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 155 - Dotyczy § 6 ust.1c) wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę w/w zapisu na następujący: „za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy – 10% od niezrealizowanego przedmiotu zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 156 - Dotyczy § 1 ust. 4 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę w/w zapisu na następujący: „Niepełna realizacja umowy ze strony Zamawiającego nie pociąga za sobą jakichkolwiek roszczeń odszkodowawczych za tego tytułu, jak też nie narusza postanowień niniejszej umowy, o ile część niezrealizowana nie przekroczy 20% całkowitej wartości umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 157 - Dotyczy § 5 ust.5 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę w/w zapisu na: „W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca naliczy odsetki w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 158 - Paragraf 4 ustęp 8

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację tego zapisu poprzez wydłużenie terminu uzupełnienia braków ilościowych do 72h.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 159 - Paragraf 6 ustęp 1 pkt b

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację tego zapisu na „za niezrealizowanie, z winy Wykonawcy, w całości dostawy (...)”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 160 - Pakiet 2, poz. 1 -2 oraz pakiet 3, poz. 1-3

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby na opakowaniu jednostkowym znajdowały się informacje o poziomie ochrony.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od tego wymogu pod warunkiem dołączenia do oferty certyfikatu, że wyrób medyczny spełnia wymóg środka ochrony indywidualnej

Pytanie nr 161 - Pakiet 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie składania ofert na pojedyncze pozycje.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 162 - Pakiet 3, poz. 1-2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. I.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również pod warunkiem dołączenia do oferty certyfikatu, że wyrób medyczny spełnia wymóg środka ochrony indywidualnej

Pytanie nr 163 - Pakiet 3, poz. 3

Ze względu na występujące w pakiecie rękawice specjalistyczne (poz. 1 i 2) zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi większej ilości wykonawców na złożenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 164 - Pakiet nr 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, sterylnych, bezpudrowych o sile zrywania 18N przed starzeniem i 15N po starzeniu, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 165 - Pakiet nr 1, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu potwierdzenia wysokiej jakości rękawic Zamawiający będzie wymagał potwierdzenia poziomu protein badaniem jednostki niezależnej dołączonym do oferty?.

Odpowiedź: Do oferty należy załączyć materiały z których będzie wynikało potwierdzenie spełnienia wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie nr 166 - Pakiet nr 1, poz. 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylnych bezpudrowych, jednorazowych, wykonanych z poliizoprenu, który odznacza się tymi samymi właściwościami fizycznymi, co lateks naturalny: największa elastyczność i siła zrywająca, przy niskim naprężeniu, a jednocześnie eliminuje problem alergii na lateks, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy pisząc rękawice niewulkanizowane Zamawiający miał na myśli rękawice pozbawione akceleratorów chemicznych – nie tylko tiuramów, MBT i karbaminianów, ale jakichkolwiek substancji przyspieszających reakcję wulkanizacji? .

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania rękawicy półsyntetycznej, całkowicie syntetycznej (nitrylowej) w obszarze styku z powierzchnią dłoni użytkownika, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 167 - Pakiet nr 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wewnętrzna warstwa polimerowa ma umożliwiać łatwe nakładanie na dłoń suchą i wilgotną jak również zakładanie 2 par rękawic poprzez posiadanie struktury sieci zmniejszającej powierzchnie kontaktu (zmniejszenie tarcia) warstwy i skóry?.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 168 - Pakiet nr 2, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje rękawic lateksowych, pudrowanych?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający oczekuje rękawic pudrowanych.

Pytanie nr 169 - Pakiet nr 2, poz. 1, 2

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie oczekiwał aby rękawice były zarejestrowane w I klasie wyrobu medycznego oraz III kategorii środka ochrony indywidualnej co dopuszcza je do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?.

Odpowiedź: TAK.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych w opakowania a'200szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 170 - Pakiet nr 3, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy diagnostycznej do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowe, bezpudrowej, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Grubość na palcu 0,27 mm, dłoni $0,22 \pm 0,015$ mm, mankiecie min. 0,16 mm, długość min. 270 mm, rozciągliwość przed starzeniem 850%, siła zrywająca przed starzeniem 18N, w rozmiarach 7, 7 1/2, 8 odpowiadających rozmiarom S, M, L.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 171 - Pakiet nr 3, poz. 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, diagnostycznych o grubości 0,06-0,11mm, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych w opakowania a'200szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 172 - Pakiet nr 3, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III, czyli parametru lepszego niż kategoria II.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 173 - Pakiet nr 3, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice w pozycji 3 i 4 mają być podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej jak w pozycji 1 i 2?.

Odpowiedź: TAK dla pozycji nr 3, NIE dla pozycji nr 4.

Pytanie nr 174 - Pakiet nr 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania błon ogólnodiagnostycznych oznakowanych na krawędzi błony typem błony, gdzie nazwa producenta, symbol filmu, data ważności, nr serii umieszczone są na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 175 - Pakiet nr 12, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji nieprzemakalnego podkładu bibułowo-foliowego w rolce o szerokości 60 cm, perforacja co 50 cm, długość rolki co 50 cm. Gramatura warstw bibuły – 33 g/m². Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 176 - Pakiet nr 12, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji fartucha spełniającego wszystkie wymagania SIWZ z rękawem zakończonym mankietem z dzianiny bawełnianej. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 177 - Pakiet nr 12, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji fartucha z rękawem zakończonym mankietem z dzianiny bawełnianej, w rozmiarach od M – XL, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 178 - Pakiet nr 12, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji fartucha w opakowaniu foliowym po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 179 - Pakiet nr 12, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji fartucha spełniającego wszystkie wymagania SIWZ z rękawem zakończonym mankietem z dzianiny bawełnianej. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 180 - Pakiet nr 12, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji ubrania nie zawierającego kieszonki, a spełniającego pozostałe wymagania SIWZ. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 181 - Pakiet nr 12, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji zestawu zawierającego maskę chirurgiczną, pełnobarierową, trójwarstwową wiązana na troki z osłoną na oczy, wykonaną z włókniny polipropylenowej, nie zawierającą mikrowłosek, które podrażniają skórę. Maskę hipoalergiczną. Osłona na oczy przezroczysta, antyodblaskowa, nierosiejąca, pozostałe elementy zestawu zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 182 - Pakiet nr 12, poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji czepka spełniającego wszystkie wymagania SIWZ w opakowaniu foliowym po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 183 - Pakiet nr 12, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji czepka spełniającego wszystkie wymagania SIWZ w opakowaniu foliowym po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 184 - Pakiet nr 12, poz. 19, 21 – 24

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z pakietu nr 12. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 185 - Pakiet nr 12, poz. 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji zestawu wykonanego z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 63 g/m², pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 186 - Pakiet nr 12, poz. 21

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z pakietu nr 12. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu,

Pytanie nr 187 - Dotyczy projektu umowy – § 3

W związku z postępowaniem przetargowym ogłoszonym przez Państwa jednostkę oraz brakiem zamieszczenia w projekcie umowy stanowiącym załącznik nr 8 do SIWZ postanowienia, przewidującego zmianę (wzrost) ceny brutto w przypadku zmiany (wzrostu) wysokości stawek podatku VAT, Firma wnosi o uzupełnienie treści projektu umowy o wskazany poniżej zapis umowy.

Zamawiający zobowiązany jest zapłacić na rzecz Wykonawcy cenę netto powiększoną 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 osiągnięte przez Wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

W ofercie złożonej w postępowaniu przetargowym Wykonawca zobowiązany jest do podania ceny brutto wyczonej zgodnie ze stawkami podatku VAT obowiązującymi w dacie sporządzenia 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 rażącą 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 188 – Pakiet 2, poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o AQL 0,65, odpornych na rozerwanie, siła min. 9N po starzeniu zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 189 – Pakiet 6 poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek intubacyjnych z mankietem oznaczeniem na baloniku nazwy producenta i rozmiaru, podane nr serii na baloniku nie ma uzasadnienia klinicznego.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 190 - Pakiet 6 poz, 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podania numeru serii na baloniku na rzecz dobrze widocznego nr serii na opakowaniu.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 191 - Pakiet Nr 7 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej osłony na przewody o wymiarach 16/200cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 192 - Pakiet Nr 7 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie golarki z plastikowym grzebieniem nad ostrzem?

Odpowiedź: TAK przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

Pytanie nr 193 – Pakiet Nr 7 poz. 22

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli maskę do regulowanego stężenia tlenu dla dorosłych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 194 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w postępowaniu przetargowym jednorazowy włókninowy zestaw pościeli (trzyczęściowy) koloru białego. Skład zestawu: a) poszwa o wymiarach 140x190cm, b) poszewka o wymiarach min. 80x60 cm, c) prześcieradło o wymiarach min. 120 x 140 cm?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również w pozycji a), b), natomiast w pozycji c) zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie nr 195 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 2

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w postępowaniu przetargowym podkładu higienicznego wykonanego z pulpy celulozowej i włókninowej powierzchni pokrytej jednostronnie nieprzemakalną folią?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 196 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 4

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w postępowaniu przetargowym fartucha od dł.150 cm, W rozmiarze XL posiadający miękkie poliestrowe mankiety nie powodujące nacisku na skórę, podwójny szew na rękawach, o gramaturze 66,8 g/m², szerokie rękawy zapewniające swobodę ruchów, zapinane na szyi na troki, Wykonany z włókniny typu Spunlace, Odporność na przenikanie cieczy 100 cm H₂O , Minimalna odporność na rozerwanie na sucho – 276 Kpa, na mokro 154 Kpa?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 197 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 5

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w postępowaniu przetargowym pokrycia higienicznego w rolce o szerokości 51 cm, perforacji co 50 cm, długość 40 mb?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 198 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 8

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w postępowaniu przetargowym jednorazowy uniwersalny fartuch wykonany z cienkiej i mocnej białej folii pakowany po 500 lub 1000 sztuk, nie odrywany z rolki?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 199 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 10

Czy zamawiający zgodzi się na zaferowanie zestawu pakowanego indywidualnie (bluza + spodnie)?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 200 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 11

Czy zamawiający zgodzi się na zaferowanie zestawu pakowanego indywidualnie (bluza + spodnie)?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 201 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 12

Czy zamawiający zgodzi się na zaferowanie w postępowaniu przetargowym zestawu pakowanego indywidualnie o następującym składzie:

a) Wzmocniony fartuch w rozmiarach, M, L, XL, XXL. Posiadający miękkie poliestrowe mankiety nie powodujące nacisku na skórę, podwójny szew na rękawach, o gramaturze 35 g/m², szerokie rękawy zapewniające swobodę ruchów, zapinane na szyi na rzepy, posiadający przepuszczające powietrze wzmocnienia z laminatu w części przedniej i na rękawach o gramaturze 50 g/m², bez ręczniczków do rąk i ochronnej serwety

Odporność na przenikanie cieczy 100 cm H₂O

Odporność na rozerwanie na sucho – 200 Kpa, na mokro 200 Kpa

Wykonany z włókniny typu SMMMS, pięciowarstwowy

b) Maski chirurgiczna 3 warstwowa filtrująca z trokami. Kolor: niebieski/zielony; Szerokość: 17,5 cm

Długość pojedynczego troka (poza maską) 43,5 cm +/- 2,5 cm

Materiał:

w. zewnętrzna – niebieska/zielona włóknina PP Spunbond 14 g/m²

w. filtrująca – biała włóknina PP Meltblow 20 g/m²

w. wewnętrzna – biała włóknina PP Spunbond 20 g/m²

Całkowita gramatura : 54 g/m²

Maska wolna od mikrośluzów

Troki : biała włóknina PP Spunbond 40 g/m²

Klasa filtracji – wyrób klasy II zgodnie z EN 14683: 2005

Efektywność filtracji min. 98%

Opory oddechowe (różnica ciśnień) <29,4Pa

Wyrób nie zawierający lateksu

c) Czepek pielęgniarski, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 14 g/m²

Rozmiar XL, okrągły, średnica 60 cm

Kolor : niebieski, zielony, biały, różowy

Bez zawartości lateksu

Opakowanie 150 szt

d) pokrowce higieniczne na buty długie za kostki

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 202 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 14

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w postępowaniu przetargowym czepek chirurgiczny wykonany z włókniny wiskozowo-poliestrowej 28g/m², Opaska pochłaniająca pot z białej włókniny wiskozowej typu spunlace, 52 g/m² wokół całej głowy. Tył wydłużony zakończony gumką. Kolory: zielony, niebieski, biały. Bez zawartości lateksu. Opakowanie: 50 szt?.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 203 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 21

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie Folia operacyjnej poliuretanowej o rozmiarze całkowitym 55cmx45cm i rozmiarze części klejącej 45cmx48cm, antystatyczna, antybakteryjna, hypoalergiczna, matowa, o grubości 0,025mm. (zakres przepuszczalności dla pary wodnej MVTR 500-600 g/m²/24h/37Co), Klasa II a?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 204 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 23

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w postępowaniu przetargowym zestawu serwet do operacji urologicznych TUR o następującym składzie i właściwościach?:

- 1 uchwyt na przewody z przylepcami 2,5 x 30 cm
- 1 ręcznik do rąk
- 1 serweta TUR wszystko w jednym 230/270 x 260 cm, przesłony 6 i 8 cm, otwór na palec, zintegrowana torba na płyny z sitem
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm

Laminat dwuwarstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny grubość folii 33µm, w części chłonnej polipropylen

Gramatura w części podstawowej 60g/m²

Odporność na rozerwanie na mokro, obszar krytyczny 168 kPa

Odporność na rozerwanie na sucho, obszar krytyczny 168 kPa

Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165cm H₂O

Wykonany zgodnie z normą EN 13795-3 oraz Dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych.

Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485

Na opakowaniu odklejana etykieta z numerem serii, datą ważności produktu

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 205 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 24

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w postępowaniu przetargowym zestawu serwet do operacji do cięcia cesarskiego o następującym składzie i właściwościach?:

- 1 serweta stołu Mayo 78 x 145 cm, wzmocniona
- 4 ręczniki do rąk
- 1 taśma op 9 x 50 cm
- 1 prześcieradło dla dziecka 75 x 120 cm
- 1 serweta do cięcia cesarskiego 330x230 cm, torebka na płyny, warstwa ochronna z otworem 36 x 36 cm, uchwyt na przewody
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm

Laminat dwuwarstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny grubość folii 33µm, w części chłonnej polipropylen

Gramatura w części podstawowej 60g/m²

Odporność na rozerwanie na mokro, obszar krytyczny 168 kPa

Odporność na rozerwanie na sucho, obszar krytyczny 168 kPa

Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165cm H₂O

Wykonany zgodnie z normą EN 13795-3 oraz Dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych.

Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485

Na opakowaniu odklejana etykieta z numerem serii, datą ważności produktu

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 206 - Dotyczy pakietu nr 12 poz. 27

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w postępowaniu przetargowym Prześcieradło higieniczne z fizeliny?

Odpowiedź: NIE.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zamieszczana jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

**Podpisał:
Dyrektor
Wojciech Konieczny**