

**Kontakt:**

Centrala 34 - 88 - 400
Sekretariat Dyrektora 34 - 88 - 151
Fax 34 - 88 - 103
e-mail: szpital@swk.med.pl
http: www.swk.med.pl
znak pisma: TP.382.7.2018 EK

Koszalin, 12.01.2018 r.

Do:

Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.7.2018 EK – sprzęt medyczny jednorazowego użytku

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części 2

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w zadaniu nr 2 igieł pochodzących od jednego producenta w celu łatwiejszej identyfikacji?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 2: dotyczy części 2

„Czy Zamawiający wymaga aby igły były ułożone w kartoniku pionowo, tak aby ułatwić personelowi wyciąganie pojedynczej igły?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 3: dotyczy części 2

„Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym igły posiadały oznaczenie czy igła jest krótko czy długościęta?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 4: dotyczy części 2

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 7 i 8 igieł z dwoma długościami ścięcia ostrza do wyboru przez Zamawiającego?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 5: dotyczy części 3

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 6 igły G-18 1,3x88?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy projektu umowy

„W związku z tym, że dostawy do Państwa chcemy realizować pocztą kurierską prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający dopuści dostawę i rozładunek do magazynu medycznego, bez konieczności rozłokowania w miejscach przez siebie wskazanych?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 7: dotyczy części 8

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniulę typu bezpiecznego z samodomykającym się korkiem, 3 dobrze widocznymi paskami RTG oraz zabezpieczeniem przed zakłuciem oraz ekspozycją na krew bez foliowego mankietu? Pozostałe parametry bez zmian.”

ODPOWIEDŹ

Nie

PYTANIE NR 8: dotyczy części 11

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 11 serwet gazowych wstępnie pranych z elementem (chipem) RTG zamiast nitki i tasiemką?

Przytaczany "element RTG" to nic innego, jak taśma poliestrowa wszyta w brzeg serwety, kontrastująca w promieniach RTG, koloru niebieskiego - zastępuje ona nitkę RTG, a jej zastosowanie jest coraz powszechniej stosowane na blokach operacyjnych.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 9: dotyczy części 8

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 dopuści: Kaniule bezpieczne dożylnie z portem i skrzydełkami, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 dobrze widocznymi paskami kontrastującymi w RTG, kaniula posiada przejrzysty uchwyt z hydrofobowym filtrem, korek portu bocznego domykany standardowo opakowanie: folia i papier klasy medycznej umożliwiające aseptyczne wyjęcie kaniuli?”

ODPOWIEDŹ

Nie. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 10: dotyczy części 8

„Czy Zamawiający w zad. 8 wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części 11

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z gazy 20 nitkowej o wymiarach finalnych 40cmx40cm, poddanej wstępnemu praniu w celu zwiększenia właściwości absorpcyjnych (wymiały serwety przed procesem prania 45cmx45cm) oraz chipem RTG? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza serwetę o wymiarach 40 cm x 40 cm z chipem RTG oraz tasiemką zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 12: dotyczy części 6

Czy w celu zapewnienia odpowiedniego przeznaczenia poszczególnych modeli ostrzy zamawiający wymaga aby wszystkie pozycje (wszystkie modele) pochodziły od jednego producenta? Tylko taki wymóg daje zamawiającemu pewność, iż otrzyma on produkty o odpowiednim przeznaczeniu, nie zaś produkty określane jako „uniwersalne” a pochodzące od różnych producentów celem uniknięcia oferowania tego samego produktu we wszystkich pozycjach.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga, aby wszystkie modele ostrzy pochodziły od jednego producenta, ale przeznaczone były do skrawania różnych materiałów (miękkich, twardych i zamrożonych tkanek), a także do rutynowego skrawania.

PYTANIE NR 13: dotyczy części 6

Prosimy o szczegółowy opis przedmiotu zamówienia do wszystkich pozycji dla pakietu nr 6.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dokonuje modyfikacji w formularzu ofertowym w zakresie części nr 6, poprzez wykreślenie poz. 2

PYTANIE NR 14: dotyczy części 5 poz. 3-4

„Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych w SIWZ ilości.

PYTANIE NR 15: dotyczy części 5 poz. 8

„Czy zamawiający dopuści opaski do identyfikacji dzieci i noworodków niesterylne, z możliwością sterylizacji?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 16: dotyczy części 5 poz. 9

„Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych w SIWZ ilości.

PYTANIE NR 17: dotyczy części 5 poz. 12

„Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 75 szt. z przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 75 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych w SIWZ ilości.

PYTANIE NR 18: dotyczy części 5 poz. 13

„Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych w SIWZ ilości.

PYTANIE NR 19: dotyczy części 5 poz. 14

„Czy zamawiający dopuści słój do dobowej zbiórki moczu typu „tulipan”?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 20: dotyczy części 5 poz. 19

„Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych w SIWZ ilości.

PYTANIE NR 21: dotyczy części 10

„Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 144 szt. z przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 144 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych w SIWZ ilości.

PYTANIE NR 22: dotyczy części 10

„Czy zamawiający dopuści osłonki lekko pudrowane?”

ODPOWIEDŹ

PYTANIE NR 23: dotyczy części 7 poz. 1

„Czy Zamawiający w zadaniu 7 w poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku sterylne w opakowaniu jednostkowym typu papier powlekany. Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części 7 poz. 2

„Czy Zamawiający w zadaniu 7 w poz. 2 oczekuje zaoferowania sterylne opatrunku przezroczystego półprzepuszczalnego, posiadającego potwierdzenie bariery folii dla wirusów => 27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32).”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 25: dotyczy części 11

„Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie ilości serwet gazowych w tym zadaniu czy to jest 20 000 sztuk serwet, czy 20 000 sztuk rozumianych jako opakowanie a'5sztuk?”

ODPOWIEDŹ

Ilości serwet w formularzu ofertowym podane są w sztukach, nie opakowaniach.

PYTANIE NR 26: dotyczy projektu umowy

„Prosimy o zmianę § 4 ust. 4 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT, na towary sprzedawane w ramach niniejszej umowy cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w § 4 ust. 4 projektu umowy.

PYTANIE NR 27: dotyczy projektu umowy

„Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 4 ust. 7 o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w § 4 ust. 7 projektu umowy.

PYTANIE NR 28: dotyczy projektu umowy

„Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) w § 7 ust. 1 pkt 1) lit. a)-e) oraz do wysokości 2 % w § 7 ust. 1 pkt 3). Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych.

PYTANIE NR 29: dotyczy części 1 poz. 1,2

„Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek do insuliny i TBC w opakowaniach zbiorczych po 120szt z dopuszczeniem podania ceny za 1 szt strzykawki w formularzu cenowym (dopuszczenie zaoferowania łącznej ilości po 2000 szt w poz. 1 oraz 2).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 30: dotyczy części 1 poz. 1,2

„Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek do insuliny i TBC w opakowaniach zbiorczych po 120szt z przeliczeniem ilości w formularzu cenowym (czyli zaoferowania 170p strzykawek).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 31: dotyczy części 1 poz. 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek trzyczęściowych (z gumowym tłokiem) z końcówką Luer-Lock o pojemności 3ml, pakowanych w opakowania po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza strzykawki trzyczęściowe (z gumowym tłokiem) z końcówką Luer-Lock o pojemności 3ml. Zamawiający nie dopuszcza strzykawek pakowanych w opakowania po 200 szt.

PYTANIE NR 32: dotyczy części 1 poz. 4-7

„Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy strzykawki mają posiadać skalę oryginalnie nadrukowaną na cylindrze odpowiadającą wyłącznie pojemności nominalnej strzykawki (bez rozszerzenia) tj dla strzykawek o poj. 2ml – do 2ml, dla strzykawek o poj.5ml – do 5ml, dla strzykawek o poj.10ml – do 10ml, dla strzykawek o poj.20ml – do 20ml?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 33: dotyczy części 1 poz. 4-7

„Prosimy o sprecyzowanie czy tłok strzykawki, w celu zapewnienia jego stabilności i pewnego chwytu, ma posiadać zwężenia jego obwodu mierzone od części chwytnej tłoka (pierścienia zewnętrznego) nie większe niż 25%-30% całej długości tłoka?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 34: dotyczy części 1 poz. 7

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20ml pakowanych w opakowania a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza strzykawki 20 ml w opakowaniach a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości w SIWZ.

PYTANIE NR 35: dotyczy części 1 poz. 10-11

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 50/60ml produkcji firmy Becton Dickinson wyposażonych jednostronną skalę pomiarową. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886- 2 dotycząca strzykawek do pomp infuzyjnych nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki przeznaczone do pomp infuzyjnych obustronnej skali.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza strzykawki 50/60 ml wyposażone jednostronną skalę pomiarową.

PYTANIE NR 36: dotyczy części 1 poz. 12

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek jednorazowego użytku – „Żaneta” 100ml wyposażonych w jednostronną skalę pomiarową. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższego rozwiązania które posiada jedna strzykawka na rynku produkowana przez firmę Margomed. Pragniemy zauważyć, iż dopuszczenie jednostronnej skali pomiarowej umożliwi złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty większej liczbie wykonawców.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza strzykawki jednorazowego użytku – „Żaneta” 100ml wyposażone w jednostronną skalę pomiarową.

PYTANIE NR 37: dotyczy części 1 poz. 8-11

„Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne, jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawek.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dysponuje pompami strzykawkowymi firm: Kwapisz, Braun, Askor, Terumu, Medima.

PYTANIE NR 38: dotyczy części 1 poz. 8-11

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawek? Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga strzykawek wymienionych w menu pomp infuzyjnych.

PYTANIE NR 39: dotyczy części 1 poz. 10,11,12

„Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek wyposażonych w trwałą i czytelną jednostronną skalę pomiarową. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawek do pomp infuzyjnych nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki przeznaczone do pomp infuzyjnych obustronnej skali.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza zaoferowania strzykawek wyposażonych w trwałą i czytelną jednostronną skalę pomiarową.

PYTANIE NR 40: dotyczy części 1 poz. 13,14,15

„Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, by na opakowaniu jednostkowym każdego przyrządu znajdowała się informacja o braku ftalanów (DEHP). Na opakowaniach oferowanych produktów nie ma oznaczenia graficznego (piktogramu) informującego o braku zawartości DEHP. Informujemy, że wynika to ze zmiany sposobu oznakowania wyrobów medycznych wprowadzonego w oparciu o międzynarodową normę EN ISO 980:2008 Symbols for use In the labelling of medical devices - polska norma to norma PN-EN ISO 980:2008 Symbole graficzne do stosowania w oznakowaniu wyrobów medycznych. W świetle tej zmiany producent nie ma już obowiązku oznaczania braku zawartości tych substancji, zobowiązany jest natomiast do oznaczenia ich zawartości, co w przypadku oferowanych produktów nie ma zastosowania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie odstąpi od wymogu, by na opakowaniu jednostkowym każdego przyrządu znajdowała się informacja o braku ftalanów (DEHP).

PYTANIE NR 41: dotyczy części 3 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do nakłuć lędźwiowych 20Gx38mm.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 42: dotyczy części 3 poz. 4

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do nakłuć lędźwiowych 0,7x75mm.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 43: dotyczy części 3 poz. 7

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do nakłuć lędźwiowych 0,9x90mm.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 44: dotyczy części 3 poz. 1-6

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy igły mają być pakowane pojedynczo w sterylne opakowanie, wielowarstwowe, nierozrywne Tyvec co gwarantuje bezpieczeństwo produktu zapobiegając przypadkowej kontaminacji poprzez np. : uszkodzenie opakowania, rozerwania lub mikrorozszczelnienia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza opakowanie typu Tyvec.

PYTANIE NR 45: dotyczy części 3 poz. 7

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do nakłuć mostka z mandrynem 15G-18G o regulowanej długości 8-45mm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 46: dotyczy części 8 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby do oferty załączono min 3 badania kliniczne potwierdzające zmniejszone ilości zakrzepowego zapalenia żył związane z materiałem do produkcji kaniul?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 47: dotyczy części 8 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy automatyczne zabezpieczenie ma zatykać w pełni światło i ostrze igły, chroniąc przed nieprzewidzianymi przypadkami ekspozycji zawodowej na krew, tak jak w obecnie stosowanych kaniulach?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 48: dotyczy części 9 poz. 1-2

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kranik ma posiadać podwójny optyczny i wyczuwalny identyfikator przepływów w pozycji otwarty/zamknięty?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 49: dotyczy części 9 poz. 1-2

„Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby kraniki trójdrożne wykonane były z poliwęglanu materiału odpornego na pękanie, przystosowanego do podaży leków drażniących i silnie działających?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 50: dotyczy części 9 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kranik trójdrożny z przedłużaczem ma być wyposażony w dodatkowy port do iniekcji, który umożliwi dodatkową podaż leków lub płynów bez konieczności rozłączania linii infuzyjnej, co zwiększa skuteczność prowadzonej terapii zwłaszcza, gdy trzeba działać szybko i w sytuacji zagrożenia życia, co ma miejsce w karetkach pogotowia ratunkowego i środkach transportu sanitarnego?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 51: dotyczy części 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę wydzielenie z zadania nr 1 pozycji od 4 do 7 do odrębnego pakietu? Pozwoli to uzyskanie większej ilości ofert, a co za tym idzie konkurencyjnej oferty cenowej.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższych pozycji do osobnej części.

PYTANIE NR 52: dotyczy części 12

„Mam pytanie odnośnie części 12 do przetargu nr TP.382.7.2018 EK , układy do respiratora transportowego - jaki jest producent tego respiratora?”

ODPOWIEDŹ

Jednorazowe układy oddechowe przeznaczone są do respiratora PNEUMAC PARAPAC 200 firmy Paramedica.

PYTANIE NR 53: dotyczy części 1 poz. 10

„Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na strzykawkę jednorazowego użytku trzyczęściową do pompy z gumowym tłokiem, końcówką Luer-Lock z niezmywalną czytelną skalą pomiarową 50 ml.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza strzykawkę jednorazowego użytku trzyczęściową do pompy z gumowym tłokiem, końcówką Luer-Lock z niezmywalną czytelną skalą pomiarową 50 ml.”

PYTANIE NR 54: dotyczy części 1 poz. 10

„Zwracamy się do Zamawiającego o podanie podstawy prawnej, rozporządzenia lub normy mówiącej o wymogu podwójnej skali pomiarowej. Takie rozwiązanie posiada tylko jeden producent w Polsce co znacznie utrudnia złożenie oferty konkurencyjnej firmom nie współpracującym z firmą Margomed. Tym samym prosimy o odstąpienie od wymogu podwójnej skali pomiarowej.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje od wymogu podwójnej skali pomiarowej.

PYTANIE NR 55: dotyczy części 1 poz. 11

„Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na strzykawkę jednorazowego użytku trzyczęściową czarną lub bursztynową do pompy z gumowym tłokiem, końcówką Luer-Lock z niezmywalną czytelną skalą pomiarową 50 ml.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza strzykawkę jednorazowego użytku trzyczęściową czarną lub bursztynową do pompy z gumowym tłokiem, końcówką Luer-Lock z niezmywalną czytelną skalą pomiarową 50 ml.”

PYTANIE NR 56: dotyczy części 1 poz. 11

„Zwracamy się do Zamawiającego o podanie podstawy prawnej, rozporządzenia lub normy mówiącej o wymogu podwójnej skali pomiarowej. Takie rozwiązanie posiada tylko jeden producent w Polsce co znacznie utrudnia złożenie oferty konkurencyjnej firmom nie współpracującym z firmą Margomed. Tym samym prosimy o odstąpienie od wymogu podwójnej skali pomiarowej.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje od wymogu podwójnej skali pomiarowej.

PYTANIE NR 57: dotyczy części 1 poz. 12

„Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na strzykawkę jednorazowego użytku cewnikową „Żaneta” z gumowym tłokiem, z niezmywalną czytelną skalą pomiarową 100 ml.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza strzykawkę jednorazowego użytku cewnikową „Żaneta” z gumowym tłokiem, z niezmywalną czytelną skalą pomiarową 100 ml.

PYTANIE NR 58: dotyczy części 1 poz. 12

„Zwracamy się do Zamawiającego o podanie podstawy prawnej, rozporządzenia lub normy mówiącej o wymogu podwójnej skali pomiarowej. Takie rozwiązanie posiada tylko jeden producent w Polsce co znacznie utrudnia złożenie oferty konkurencyjnej firmom nie współpracującym z firmą Margomed. Tym samym prosimy o odstąpienie od wymogu podwójnej skali pomiarowej.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje od wymogu podwójnej skali pomiarowej.

PYTANIE NR 59: dotyczy części 8

„Czy Zamawiający zgodnie z normą PN-EN ISO 10555-5, element ograniczający/nie dopuszczający do wypływu krwi nazywa się zatyczką odpowietrzającą (część 3 Definicje, punkt 3.5) i jakkolwiek określi go Zamawiający bądź wykonawca w swoich materiałach handlowych czy kartach katalogowych, zastawka antyzwrotna/bezzwrotna/filtr hydrofobowy pełni rolę elementu odpowietrzającego. Zatem czy Zamawiający akceptuje wymienione rozwiązania techniczne zgodne z obowiązującą normą jako równoważne?.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 60: dotyczy części 8

„Czy Zamawiający wymaga by na opakowaniu jednostkowym oprócz wymaganych informacji takich jak informacja o braku zawartości lateksu oraz PCV była zawarta informacja o materiale z jakiego wykonany jest cewnik.”

ODPOWIEDŹ

Nie

PYTANIE NR 61: dotyczy części 5 poz. 8

„Czy Zamawiający dopuści opaskę do identyfikacji noworodków w wersji niesterylnej.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 62: dotyczy części 5 poz. 8

„Czy Zamawiający dopuści opaskę do identyfikacji noworodków pakowanej po 50 szt. w opakowaniu folia-pakier.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza sterylną opaskę do identyfikacji noworodków pakowanej po 50 szt. w opakowaniu folia-pakier.”

PYTANIE NR 63: dotyczy projektu umowy §7 ust. 1.1 pkt 3

„Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do wysokości 1% wartości brutto zrealizowanej dostawy, której brak dokumentów dotyczy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w §7 ust. 1.1 pkt 3

PYTANIE NR 64: dotyczy części 1 poz. 7

„Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 20ml w opakowaniach a'70szt. z odpowiednim przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 65: dotyczy części 1 poz. 12

„Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 100ml ze skalą jednostronną?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 66: dotyczy części 3 poz. 7

„Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć mostka 15-18G o długości 43mm z regulacją 5-30mm?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 67: dotyczy części 5 poz. 8

„Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne mikrobiologicznie czyste?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 68: dotyczy części 5 poz. 12

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'90szt., z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie handlowe a'90szt., z przeliczeniem wymaganych ilości w SIWZ.

PYTANIE NR 69: dotyczy części 5 poz. 13

„Czy Zamawiający dopuści wycenę szpatulek pakowanych indywidualnie w opakowaniu handlowym a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 70: dotyczy części 9 poz.1-3

„Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne z optycznym indykátorem pozycji otwarty/zamknięty?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 71: dotyczy części 7 poz. 1

„Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższej pozycji do osobnej części.

PYTANIE NR 72: dotyczy części 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści opatrunek w opakowaniu papier-papier?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 73: dotyczy części 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem wymaganych w SIWZ ilości.

PYTANIE NR 74: dotyczy części 11

„Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'5sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie handlowe a'5sztuk, z przeliczeniem wymaganych w SIWZ ilości.

PYTANIE NR 75: dotyczy części 11

„Czy Zamawiający wymaga aby sterylna serweta gazowa była:

sterylizowana w parze wodnej (czyli najbezpieczniejszej metodzie sterylizacji. Nie zaleca się sterylizacji w tlenku etylenu materiałów porowatych, a zwłaszcza chłonnych (np.: bawełna, tkaniny, gaza), ponieważ istnieje ryzyko pozostania resztek tlenku etylenu w takim materiale nawet po procesie degazacji. Użycie materiału z zalegającymi resztkami tlenku etylenu powoduje powstawanie miejscowych martwic, ponieważ zabójcze działanie tlenku etylenu polega na alkilacji białek)”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 76: dotyczy części 11

„Czy Zamawiający wymaga aby sterylna serweta gazowa była:

sklasyfikowana w klasie II a reguła 7 (Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.),

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 77: dotyczy części 11

„Czy Zamawiający wymaga aby sterylna serweta gazowa była:

wykonana z nitki o grubości nie mniej niż 15 tex (Odpowiednia minimalna grubość nici bawełnianej zapewnia wymaganą chłonność wyrobu gazowego i ogranicza zużycie materiałów w czasie zabiegu. Czy powyższy parametr powinien zostać potwierdzony oświadczeniem producenta załączonym do oferty?)

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 78: dotyczy projektu umowy

„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 79: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%. Uzyskanie pozytywnej odpowiedzi na proponowane pytanie umożliwi, w razie inflacji lub zmiany kursu walut, ubieganie się o podpisanie aneksu podwyższającego ceny.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 80: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zapłata za zamówiony towar następowała w ciągu 30 dni od momentu otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 7 poz. 1,2

„Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nim unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nim unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 83: dotyczy części 1 poz. 7

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE NR 84: dotyczy części 1 poz. 4-7

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek dwuczęściowych w rozmiarach 2 ml/3ml, 5 ml/6 ml, 10 ml/12 ml, 20 ml/24 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 85: dotyczy części 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł pakowanych w opakowanie papierowo- foliowe z barwnym oznaczeniem opakowania typu kartonik 100 szt. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 86: dotyczy części 7 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższej pozycji do osobnej części.

PYTANIE NR 87: dotyczy części 7 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku do mocowania kaniuli w rozmiarze 8 x 6 cm w opakowaniu papier – papier. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 88: dotyczy części 8

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z 3 paskami kontrastującymi w promieniach RTG z filtrem hydrofobowym pełniącym rolę zastawy antyzwrotnej.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 89: dotyczy części 8

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z samodomykającym się koreczkiem typu klik z docisnięciem. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 90: dotyczy części 9

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kranika z optycznym identyfikatorem pozycji o/z.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych