



Kup, dn. 12 września 2019r.

Do wiadomości

Dot.: przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa wyrobów medycznych i artykułów jednorazowego użytku w zestawach od 1 do 31. Nr sprawy ZP/13/2019.

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podział pakietu 19 na dwa pakiety, z których jeden zawiera części przeznaczone tylko do aparatu NOX t.j. pasy NOX RIP belts poz. 4 i 5 i wiązki elektrod miscalczkowych - poz. 7 i drugi, zawierający pozostałe uniwersalne wyroby medyczne?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na podział.

2. Dot. zestawu 19, pkt. 3 - Producent pasty klejącej do EEG o nazwie EC2 zaprzestał jej produkcji. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na jej zamianę na wysokiej jakości odpowiednik tj. pastę CNSAC lic2?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę.

3. pyt. 2. - dot. zestawu nr 21 - W związku z nieautoryzowanymi dostawami tego typu akcesoriów, omijającymi ustaloną z producentem umowę dystrybucyjną dla południowej Polski, Zamawiający będzie żądał przy weryfikacji ważności ofert stosownego certyfikatu, wystawionego przez producenta, który potwierdza wspomnianą umowę? Jego złożenie pozwoli Państwu mieć pewność współpracy z autoryzowanym dystrybutorem tychże akcesoriów, co daje też gwarancję ich jakości, atestów i oczekiwanych parametrów technicznych.

Odp.: Zamawiający żąda certyfikatu, wystawionego przez producenta potwierdzającego posiadanie umowy dystrybucyjnej dla Polski.

4. Zestaw 31 - Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie pętli o śr. osłonki 2,4 mm, dł. 240 cm, rozmiar 10, 15, 25, 32 mm.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

5. Zestaw 31 - Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie szczypiec o średnicy 2,8 mm.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

6. Zestaw 31 - Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie szczotek długich o średnicy 6 mm.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

7. Zestaw 31 - Czy Zamawiający w pozycji 17 dopuści zaoferowanie igieł o śr. osłonki 2,4 mm.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.



8. Zestaw 21, pozycja nr 1: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie sprzętu o poniżej podanych parametrach: Jednorazowy filtr BVF zapewniający 99,99% skuteczność antybakteryjną i antywirusową, ochronę pacjenta przed zakażeniem krzyżowym oraz spirometr przed skażeniem krzyżowym. Przeznaczony do badań respiracyjnych wdechowych i wydechowych. Zapewniający niską impedancję przepływu wydechowego i bardzo niski zakres „przestrzeni martwej” na poziomie 65ml w badaniach objętości płuc. Skuteczny przy przepływach dużej szybkości. Filtr elektrostatyczny w technologii nanowłókien. Odporność na przepływ powietrza przy 750 l / min - 0,08 kPa / l / s (0,8 cm H₂O). Średnica wewnętrzna filtra od strony urządzenia 28mm, od strony pacjenta wydłużony z ustnikiem typu bite-lip zapewniającym wygodne dopasowanie. W komplecie z zaciskiem na nos.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

9. Zestaw nr 21, pozycja nr 2: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie sprzętu o poniżej podanych parametrach: Jednorazowy filtr BVF zapewniający 99,99% skuteczność antybakteryjną i antywirusową, ochronę pacjenta przed zakażeniem krzyżowym oraz spirometr przed skażeniem krzyżowym. Przeznaczony do badań respiracyjnych wdechowych i wydechowych. Zapewniający niską impedancję przepływu wydechowego i bardzo niski zakres „przestrzeni martwej” na poziomie 65ml w badaniach objętości płuc. Skuteczny przy przepływach dużej szybkości. Filtr elektrostatyczny w technologii nanowłókien. Odporność na przepływ powietrza przy 750 l / min - 0,08 kPa / l / s (0,8 cm H₂O). Średnica wewnętrzna filtra od strony urządzenia 30mm, od strony pacjenta wydłużony z ustnikiem typu bite-lip zapewniającym wygodne dopasowanie. W komplecie z zaciskiem na nos.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

10. Zestaw 5, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki w rozmiarze M o chłonności 2300 ml oraz o retencji NAFC 650 g? Taki produkt jest obecnie do Państwa dostarczany.

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

11. Projekt umowy - Czy za dni robocze Zamawiający uważa dni od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp.: TAK.

12. Projekt umowy - Par. 7 ust. 1 ppkt 1): czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej wartości umowy brutto?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

13. Projekt umowy - Par. 7 ust. 1 ppkt 2): czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niedostarczonego na czas towaru?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

14. Projekt 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%?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

15. Zestaw 1, poz. 10-15, 17-21 - Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 10-15, 17-21 z pakietu 1. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

16. Zestaw 1, poz. 10-11 - Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.



17. Zestaw 1, poz. 10-16 - Czy zamawiający dopuści aby strzykawki w poz. 10-16 nie pochodziły od jednego producenta?

Odp.: Zamawiający wymaga aby sprzęt w ww. pozycjach pochodził od tego samego producenta.

18. Zestaw 1, poz. 19 - Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorecza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej - 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³)?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

19. Zestaw 1, poz. 19 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły bioreczej, natomiast kolec igły bioreczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

20. Zestaw 1, poz. 19 - Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

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

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

22. Zestaw 1, poz. 20 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły bioreczej, natomiast kolec igły bioreczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

23. Zestaw 1, poz. 20 - Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

24. Zestaw 1, poz. 21 - Czy Zamawiający dopuści IS bursztyń bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorecza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.



25. Zestaw 1, poz. 21 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyń. bez dodatkowego zaczeptu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekc igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

26. Zestaw 1, poz. 21 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyń. bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

27. Zestaw 2, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

28. Zestaw 2, poz. 2 - Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2 z pakietu 2. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

29. Zestaw 2, poz. 2 - Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

30. Zestaw 11, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

31. Zestaw 12, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

32. Zestaw 12, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

33. Zestaw 12, poz. 3 - Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

34. Zestaw 12, poz. 3 - Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m², długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

35. Zestaw 12, poz. 3 - Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

36. Zestaw 12, poz. 4-5 - Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.



37.Zestaw 12, poz. 4-5 - Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych, maskę trójwarstwową, wysokobarierową?

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

38.Zestaw 12, poz.6-7 - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

39.Zestaw 13, poz. 1,5,6 - Czy zamawiający wydzieli poz.1,5,6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

40.Zestaw 13, poz. 5,6 - Czy zamawiający dopuści maski do podaży tlenu z rezerwuarem wykonane z medycznego PCV?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

41.Zestaw 15, poz. 1-5 - Czy zamawiający dopuści pojemniki w kolorze wyłącznie czerwonym?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

42.Zestaw 15, poz. 1 - Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 0,5-0,8 litra, o średnicy ok. 10,5-12 cm, wysokości 11,5 cm, otwór wrzutowy ok. 6 cm, w kolorze czerwonym, w pokrywie nacięcia do zdejmowania igieł?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

43.ZESTAW 15, POZ. 4 - Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 3,5 litra, o średnicy ok. 12 cm, wysokości 28,5 cm, otwór wrzutowy ok. 6 cm, w kolorze czerwonym, w pokrywie nacięcia do zdejmowania igieł?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

44.Zestaw 16, poz.1 - Czy zamawiający dopuści śliniaki stomatologiczne o wymiarze 38 cm x 49 cm, składający się z dwóch warstw bibuły i warstwy folii, gramatura 54 g/m², z kieszenią 14 cm (+/1) na dole i trokami do zawiązania u góry, pakowane w paczkach po 50 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

45.Zestaw 16, poz.1 - Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

46.Zestaw 16, poz.4,6 - Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 50 cm x 40 cm, z perforacją co 80 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m²; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdzieranie, gramatura bibuły: 36 ± 0,10 g/m²; minimalna chłonność 160 g/m²; grubość folii 22 ± 2 μm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

47.Zestaw 16, poz. 5 - Czy zamawiający wymaga rolek podkładu testowanego dermatologicznie, co wykonawca potwierdzi odpowiednim dokumentem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

48.Zestaw 16, poz. 5 - Czy zamawiający wymaga rolek wykonanych ze 100 % czystej celulozy, co jest gwarancją miękkości i lepszej wchłaniałości?

Odp.: Zamawiający wymaga.

49.Zestaw 16, poz. 5 - Czy wymaga się aby podkłady medyczne były higienicznie zapakowane, każda rolka w oddzielnej folię?

Odp.: Zamawiający wymaga.

50.Zestaw 16, poz. 5 - Czy wymaga się dokumentów poświadczających, iż produkt był badany dermatologicznie i uzyskał pozytywną opinię?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.



51. Zestaw 16, poz. 5 - Czy wymaga się aby produkt był wykonany w 100% z czystej celulozy?

Odp.: Zamawiający wymaga.

52. Zestaw 16, poz. 5 - Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m²?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

53. Zestaw 16, poz. 5 - Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał perforację - minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm.?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

54. Zestaw 16, poz. 5 - Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

55. Zestaw 16, poz. 5 - Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

56. Zestaw 16, poz. 5 - Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

57. Zestaw 16, poz. 8 - Prosimy Zamawiającego o opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

58. Zestaw 16, poz. 1,3,4-6,8 - Czy zamawiający wydzieli poz. 1,3,4-6,8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

59. Zestaw 24, poz. 2-6,8,10,12 - Czy zamawiający wydzieli poz. 2-6,8,10,12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

60. Zestaw 24, poz. 6 - Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości 245 mm, pole opisu 15 mm x 80 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt., dostępne w kolorze białym, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2 (+/- 1 mm)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

61. Zestaw 24, poz. 12 - Czy zamawiający dopuści słój do zbiórki moczu typu tulipan z pokrywką?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

62. Zestaw 25, poz. 24 - Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/m², w kolorze zielonym, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

63. Zestaw 25, poz. 3,5-7,10-11,24 - Czy zamawiający wydzieli poz. 3,5-7,10-11,24 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.



64. Zestaw nr 6, Poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foley'a - tak jak obecnie stosowane - pakowane zgodnie z normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

65. Zestaw nr 6, Poz. 2 - Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SIWZ cyt. „dł. cewników standardowa” oznacza – analogicznie do cewników z poz. 1 - wymóg zaoferowania cewników o dł. 40cm (+/- 1cm) dla mężczyzn i 24cm (+/- 1cm) dla kobiet - tak jak w obecnie stosowanych.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

66. Zestaw nr 6, Poz. 3-4 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Nelatona i Tiemana - tak jak obecnie stosowane - pakowane zgodnie z normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - w opakowaniu typu folia-papier, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ - światowego lidera w ich produkcji firmy Convatec-Unomedical /Dania/, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

67. Zestaw nr 13, Poz. 2-3 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki do odsysania jednorazowego użytku - tak jak obecnie stosowane - sterylne, pakowane papier-folia. Wymagane na opakowaniu indywidualnym: data ważności, data produkcji, numer serii nazwa producenta, opisy w języku polskim. Wykonane z nietoksycznego, nie drażniącego, miękkiego PCV odpornego na załamania i skręcenie się końcówka lekko zaokrąglona. Każdy rozmiar w innym kolorze, kod rozmiaru barwny, 1 otwór centralny i min. 2 boczne, w rozmiarach wskazanych w SIWZ - światowego lidera w ich produkcji firmy Convatec-Unomedical /Dania/, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

68. Zestaw nr 17, Poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki Guedela, wykonane z innego niż wskazany w SIWZ materiału pozbawionego DEHP i innych szkodliwych substancji, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

69. Zestaw nr 17, Poz. 1 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki Guedela, powinny posiadać jednocześnie konstrukcję z blokerem zgryzu, co zwiększa bezpieczeństwo ich użytkowania oraz kolorowy kod identyfikujący rozmiar, widoczny wzdłuż całej rurki, w każdych warunkach klinicznych.

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

70. Zestaw nr 17, Poz. 2-3 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki - tak jak obecnie stosowane - powinny być wykonane z medycznej jakości PCV, silikonowanego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

71. Zestaw nr 22, Poz. 5 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kombinezony, powinny być sterylne, powinny spełniać wymagania dla środków ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z dyrektywą UE 89/686/EEC oraz powinny być odporne na przenikanie typowych cytostatyków (nie mniej niż 7 związków o klasie przenikania 5 wg EN 14325).

Odp.: Zamawiający potwierdza.

72. Zestaw nr 22, poz. 5 - Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kombinezony, powinny posiadać odporność na przebicie wg EN 863 przynajmniej >5 N oraz wytrzymałość szwów wg EN ISO 13935-2 na poziomie >30 N lub o wskazanie wymaganych w tym zakresie parametrów w oparciu o zapisy Art.30.1 Ustawy Pzp.

Odp.: Zamawiający potwierdza.



73.Zestaw nr 22, poz. 5 - Prosimy o doprecyzowanie, czy dla zapewnienie wygody i bezpieczeństwa użytkowania oferowanych kombinezonów, powinny one być wykonane z wysokiej gęstości polietylenu o wadze powierzchniowej 45 g/m² umożliwiające zapewnienie odpowiedniego komfortu termicznego podczas ich użytkowania oraz powinny posiadać szwy lamowane dodatkowo zabezpieczone materiałem typu Tyvek, elastyczną pętelkę na kciuk, elastyczne mankiety rękawów i nogawek oraz zamknięcie z przodu kombinezonu na zamek błyskawiczny przykryty patką.

Odp.: Zamawiający wymaga aby oferowane kombinezony były wykonane z wysokiej gęstości polietylenu o wadze powierzchniowej 45 g/m² umożliwiające zapewnienie odpowiedniego komfortu termicznego podczas ich użytkowania oraz powinny posiadać szwy lamowane dodatkowo zabezpieczone materiałem typu Tyvek, elastyczną pętelkę na kciuk, elastyczne mankiety rękawów i nogawek oraz zamknięcie z przodu kombinezonu na zamek błyskawiczny przykryty patką.

74.Zestaw nr 22, poz. 5 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kombinezony powinny być dostępne w min. 6 rozmiarach od S do XXXL, do dowolnego wyboru Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

75.Zestaw nr 22, Poz. 6 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane nakrycia ochronne na buty, powinny być wykonane z wysokiej gęstości polietylenu o wadze powierzchniowej 45 g/m² umożliwiające zapewnienie odpowiedniego komfortu termicznego podczas ich użytkowania

Odp.: Zamawiający potwierdza.

76.Zestaw nr 22, poz. 6 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane nakrycia ochronne na buty, powinny być sterylne, powinny spełniać wymagania dla środków ochrony indywidualnej kategorii I.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

77.Zestaw nr 22, poz. 6 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane nakrycia ochronne na buty, powinny posiadać podeszwę antypoślizgową, lamowane szwy oraz troki do zawiązania wokół kostki.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

78.Zestaw nr 22, Poz. 7 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane nakrycia ochronne głowy, powinny być wykonane z wysokiej gęstości polietylenu o wadze powierzchniowej 45 g/m² umożliwiające zapewnienie odpowiedniego komfortu termicznego podczas ich użytkowania.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

79.Zestaw nr 22, poz. 7 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane nakrycia ochronne głowy, powinny być sterylne, powinny spełniać wymagania dla środków ochrony indywidualnej kategorii I.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

80.Zestaw nr 22, poz. 7 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane nakrycia ochronne głowy, powinny być w uniwersalnym rozmiarze, powinny posiadać troki, lamowane szwy oraz regulowany system wiązania umożliwiające precyzyjne dopasowanie do rozmiaru głowy.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

81.Zestaw nr 22, Poz. 8 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne półmasksi typu FFP3 z filtrem oraz równoważną do opisanej w siwz membraną, zgodne z wszelkimi obowiązującymi w zakresie ich użytkowania wymogami, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

82.Zestaw nr 25, Poz. 18 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane wymienniki ciepła i wilgoci, powinny być przeznaczone dla spontanicznie oddychających pacjentów z tracheostomią - powinny charakteryzować się niewielkimi rozmiarami /waga do 9g przy przestrzeni martwej do 16ml/ oraz wysoką wydajnością nawilżania /min. 28 mg/l przy VT - 500 ml/, powinny być jednoczęściowe oraz powinny posiadać port do podawania tlenu i port do odsysania, opakowanie folia/papier.

Odp.: Zamawiający wymaga aby wymiennik ciepła wilgoci był przeznaczony dla pacjentów samodzielnie oddychających tzw. SZTUCZNY NOS.



83. Zestaw nr 25, Poz. 21 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski krtaniowe, powinny posiadać urządzenie monitorujące ciśnienie w mankiecie zapewniające ciągłą i szybką informację wizualną /kolorystyczną/ o wartości ciśnienia w masce, a tym samym umożliwiające szybką reakcję w wypadku zmian ciśnienia zagrażającego pacjentowi.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

84. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust. 6 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

85. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5% łącznej wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy brutto;

2) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy artykułów, w wysokości 0,5% wartości tejże dostawy brutto, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieprawidłowo zrealizowanej części dostawy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

86. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów: „...od otrzymania zgłoszenia Zamawiającego o zaistniałym fakcie” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

87. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 10 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego (także do 30 dni), do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

88. **Dotyczy wyjaśnień z dnia 09.09.2019, PYTANIE 1 i 2 dot. zadania nr 1** - Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaferowania produktów jednego producenta dla pozycji 1-5, 12-16, 6-9, 27-32 ustanowionego w odpowiedzi na pytania zadane przez firmę KD Medical. Wymóg jednego producenta w celu zachowania kompatybilności nie ma żadnego uzasadnienia ponieważ o kompatybilności decydują normy które musi spełnić każdy wyrób medyczny. Normy te gwarantują kompatybilność określonych produktów względem siebie niezależnie od producenta. Brak pozytywnej odpowiedzi z Państwa strony uniemożliwi złożenie oferty wszystkim potencjalnym oferentom poza obecnym dostawcą. Ponadto w przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie jaki rodzaj kompatybilności względem siebie ma na myśli Zamawiający odnośnie oferowanych strzykawek, czy Zamawiający zamierza je ze sobą w jakiś sposób łączyć?

Odp.: Zamawiający wymaga aby sprzęt w ww. pozycjach pochodził od tego samego producenta.

89. Dotyczy zadania nr 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pieluchomajtek wyposażonych w jeden ściągacz taliowy z tyłu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

90. dotyczy zadania nr 6, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników o długości tylko dla mężczyzn?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.



91. Dotyczy Zestawu nr 12 poz. 3 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji fartucha z włókniny polipropylenowej SMS, jednorazowy, wykonany z włókniny o gramaturze 35 g/m². Rękaw zakończony dzianym poliestrowym mankietem. Fartuch wiązany na troki.

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

92. Dotyczy Zestawu nr 12 poz. 7 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji czepków w kolorze zielonym i niebieskim. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

93. Dotyczy Zestawu nr 28 poz. 4 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 16523-1 oraz EN 374-4. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

94. Dotyczy Zestawu nr 28 poz. 4 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający w ww. pozycji omyłkowo wpisał: „rękawice zgodne z EN 45591-40”, a poprawny zapis winien być następujący: „rękawice zgodne z EN 455 (1-4)”.

Odp.: Zamawiający omyłkowo wpisał normę, poprawny zapis winien być następujący: „rękawice zgodne z EN 455 (1-4)”.

95. Dotyczy Zestawu nr 28 poz. 10 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic: - posiadających lepszy AQL = 1.0. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

96. Wzór umowy - Wnosimy o zmianę postanowienia § 3 ust. 3 projektu umowy i nadani Wnosimy o wykreślenie § 2 ust. 9 i 10 oraz § 5 ust. 5 projektu umowy. UZASADNIENIE: Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także z zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

97. Wzór umowy - Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 2 ust. 9 lub 11 (w zależności od tego czy Zamawiający przystanie na wniosek z pkt 1) 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.” UZASADNIENIE : Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

98. Wzór umowy - Wnosimy o wykreślenie § 5 ust. 6 projektu umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

99. Wzór umowy - Wnosimy o modyfikację zapisu § 7 ust. 1 pkt 1) projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.



100. Wzór umowy - Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5 % za każdy dzień zwłoki - w § 7 ust. 1 pkt 2) projektu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

101. Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 6, 10 oraz 12 projektu umowy. UZASADNIENIE: Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także z zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

102. Zestaw nr 21, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy ustnik z filtrem, w którym: martwa przestrzeń - 45ml, efektywności filtracji antywirusowej – 99.99%, opór 1,5cm H₂O/L/sec, średnica wewnętrzna od strony urządzenia – 27,5mm, jednokolorowy filtr z wyprofilowaniem od strony pacjenta, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

103. Zestaw nr 21, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy ustnik z filtrem, w którym: martwa przestrzeń - 45ml, efektywności filtracji antywirusowej – 99.99%, opór 1,5cm H₂O/L/sec, średnica wewnętrzna od strony urządzenia – 29,5mm, jednokolorowy filtr z wyprofilowaniem od strony pacjenta, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

104. Zestaw nr 27, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści system do resuscytacji dla dzieci z workiem o pojemności 600ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

105. Zestaw nr 27, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści system do resuscytacji dla dorosłych z workiem o pojemności 1,65l i zastawce 60cm H₂O, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

106. Zestaw nr 27, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści system do resuscytacji dla dzieci z workiem o pojemności 600ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

107. Zestaw nr 27, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści system do resuscytacji dla dorosłych z workiem o pojemności 1,65l i zastawce 60cm H₂O, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

108. Zestaw nr 27, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści, aby w zestawie znalazł się nebulizator o wielkości zbiornika lekowego 6ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.



109. Zestaw nr 27, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści, aby w zestawie znalazł się nebulizator o wielkości zbiornika lekowego 6ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

110. Zestaw nr 27, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści, aby w zestawie znalazł się nebulizator o pojemności 6ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

111. Zestaw nr 29, pozycja nr 20 – Czy zamawiający dopuści łyżkę jednorazową z angielskim opisem na opakowaniu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

112. Zestaw nr 29, pozycja nr 21 – Czy zamawiający dopuści łyżkę jednorazową z angielskim opisem na opakowaniu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

113. Zestaw 3, poz. 1-2 - Prosimy o dopuszczenie możliwości przyjęcia za jednostkę miary op.=200szt. i odpowiednie przeliczenie ilości zgodnie z informacją zawartą w Rozdziale III, pkt. 8 SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

114. Zestaw 3, poz. 1-2 - Czy Zamawiający oczekuje nakłuwacza automatycznego o głębokości nakłucia 1,8 lub 2,4 mm i rozmiarze igły (21G) ostrze wykonane ze stali nierdzewnej pokryte silikonem, którego obudowa jest zbliżona w kształcie do litery T, co umożliwi optymalne wykonanie nakłucia eliminując wibracje, redukując tym samym odczucie bólu, jak również zapobiega uszkodzeniom tkanki?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

115. Zestaw 8, poz. 1-2 - Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje wyceny za 1 opakowanie zawierające 100 sztuk? Błony nie mogą być sprzedawane oddzielnie.

Odp.: Zamawiający omyłkowo zapisał jednostkę miary sztuki zamiast opakowania. Zamawiający oczekuje wyceny opakowań zawierający 100szt. błon.

116. Zestaw nr 12, poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji fartucha wykonanego z włókniny polipropylenowej o gramaturze 30 g/m², podfoliowanego w części przedniej fartucha. Rękawy zakończone mankietem szer. 5 cm, długość fartucha 115 cm, wiązany na troki.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

117. Zestaw nr 16, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji śliniaków ochronnych, wykonanych z dwóch warstw bibuły przedzielonych i wzmocnionych warstwą folii PE z trokami w górnej części pozwalają na zawiązanie śliniaka, dolna część śliniaka zakończona kieszenią. Produkt dostępny w 7 kolorach. Rozmiar 38 cm x 48 cm + kieszeń 14 cm.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

118. Zestaw nr 16, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji śliniaków w rozmiarze wym. 37 x 70 cm, wiązanych, niebieskich.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

119. PROJEKT UMOWY - § 7, ust. 1, pkt. 2 - Prosimy o zmianę zapisu i zmniejszenie kary umownej za opóźnienie w realizacji każdorazowej dostawy i nadanie temu punktowy następującego brzmienia: „za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy artykułów, w wysokości 2% wartości tejże dostawy brutto.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.



120. Zadanie nr 1, poz. 1-5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-5 z zadania nr 1.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

121. Zadanie nr 1, poz. 10-18 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10-18 z zadania nr 1

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

122. Zadanie nr 1, poz. 19-23 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 19-23 z zadania nr 1

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

123. Zadanie, poz. 7 - Czy Zamawiający wymaga Igłę typu „Luer” długo i krótko ściętą czy jedną z nich?

Odp.: Zamawiający wymaga igły długo i krótko ściętej.

124. Zadanie nr 1 poz. 6-9 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby wszystkie igły w poz. 6-9 były od jednego producenta?

Odp.: Zamawiający wymaga aby sprzęt w ww. pozycjach pochodził od tego samego producenta.

125. Zadanie nr 1 poz. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do pobierania leków ściętą pod kątem 45 stopni?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

126. Zadanie nr 1 poz. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do pobierania leków o klasie IIa?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

127. Zadanie nr 1 poz. 10-11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej Luer w op. Po 25 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

128. Zadanie nr 1 poz. 17 - Czy Zamawiający wymaga strzykawkę 100 ml do cewników z podwójną skalą pomiarową?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

129. Zadanie nr 1 poz. 18 - Czy Zamawiający wymaga strzykawkę „Janetta” do karmienia z kapturkiem zabezpieczającym końcówkę cewnikową?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

130. Zadanie nr 1 poz. 19-20 - Czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga aby zacisk rolkowy wyposażony był w dodatkowy element konstrukcyjny na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, a nie żeby igła była wciskana w miejsce wlotu lub wylotu drenu?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

131. Zadanie 1 poz. 20 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą ściętą trójplaszczynowo?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

132. Zadanie 1 poz. 20 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą kroplową o dł 5,5 cm w części przezroczystej?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

133. Zadanie 1 poz. 21 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Przyrządu do przetaczania leków światłoczułych z igłą ściętą trójplaszczynowo?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

134. Zadanie 1 poz. 20 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą kroplową o dł 5,5 cm w części przezroczystej?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

135. Zadanie 1 poz. 21 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Przyrządu do przetaczania leków światłoczułych bez łącznika dodatkowej iniekcji?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.



136. Zadanie nr 1 poz. 24-26 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 24,25,26 z zadania nr 1?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

137. Zadanie nr 1 poz. 26 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezpiecznej igły 25 G w rozm. 0,5 x 16 mm?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

138. Zadanie nr 1 poz. 27 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezpiecznej igły iniekcyjnej od innego producenta, a pozycje 28-31 od tego samego?

Odp.: Zamawiający wymaga aby sprzęt w ww. pozycjach pochodził od tego samego producenta.

139. Zadanie nr 1 poz. 27 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do penów typu NOVOFINE zwykłej?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

140. Zadanie nr 1 poz. 27-31 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dotyczącego jednego producenta?

Odp.: Zamawiający wymaga aby sprzęt w ww. pozycjach pochodził od tego samego producenta.

141. Zadanie nr 1 poz. 27-31 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły bezpiecznej bez zabezpieczenia w kolorze odpowiadającym rozmiarowi igły, w zamian z kolorystycznym oznaczeniem konektora?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

142. Zadanie nr 1 poz. 32 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły bezpiecznej o rozmiarze G 0,5 x 30 mm??

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

143. Zadanie nr 1 poz. 33 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na worek do butelki w kolorze żółtym?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

144. Zadanie nr 1 poz. 33 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na worek do butelki w rozm. 21 cm x 30 cm?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

145. Zadanie nr 1 poz. 33 - Czy Zamawiający może doprecyzować informacje na temat ilości, czy ma być opakowanie czy sztuki w ilości 2500. Jeżeli op. to, Wykonawca prosi o podanie ilości w opakowaniu?

Odp.: Zamawiający omyłkowo zapisał jednostkę miary opakowania zamiast sztuki. Zamawiający wymaga wyceny 2500 szt.

146. Zadanie nr 1, poz. 34 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 34 z zadania nr 1?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

147. Zadanie nr 2 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej wykonanej z FEP?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

148. Zadanie nr 2 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej z 2 paskami radiocieniującymi?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

149. Zadanie nr 2 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej z igłą po wyjęciu kaniuli automatycznie zabezpieczonej plastikowym zatrzaskiem?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

150. Zadanie nr 2 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie bezpieczne w rozm. 16 G- 24 G z logo producenta na opakowaniu?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.



151. Zadanie nr 2 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie bezpieczne w rozm. 16 G- 24 G z trzpieniem powyżej brzegu koreczka?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

152. Zadanie nr 2 poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści automatyczną dwudrożną zastawkę do dostępu bezigłowego z przepływem 8 l/h?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

153. Zadanie nr 2 poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 4 z pakietu nr 2?

Odp.: Zamawiający a zgody na wydzielenie.

154. Zadanie nr 2 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych z drenem o dł. 1500 mm?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

155. Zadanie nr 2 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie beczułki? Przyrząd ten posiada przepływ 5-250 ml/godz. i roztworów o lepkości od 10 do 40% od 5-200 ml/h Możemy zaproponować powyższy przyrząd w konkurencyjnej cenie.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

156. Zadanie nr 2 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu w opakowaniu typu folia/folia?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

157. Zadanie nr 2 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu z filtrem 210 um?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

158. Zadanie nr 2 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu bez miejsca na podwieszenie drenu?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

159. Zadanie nr 2 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu bez pochewki na igłę biorczą?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

160. Zadanie nr 2 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem z komorą jednocześnieową?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

161. Zadanie 2 poz. 7-8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego tylko optycznego?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

162. Zadanie 2 poz. 7-8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego wykonanego z poliwęglanu?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

163. Dotyczy Zestawu nr 12 poz. 1 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji fartuchów w kolorze niebieskim oraz zielonym. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odp.: Zamawiający dopuszcza.



Niniejszym **zawiadamiam**, iż w związku z licznymi zapytaniami dotyczącymi treści SIWZ, działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2018r. poz. 1986 z póź. zm.) o **przesunięciu terminu składania ofert w niniejszym postępowaniu na dzień 17 września 2019r. godz. 13:00.**

W związku z powyższym ulegają zmianie zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz ogłoszenia, które otrzymują brzmienie:

Zapisy w SIWZ:

1. **Rozdz. X ust. 9.** SIWZ w części informującej o miejscu i terminie składania ofert, otrzymuje brzmienie:

„Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, w siedzibie Zamawiającego w SEKRETARIACIE i oznakować w następujący sposób:

SCM Sp. z o. o., ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup
„Dostawa wyrobów medycznych i art. j. u.
nr sprawy: ZP/13/2019
Otworzyć na jawnym otwarciu ofert
w dniu 17 września 2019r. o godz. 13:15”

2. **Rozdz. XI ust. 1.** SIWZ w części informującej o miejscu i terminie składania ofert, otrzymuje brzmienie:

„Ofertę należy złożyć w SEKRETARIACIE Zarządu SCM Sp. z o. o., budynek administracyjny przy ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup, do dnia **17 września 2019r.**, do godziny **13⁰⁰** i zaadresować zgodnie z opisem przedstawionym w rozdziale X. SIWZ”.

3. **Rozdz. XI ust. 3.** SIWZ w części informującej o miejscu i dacie otwarcia ofert, otrzymuje brzmienie:

„Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego, budynek administracji, Dział Zamówień Publicznych i Zakupów, w dniu **17 września 2019r.**, o godzinie **13¹⁵**”.

Zapisy w OGŁOSZENIU:

1. **Sekcja IV: Procedura**

IV.6.2) otrzymuje brzmienie:

Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:

Data: 2019-09-17, godzina: 13:00

PROKURENT SAMORZĄDOWY

mgr Senia Celulla