

Warszawa, dnia 20.08.2018 r.

DZPiZ- 01 /53/2018

WYKONAWCY

Informacja dla wszystkich Wykonawców uczestniczących w przetargu nieograniczonym na: „Zakup i dostawę wyrobów medycznych sterylnych na rzecz Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o. cz. IV” (nr sprawy 53/2018).

Działając na podstawie 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (*tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579*) Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania wniesione przez Wykonawców w trakcie niniejszego postępowania przetargowego:

Pytanie nr 1 Dotyczy: pakiet 19 pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z pakietu 19 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Wydzielenie pozycji pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź Nr 1:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ,

Pytanie nr 2 Dotyczy: pakiet 19 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR i długości 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm, z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniecyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika

Odpowiedź Nr 2:

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 Dotyczy: pakiet 19 pozycja 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z pakietu 19 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź Nr 3:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 4 Dotyczy: pakiet 7 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewniki o przekroju 12 FR



długości 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm oraz 14 FR długości 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji?

Odpowiedź Nr 4:

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści tampon o rozmiarach 5,5 x 2 x 1,5? Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

Odpowiedź Nr 5:

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 1 opisując zestaw do przezskórnej tracheotomii jako kompletny, oczekuje zestawu zawierającego rurkę tracheotomijną?

Odpowiedź Nr 6:

TAK, Zamawiający oczekuje kompletnego zestawu zawierającego rurkę tracheotomijną, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem o kroju standardowym, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź Nr 7:

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8

Pakiet 2, pozycja 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne w rozmiarach M (124cm), L(128cm), XL (138cm) oraz XXL (157cm)?

Odpowiedź Nr 8:

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9

Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem o kroju standardowym, z kolorową lamówką oznaczającą rozmiar oraz informacją o poziomie ochrony nadrukowaną z przodu fartucha?

Odpowiedź Nr 9:

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10

Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający wzmocnienia spełniający wymagania wysokie?

Odpowiedź Nr 10:

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11

Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch bez wzmocnień spełniający wymagania standardowe?

Odpowiedź Nr 11:

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 pozycja 8 dopuści Cewniki naczyniowe do hemodializy poliuretanowe dwukanałowe o średnicy:

- 11 F i długościach 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm
- 12 F i długościach 15 cm, 20 cm?

Odpowiedź Nr 12:

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści tampon o rozmiarach 8 x 2,5 x 1,5? Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

Odpowiedź Nr 13:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 14

Czy w Pakiecie nr 5 poz. 2 Zamawiający dopuszcza soczewkę wewnątrzgalkową akrylową, jednocześnie hydrofilną o ostrych krawędziach na pełnym obwodzie części optycznej z obu jej stron, niezależnie ostre krawędzie na częściach haptycznych, dwie części haptyczne rozbudowane z jednym otworem w każdym haptenie, z injektorem jednorazowego użytku z wbudowanym kartridżem fabrycznie zapakowanym w jednym pudełku z soczewką

- średnica części optycznej 6,20mm – 6,50mm
- średnica całkowita soczewki: 12,5mm
- angulacja 0°
- uwodnienie 26%
- indeks refrakcji 1,46
- optyka obustronnie równomiernie wypukła (biconvex) – możliwość obustronnego wszczepiania
- zakres mocy od 10 do 25 D.

Odpowiedź Nr 14

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4%, 30%, 46,7% w postaci ampulko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampulko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampulko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania

np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź Nr 15

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z Pakietu nr 19 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwość składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź Nr 16

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 17

Dotyczy Pakietu nr 2 pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylnego, wykonanego z pięciowarstwowej, barierowej, niepylącej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m² w kolorze niebieskim. Sposób złożenia i konstrukcja pozwalają na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne – troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Przy szyi lamówka w niebieskim kolorze, w tyłu zapięcie na rzep. Rękaw zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem. Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową. Opakowanie zewnętrzne fartucha folia-papier. Opakowanie wewnętrzne - serweta włókninowa. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki w rozmiarze ok. 30 x 40 cm. Trzy naklejki z nazwą producenta, kodem kreskowym, nr serii, nr katalogowym i datą ważności. Zgodność z normą EN-13795 1-3. Rozmiar M,L,XL,XXL

Odpowiedź Nr 17

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18

Dotyczy Pakietu nr 2 pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylnego, wykonanego z pięciowarstwowej, barierowej, niepylącej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m² w kolorze niebieskim.

Sposób złożenia i konstrukcja pozwalają na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne – troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Przy szyi lamówka w niebieskim kolorze, w tyłu zapięcie na rzep. Rękaw zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem. Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową.

Opakowanie zewnętrzne fartucha folia-papier. Opakowanie wewnętrzne - serweta włókninowa. W każdym opakowaniu dołączone dwa ręczniki w rozmiarze ok. 30 x 40 cm. Trzy naklejki

zawierające nazwę producenta, kod kreskowy, nr serii, nr katalogowy i datę ważności. Zgodność z normą EN-13795 1-3.

Fartuchy dostępne w następujących rozmiarach: M, L, XL, XXL

Odpowiedź Nr 18

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19

Pakiet nr 2 pozycja nr 3

Fartuch chirurgiczny sterylny, wykonany z pięciowarstwowej, barierowej, niepylącej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m² w kolorze niebieskim, wzmacniany nieprzemakalnymi wstawkami w części przedniej i na rękawach. Sposób złożenia i konstrukcja pozwala na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora.

Fartuch wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne – troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Przy szyi lamówka w kolorze fioletowym, w tyłu zapięcie na rzep

Rękaw zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem

Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową

Opakowanie zewnętrzne fartucha folia-papier. Opakowanie wewnętrzne - serweta włókninowa

Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki w rozmiarze ok. 30 x 40 cm

Trzy naklejki z nazwą producenta, kodem kreskowym, nr serii, nr katalogowym i datą ważności

Zgodność z normą EN-13795 1-3. Rozmiar M,L,XL,XXL

Odpowiedź Nr 19

NIE, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 20

Dotyczy Projektu Umowy

W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź Nr 20

Tak, Zamawiający wyraża zgodę: e – mail: apтека@szpitalczerniakowski.waw.pl.

Pytanie nr 21

Dotyczy Pakietu 1 pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego obłożenia do chirurgii biodra wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodnej z EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m² i chłonności 450%. Serwety wzmocnione posiadają dodatkowy obszar wzmocnień z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m² i chłonności 950%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Skład zestawu jest następujący :

-1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 140 cm (opakowanie zestawu) wykonana z foliowo -włókninowego laminatu złożonego z warstwy polietylenowej folii ze wzmocnioną strefą z chłonnej, polipropylenowej włókniny o gramaturze 87 g/m²

-1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm wykonana w formie rękawa z foli polietylenowej (nieprzenikalnej dla wilgoci

1 drobnoustrojów) z wierzchnią strefą wzmocnioną z chłonnej włókniny polipropylenowej (odporna na ścieranie i niskopyląca). Serweta złożona teleskopowo. Gramatura 85 g/m².

-1 x serweta dwuwarstwowa nieprzylepna 150 x 150 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-2 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona 200 x 260 cm, otwór typu "U" przylepny 6,5 x 95 cm

-1 x serweta dwuwarstwowa przylepna 300 x 170 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-2 x serweta dwuwarstwowa przylepna 90 x 75 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-1 x osłona na kończynę dwuwarstwowa 35 x 120 cm, rolowana

-2 x taśma przylepna 10 x 50 cm

-4 x ręcznik celulozowy 30-33 x 33 cm

Każdy zestaw posiada kartę informacyjną umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego ze spisem komponentów i min. 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające datę ważności i nr serii. Opakowanie: zewnętrzne opakowanie w wytrzymałą torbę plastikową typu VentBag + karton zabezpieczający, wewnętrzne opakowanie z włókniny.

Odpowiedź Nr 21

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ,

Pytanie nr 22

Dotyczy Pakietu 1 pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego obłożenia do chirurgii biodra wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodnej z EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m² i chłonności 450%. Serwety wzmocnione posiadają dodatkowy obszar wzmocnień z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m² i chłonności 950%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Skład zestawu jest następujący :

-1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 140 cm (opakowanie zestawu) wykonana z foliowo -włókninowego laminatu złożonego z warstwy polietylenowej folii ze wzmocnioną strefą z chłonnej, polipropylenowej włókniny o gramaturze 87 g/m²

-1 samoprzylepna serweta operacyjna 170 x 300 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-1 samoprzylepna serweta operacyjna typu „U” z padem chłonnym ("U" 6,5 x 95 cm) 260 x 200 cm (pad 150 x 160 cm)

-1 samoprzylepna serweta operacyjna typu „U” ("U" 6,5 x 85 cm) 220 x 170 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3)

O gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-1 serweta nieprzylepna 150 x 100 cm

-2 taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm

-4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

+ osobno pakowana 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm wykonana w formie rękawa z folii polietylenowej (nieprzenikalnej dla wilgoci i drobnoustrojów) z wierzchnią strefą wzmocnioną z chłonnej włókniny polipropylenowej (odporna na ścieranie i niskopyląca). Serweta złożona teleskopowo. Gramatura 85 g/m².

Odpowiedź Nr 22

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 23

Dotyczy Pakietu 1 pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego obłożenia do chirurgii biodra wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodnej z EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m² i chłonności 450%. Serwety wzmocnione posiadają dodatkowy obszar wzmocnień z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m² i chłonności 950%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. **Skład zestawu jest następujący :**

-1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 140 cm (opakowanie zestawu) wykonana z foliowo -włókninowego laminatu złożonego z warstwy polietylenowej folii ze wzmocnioną strefą z chłonnej, polipropylenowej włókniny o gramaturze 87 g/m²

-1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm wykonana w formie rękawa z folii polietylenowej (nieprzenikalnej dla wilgoci

1 drobnoustrojów) z wierzchnią strefą wzmocnioną z chłonnej włókniny polipropylenowej (odporna na ścieranie i niskopyląca). Serweta złożona teleskopowo. Gramatura 85 g/m².

-1 samoprzylepna serweta operacyjna 170 x 300 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-1 samoprzylepna serweta operacyjna typu „U” z padem chłonnym ("U" 10 x 95 cm) 245 x 280 cm (pad 150 x 160 cm)

-1 serweta nieprzylepna 150 x 200 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-1 serweta nieprzylepna 75 x 90 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-1 osłona na kończynę 35 x 120 cm

-2 taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm

-4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

+ osobno pakowana 1 x samoprzylepna serweta operacyjna typu „U” (“U” 10 x 60 cm) 150 x 200 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

Odpowiedź Nr 23

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 24

Dotyczy Pakietu 1 pozycja 2.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania sterylnego obłożenia zestawu wyciągowego wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodnej z EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m² i chłonności 450%. Serwety wzmocnione posiadają dodatkowy obszar wzmocnień z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m² i chłonności 950%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Skład zestawu jest następujący:

-1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 140 cm (opakowanie zestawu) wykonana z foliowo -włókninowego laminatu złożonego z warstwy polietylenowej folii ze wzmocnioną strefą z chłonnej, polipropylenowej włókniny o gramaturze 87 g/m²

-1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm wykonana w formie rękawa z foli polietylenowej (nieprzenikalnej dla wilgoci

1 drobnoustrojów) z wierzchnią strefą wzmocnioną z chłonnej włókniny polipropylenowej (odporna na ścieranie i niskopyłca). Serweta złożona teleskopowo. Gramatura 85 g/m².

-1 samoprzylepna serweta operacyjna typu "U" ("U" 15 x 95 cm) z padem chłonnym 260 x 200 cm (pad 100 x 175 cm)

-1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 170 x 250 cm (pad 50 x 75 cm)

-1 serweta nieprzylepna 150 x 200 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Odpowiedź Nr 24

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25

Dotyczy Pakietu 1 pozycja 2.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania sterylnego obłożenia zestawu wyciągowego wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodnej z EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m² i chłonności 450%. Serwety wzmocnione posiadają dodatkowy obszar wzmocnień z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m² i chłonności 950%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Skład zestawu jest następujący :

-1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 140 cm (opakowanie zestawu) wykonana z foliowo -włókninowego laminatu złożonego z warstwy polietylenowej folii ze wzmocnioną strefą z chłonnej, polipropylenowej włókniny o gramaturze 87 g/m²

-1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm wykonana w formie rękawa z foli polietylenowej (nieprzenikalnej dla wilgoci

1 drobnoustrojów) z wierzchnią strefą wzmocnioną z chłonnej włókniny polipropylenowej (odporna na ścieranie i niskopyląca). Serweta złożona teleskopowo. Gramatura 85 g/m².

-1 samoprzylepna serweta operacyjna typu "U" z padem chłonnym ("U" 15 x 95 cm) 260 x 200 cm (pad 100 x 175 cm)

-1 samoprzylepna serweta operacyjna 170 x 250 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-1 serweta nieprzylepna 150 x 200 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-1 osłona na krocze 35 x 20 cm

-1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm

-4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Odpowiedź Nr 25

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy Pakietu 1 pozycja 3.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego obłożenia do artroskopii wykonanego z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Skład zestawu jest następujący :

-1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 140 cm (opakowanie zestawu) wykonana z foliowo -włókninowego laminatu złożonego z warstwy polietylenowej folii ze wzmocnioną strefą z chłonnej, polipropylenowej włókniny o gramaturze 87 g/m²

-1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm wykonana w formie rękawa z foli polietylenowej (nieprzenikalnej dla wilgoci

1 drobnoustrojów) z wierzchnią strefą wzmocnioną z chłonnej włókniny polipropylenowej (odporna na ścieranie i niskopyląca). Serweta złożona teleskopowo. Gramatura 85 g/m².

-1 serweta nieprzylepna 150 x 175 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-1 serweta do artroskopii z workiem do zbiórki płynów 320 x 245 cm (2 otwory 5 x 7 cm) wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3)



O gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-1 osłona na kończyne 35 x 80 cm

-2 taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm

-4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Odpowiedź Nr 26

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 27

Dotyczy Pakietu 1 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania sterylnego obłożenia zestawu do chirurgii ręki lub stopy

wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodnej z EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m² i chłonności 450%. Serwety wzmocnione posiadają dodatkowy obszar wzmocnień z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m² i chłonności 950%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Skład zestawu jest następujący :

-1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 140 cm (opakowanie zestawu) wykonana z foliowo -włókninowego laminatu złożonego z warstwy polietylenowej folii ze wzmocnioną strefą z chłonnej, polipropylenowej włókniny o gramaturze 87 g/m²

-1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm wykonana w formie rękawa z foli polietylenowej (nieprzenikalnej dla wilgoci

1 drobnoustrojów) z wierzchnią strefą wzmocnioną z chłonnej włókniny polipropylenowej (odporna na ścieranie i niskopyłaca). Serweta złożona teleskopowo. Gramatura 85 g/m².

-1 serweta do operacji dłoni/stopy z padem chłonnym, z samouszczelniającym otworem (Ø 3 cm) 245 x 320 cm (pad 150 x 150 cm)

-1 serweta nieprzylepna 100 x 175 cm wykonana z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN 13795 1,2,3) O gramaturze 55g/m². Jedną z warstw materiału stanowi folia polietylenowa. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H₂O oraz odporność na rozerwanie >150kPa (zgodnie z EN 13938-1).

-2 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Odpowiedź Nr 27

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28

Dotyczy Pakietu 2 pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania sterylnego fartucha chirurgicznego zgodnego z EN 13795 1-3; wykonanego z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35g/m². Rękaw typu reglan zakończony elastycznym mankietem z dzianiny 100 % poliester. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, zapięcie przy szyi na taśmę umożliwiającą zapięcie fartucha w dowolnym miejscu na plecach. Kolorowa lamówka przy szyi identyfikująca rodzaj fartucha przed rozłożeniem. Umieszczenie troków w specjalnym kartoniku umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego – zachowanie pełnej sterylności tylnej części

fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. W opakowaniu 2 ręczniki do osuszania rąk; całość dodatkowo owinięta w serwetę włókninową SMS; na opakowaniu min 1 naklejka do dokumentacji. Fartuchy dostępne w rozmiarze M, L, XL, XXL,

Odpowiedź Nr 28

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 29

Dotyczy Pakietu 2 pozycja 2.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego fartucha chirurgicznego zgodnego z EN 13795 1-3; wykonanego z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 40g/m². Rękaw typu prostego zakończony elastycznym mankietem z dzianiny 100 % poliester. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, zapięcie przy szyi na taśmę umożliwiającą zapięcie fartucha w dowolnym miejscu na plecach. Kolorowa lamówka przy szyi identyfikująca rodzaj fartucha przed rozłożeniem. Umieszczenie troków w specjalnym kartoniku umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego – zachowanie pełnej sterylności tylnej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. W opakowaniu 2 ręczniki do osuszania rąk; całość dodatkowo owinięta w serwetę włókninową SMS; na opakowaniu min 1 naklejka do dokumentacji. Fartuchy dostępne w rozmiarze M, L, XL, XXL,

Odpowiedź Nr 29

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30

Dotyczy Pakietu 2 pozycja 3.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego fartucha chirurgicznego zgodnego z EN 13795 1-3; wykonanego z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny 100% poliester. Rękaw o specjalnym kroju typu reglan wzmocniony do łokcia poprzez zastosowanie specjalnej oddychającej 3-warstwowej włókniny. Przód fartucha wzmocniony przez oddychający 2-warstwowy laminat o BI=6. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, zapięcie przy szyi na taśmę umożliwiającą zapięcie fartucha w dowolnym miejscu na plecach. Kolorowa lamówka przy szyi identyfikująca rodzaj fartucha przed założeniem. Umieszczenie troków w specjalnym kartoniku umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego – zachowanie pełnej sterylności tylnej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. W opakowaniu 2 ręczniki do osuszania rąk; całość dodatkowo owinięta w serwetę włókninową SMS; na opakowaniu min 1 naklejka do dokumentacji. Fartuchy dostępne w rozmiarze M, L, XL, XXL,

Odpowiedź Nr 30

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 31

Dotyczy Pakietu 2 pozycja 1,3.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnych fartuchów chirurgicznych zgodnych z EN 13795 1-3 bez zawartości lateksu, celulozy, paraprzepuszczalnych na całej powierzchni, antystatycznych, odpornych na przenikanie płynów i alkoholi.

Odpowiedź Nr 31

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ,

Pytanie nr 32

Dotyczy Pakietu 1. poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji biodra o następującym składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy min. 152x190 cm wykonana z folii PE ze wzmocnieniem chłonnym z polipropylenu
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm wykonana z mocnej folii PE ze wzmocnieniem chłonnym z polipropylenu
- 4 x ręcznik chłonny 34x36 cm
- 2 x taśma przyklepna 10x50 cm
- 1 x stokineta 30x122cm, elastyczna, antypoślizgowa
- 1 x serweta 135x196 cm, nieprzyklepna
- 1 x serweta z folii PE 152x213 z przyklepnym wycięciem U 20x75cm
- 1 x serweta dolna do operacji biodra 220x300cm z przyklepnym wycięciem U 8x107cm ze wzmocnieniem 73x135cm
- 1 x serweta górna 300x183cm przyklepna ze wzmocnieniem chłonnym 74x37cm, z uchwytem na przewody typu rzep

Serweta górna i dolna wykonane z wielowarstwowej włókniny polipropylenowej typu SMS o odporności mikrobiologicznej na sucho (CFU) 4 o czystości – cząstki stałe 2,2, w strefie krytycznej ze wzmocnieniem chłonnym z laminatu odpornego na penetrację płynów, zdolność absorpcji wg EN ISO 9073-6 min. 400%, o odporności mikrobiologicznej na mokro (CFU) 6, o czystości – cząstki stałe 2,3. Warstwa wzmocnienia w serwetach na stolik narzędziowy i Mayo zespolona z folią na całej powierzchni wzmocnienia bez zawartości celulozy lub wiskozy. Zestaw zgodny z normą EN 13795.

Odpowiedź Nr 32

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33

Dotyczy Pakietu 1., poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji biodra o następującym składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy min. 140x190 cm wykonana z folii PE ze wzmocnieniem chłonnym z polipropylenu
- 1 x serweta na stolik Mayo, 80x145 cm wykonana z mocnej folii PE ze wzmocnieniem chłonnym z polipropylenu
- 5 x taśma przyklepna, przezroczysta 8x40 cm
- 1 x osłona na kończynę 30x120cm
- 1 x serweta dolna 190x190 cm, przyklepna
- 1 x serweta górna 300x221cm przyklepna
- 1 x serweta do operacji biodra 230x305 cm ze wzmocnieniem chłonnym 70x100 +/- 1cm cm, z przyklepnym wycięciem U 15x117 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropyleń, polietylen) odpornego na penetrację płynów.

Obszar krytyczny wzmocniony. Index Barrier = 6 dla strefy krytycznej i mniej krytycznej. Czystość – cząstki stałe 1,9 w strefie mniej krytycznej i 2,6 w strefie krytycznej. Warstwa wzmocnienia w serwetach na stolik narzędziowy i Mayo zespolona z folią na całej powierzchni wzmocnienia bez zawartości celulozy lub wiskozy. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795.

Odpowiedź Nr 33

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34

Dotyczy Pakietu 1., poz. 3.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestaw do artroskopii w następującym składzie:

- 2 x serweta na stół narzędziowy 152x190 cm wykonana z folii PE ze wzmocnieniem chłonnym z polipropylenu
- 1 x osłona na stół Mayo ortopedyczna 80x142 cm wykonana z mocnej folii PE ze wzmocnieniem chłonnym z polipropylenu
- 1 x osłona na kończynę 37,5 x 55 cm 2-warstwowa,
- 2 x taśma przylepna 9x50 cm
- 2 x ręcznik chłonny 30x20 cm
- 1 x osłona na kamerę video 13x240 cm składana teleskopowo, z naciętą końcówką, z kartonikiem ułatwiającym aplikację, z taśmą samoprzylepną,
- 1 x serweta do artroskopii 221/290x322 cm w kształcie litery T, z obłożeniem ramion stołu, z podwójnym, samuszczelniającym się otworem \varnothing 5 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny z portem do ssaka z zatyczką, z pionowymi i poz.ionowymi kształtkami usztywniającymi umożliwiającymi uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z zabezpieczeniem na końcach usztywnień torby, 2 zintegrowane organizatory przewodów typu rzep. Serweta do artroskopii wykonana z chłonnego laminatu 2-warstwowego na całej powierzchni (polipropylen, polietylen) bez zawartości pyłających i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy. Index Barrier = 6, czystość – cząstki stałe 1,9. Zestaw zgodny z normą EN 13795.

Odpowiedź Nr 34

NIE, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 35

Dotyczy Pakietu 1., poz. 4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji kończyn w następującym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 152 x 190 cm wykonana z folii PE ze wzmocnieniem chłonnym z polipropylenu
- 1 x serweta na stół Mayo 80 x 145 cm wykonana z mocnej folii PE ze wzmocnieniem chłonnym z polipropylenu
- 1 x włókninowa taśma przylepna 10 x 50 cm
- 1 x serweta 221 x 328 cm, z samuszczelniającym się elastycznym otworem \varnothing 4 cm, ze wzmocnieniem wokół otworu 67 x 140 cm, 4 uchwyty na przewody typu rzep. Serweta wykonana z wielowarstwowej włókniny polipropylenowej typu SMS o odporności mikrobiologicznej na sucho (CFU) 4 o czystości – cząstki stałe 2,2, w strefie krytycznej ze wzmocnieniem chłonnym z laminatu odpornego na penetrację płynów, o odporności mikrobiologicznej na mokro (CFU) 6, o czystości – cząstki stałe 2,3. Pylenie max. 2,4 log(10) dla obu stref. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795.

Odpowiedź Nr 35

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 36

Dotyczy Pakietu 2., Poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego typu standard wykonanego z włókniny typu SMS o kroju prostym w rozmiarach S/M, L, XL, XLL, 2XLL. Opakowanie zawierające min. 1 ręcznik chłonny.

Odpowiedź Nr 36

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 37

Dotyczy Pakietu 2., Poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego, barierowego wykonanego z włókniny typu SMS o kroju prostym w rozmiarach S/M, L, XL, XLL, 2XLL.

Odpowiedź Nr 37

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38

Dotyczy Pakietu 2., Poz. 3.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny typu SFS o kroju prostym w rozmiarach L i XL. Opakowanie zawierające min. 1 ręcznik chłonny.

Odpowiedź Nr 38

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 39

Czy zamawiający w pakiecie 19 poz. 1 wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji do osobnego pakietu co zwiększy liczbę ofert oraz doprecyzuje o jaki aparat chodzi? Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź Nr 39

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 40

Czy zamawiający w pakiecie 19 poz. 2 wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji do osobnego pakietu co zwiększy liczbę ofert? Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź Nr 40

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 41

Czy zamawiający w pakiecie 19 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie dializatorów wyłącznie w 3 powierzchniach: 1,4m², 1,7m², 2,1m²? Reszta zgodna z SIWZ

Odpowiedź Nr 41

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 42

Czy zamawiający w pakiecie 19 poz. 2 wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji do osobnego pakietu co zwiększy liczbę ofert? Reszta zgodna z SIWZ

Odpowiedź Nr 42

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 43

Czy zamawiający w pakiecie 19 poz. 3 wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji do osobnego pakietu co zwiększy liczbę ofert? Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź Nr 43

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 44

Czy zamawiający w pakiecie 19 poz. 4 wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji do osobnego pakietu co zwiększy liczbę ofert? Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź Nr 44

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 45

Czy zamawiający w pakiecie 19 poz. 7 wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji do osobnego pakietu co zwiększy liczbę ofert? Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź Nr 45

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 46

Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 5,5x1,5x1,0 cm?

Odpowiedź Nr 46

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 47

Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 10x1,5x2,5 cm?

Odpowiedź Nr 47

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 48

Dotyczy Pakietu nr 2 Poz. 1:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie - Jednorazowy sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z bawełnopodobnej włókniny poliestrowo-celulozowej typu Spunlace o gramaturze 70 g/m². Wytrzymałość na rozerwanie na sucho i na mokro min. 215 kPa. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Zakładany z możliwością zachowania sterylnych pleców oraz z dużą regulacją dopasowania fartucha za pomocą długiego rzepu o długości min. 15 cm. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne włókninowe z 2 rącznikami. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone 3 samoprzylepne etykiety. Dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wymagań.

Odpowiedź Nr 48

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 49

Dotyczy Pakietu nr 2 Poz. 2:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie - Sterylny Fartuch Chirurgiczny wykonany z włókniny SMMMS o gramaturze 41 g/m², repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień), wzmocniony włókniną

SMMMS na rękawach i na przodzie o gramaturze w miejscu wzmocnień 85 g/m², łączenie rękawów wykonane metodą ultradźwiękową lub klejone w obszarze krytycznym, rękaw fartucha zakończony mankietem, fartuch po założeniu posiada widoczne oznaczenie stopnia barierowości, wskaźnik odporności na penetrację płynów powyżej 65 cm H₂O poza obszarem wzmocnień i powyżej 86 cm H₂O w obszarze krytycznym, odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro (Barrier Index) min. 5,5 na całej powierzchni, opakowanie zawierające min. 2 szt. ręczników chłonnych, posiadający min. 2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych, dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

Odpowiedź Nr 49

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 50

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie - Sterylny Fartuch Chirurgiczny pełnobarierowy i oddychający na całej powierzchni wykonany z włókniny trójwarstwowej SFS o gramaturze 81 g/m². Przebadany na przenikanie cytostatyków (badania załączone do oferty). Rękaw fartucha zakończony dzianinowym mankietem, troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwalająca na nałożenie fartucha z zachowaniem jałowości zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Rękawy fartucha klejone. Wskaźnik odporności na penetrację płynów powyżej 170 cm H₂O na całej powierzchni. Pylenie <1,4. Fartuch po założeniu posiada widoczne oznaczenie stopnia barierowości. Opakowanie zawierające min. 1 ręcznik chłonny. Posiadający min. 2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Dostępny w 2 rozmiarach.

Odpowiedź Nr 50

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ,

Pytanie nr 51

Dotyczy Pakietu nr 11 Poz.4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy o pojemności nominalnej 275 ml z możliwością wypełnienia do 335ml, spełniającej pozostałe wymogi swiz.

Odpowiedź Nr 51

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 52

Dotyczy Pakietu 7, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewnika dwuświatłowego poliuretanowego 12Fr i 14Fr o długości 15cm, 20cm, 25cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź Nr 52

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 53

Dotyczy Pakietu 19, pozycja 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewnika dwuświatłowego poliuretanowego 12Fr o długości 15cm, 17cm, 20cm, 25cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź Nr 53

TAK, Zamawiający dopuszcza cewnik dwuświatłowy poliuretanowy 12Fr o długości 15cm, 17cm, 20cm, 25cm, w miejsce cewnika silikonowego o rozmiarach 11,5 Fr dł.15,20,24 cm pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z Pakietu nr 19 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwość składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź Nr 54

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 55

Dot. Załącznik nr 4 do SIWZ – PROJEKT UMOWY - § 2 ust. 7 oraz § 4 ust. 10 ppkt.1)

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie asortymentu z etykietami oznakowanymi w języku angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów).

W asortymencie, który chcemy Państwu zaoferować, nazwa handlowa wyrobu medycznego jest w języku angielskim, czego ani producent, ani Wykonawca nie są w stanie zmienić, ponieważ wyroby te posiadają certyfikaty dopuszczające wyrób do stosowania i użytku wystawione zgodnie z angielską nazwą handlową. Etykiety posiadają również powszechnie stosowane, zgodne z obowiązującymi przepisami czytelne piktogramy pozwalające na identyfikację wyrobu oraz ważnych informacji, takich jak: data produkcji, numer serii, data ważności, sterylność itp. Nasze wkłady z takimi właśnie oznaczeniami są akceptowane i stosowane z powodzeniem w kilkudziesięciu publicznych jednostkach służby zdrowia w całym kraju.

Stosowanie takich etykiet oraz instrukcji używania jest też zgodne z obowiązującą Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2017 poz. 211).

„Art. 14. 1. Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

2.22) Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź Nr 55

TAK, Zamawiający wyraża zgodę, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 56

Dot. Załącznik nr 4 do SIWZ – PROJEKT UMOWY - § 4 ust. 10

Prosimy o modyfikację ww. ustępu w następujący sposób:

„10. Dostarczany przedmiot umowy winien zawierać:

1)każdrazowo oznaczenie na opakowaniu: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa i adres producenta, informację w języku polskim oraz znak CE,

2) (wraz z pierwszą dostawą na każde wezwania Zamawiającego) ulotki w języku polskim, zawierające, wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje,

3)(wraz z pierwszą dostawą na każde wezwania Zamawiającego) instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania

przedmiotu umowy.

Odpowiedź Nr 56

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 8 poz. 1 opatrunek wykonany z hydroksylowanego polimeru octanu winylu – merocel o rozmiarze 5,5 cm x 1,5 cm x 2,5 cm

Odpowiedź Nr 57

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 8 poz. 3 opatrunek wykonany z hydroksylowanego polimeru octanu winylu – merocel o rozmiarze 10 cm x 1,5 cm x 2,5 cm

Odpowiedź Nr 58

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 poz. 1 opatrunek wykonany z hydroksylowanego polimeru octanu winylu – merocel o rozmiarze 10 cm x 2,5 cm?

Odpowiedź Nr 59

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 poz. 2 opatrunek wykonany z hydroksylowanego polimeru octanu winylu – merocel o rozmiarze o długościach 5,5 i 4,5 cm?

Odpowiedź Nr 60

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 poz. 3 dwa niezależnie nadmuchiwane rękawy – precyzyjna kontrola nad krwawieniem, pusty cewnik umożliwiający oddychanie przez nos, silikonowa powierzchnia zapobiega przyleganiu zakrzepów, ukosowana końcówka tylna i lekkie zakrzywienie cewnika ułatwiają wkładanie o rozmiarze 5,5 cm x 1,5 cm x 2,5 cm?

Odpowiedź Nr 61

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 62

Czy w zakresie PAKIETU Nr 7 pozycja Nr 1 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wysokoprzepływowych, poliuretanowych cewników do hemofiltracji zapakowanych w rozbudowanych zestawach do implantacji techniką Seldingera z cienkościenną igłą punkcyjną 18Ga/6.35m, przewodnicą „J” z markerami długości zapakowaną w podajnik, strzykawką Raulersona z zastawką hemostatyczną w tłoku do bezkrwawej lokalizacji naczynia, dodatkową igłą do kontroli ciśnienia żylnego, rozszerzadłem tkankowym, skalpelem, włókninowym obłożeniem 60cmx90cm, cewniki o średnicy zewnętrznej 12Fr, długość 16cm, 20cm i 25cm kalibrowanych kanałach wewnętrznych 2x12Ga gwarantujących stabilne przepływy, oraz 14Fr, długość 15cm, 20cm i 25cm kalibrowanych kanałach wewnętrznych 2x10Ga gwarantujących bardzo wysokie przepływy, każdy cewnik zakończony atraumatyczną o końcówką BlueFlexTip?

Odpowiedź Nr 62

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.



Pytanie nr 63

Ad rozdz. I pkt. 3.1.5 SIWZ oraz par. 4 ust. 6

Prosimy o zmianę terminu dostawy w szczególnych przypadkach na 24 godziny w dni robocze w zakresie Pakietu nr 7. Dla firm nieposiadających magazynów w Warszawie, termin 12 godzin będzie niemożliwy do dotrzymania.

Odpowiedź Nr 63

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 64

Dotyczy pakietu nr 6, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści soczewki trzyczęściowe o angulacji części haptycznych 5° - 10°, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź Nr 64

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 65

Dotyczy pakietu nr 6, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zestaw preparatów wiskoelastycznych do operacji zaćmy zawierający: 1 ampulkostrzykawkę z wiskoelastykiem dyspersyjnym o pojemności 0,35 ml z mieszaniną 3% hialuronianu sodu (masa cząsteczkowa > 500 000 Daltonów) i 4% siarczanu chondroityny (masa cząsteczkowa ok. 22 500 Daltonów); lepkości $40\,000 \pm 20\,000$ mPa.s; osmolarności 325 ± 40 mOsm oraz 1 ampulkostrzykawkę z wiskoelastykiem kohezyjnym o pojemności 0,4 ml 1% hialuronianem sodu o masie cząsteczkowej 2 500 000 Daltonów; w zestawie dwie sterylne kaniule?

Odpowiedź Nr 65

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 66

Dotyczy zapisów SIWZ:

W oparciu o art.14, pkt 2 rozdziału 2 Ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych w brzmieniu: „Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do użytkowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane **profesjonalnym użytkownikom** miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim (...)”, zwracam się z prośbą o dopuszczenie wyrobów zawierających oznakowania w języku angielskim oraz międzynarodowe symbole, zgodnie z Ustawą.

Odpowiedź Nr 66

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67

Dotyczy zapisów SIWZ pkt. I, 3, 3.1. 5) oraz § 4 ust. 6 projektu umowy w zakresie Pakietu nr 6:

W związku z tym, że wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 6 są wyrobami stosowanymi w zaplanowanych zabiegach okulistycznych, zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostawy w trybie CITO w ciągu 12 godzin.

Odpowiedź Nr 67

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 68

Dotyczy zapisów SIWZ

Zwracam się z prośbą o skrócenie wymaganego terminu płatności do 45 dni.



Odpowiedź Nr 68

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 69

Dotyczy zapisów SIWZ pkt. II, 2, 4):

W ppkt. 4) Zamawiający opisuje sposób dokonania oceny złożonych oświadczeń i dokumentów, które w ppkt. 1-3) opisane zostały „nie dotyczy zamówienia” i „Zamawiający nie wyznacza”. Proszę o potwierdzenie, że zapisy ppkt. 4) nie mają zastosowania.

Odpowiedź Nr 69

Tak, Zamawiający potwierdza. Zapisy SIWZ pkt. II ppkt. 4) nie mają zastosowania w ppkt 1-3.

Pytanie nr 70

Dotyczy zapisów SIWZ pkt. VIII, 12.:

Zwracam się do Zamawiającego o uwzględnienie faktu, że każdy z Wykonawców posiada pewne ograniczenia co do wielkości przesyłanych plików i bywa tak, że są to np. międzynarodowe standardy. Zamawiający także mają takie ograniczenia. Proszę w związku z tym, żeby uwzględnić ten fakt przy przesyłaniu bardzo dużych plików.

Odpowiedź Nr 70

Zgodnie z rozdz. VIII ust. 12 SIWZ.

Pytanie nr 71

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 6 zdanie pierwsze wzoru umowy w brzmieniu:

„W szczególnych przypadkach zdeterminowanych potrzebą Zamawiającego (tryb cito na tzw. ratunek w razie potrzeby natychmiastowej dostawy), Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot umowy w terminie do 24 godzin roboczych od momentu zgłoszenia zamówienia przez Zamawiającego.”

Wykonawca pracuje wyłącznie w dni robocze, w związku z czym ma on realną możliwość należytego wykonania umowy, jeżeli terminy jej realizacji będą określone w jednostkach roboczych. Rozwiązanie takie stawia go w jednakowej sytuacji bez względu na dzień i godzinę wystąpienia zdarzenia wymagającego jego reakcji. Ponadto, Wykonawca jest w stanie zagwarantować 24 godziny robocze jako najkrótszy możliwy termin wykonania zamówienia w trybie cito.

Odpowiedź Nr 71

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 11 wzoru umowy w następującym brzmieniu:

„Jeżeli w trakcie dostawy okaże się, że Wykonawca nie dostarczył kompletnego przedmiotu umowy (dostarczył niezgodny z danym zamówieniem), Wykonawca niezwłocznie, nie później jednak niż w ciągu 2 dni roboczych zobowiązany jest dostarczyć na swój koszt i ryzyko na adres Zamawiającego brakujące elementy przedmiotu umowy.”

1 dzień roboczy może okazać się zbyt krótki na dostawę, Wykonawca prosi o wydłużenie go do 2 dni roboczych.

Odpowiedź Nr 72

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 73

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 12 projekt umowy w następującym brzmieniu:

„W przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego w toku dostawy jeszcze innych zastrzeżeń, niż wskazane w ust. 11 Wykonawca zobowiązany jest do usunięcia stwierdzonych niezgodności w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, jednakże nie krótszym niż 3 dni robocze.”

Umowa powinna wskazywać pewien minimalny termin, który Zamawiający zapewni Wykonawcy na realizację jego istotnych obowiązków. Termin ten nie może być on zbyt krótki, gdyż na chwilę zawierania umowy Wykonawca nie wie, jakiego typu niezgodności mogą wystąpić i czego może oczekiwać Zamawiający;

Odpowiedź Nr 73

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 74

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 16 wzoru umowy w brzmieniu:

„Wykonawca zobowiązany jest na każde pisemne żądanie Zamawiającego i wyznaczonym terminie (nie krótszym niż 3 dni robocze) przedstawić oryginał lub potwierdzone „za zgodność z oryginałem” przez Wykonawcę dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu umowy do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. 2017 poz. 211 z późn. zm.):

- 1) W przypadku niedotrzymania terminu, o którym jest mowa w niniejszym ustępie Zamawiający wyznaczy dodatkowy termin (nie krótszy niż 3 dni robocze) na przedstawienie dokumentów, o których jest mowa,*
- 2) W przypadku nie dotrzymania dodatkowego terminu, o którym jest mowa w pkt 1) Zamawiający ma prawo do odstąpienia od Umowy w terminie 7 dni od daty upływu dodatkowego terminu. Skutki odstąpienia następują na przyszłość. § 7 ust. 4 niniejszej Umowy stosuje się odpowiednio.”*

- Uprzejmie odsyłam do powyższego uzasadnienia zasadności określenia terminów w dniach roboczych;

- Jak już wskazano, umowa powinna przewidywać pewne minimalne terminy na wykonanie określonych obowiązków przez Wykonawcę;

Odpowiedź Nr 74

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 75

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 6 ust. 6 wzoru umowy w brzmieniu:

„Wykonawca zobowiązany będzie do rozpatrzenia reklamacji i bezpłatnej wymiany wadliwego asortymentu na wolny od wad, w terminie maksymalnie 3 dni roboczych od dnia otrzymania wadliwego towaru wraz z reklamacją, o której mowa w ust. 4.”

- Wykonawca nie może ustosunkować się do reklamacji jakościowej, dopóki nie będzie mógł naocznie zbadać reklamowanego towaru, dlatego w opinii wykonawcy termin na rozpatrzenie takiej wady powinien rozpoczynać swój bieg dopiero z chwilą doręczenia mu wadliwego towaru;

- Po dostarczeniu towaru Wykonawca musi go zbadać, a jeśli reklamacja okaże się uzasadniona – zorganizować dostawę wyrobu wolnego od wad. Zasadnym jest, aby okres na wykonanie tych czynności został wydłużony do 3 dni roboczych;

Odpowiedź Nr 75

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 76

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 6 ust. 7 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Dostarczenie przez Zamawiającego zareklamowanego towaru nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy, jeżeli reklamacja okaże się uzasadniona; przepisy § 4 ust. 7-10 niniejszej Umowy stosuje się odpowiednio.”

Niniejsza propozycja jest spójna z tą dotyczącą brzmienia § 6 ust. 6 projektu umowy. Wykonawca uważa, że doręczenie mu reklamowanych wyrobów powinno być obowiązkiem Zamawiającego, Wykonawca może opłacić te czynności tylko wówczas, gdy reklamacja okaże się zasadna.

Odpowiedź Nr 76

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 77

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 6 ust. 10 wzoru umowy w następującym brzmieniu:

„Zamawiający w okresie obowiązywania Umowy przewiduje możliwość przeprowadzenia procedury reklamacyjnej, o której mowa w ust. 4 tylko czterokrotnie. W przypadku czterokrotnego przeprowadzenia procedury reklamacyjnej w wyniku której stwierdzona zostanie wada w dostarczonym przedmiocie umowy i konieczności wszczęcia przez Zamawiającego procedury reklamacyjnej po raz piąty i okazania się, że reklamacja ta była zasadna, Zamawiający ma prawo odstąpić od Umowy w terminie 30 dni od dnia dostarczenia wadliwego towaru. Skutki odstąpienia następują na przyszłość.”

Odstąpienie od umowy w przypadku wystąpienia już trzeciej uzasadnionej reklamacji jest uprawnieniem zbyt daleko idącym w stosunku do okresu trwania umowy. W ocenie Wykonawcy odstąpienie powinno być dopuszczalne dopiero w przypadku wystąpienia piątej uzasadnionej reklamacji;

Odpowiedź Nr 77

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 78

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 6 ust. 14 wzoru umowy w następującym brzmieniu:

„Zamawiający w okresie obowiązywania Umowy przewiduje możliwość przeprowadzenia procedury reklamacyjnej, o której mowa w ust. 11 tylko czterokrotnie. W przypadku dwukrotnego przeprowadzenia procedury reklamacyjnej w wyniku której stwierdzona zostanie wada w dostarczonym przedmiocie umowy i konieczności wszczęcia przez Zamawiającego procedury reklamacyjnej po raz piąty i okazania się, że reklamacja ta była zasadna, Zamawiający ma prawo odstąpić od Umowy w terminie 30 dni od dnia dostarczenia wadliwego towaru. Skutki odstąpienia następują na przyszłość.”

Uprzejmie odsyłam do wyjaśnień dotyczących § 6 ust. 10 wzoru umowy;

Odpowiedź Nr 78

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 79

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 7 ust. 2-6 wzoru umowy w brzmieniu:

„2. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy do Zamawiającego w terminie określonym w § 4 ust. 4-7 niniejszej Umowy, zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości netto niedostarczonej części towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, ale nie więcej niż 5% tej wartości.

3. Strony uzgadniają, że za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostarczeniu w dostawach częściowych asortymentu pozbawionego defektów jakościowych w odniesieniu do których została złożona reklamacja Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości netto zareklamowanego przedmiotu umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości netto zareklamowanego przedmiotu umowy.

4. W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej Umowy z winy Wykonawcy bądź odstąpienia Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości netto umowy, o której mowa w § 3 ust. 1 niniejszej Umowy.

5. W przypadku podzielenia zamówienia, o którym mowa w § 4 ust. 3 niniejszej Umowy, bez zgody Kierownika Apteki Zakładowej lub wystawienia tego samego dnia więcej niż jednej faktury danego dnia na ten sam asortyment znajdujący się w zamówieniu, o którym mowa w § 4 ust. 3 Strony uzgadniają, że Wykonawca zapłaci karę umowną wynoszącą 2% wartości netto złożonego zamówienia zgodnie z § 4 ust. 3 niniejszej Umowy.

6. W razie niedostarczenia dokumentów, o których mowa w § 4 ust. 10 niniejszej Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości netto zamówienia złożonego zgodnie z § 4 ust. 3 niniejszej Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostarczeniu ww. dokumentów, jednakże nie więcej niż 10% wartości netto zamówienia, którego dotyczą niedostarczone dokumenty.”

- Prosimy o przyjęcie górnego limitu naliczania kar umownych za zwłokę w dostawie tak jak w przypadku kar umownych za zwłokę w dostawie wyrobów wolnych od wad. Kara umowna nie powinna być naliczana „w nieskończoność”, stanowi ona substrat odszkodowania i nie powinna prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego kosztem Wykonawcy. W razie uzasadnionej potrzeby Zamawiający może dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych;

- Prosimy o rozważenie naliczania kar umownych od kwoty netto, a nie brutto wynagrodzenia, ponieważ to kwota netto określa wartość zobowiązania wykonawcy (art. 32 PZP), zaś kwota VAT składająca się na wynagrodzenie brutto jest tylko podatkiem, którego płatnikiem jest Wykonawca;

- Kara umowna w przypadku nieterminowej dostawy powinna być naliczana wyłącznie od wartości niedostarczonego towaru, albowiem tylko w takim zakresie wykonawca wykonuje umowę nienależycie;

- Okoliczności leżące po stronie Zamawiającego mogą być okolicznościami zawinionymi przez Wykonawcę jak i osoby trzecie lub wynikającymi z działania siły wyższej, w związku z czym Wykonawca wnosi o zastrzeżenie kary umownej na okoliczność zwłoki pod którą należy rozumieć okoliczności zależne i zawinione wyłącznie przez Wykonawcę;

- Kara umowna powinna być naliczana jedynie w sytuacji zwłoki, a nie opóźnienia, ponieważ mianem „opóźnienia” prawo określa każde nieterminowe spełnienie świadczenia, bez względu na przyczyny, a więc opóźnienie może wynikać również z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, np. z działania siły wyższej, i nie jest zasadne karanie Wykonawcy w takich okolicznościach;

- Zwracam się z prośbą o obniżenie kary umownej za niedostarczenie dokumentów z 5% do 2%. Kara umowna w wysokości 5% jest nieadekwatna do ewentualnej szkody, jaką może ponieść Zamawiający w takiej sytuacji;

Odpowiedź Nr 79

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 80

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 8 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„W przypadku, gdy Wykonawca z własnej winy nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w § 4 ust. 4-7 niniejszej Umowy Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy.”

Zakup interwencyjny powinien być dopuszczalny, gdy brak dostawy wynika z winy Wykonawcy.

Odpowiedź Nr 80

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 81

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 8 ust. 5 wzoru umowy w następującym brzmieniu:

„W przypadku, gdy naruszenie określone w ust. 1 dokonane zostanie przez Wykonawcę pięciokrotnie, a zwłoka przekroczy każdorazowo 5 dni roboczych, Zamawiający ma prawo do odstąpienia od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy z konsekwencjami, o których mowa w § 7 ust. 4.”

Odstąpienie od umowy w przypadku trzykrotnego niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie jest uprawnieniem zbyt daleko idącym mając na uwadze okres trwania umowy. W ocenie Wykonawcy odstąpienie powinno być dopuszczalne dopiero w przypadku wystąpienia piątego zdarzenia tego rodzaju;

Odpowiedź Nr 81

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 82

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 11 ust. 9 pkt. 2 i 3 wzoru umowy w następującym brzmieniu:

„2) w przypadku dwukrotnej realizacji dostawy, gdy zwłoka w jej realizacji w trybie § 4 ust. 4 niniejszej Umowy, przekracza 7 dni roboczych, a w trybie § 4 ust. 6 niniejszej Umowy - 24 godzin roboczych, a także w razie zaistnienia zwłoki przekraczającej 14 dni roboczych w realizacji jakiegokolwiek innego istotnego obowiązku Wykonawcy określonego w Umowie, pomimo wyznaczenia przez Zamawiającego dodatkowego terminu do jego wykonania, nie krótszego niż 7 dni roboczych; 3) gdy łączna wysokość naliczonych kar umownych osiągnie 50 % łącznej wartości umowy netto o której mowa w § 3 ust. 1 Umowy”

- Uprzejmie odsyłam do powyższego rozróżnienia terminów „opóźnienie” a „zwłoka” oraz uzasadnienia dotyczącego zastrzeżenia dla dostaw na cito terminu 24 godzin roboczych;

- Odstąpienie powinno być dopuszczalne w przypadku dwukrotnej zwłoki przekraczającej 7 dni roboczych, wykonanie tego uprawnienia w przypadku wystąpienia takiej sytuacji już po raz pierwszy jest zbyt daleko idącym uprawnieniem;

- Według Wykonawcy, zastrzeżenie możliwości odstąpienia powinno zostać przewidziane tylko w przypadku naruszenia istotnego obowiązku umownego, albowiem w przeciwnym przypadku Zamawiający mógłby odstąpić od umowy w każdej sytuacji – w tym w przypadku naruszenia obowiązku „niskiej wagi”, które w żaden sposób nie wpływało by na jakość realizacji umowy. Ponadto, odstąpienie od umowy w takiej sytuacji powinno zostać poprzedzone wezwaniem do wykonania tego obowiązku wraz z jednoczesnym wyznaczeniem dodatkowego terminu;



- Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności obliczania kar umownych w odniesieniu do wartości netto zobowiązania;

Odpowiedź Nr 82

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 83

Dotyczy projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 12 ust. 3 wzoru umowy w następującym brzmieniu:

„Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązuje się do udzielania każdorazowo informacji dotyczących realizacji przedmiotu umowy. Udzielenie informacji powinno nastąpić, na piśmie lub pocztą elektroniczną w zależności od wyboru Zamawiającego, w terminie nie dłuższym niż 3 dni roboczych od dnia otrzymania zapytania od Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest potwierdzić otrzymanie zapytania.”

Termin 2 dni roboczych może okazać się zbyt krótki na udzielenie informacji (na tę chwilę nie jest znany oczekiwany przez zamawiającego stopień jej szczegółowości), Wykonawca prosi o wydłużenie go do 3 dni roboczych.

Odpowiedź Nr 83

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 84

Czy Zamawiający w punkcie 1-3 dopuści jałowe zestawy opatrunkowe z drenem w postaci miękkiego dwuświatłowego elastycznego kanału zakończony z jednej strony szybkozłączką, a z drugiej kontownikiem z kwadratową folią samoprzylepną z zaokrąglonymi brzegami szt. 1?

Odpowiedź Nr 84

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 85

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 1 opatrunek piankowy w rozmiarze 10x7,5x3,3cm, oraz folię samoprzylepną w rozmiarze 15x20cm x 3 sztuki?

Odpowiedź Nr 85

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 86

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 2 opatrunek piankowy w rozmiarze 18x12,5x3,3cm? Folia samoprzylepna zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź Nr 86

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 87

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 3 opatrunek piankowy w rozmiarze 25x15x3,3cm, oraz folię samoprzylepną w rozmiarze zgodnym z SIWZ, w ilości 3 szt.?

Odpowiedź Nr 87

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.



Pytanie nr 88

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 4 opatrunek o składzie: hydrofobowy opatrunek z pianki poliuretanowej w rozmiarze 10x7,5x3,3cm szt. 1, dwuświatłowy dren odprowadzający wydzielinę szt.1, folia samoprzylepna 15x20cm. x 3 szt.?

Odpowiedź Nr 88

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 89

Czy w pozycji 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu o składzie: hydrofobowy opatrunek z pianki poliuretanowej 12,5x18x3,3cm szt. 1, dwuświatłowy dren odprowadzający wydzielinę szt.1, folia samoprzylepna 20x30cm x 2 szt.?

Odpowiedź Nr 89

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 90

Czy Zamawiający w pozycji 6. dopuści do zaoferowania zestawu o składzie: hydrofobowy opatrunek z pianki poliuretanowej 25x15x3,3cm szt.1, dwuświatłowy dren odprowadzający wydzielinę szt. 1, folię samoprzylepną 20x30cm x 3 szt.?

Odpowiedź Nr 90

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 91

Czy w pozycji 10 i 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie: jednorazowego zbiornika na wydzielinę ze środkiem żelującym o pojemności 300 ml z przezroczystym drenem z zaślepką drenu, umożliwiającym podłączenie zbiornika z opatrunkiem, z wbudowanym filtrem przeciwbakteryjnym?

Odpowiedź Nr 91

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 92

Czy w pozycji 12 Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowego zbiornika 800ml na wydzielinę z przezroczystym drenem zaślepką drenu i złączem do podłączenia do drenu odprowadzającego wydzielinę z opatrunku, ze środkiem żelującym wydzielinę oraz filtrem przeciwbakteryjnym?

Odpowiedź Nr 92

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 93

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń kompatybilnych z pozycjami 1-12 mogących spełniać funkcję stacjonarną lub przenośną?

Odpowiedź Nr 93

TAK, Zamawiający dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Nie ulega zmianie termin składania i otwarcia ofert.

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
KIEROWNIK

Anna Przygotowała: Małgorzata Bauer-Dolęgowska

PROKURBENT
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

Dominik Kołodziej

Z poważaniem

PREZES ZARZADU
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

mgr Elżbieta Makulska-Gertruda

Szpital Czerniakowski Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Stępińska 19/25, 00-739 Warszawa, wpisana do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000678693,

Kapitał zakładowy: 40 100 000,00 zł, NIP: 521-293-24-55, Regon: 011026815

tel.: (22) 318 60 00, fax: (22) 318 62 05

e-mail: sekretariat@szpitalczerniakowski.waw.pl