

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu[®]

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 22 października 2013 r.



Certyfikat nr 0092/2012 AG-ZP.3320/49/13
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 0171/2013
ISO 14001 : 2011

Certyfikat nr 0022a/2011 Dotyczy: wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
PN-N-18001 : 2004

Certyfikat nr 0172/2013
ISO 27001 : 2005

Certyfikat nr 0023a/2011
HACCP



KOMITET
UPOWSZECHNIANIA
KARMIEŃIA
PIERSIĄ

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art.38 ust.1,2 ustawy Prawo zamówień publicznych informuje, że wpłynęły pytania dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego **na dostawę wyrobów medycznych** dla Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnień.

1. Zadanie 113. Czy Zamawiający dopuszcza rękawice teksturowane jedynie na końcach palców ?

Wyjaśnienie: Tak

2. Zadanie 113. Czy zamawiający dla Pakietu 113 odstąpi od wymagania Certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną. Przedmiot zamówienia należy do Klasy I wyrobów medycznych i wystawianie takowych certyfikatów nie jest praktykowane ?

Wyjaśnienie: Dokumenty zgodnie z określeniem w SIWZ

3. Paragraf 8 umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie zapisu w tej części umowy mówiącego o: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegną ceny brutto. Cena netto pozostanie bez zmian” – lub podobnie brzmiącym, zachowującym kontekst.

Wyjaśnienie: § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie : W przypadku ustalenia zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostaną bez zmian.

4. Zamawiający ogłosił przetarg na dostawę wyrobów medycznych. W pakiecie nr 101 Paski do oznaczania cukru z aparatami, zamawiający nie określił żadnych parametrów, które ma spełniać oferowany system. Czy Zamawiający wymaga aby oferowany system pomiaru glukozy (zgodnie z zaleceniami PTD2013) spełniał normę ISO15197, która gwarantuje dokładność pomiaru ?

Wyjaśnienie: Tak Zamawiający wymaga , aby oferowany system pomiaru glukozy spełniał nazwę ISO15197, która gwarantuje dokładność pomiaru.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby deklarowana przez wytwórcę dokładność badań wykonywanych za pomocą pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi

tel. Centrala
84 6773333

tel. Sekretariat
84 6773300

Fax
84 6386669

www.szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

PEKAO S.A. I Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

zaoferowanych w Pakiecie 101 była zgodna z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego z roku 2013, co powinno być potwierdzone przez odpowiedni dokument wytwórcy (raport wytwórcy z wynikami badań dokładności lub instrukcję pasków testowych z odpowiednią deklaracją dotyczącą dokładności)?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie stawia wymagań odnośnie wymienionych dokumentów, natomiast wymaga aby oferowany system pomiaru glukozy spełniał normę ISO 15197.

6. Czy Zamawiający wymaga, aby minimalny zakres pomiarowy zaoferowanych w pakiecie 101 pasków testowych wynosił 20-600mg/dl, co pozwoli na otrzymywanie dokładnych wyników pomiarów u pacjentów z wahaniami glikemii, poddanych terapii farmakologicznej?

Wyjaśnienie: Tak.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w pakiecie 101 paski testowe umożliwiały automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska, co zabezpiecza personel medyczny przed otrzymaniem błędnego wyniku pomiaru na skutek niedoszacowania stężenia glukozy?

Wyjaśnienie: Dopuszcza, ale nie wymaga.

8. Czy Zamawiający wymaga żeby Wykonawcy złożyli w Pakiecie 101 ofertę w postaci tylko takich pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi, które w chwili składania ofert nie wymagają kodowania za pomocą kluczy lub pasków kodujących, bądź ustawiania kodów za pomocą przycisku? Auto – coding eliminuje błędy personelu związane z nieprawidłowym ustawieniem kodu i upraszcza obsługę glukometru?

Wyjaśnienia: Tak.

9. Czy zamawiający wymaga, aby pole testowe zaoferowanych w pakiecie 101 pasków testowych, znajdowało się niezależnie od miejsca zasysania krwi w przedniej części paska leżącej poza obszarem glukometru, podobnie jak w większości pasków oferowanych w Polsce?

Wyjaśnienie: Zamawiający wymaga pola pomiarowego u szczytu paska testowego.

10. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 101 ofertę pasków testowych o nietypowej konstrukcji, na skutek czego po włożeniu paska do glukometru miejsce zasysające krew znajduje się bardzo blisko krawędzi glukometru, a w czasie wprowadzania próbki krwi można zabrudzić aparat krwią pacjenta? Dla ułatwienia prezentujemy wygląd takiego paska po umieszczeniu w szczeliny pomiarowej.

Wyjaśnienie: Zamawiający nie dopuszcza wyżej wymienionego zestawu.

11. Zadanie 101. Czy zamawiający dopuści do zaoferowania pasków pakowanych każdy osobno w zbiorczym opakowaniu po 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości w formularzu cenowym.

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

12. Prosimy o doprecyzowanie informacji zawartych w formularzu cenowym, poprzez podanie konkretnych ilości wymaganych glukometrów oraz płynów kontrolnych.

Wyjaśnienie: Zamawiający zgodnie ze SIWZ wymaga 100 kompletów aparatów pomiarowych wraz z płynami kontrolnymi.

13. Prosimy o zmianę zapisu w par. 8 pkt. 2 wzoru umowy na: „w przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegną ceny jednostkowe brutto, ceny jednostkowe netto pozostaną

niezmienione”.

Wyjaśnienie: § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie : W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostaną bez zmian.

14. Czy zamawiający odstąpi od wymogu rękawic nitrylowych polerowanych od strony roboczej i chlorowanych od strony wewnętrznej a także rozmiaru kodowanego kolorystycznie na opakowaniu oraz dopuści rękawice pakowane po 200 szt. Takie rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania oraz pozwoli zaoferować niższą cenę. Pozostałe parametry bez zmian.?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane po 200 szt. bez rozmiaru kodowanego kolorystycznie, pozostałe wymogi zgodnie ze SIWZ.

15. Wzór umowy paragraf 4 ust. 1. Prosimy o skrócenie minimalnego terminu płatności do 30 dni (mamy na uwadze treść art. 5 ustawy z dnia 12 czerwca 2003 r o terminach zapłaty w transakcjach handlowych – Dz. U. z 2003 r. Nr 139, poz. 1323).

Wyjaśnienie: Termin płatności nie ulega zmianie.

16. Zwracamy się z prośbą o modyfikację projektu umowy i dopuszczenie zmiany ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT. W najbliższym czasie ma nastąpić podniesienie stawki VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%. Podniesienie stawki VAT o 15% punktów procentowych, przy utrzymaniu cen brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że przez część trwania umowy wykonawca będzie sprzedawał towar ze stratą. Wykonawca nie może sobie pozwolić na złożenie oferty z góry zakładając, że będzie ponosił stratę, w związku z czym od razu będzie musiał wliczyć ewentualna podwyżkę podatku w przygotowanej ofercie. Takie rozwiązanie jest z kolei niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości przeznaczonych na realizację jak również uzyskanie ważnych cen od początku trwania umowy przetargowej. Dodatkowo powszechnie przyjęta na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej mówi o konstrukcyjnej zasadzie neutralności VAT dla podatnika – podatek ten powinien obciążać nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę) – celem uniknięcia konieczności wprowadzenia zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT. Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawki VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą.

Wyjaśnienie: § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie: W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostają bez zmian.

17. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 7 poz. 2 igieł do aparatu Magnum Bard w rozmiarze 18G, dł. 25 cm.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

18. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 8 poz. 2 igieł do punkcji mostka z regulowanym ogranicznikiem głębokości w rozmiarach 16G x 10/75 i 10/47 (wymagane 10/50)

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

19. Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw do punkcji jamy opłucnej z zadania 47 ma być wyposażony w igłę Veresa, 2l worek ze spustem, 3-drożny kranik (ewentualnie zastawkę jednokierunkową) ?

Wyjaśnienie: Niezbędne elementy zestawu to: strzykawka o pojemności min. 60ml z podziałką, 3 igły do wkłucia , worek z zaworem o poj. 2000ml, dren z korkiem.

20. Dot. Zadania nr 55 poz. 1, 2. Prosimy o dopuszczenie zestawu do wewnętrznego szynowania moczowodów Pigtail w rozmiarze 4,7FR zamiast % FR. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

21. Dot. Zadania nr 55, poz. 3. Prosimy o dopuszczenie zestawu do nefrostomii CH 9, CH 12, CH 14 zawierającego cewnik Pigtail, prowadnicę, igłę punkcyjną, dilatator (w zestawie z cewnikiem CH – 9 – jedno rozszerzadło bez rozrywanej koszulki; w zestawie z cewnikiem CH 12 – dwa rozszerzadła bez rozrywanej koszulki; w zestawie z cewnikiem CH 14 – dwa rozszerzadła w tym jedno z rozrywalną koszulką), uniwersalny łącznik luer lock z małym lejkiem lub zatyczką. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

22. Dotyczy zadania nr 55, poz. 4. Prosimy o dopuszczenie zestawu do cystostomii w rozmiarze CH 8,5, CH 12, Ch 14 zawierający cewnik Pigtail, igłę rozrywalną, zatyczkę i skalpel.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

23. Zadanie 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych wewnątrznie chlorowanych? Proces chlorowania rękawic pozbawia rękawice pozostałości resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji z powierzchni rękawic. Rękawice chlorowane są czystsze i wywołują mniej podrażnień skóry. Proces polimeryzacji rękawic nitrylowych występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania rękawicy. Tym samym rękawice polimeryzowane od strony roboczej (kontakt rękawicy z pacjentem) mogą powodować występowanie reakcji skórnych u pacjentów.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

24. Zadanie 21. Czy Zamawiający wymaga rękawic nitrylowych podwójnie oznakowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. II ?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ Zamawiający wymaga rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej.

25. Zadanie 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych konfekcjonowanych po 150 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Wyjaśnienie: Tak.

26. Zadanie 21. Czy Zamawiający wymaga rękawic nitrylowych posiadających odporność na krwiopochodne patogeny zgodnie z ASTM F 1671?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

27. Zadanie 21. Czy Zamawiający wymaga rękawic nitrylowych przygotowanych do pracy z cytostatykami ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

28. Zadanie 23. Czy Zamawiający wymaga rękawic winylowych posiadających odporność na krwiopochodne patogeny/wirusy zgodnie z ASTM F 167 ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

29. Zadanie 113. Czy Zamawiający wymaga rękawic lateksowych posiadających odporność

na krwiopochodne patogeny/wirusy zgodnie z ASTM F 1671?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

30. Zadanie 113. Czy Zamawiający wymaga rękawic lateksowych posiadających odporność na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374 ?

Wyjaśnienie: : Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

31. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie możliwości wysyłania faktury drogą pocztową lub też drogą elektroniczną (Zamawiający wybiera, która forma mu odpowiada) natomiast nie ma możliwości wysyłania faktury bądź też jej kopii wraz z towarem, gdyż towar wysyłany jest z magazynu na Węgrzech faktura z biura z Warszawy, do towaru dołączona jest WZ. Czy Zamawiający dopuszcza taką możliwość ?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza możliwość wysłania faktury drogą pocztową.

32. Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Wyjaśnienie: Tak.

33. Dot. Wzoru umowy. Czy zamawiający wprowadzi do umowy paragraf: 1. Strony ustalają, że wynagrodzenie należne z tytułu realizacji umowy wyniesie netto z. Stawka podatku % VAT rozliczana będzie przez zamawiającego zgodnie z przepisami regulującymi nabycie wewnątrzspółnotowe. Uzasadnienie: W styczniu 2013 roku Komisja Europejska wezwała Polskę do zmiany przepisów, które umożliwiają stosowanie obniżonej stawki podatku VAT w odniesieniu do sprzętu medycznego i produktów farmaceutycznych wykraczające poza zakres dozwolony prawem UE. Na mocy unijnej dyrektywy w sprawie podatku VAT państwa członkowskie mogą stosować obniżoną stawkę VAT na sprzęt medyczny, sprzęt pomocniczy oraz pozostałe urządzenia, które spełniają dwa warunki, a mianowicie są „przeznaczone zwykle do łagodzenia skutków lub leczenia niepełnosprawności” oraz „przeznaczone wyłącznie do użytku osobistego przez osoby niepełnosprawne. W odniesieniu do produktów farmaceutycznych dyrektywa w sprawie podatku VAT zezwala na stosowanie obniżonej stawki w przypadku produktów stosowanych w ochronie zdrowia, zapobieganiu chorobom oraz do celów medycznych i weterynaryjnych. Polska wykracza poza ten zakres, przyznając obniżoną stawkę podatku VAT w odniesieniu do sprzętu medycznego do użytku ogólnego, a także nieleczniczych produktów farmaceutycznych, takich jak środki odkażające i produkty uzdrowiska. Wnioskuje się zatem o dopasowanie zakresu stosowania obniżonych stawek do tego co jest dozwolone na mocy prawa UE. Wniosek Komisji ma formę uzasadnionej opinii i stanowi drugi etap postępowania w sprawie uchybienie zobowiązaniem państwa członkowskiego. W przypadku nieudzielenia zadawalających wyjaśnień w ciągu dwóch miesięcy Komisja może skierować sprawę do Trybunału Sprawiedliwości UE. W konsekwencji istnieje duże prawdopodobieństwo zniesienia w Polsce preferencyjnej 8% stawki podatku VAT na wyroby medyczne.

Wyjaśnienie: Nie.

34. Zadanie 59 – Łącznik martwa przestrzeń. Czy Zamawiający dopuści produkt mikrobiologicznie czysty ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

35. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 39 poz. 2 nóż sito o szerokości 2,65 mm ?

Wyjaśnienie: Tak.

36. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 39 poz. 3 nóż bez znaczników ?

Wyjaśnienie: Tak, pod warunkiem, że ostrze noża ma szerokość 1,8 mm (nie mniejszą)

37. Zgodnie z art. 22 1.1. PZP o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania. Informujemy, iż gleukometry i paski testowe są klasyfikowane jako wyroby medyczne (nie leki), przepisy prawa nie wymagają posiadania specjalnej koncesji/ zezwolenia na obrot wyrobami medycznymi. W związku z powyższym chcieliśmy spytać czy Zamawiający dopuści do złożenia oferty i wykonania zamówienia Wykonawcę, który nie posiada zezwolenia na hurtowy obrot lekami (tzn. nie jest hurtownią farmaceutyczną) ?

Wyjaśnienie: Przedmiotem postępowania są wyroby medyczne, Zamawiający nie wymaga więc koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z zapisami w SIWZ.

38. Czy Zamawiający dopuści test paskowy z „bocznym” polem pomiarowym, które utrudnia lub uniemożliwia dokonanie pomiaru z innego miejsca niż opuszek palca (np. próbówka naczynie)?

Wyjaśnienie: Nie

39. Czy Zamawiający wymaga aby pole pomiarowe paska znajdowało się w jego przedniej części ?

Wyjaśnienie: Tak

40. Czy Zamawiający dopuści do złożenia oferty paski testowe, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania wynosi 3 miesiące ? zważywszy na zapotrzebowanie Zamawiającego, które wynosi 7 op. pasków dziennie dłuższe terminy przydatności po otwarciu opakowania nie będą miały w praktyce żadnego znaczenia natomiast ewentualne ograniczenie tego parametru przez Zamawiającego w toku udzielanych odpowiedzi na pytania zadane przez innych wykonawców ograniczą konkurencję i doprowadzą do złożenia droższej oferty niekorzystnej dla Zamawiającego.

Wyjaśnienie: Tak. Dopuszczamy.

41. Czy Zamawiający dopuści do złożenia oferty paski testowe, których łączny termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania wynosi 6 miesięcy (2 fiolki pakowane po 25 szt. w ramach jednego opakowania a 50 – każda fiolka ma 3 miesięczny termin do użycia po jej otwarciu)? Zważywszy na zapotrzebowanie Zamawiającego, które wynosi ponad 7 op. pasków dziennie dłuższe terminy przydatności po otwarciu opakowania nie będą miały w praktyce żadnego znaczenia natomiast ewentualne ograniczenie tego parametru przez Zamawiającego w toku udzielanych odpowiedzi na pytania zadane przez innych wykonawców ograniczą konkurencję i doprowadzą do złożenia oferty niekorzystnej dla Zamawiającego.

Wyjaśnienie: Tak. Dopuszczamy.

42. Czy Zamawiający zgodzi się na podział Zadania 101 w taki sposób aby paski testowe, gleukometry oraz płyny kontrolne stanowiły oddzielne pozycje podlegające wycenie taka forma jest najbardziej przejrzysta z punktu widzenia prawa natomiast nie ma wpływu na finalną wartość oferty każdy z w/w produktów jest oddzielnym wyrobem medycznym. Poniżej przykład wyceny:

L.p.	Nazwa, numer katalogowy	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa netto
1.	Paski do oznaczania stężenia glukozy we krwi	Op. 50 szt.	5.200	
2.	Glukometry kompatybilne z paskami wymienionymi w pkt. Nr 1	Szt.	100	
3.	Płyny kontrolne kompatybilne z paskami i glukometrami wymienionymi w pkt. Nr 1, 2	Szt.	100	

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

43. Pakiet 9. Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

44. Pakiet 113. Proszę o dopuszczenie przyrządów pakowanych w opakowania foliowe, które jest bardziej wytrzymałe na uszkodzenia mechaniczne:

Wyjaśnienie: Nie dopuszczamy.

45. Czy w zadaniu nr 101 Zamawiający dopuści paki testowe, które zawierają enzym GDH-PQQ (interferujący z maltozą), których to pasków według zawiadomienia Agencji ds. Żywności i Leków z dn. 13.08.2009 nie należy stosować szczególnie w leczeniu zamkniętym. Według wiedzy oferenta paski z wyżej wymienionym enzymem mogą powodować zawyżony odczyt stężenia glukozy we krwi, co może sugerować potrzebę działania klinicznego, a to z kolei może prowadzić do określania nieodpowiedniej dawki insuliny a to może spowodować hipoglikemię, śpiączkę lub śmierć pacjenta.

Wyjaśnienie: Zamawiający nie stawia wymagań odnośnie rodzaju enzymu.

46. Czy w zadaniu 101 Zamawiający dopuści paski testowe, które zawierają enzym GDH-NAD (interferujący z cukrami ksylozą i mannozą), co może mieć wpływ na poprawność badania glikemii u pacjenta ?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie stawia wymagań odnośnie rodzaju enzymu.

47. Czy w zadaniu 101 Zamawiający dopuści paski testowe, które zawierają enzym GDH-FAD (interferujący z galaktozą i laktozą), co może mieć wpływ na poprawność badania glikemii u pacjenta ?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie stawia wymagań odnośnie rodzaju enzymu.

48. Czy w zadaniu 101 Zamawiający życzy sobie aby paski testowe miały maksymalny i dostępny na rynku polskim zakres temperatury przechowywania: wynoszący od minimum 4 do minimum 40 stopni C ?

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający wymaga aby paski testowe miały zakres temperatury przechowywania od minimum 4 do minimum 40 stopni C.

49. Zadanie 7. Czy w poz. można zaproponować igły o długości 15 cm?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

50. Zadanie 55. Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności składanych ofert wydzieli poz. 1, 2 do oddzielnego pakietu ?

Wyjaśnienie: Pozycje zgodne ze specyfikacją.

51. Zadanie 64. Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne jak w opisie, z balonikiem kontrolnym posiadającym oznaczenie rozmiaru: rodzaj i średnica mankietu znajduje się na opakowaniu jednostkowym typu blister.?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

52. Zadanie 65. Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne jak w opisie, z balonikiem kontrolnym posiadającym oznaczenie rozmiaru: rodzaj i średnica mankietu znajduje się na opakowaniu jednostkowym.?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

53. Zadanie 66. Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne jak w opisie, z balonikiem kontrolnym posiadającym oznaczenie rozmiaru: rodzaj i średnica mankietu znajduje się na opakowaniu jednostkowym typu blister.?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

54. Zadanie nr 77. Czy Zamawiający dopuści prowadnice o długości 80 cm?

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

55. Zadanie nr 79. Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z oznaczeniem średnicy rurki na baloniku kontrolnym.

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

56. Zadanie 79. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjnej zbrojonej z prowadnicą w środku? Takie rozwiązanie znacząco ułatwia intubację, jest jednocześnie korzystniejsze ekonomicznie.

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

57. Zadanie 86 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści dren 25CH, spełniający pozostałe wymagania?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

58. Zadanie nr 86 pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści dren 25CH, spełniający pozostałe wymagania?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

59. Zadanie nr 86 pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści dren 25CH, spełniający pozostałe wymagania?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

60. Zadanie 37. Czy zamawiający dopuści nóż okulistyczny o szerokości ostrza 2.0mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienie: Nie.

61. Zadanie 39 poz. 2. Czy zamawiający dopuści nóż okulistyczny o szerokości 2,65mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienie: Tak.

62. Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 1.

a). Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego w 82 pozycja 3: Port naczyniowy niskoprofilowy (wysokość 11,4 mm) z cewnikiem poliuretanowym 6,6FR (śr. Zew. 2,2 śr. Wew. 1,4): port tytanowy, silikonowa membrana, komora o objętości 0,4 ml,

boczne ułożenie kaniuli wyjściowej względem komory portu, owalny kształt przekroju komory ułatwiający czyszczenie portu, niepodłączony trwale do portu cewnik silikonowy, rozmiary dla cewnika: średnica 1,4x2,2 mm 6,6FR, długość 550 mm, zestaw zawiera: port, cewnik, igłę stalową prostą 22 Ga, igłę wprowadzającą 18 Ga, tępą igłę, dwie strzykawki 10 ml, igłę do wlewu z motylkiem, drenem, zaciskiem i systemem zapobiegającym przypadkowemu ukłuciu przy usuwaniu igły, rozszerzadło z prowadnicą typu „J” dł. 500mm, tuneli zator, prowadnicę z rozrywalną koszulką, mechanizm mocujący cewnik z kaniulą wyjściową portu, port kompatybilny ze środowiskiem MRI oznaczony znakiem „CT” wygrawerowanym na spodzie portu, hak do unoszenia żyły?

Wyjaśnienie: Tak.

63. Dotyczy pakietu 28 poz. 2.

b). Czy zamawiający dopuści do postępowania przetargowego: Port naczyniowy wysokoprofilowy (wysokość 13,5 mm) z cewnikiem silikonowym 7,5FR (śr zew. 2,5 śr. wew. 1,4): port tytanowy, silikonowa membrana, komora o objętości 0,7ml, boczne ułożenie kaniuli wyjściowej względem komory portu, owalny kształt przekroju komory ułatwiający czyszczenie portu, niepodłączony trwale do portu cewnik silikonowy, rozmiary dla cewnika: średnica 1,4x2,5mm 7,5FR, długość 660mm, zestaw zawiera: port, cewnik, igłę stalową prostą 22Ga, igłę wprowadzającą 18Ga, tępą igłę, dwie strzykawki 10 ml, igłę do wlewu z motylkiem, drenem, zaciskiem i systemem zapobiegającym przypadkowemu ukłuciu przy usuwaniu igły, rozszerzadło z prowadnicą typu „J” dł. 500mm, tuneli zator, prowadnicę z rozrywalną koszulką, mechanizm mocujący cewnik z kaniulą wyjściową portu, port kompatybilny ze środowiskiem MRI oznaczony znakiem „CT” wygrawerowanym na spodzie portu, hak do unoszenia żyły?

Wyjaśnienie: Tak.

64. dotyczy pakietu nr 95 pozycja 2. Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego, kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez zamawiającego i posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania (potwierdzone w załączniku do niniejszego pytania), których powierzchnia aktywna wynosi 107cm² oraz wymiar całkowity wynosi 150x108mm. Elektroda ta jest w pełni kompatybilna, z aparatem posiadanym przez szpital i jest elektrodą hydrożelową, wolną od lateksu, uniwersalną tzn. że może być stosowana na pacjentach dorosłych jak i u dzieci (dodatkowa zaleta), elektroda ta jest elektrodą uniwersalną można ją przyklejać zarówno na plecach jak i na rękach/udach pacjenta. Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad miliona sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych wykonujących zabiegi na aparatach ERBE, Valleylab, Conmed i innych. W dodatku cena oferowanych przez nas elektrod jest co najmniej 4 – krotnie niższa niż elektrody opisane w obecnym SIWZ, a wskazanie pierścienia ekwipotencjalnego skutecznie eliminuje wszystkich oferentów poza jednym na rynku polskim.

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

65. Zadanie nr 1 poz. 2 – 6. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki dwuczęściowe mają posiadać nadrukowaną na cylindrze skalę odpowiadającą ich nominalnej pojemności ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

66. Zadanie nr1 poz. 6. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawk w opakowaniach max po 100 szt., tak jak obecnie stosowane.

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

67. Zadanie nr 1 poz. 11. Prosimy o dopuszczenie zaofierowania strzykawk do tuberkuliny z dołączoną igłą w rozm. 0,5x16mm, spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

68. Zadanie nr 3 poz. 1 i 2. Prosimy o wyjaśnienie czy strzykawki trzyczęściowe mają posiadać oryginalnie nadrukowane na cylindrze logo producenta i typ strzykawki w celu łatwej identyfikacji produktu bez opakowania jednostkowego ? Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają być wpisane w instrukcję użycia pomp strzykawkowych wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

69. Zadanie nr 4 poz. 3; Czy przyrząd do aspiracji z butelek ma posiadać filtr 0,2µm ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

70. Zadanie nr 5. Prosimy o sprecyzowanie czy igły do pena mają być sterylizowane radiacyjnie ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

71. Zadanie nr 6. Prosimy o wyjaśnienie czy igły mają być pakowane w opakowania nierozzerwalne Tyvec ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

72. Zadanie nr 9. Czy kaniule dożylnie mają być sterylizowane radiacyjnie promieniami beta ? Ten typ sterylizacji nie wywołuje odczynów alergicznych (co może następować w przypadku sterylizacji tlenkiem etyleny) oraz powoduje wulkanizację warstwy silikonu, którym pokryty jest cewnik, co ułatwia kaniulację ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

73. Zadanie nr 9. Czy kaniule mają być pakowane w opakowania niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

74. Zadanie 10. Czy kaniule mają być pakowane w opakowania niezawierające celulozy, która zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu ?

Wyjaśnienie: : Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

75. Zadanie 12 poz. 1. Prosimy o sprecyzowanie czy kraniki mają mieć max objętość wypełnienia 0,23 ml czy 0,26 ml?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

76. Zadanie 12 poz. 2. Czy przedłużacz w kranikach ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów d(2-etyloheksylowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie, oraz jest podejrzewany działanie rakotwórcze?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

77. Zadanie 12 poz. 1 –2. Czy zaofierowane kraniki trójdrożne, tak jak obecnie stosowane, mają być sterylizowane promieniami beta ? Sterylizacja taka nie powoduje odczynów alergicznych – co może występować w przypadku sterylizacji ETO (tlenkiem etyleny).

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

78. Zadanie 20. Czy zestaw do lewatywy ma zawierać worek z drenem zakończonym plastyczną kanką ?

Wyjaśnienie: Tak. Kanka powinna posiadać 2 otwory boczne.

79. Zadanie 43. 1. Prosimy o sprecyzowanie czy sonda sengstakena tak jak obecnie stosowana ma mieć długość ok. 100cm? 2. Prosimy o sprecyzowanie czy sonda sengstakena tak jak obecnie stosowane ma mieć balony wykonane z mieszaniny lateksu i silikonu ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania podane w SIWZ.

80. Zadanie nr 45. Prosimy o sprecyzowanie czy cewnik silikonowy ma być w pełni przezroczysty ? Prosimy o sprecyzowanie czy cewnik silikonowy ma mieć w jednym opakowaniu dołączoną strzykawkę pierwotnie napełnioną 15% roztworem gliceryny do napełniania balonu?

Wyjaśnienie : Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

81. Zadanie nr 46. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do jednostopniowego drenażu zawierającego cewnik w rozm. 8Ch lub 10Ch z igłą rozrywalną, łącznikiem do worka na mocz i szpulką do umocowania cewnika ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

82. Zadanie nr 49. 1. Prosimy o sprecyzowanie czy cewnik Dufour ma być pokryty silikonem co ułatwia jego aplikację ? 2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewnika Dufour wykonanego z medycznego przezroczystego PCV spełniającego pozostałe wymogi SIWZ producenta firmy Teleflex Medical ?

Wyjaśnienie: : Obowiązuje opis podany w SIWZ.

83. Zadanie 52 poz. 2. 1. Prosimy o sprecyzowanie czy worek ma posiadać do pobierania próbek moczu ? 2. Prosimy o sprecyzowanie czy worek ma mieć podwójny zgrzew (gwarantujący szczelność) oraz białą tylną ściankę ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

84. Zadanie 52 poz. 3. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania worków na mocz niesterylnych, spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

85. Zadanie nr 53 Prosimy o sprecyzowanie worek do godzinowej zbiórki moczu, tak jak obecnie stosowany, ma zabezpieczyć przed cofaniem się moczu z drenu do cewnika foley?

Wyjaśnienie: Tak.

86. Zadanie 55. Poz. 1, 2 Czy Zamawiający dopuści cewniki JJ w rozmiarze Ch 4,8 i 6Ch, spełniające pozostałe wymogi SIWZ? Poz. 3 i 4 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawów w rozmiarze 8Ch lub 10Ch, zamiast 9Ch. Poz. 4 Prosimy o dopuszczenie zestawu w składzie: cewnik typu Pigtaill, prowadnica, igła punkcyjna (prowadnica ze zmiękczoneym końcem), zestaw dylatorów, silikonowe szpulka do mocowania.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

87. Zadanie 56 poz. 1 – 4. Czy Zamawiający ma na myśli podziałkę co 1 cm ? Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewników o długości ok. 70 cm.

Wyjaśnienie: Podziałka powinna być co 1 cm. Cewniki o długości ok. 70 cm. nie dopuszczamy.

88. Zadanie 57. Poz. 1 Czy cewniki do odsysania mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na łączniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru na opakowaniu ? Poz. 2 Czy cewniki do karmienia mają być skłowane co 1 cm, co gwarantuje kontrolę głębokości położenia cewnika ? Pozwala to na bezpieczne stosowanie cewnika i uniknięcie np. zbyt głębokiej aplikacji cewnika oraz niezwykle groźnych uszkodzeń u dzieci tj. perforacji tchawicy lub oskrzeli głównych z następową odmą i zapaleniem śródpiersia.

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określone w SIWZ.

89. Zadanie nr 58. Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania kaniuli dotętnicznej z zaworem odcinającym kulowo – suwkowym, zmniejszającym ryzyko powstania zatoru powietrznego, wykonanej z PTFE, tak jak obecnie dostarczana ?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

90. Zadanie 65 i 66. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, pakowanej pojedynczo, rurki tracheotomijnej wykonanej z silikonowanego PVC, z mankietem niskociśnieniowym, z uchwytem o regulowanym położeniu, z balonikiem kontrolnym wskazującym na stan wypełnienia mankieta, z zaworem bez kapturka, z oznaczeniem rozmiaru rurki ID oraz OD oraz średnicy mankieta na ramce mocującej.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

91. Zadanie nr 69. Czy Zamawiający dopuści sterylną rurkę intubacyjną z modułowym systemem do odsysania z okolic podgłośniowej posiadającej zintegrowane z rurką intubacyjną zamykane złącze/port typu męskiego do odsysania umożliwiający podłączenie dodatkowej linii do odsysania ze złączem typu żeńskiego: rurka z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

92. Zadanie nr 70: Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści sterylny cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, z adapterem kątowym 45 stopni do dróg oddechowych, cewnik skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym, 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie z przezroczystą komorą płuczącą, z zastawką oddzielającą całkowicie drogi oddechowe pacjenta i obwód oddechowy do komory płuczącej ?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

93. Zadanie nr 70 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści sterylny cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, z adapterem kątowym 45 do stopni do dróg oddechowych, cewnik skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym, 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie z przezroczystą komorą płuczącą, z zastawką oddzielającą całkowicie drogi oddechowe pacjenta i obwód oddechowy do komory płuczącej ?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

94. Zadanie nr 70 poz. 1 i 2. Czy zastawka oddzielająca komorę płuczącą od dróg oddechowych pacjenta oraz obwodu oddechowego ma być bezobsługowa samouszczelniająca się oraz dwudzielna? Czy cewnik ma być pozbawiony DEHP? Z uwagi na dostępność zamkniętych zestawów do odsysania z drzewa oskrzelowego do stosowania

zarówno przez 48h, jak i 72h zwracamy się z prośbą o dopuszczenie podania ceny zestawu na 24h wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych zestawów w formularzu cenowym co pozwoli na złożenie konkurencyjnych ofert.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

95. Zadanie nr 76. Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści sterylny filtr elektrostatyczny hydrofobowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności przeciwbakteryjnej: 99,9999%, p/wirusowej 99,999%, o przestrzeni martwej: 38 ml ze złączem kolankowym, o oporach przepływu: 1,8 cm H₂O przy 60l/min o poziomie nawilżania 31 mgH₂O przy VT=500 ml, objętości oddechowej Vt 150 – 1000 ml, wadze 32 g, z portem kapno? Czy filtr w pozycji 1 ma posiadać na swoim obwodzie nadrukowane minimalne i maksymalne wartości objętości oddechowej?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

96. Zadanie nr 76 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści sterylny wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych, dwumembranowe i z portem tlenowym, z portem do odsysania i bronchofiberoskopii o skuteczności nawilżania 29,9 mg H₂O przy Vt500 ml, oporach przepływu 0,25 cm H₂O przy przepływie 30l/min, przeznaczony dla dzieci i dorosłych od objętości oddechowej Vt 50ml? Czy wymiennik ciepła i wilgoci ma posiadać samodomykający się port do odsysania i bronchofiberoskopii ? Czy przestrzeń martwa ma być nie większa niż 10 ml? Czy waga ma być nie większa niż 8,3 gram?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

97. Zadanie nr 78 i 79. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane z termoplastycznego PCV? Czy Zamawiający dopuści rurki bez oznaczenia średnicy rurki i mankietu na baloniku kontrolnym?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

98. Zadanie nr 83. Czy cewniki Pezzera mają być wyposażone w 3 czy 4 otwory boczne drenujące ułatwiające skuteczność drenażu oraz mają być podwójnie pakowane w opakowania wew. Foliowe zewn. Opakowanie folia/papier?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza zarówno cewnik Pezzera z 3 jak i 4 otworami bocznymi. Opakowanie podwójne.

99. Zadanie nr 88. Czy dren ma wzmocniony żebrowaniem na zewnątrz co zapobiega zamknięciu jego światła w trakcie odsysania? Prosimy o dopuszczenie zaoferowania łącznika schodkowego o średnicy wew. Od 5.0 do 14.0mm +/-1mm.

Wyjaśnienie: Nie wymagamy. Łącznik schodkowy zgodnie ze SIWZ.

100. Zadanie 104. Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw tak jak obecnie stosowane ma preparat nawilżający do ust na bazie wodnej? Prosimy o doprecyzowanie czy szczoteczka w zestawie, tak jak obecnie stosowane, ma posiadać gąbkę na górnej powierzchni?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

101. Zadanie 108. Czy system bezigłowy ma posiadać jednorodną materiałową membranę powierzchni styku z końcówką Luer? Prosimy o wyjaśnienie, czy bezigłowy port do wielokrotnego wkłucia ma się cechować przepływem zgodnym z wymogami normy PN-EN ISO 10555-5? Czy system bezigłowy ma nie wpływać na zmniejszenie deklarowanego przez producenta przepływu nominalnego (fabrycznego) przez cewnik dożylny (obwodowy lub centralny), podanego na etykiecie produktu?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

102. Zadanie nr 114. Prosimy o sprecyzowanie czy rurka ma posiadać dwa mankiety (jeden w drugim, wewnętrzny wypełniony wodą, a zewnętrzny powietrzem) z rozdzielonymi drenami do uszczelnienia mankietów z balonikami kontrolnymi w różnych kolorach odpowiadających kolorowi mankietu z końcówkami Luer/Luer-lock z obrotowymi zaworkami z blokadą położenia?

Wyjaśnienie: Zamawiający wymaga rurki o podanych wyżej parametrach.

103. Dotyczy wzoru umowy: Prosimy o zmianę zapisu § 8 ust. Poprzez dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT. Nasza prośba podyktowana jest prognozami podniesienia stawki VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%. Jest to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się do Dyrektywy Rady 2006/112/WE (zgodnie z tą normą, nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w chwili obecnej). Zgodnie z powyższym, przy zasadach jakie stosuje się przygotowując wyceny do przetargu (gdzie marże ustala się na bardzo niskim poziomie) – podniesienie stawki VAT o 15% jest dla większości dystrybutorów niemożliwe do zaakceptowania. Konieczność utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że realizacja części umowy będzie odbywała się ze stratą dla Wykonawcy. Biorąc to pod uwagę, żadna z firm nie może pozwolić sobie na złożenie oferty z góry zakładając stratę, dlatego też już obecnie przy kalkulacji cen do przetargu należy wziąć pod uwagę ewentualną podwyżkę stawki VAT. Z kolei to rozwiązanie jest niekorzystne dla Zamawiającego ponieważ spowoduje to przekroczenie szacunków do przetargu a następnie zakup sprzętu medycznego w wyższych cenach od początku trwania umowy, a nie od ewentualnej podwyżki stawki VAT.

Wyjaśnienie: § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie : W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostaną bez zmian.

104. Dotyczy zadania 48 – igły. Czy zamawiający w zad 48 dopuści igły o długości 12 oraz 16 cm?

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

105. dotyczy zadania 86 poz. 1, 2, 3 – dreny. Czy zamawiający w zad. 86 dopuści w poz. 1,2, 3 dren z końcówką niedocinaną ale na tyle elastyczną, że pasuje do każdej wielkości króćca?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

106. Dotyczy zadania 86 poz. 5 – dreny. Czy zamawiający w zad 86 dopuści w poz. 5 dren o średnicy wew. 7 mm?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

107. dotyczy zadania 88 klipsy – Czy zamawiający dopuści w zadaniu 88 klipsy pakowane po 120 sztuk?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza pakowane po 120 szt. z zaokrągleniem w górę.

108. Dotyczy § 7 wzoru umowy. W/w ust. Zawiera informacje: „W razie zwłoki w wykonaniu zamówienia Kupujący ma prawo rozwiązać umowę bez potrzeby udzielania dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku uiszczenia kary umownej określonej w § 6”. Zapis taki sprawia, że strony nie są równoprawne. Zdarzyć się może, że Zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonane dostawy w związku z czym zostaną mu

wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności. Pozostawiony zapis w niezmienionej formie pozwoliłby Zamawiającemu na nieterminowe regulowanie płatności z jednoczesnym naliczeniem Dostawcy wysokich kar umownych i równoczesnym odstąpieniu od umowy. Z uwagi na powyższe wnosimy o wykreślenie w/w § ze wzoru umowy.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy § 7 wzoru umowy integralnej części SIWZ.

109. Dotyczy § 3 ust. 2, § 8 ust. 2 tiret drugi wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o modyfikację § 3 ust. 2 oraz § 8 ust. 2 tiret drugi projektu umowy i dopuszczenie zmiany ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT.

Wyjaśnienie: § 3 ust 2 otrzymuje brzmienie : Wymienione ceny brutto nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy z wyjątkiem przypadku określonego w § 8 ust 2 tiret 2. Podwyższenie cen w stosunku do oferty, w innym przypadku niż określony w § 8 ust 2 tiret 2, upoważnia Kupującego do odstąpienia od umowy bez odszkodowania na rzecz Sprzedającego. § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie : W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostaną bez zmian.

110. do § 5 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dot. Zakazu przenoszenia praw i obowiązków wynikających z umowy, w tym również sprzedaży i cesji wierzytelności przez dodanie słów „... bez zgody Kupującego wyrażonej na piśmie, przy czym zgody takiej Zamawiający nie może bezpodstawnie odmówić”.

Wyjaśnienie: Wiążący jest zapis § 5 wzoru umowy integralnej części SIWZ.

111. Czy w związku z możliwą zmianą klasyfikacji wyrobów medycznych a co za tym idzie ryzykiem zmiany stawki VAT na wyroby medyczne, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §8 ust. 2 poprzez zapis dający możliwość zmian cen brutto w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT, przy jednoczesnej stałości cen netto ?

Wyjaśnienie: § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie: W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostają bez zmian.

112. Zadanie nr 105. Jakie ciśnienie mają wytrzymać dreny ciśnieniowe, grubościennie 325 czy 1200PSI.

Wyjaśnienie: Dreny mają wytrzymywać ciśnienie powyżej 580 PSI.

113. Dot. pak. 28. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 port różniący się względem SIWZ:

- wysokość portu -11,5 mm,
- cewnik ze specjalnego materiału wykonanego na bazie poliuretanu, który po wprowadzeniu do ciała pacjenta staje się elastyczny (upodobniając się do silikonu),
- długość cewnika – 76cm,
- średnica zewnętrzna cewnika – 1,9 mm , średnica wewnętrzna – 1,0mm?

Wyjaśnienie: Tak.

114. Dot. pak. 28.. Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 różniący się względem SIWZ:

- wysokość portu – 14,7 mm,
- cewnik ze specjalnego materiału wykonanego na bazie poliuretanu, który po wprowadzeniu do ciała pacjenta staje się elastyczny (upodobniając się do silikonu),
- długość cewnika – 76 cm,
- średnica zewnętrzna cewnika – 1,9 mm, średnica wewnętrzna – 1,0 mm?

Wyjaśnienie: Tak.

115. Dot. pak. 63. Czy Zamawiający dopuści rampę wyposażoną w port bezigłowy o 400 aktywacjach ?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem SIWZ.

116. Dot. pak. 63. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby cały tor infuzyjny (rampa, każdy z portów bezigłowych) był całkowicie przezroczysty?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem SIWZ.

117. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby system był przystosowany do co najmniej 400 aktywacji?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem SIWZ.

118. Dot. pak. 108. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby system charakteryzował się bardzo małą przestrzenią martwą (nie więcej niż 0,05 ml)?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem SIWZ.

119. Dot. pak. 108. Czy zamawiający będzie wymagał, aby łącznik był całkowicie przezroczysty, a także posiadał gładką i łatwą w dezynfekcji membranę?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem SIWZ.

120. Zadanie nr 8. Prosimy o podział zadania na dwie części poprzez utworzenie z pozycji 3 i 5 oddzielnego zadania.

Wyjaśnienie: Pozycja 5 w zadaniu 8 nie występuje. Podział na zadania zgodnie z SIWZ.

121. Zadanie nr 8. Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia wyszczególnionego w zadaniu 8 pozycji 3 formularza cenowego igieł do biopsji półautomatycznych w średnicy 16g i długości 9 cm.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza w/w rozmiaru (długość, średnica) pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

122. Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia wyszczególnionego w zadaniu 8 pozycji 4 formularza cenowego igieł do biopsji półautomatycznych o średnicy 16g i długości 20cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza w/w rozmiaru (długość, średnica) pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

123. Zadania nr 48. Prosimy o dopuszczenie w miejsce zamówienia wyszczególnionego w zadaniu 48 formularza cenowego igieł lokalizacyjnych o średnicy 20g i dostępnych długościach 9 i 15 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

124. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 39 poz. 2 sterylny nóż o szerokości 2,65 mm zamiast 2,6mm?

Wyjaśnienie: Tak

125. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 39 poz. 3 sterylny nóż o szerokości 1,5 mm – 1,9 mm zamiast 1,6 mm-1,8 mm?

Wyjaśnienie: Nie.

126. Zadanie 97 - Poz. 1, 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepek w rozmiarze uniwersalnym. Reszta parametrów bez zmian.?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem SIWZ.

127. Zadanie 97 Poz. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha z włókniny foliowanej . W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyłączenie tej pozycji z całości pakietu do odrębnego przedmiotu zamówienia?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem SIWZ.

128. Czy w Zadaniu nr 37 Zamawiający dopuści nóż crescent o szer. 2,3mm?

Wyjaśnienie: Tak.

129. Czy w Zadaniu nr 39 poz. 2 Zamawiający dopuści nóż SLIT o szer. 2,65mm?

Wyjaśnienie: Tak.

130. Czy w Zadaniu nr 39 poz. 3 Zamawiający dopuści nóż o szer. 1,5 – 1,7mm, pozostałe wymagania bez zmian?

Wyjaśnienie: Nie.

131. Dot. Zadania 37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ww. zadaniu noża z uchwytem /tronkiem typu Slit, przy zachowaniu pozostałych parametrów ?

Wyjaśnienie: Nie

132. Dot. Zadania 39 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w ww. pozycji noża z ostrzem o szerokości 2,5 mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Wyjaśnienie: Tak

133. Dot. Zadania 39 poz.1, 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 39 poz.1,2 do innego pakietu lub umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje w ramach zadania 39?

Jeśli tak, to prosimy o podanie wymaganej kwoty wadium.

Wyjaśnienie: Nie.

134. Dot. Zadania 71 poz.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 71 poz.1 do innego pakietu lub umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje w ramach zadania 71? Jeśli tak, prosimy o podanie wymaganej kwoty wadium?

Wyjaśnienie: Nie.

135. Dot. Zadania 39 poz. 2. W związku z faktem, iż Zamawiający składa zapotrzebowanie na noże w ilości, która nie jest wielokrotnością liczby 6, natomiast noże oferowane w zadaniu 39 poz. 2 są sprzedawane przez producenta w opakowaniach handlowych zawierających 6 sztuk i nie istnieje możliwość sprzedaży pojedynczych sztuk noży, prosimy o określenie wymaganej do zaoferowania ilości opakowań. Czy dokonać zaokrąglenia ilości asortymentu stanowiącego wielokrotność liczby 6 w górę lub w dół?

Wyjaśnienie: Tak z zaokrągleniem w górę.

136. Dot. Zadania 71 poz. 1. W związku z tym, że opakowanie handlowe asortymentu oferowanego w w/w. pozycji zawiera 250 sztuk (25 saszetek x 10 szt), zwracamy się z prośbą o określenie wymaganej do zaoferowania ilości opakowań.

Wyjaśnienie: 5 opakowań po 250 sztuk.

137. Dot. § 2 ust.5 wzoru umowy. Czy, ze względu na fakt , iż zasadność reklamacji jakościowych może być rozpatrywana przez Kierownika Hurtowni po otrzymaniu reklamowanego towaru, Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu ww. paragrafu: *„Sprzedający będzie uwzględniał reklamacje jakościowe dotyczące dostawy*

przedmiotu umowy na swój koszt w ciągu 7 dni od daty zgłoszenia reklamacji bądź otrzymania reklamowanego towaru.(...)”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy integralnej części SIWZ.

138. Dot.§ 4 ust.1 wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o skrócenie wymaganego przez Zamawiającego terminu płatności z 60 do 30/45 dni od daty otrzymania faktury VAT.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy integralnej części SIWZ.

139. Dot.§ 8 ust. 2 tiret trzeci wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu w/w. paragrafu wg poniższej propozycji: „ *w przypadku zmiany stawki podatku VAT pod warunkiem, że nie będzie ona powodowała podwyższenia **ceny jednostkowej netto**” (...)*

Wyjaśnienia: § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie: W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostają bez zmian.

140. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT. Nasza prośba podyktowana jest prognozami podniesienia stawki VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%. Jest to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się do Dyrektywy Rady 2006/112/WE (zgodnie z tą normą , nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w chwili obecnej). Zgodnie z powyższym , przy zasadach jakie stosuje się przygotowując wyceny do przetargu (gdzie marże ustala się ma bardzo niskim poziomie)- podniesienie stawki VAT o 15% jest dla większości dystrybutorów niemożliwe do zaakceptowania. Konieczność utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że realizacji części umowy odbywała się ze stratą dla Wykonawcy. Biorąc to pod uwagę, żadna z firm nie może pozwolić sobie na złożenie oferty z góry zakładając stratę , dlatego też już obecnie przy kalkulacji cen przetargu należy wziąć pod uwagę ewentualną podwyżkę stawki VAT. Z kolei to rozwiązanie dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje to przekroczenie szacunków do przetargu a następnie zakup sprzętu medycznego w wyższych cenach od początku trwania umowy, a nie od ewentualnej podwyżki stawki VAT. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o dodanie do umowy zapisu:

„ Zmiana umowy w zakresie wynagrodzenia będzie dopuszczalna w przypadku zmiany stawki podatku VAT. Zmiana nastąpi z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT w zakresie objętym przedmiotem umowy. Wykonawca zastosuje stawkę nowo obowiązującą, ceny netto nie ulegną zmianie natomiast zmianie ulegnie stawka VAT, wartość VAT oraz ceny jednostkowe brutto”

Wyjaśnienie: Zamawiający informuje , że ulega zmianie § 3 ust.2 : Wymienione ceny brutto nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy z wyjątkiem przypadku określonego w § 8 ust 2 tiret 2. Podwyższenie cen w stosunku do oferty, w innym przypadku niż określony w § 8 ust.2 tiret 2, upoważnia Kupującego do odstąpienia od umowy bez odszkodowania na rzecz Sprzedającego.§ 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie : W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostaną bez zmian.

141. Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie w ramach zadania nr 97 czepek z chłonnej włókniny wiskozowej bez dodatkowego potnika?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

142. Dot. Zadania 9 – kaniule dożylnie poz. 1. Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP pozostałe warunki zgonie z SIWZ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

143. Dot. Zadania 11 – opaski do identyfikacji i zaciskacze do pępowiny poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga opasek do identyfikacji pozbawionych szkodliwych ftalanów?

Wyjaśnienie: Nie stawiamy wymogu odnośnie ftalanów.

144. Dot. Zadania 21- rękawice nitrylowe. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kolorystycznego kodowania rozmiaru na opakowaniu?

Wyjaśnienie: Tak.

145. Informując, że Zamawiający w ramach Zadań nr 32 i 35 w/w postępowania, będzie nabywał materiały eksploatacyjne do automatycznych wstrzykliwaczy kontrastu Medrad Spectris Solaris EP (nr seryjny 44823) oraz Medrad EnVision CT (nr seryjny 10196), prosimy o odpowiedź na pytanie, czy Zamawiający będzie wymagał materiałów eksploatacyjnych, które są znane i atestowane przez producenta przedmiotowych wstrzykliwaczy kontrastu lub /i jego przedstawiciela/ autoryzowaną organizację serwisową (do potwierdzenia stosownym oświadczeniem tych podmiotów) i jako takie, nie spowodują usterek w działaniu w/w urządzeń, ani nie będą powodem ich uszkodzenia, jak również nie spowodują ryzyka cofnięcia udzielonych na te aparaty gwarancji lub /i rękojmi (udzielanych standardowo po wykonanych interwencjach serwisowo – naprawczych)?

Uzasadnienie

Zwracamy uwagę na fakt, iż wyłącznie eksploatacja w/w wstrzykliwaczy kontrastu, z wykorzystaniem materiałów eksploatacyjnych , które są znane i atestowane przez producenta przedmiotowych wstrzykliwaczy kontrastu lub/i jego przedstawiciela /autoryzowaną organizację serwisową, eliminować będzie ryzyko wystąpienia nieprawidłowości w ramach zaprogramowanych sekwencji i protokołów podawania kontrastu w prowadzonych procedurach medycznych (ryzyko takie powstaje w przypadku zastosowania nieznanymi producentowi/autoryzowanemu serwisowi materiałów eksploatacyjnych do wstrzykliwaczy kontrastu określonych w pytaniu powyżej).

Informujemy również, iż zgodnie z opinią producenta w/w urządzeń (Dział ds. Zapewnienia Jakości i Kwestii Regulacyjnych), w przypadku eksploatacji aparatów Medrad z wykorzystaniem nieznanymi tej firmie zamienników sprzętu oryginalnego odpowiedzialność za wydanie Deklaracji Zgodności wskazującej, że oferowane wkłady zamienne są w 100% kompatybilne ze wstrzykliwaczami Medrad, leży całkowicie po stronie producenta/dostawcy takich wkładów generycznych. Jest to zgodne z dyrektywami Unii Europejskiej – MDD 93/42/WEE/Artykuł 12.

Stanowisko takie uzasadniamy faktem, iż ani firma Medrad, ani jej lokalny przedstawiciel/serwis w Polsce nie przeprowadziły właściwych testów walidacyjnych, których przedmiotem byłyby wszystkie dostępne na rynku w Polsce, generyczne (zamiennicze) materiały eksploatacyjne (w tym także – zamienniki sprzętu oryginalnego, nieznanymi producentowi wstrzykliwaczy ani jego lokalnemu przedstawicielowi/serwisowi, których „kompatybilność” z urządzeniami MEDRAD potwierdzają tylko i wyłącznie ich producenci/oferenci).

Zwracamy uwagę na fakt, że w odniesieniu do produktów jednorazowego użytku do wstrzykiwaczy kontrastu MEDRAD, które są nieznanymi producentowi takich urządzeń , ani jego przedstawicielowi /serwisowi , nie wypracowano dotąd wspólnej oceny i weryfikacji powyżej omawianej jakości sprzętu generycznego, ani jego potwierdzonej kompatybilności z urządzeniami MEDRAD.

Przypominamy także , że prowadzona przez autoryzowany serwis, w ramach przeglądów okresowych w/w urządzeń MEDRAD, kalibracja potencjometrów pozycji tłoka, limitu ciśnienia, prędkości przepływu i tym podobne działania , prowadzona jest zawsze i bez wyjątku na wkładach jednorazowego użytku, których parametry fizyko – chemiczne

znane są serwisowi firmy MEDRAD.

Eksploatacja w/w wstrzykiwaczy, z wykorzystaniem wkładów do kontrastu innych, niż wkłady, których parametry fizyko – chemiczne znane są serwisowi producenta urządzeń (stosowanie produktów generycznych, nieznanymi wspomnianym tu podmiotom), nie gwarantuje poprawności działania urządzeń MEDRAD, po przeprowadzeniu ich przeglądów lub napraw i generować może ryzyko cofnięcia praw gwarancyjnych i rękojmi udzielanych na takie aparaty po wykonanych interwencjach serwisowo – naprawczych.

Wyjaśnienie: Zamawiający określił wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia w SIWZ, w tym dla określonego w zadaniu 32 i 35. Są one wiążące dla stron.

146. Wnosimy o modyfikację Rozdziału II SIWZ, dot. „Dokumentów potwierdzających, że oferowana dostawa odpowiada określonym przez Zamawiającego wymaganiom oraz informacje i oświadczenia, które musi zawierać oferta :”, pkt.4

Wnosimy o zmianę obecnej dyspozycji, która mówi o konieczności przedłożenia wraz z ofertą oświadczenia wykonawcy, że oferowane wyroby medyczne posiadają deklarację wytwórcy(deklarację zgodności CE), o spełnieniu wymagań zasadniczych, certyfikatu jednostki notyfikowanej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, na obligatoryjny wymóg złożenia potwierdzonych za zgodność z oryginałem kopii wszystkich wspomnianych tu dokumentów wraz z ich stosownym tłumaczeniem przysięgłym na język polski (jeśli dotyczy).

Uzasadnienie

Celem takiej zmiany wymogu jest umożliwienie Zamawiającemu jednoznacznego i bezsprzecznego potwierdzenia, że oferowane wyroby medyczne o wskazanych w ofercie i katalogach / broszurach ich producenta numerach katalogowych i symbolach, mają swoje odniesienie w wymaganych prawem unijnym i polskim dokumentach formalnych oraz takie formalne dokumenty są aktualne.

Jedynie rzeczywista ocena fizycznie przedłożonych i wymienionych powyżej dokumentów, pozwoli Zamawiającemu na szczegółową weryfikację faktu, iż zaoferowane przez wykonawców wyroby medyczne spełniają wymogi ustawy o wyrobach medycznych, a w szczególności, że wykonawcy tacy dysponują aktualnymi i pozbawionymi wad formalno – prawnych materiałami, które potwierdzają jednoznaczność i tożsamość numerów identyfikacyjnych towarów zaoferowanych z numerami identyfikacyjnymi towarów, jakie poddane zostały stosownym procedurom legislacyjno – rejestracyjnym przez notyfikowane i powołane do tego organy unijne.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SIWZ.

147. Dot. Zadania 21, poz.1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic, które nie są polimerowane – reszta parametrów bez zmian.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

148. Dot. Zadania 21, poz. 1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań. Całkowita ilość zamawiana przez Zamawiającego nie ulegnie zmianie.

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

149. Dotyczy pakietu nr 47. Czy Zamawiający w pozycji 1 wymaga, aby zestaw zbudowany był w oparciu o igłę Veressa ograniczającą ryzyko uszkodzenia narządów wewnętrznych ?

Wyjaśnienie: Nie stawiamy takiego wymogu.

150. Czy Zamawiający w pozycji 2 wymaga, aby zestaw umożliwiał wprowadzenie i

pozostawienie cewnika w ciele pacjenta na przynajmniej 1 tydzień?

Wyjaśnienie: Nie stawiamy takiego wymogu.

151. Dotyczy pakietu nr 100. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2200 ml wyskalowaną w 5 ml w zakresie 0-500 ml i co 10 ml w zakresie 500-2200ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Możliwość wyciszenia bez ingerencji w system centralnej próżni oraz autoregulacja intensywności „bąblowania”. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25 cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem metalową sprężyną?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

152. Dot. Zadania nr 82- Przetworniki do pomiaru ciśnienia tętniczego metodą krwawą. Prosimy o doprecyzowanie przez Zamawiającego z jakimi typami kardiomonitorów współpracować będą zamawiane Przetworniki celem dostarczenia kompatybilnych kabli połączeniowych w cenie przetwornika.

Wyjaśnienie: Zamawiający w SIWZ określił rodzaj kabla.

153. Dot. Zadania nr 82- Przetworniki do pomiaru ciśnienia tętniczego metodą krwawą. Czy Zamawiający dopuści przetwornik kompatybilny z posiadanymi monitorami bez dodatkowego portu testowania linii co podnosi koszty samego przetwornika a także może być źródłem dodatkowych zakłóceń.?

Wyjaśnienie: Zamawiający w SIWZ określił przetworniki kompatybilne z kablami, a nie monitorami.

154. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §3 ust.2 na następujący:

„Wymienione ceny brutto nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy, z wyjątkiem ustawowej zmiany stawki VAT. W takim przypadku zmiana ulega jedynie cena brutto, a netto pozostanie bez zmian”?

Wyjaśnienie: § 3 ust 2 otrzymuje brzmienie: Wymienione ceny brutto nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy z wyjątkiem przypadku określonego w § 8 ust 2 tiret 2. Podwyższenie cen w stosunku do oferty w innym przypadku niż określony w § 8 ust 2 tiret 2, upoważnia Kupującego do odstąpienia od umowy bez odszkodowania na rzecz Sprzedającego.

155. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 5 na następujący :„Sprzedający nie może powierzyć wykonania umowy innej osobie lub jednostce (poza wskazaną w ofercie), ani też przelać na nią swych wierzytelności wynikających z umowy, z wyjątkiem sytuacji gdy Zamawiający dokona zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty”.

Wyjaśnienie: Wiążący jest zapis § 5 wzoru umowy integralnej części SIWZ.

156. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kary umownej wynikającej z §6 ust.1 tiret 1 do 0,2% wartości niedostarczonej części dostawy?

Wyjaśnienie: Wiążący jest zapis § 6 wzoru umowy integralnej części SIWZ.

157. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 7 na następujący : „ W razie zwłoki w wykonaniu zamówienia Kupujący ma prawo rozwiązać umowę, po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do wykonania umowy. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku uiszczenia kary umownej określonej w § 6”?

Wyjaśnienie: Wiążący jest zapis § 7 wzoru umowy integralnej części SIWZ.

158. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 8 ust.2 tiret 2 na następujący :„w przypadku zmiany stawki podatku VAT pod warunkiem, że nie będzie ona powodowała podwyższenia ceny jednostkowej netto”?

Wyjaśnienie: § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie: W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostają bez zmian.

159. Dot. Zadania 39, pkt. 3. Czy Zamawiający dopuści nóż 1,8 mm posiadający jeden znacznik na szerokości 1,75 mm?

Wyjaśnienie: Nie.

160. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 28 części nr 1 tytanowego niskoprofilowego portu wszczepianego o wysokości 9,4 mm , zaprojektowany dla zaspokojenia potrzeb pacjentów o mniejszych wymiarach ciała oraz pacjentów wymagających bardziej dyskretnej miejsca wszczepienia, z sześcioma otworami do przyszywania, zapewnia stały dostęp do układu naczyniowego poprzez tradycyjne umieszczenie na klatce piersiowej (w przypadku pacjentów małych oraz /lub wyniszczonych), alternatywnie – umieszczenie na ramieniu, z dołączanym jednoświatłowym cewnikiem dożylnym 6 Fr o średnicy wewnętrznej 1,3 mm, długości 75 cm, z membraną silikonową zapewniającą minimum 1000 wkłuć wraz z zestawem składającym się z blokady cewnika, przewodnika, drut przewodnika, system do wykonywania tuneli podskórnych, igła przewodnika, baza układu przepłukiwania, zestaw do infuzji ze skrzydełkami, igła Hubera, strzykawka?

Wyjaśnienie: Tak.

161. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 28 części nr 2, tytanowego portu wszczepialnego z dużą przegrodą silikonową ułatwiającą terapię, konstrukcja portu zapewnia kompatybilność i trwałość biologiczną tytanu w lekkim, komfortowym wykonaniu, kompatybilna biologicznie, obudowana silikonem podstawa sprzyja odrastaniu tkanki w kieszeni, osłona igły chroni przed przebicciem cewnika w miejscu podłączenia cewnika, stożkowe obrzeże zmniejsza ryzyko wyznaczenia, umożliwiając wygięcie się igły w kierunku przegrody, duże światło usprawnia przepływ, zmniejszając zakres występowania krzepnięcia krwi o wysokości 14,5 mm z membraną silikonową zapewniającą minimum 2000 wkłuć z dołączanym poliuretanowym jednoświatłowym cewnikiem dożylnym Chronoflex 8 Fr , o średnicy wewnętrznej 1,6 mm, długości 61 cm, wraz z zestawem wprowadzającym składającym się z blokady cewnika, przewodnika, drut przewodnika, system do wykonywania tuneli podskórnych, igła przewodnika, baza układu przepłukiwania, zestaw do infuzji ze skrzydełkami, igła Hubera , strzykawka?

Wyjaśnienie: Tak.

162. Pakiet nr 4 ,pozycja 3. Czy Zamawiający oczekuje filtra bakteryjnego min 0,1 un?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SIWZ.

163. Pakiet nr 6, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści igłę sterylną 22G 0,7x 40mm?

Wyjaśnienie: Tak.

164. Pakiet nr 7, pozycja 1. 54. Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji tkanek miękkich 14Gx15 cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

165. Pakiet nr 8, pozycja 2. 55. Czy Zamawiający dopuści igłę 16G o długości 73mm z możliwością regulacji 35-60 mm i 16G o długości 60mm z możliwością regulacji 22-47 mm?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

166. Pakiet nr 9, pozycja 1. .Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PEP ze standardowym koreczkiem, spełniającym pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

167. Pakiet nr 19, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opak.75 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Wyjaśnienie: Tak.

168. Pakiet nr 20, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zestaw j.u. do lewatywy o pojemności worka 1750ml?

Wyjaśnienie: Tak.

169. Pakiet nr 20, pozycja 1. Czy Zamawiający oczekuje zestawów do lewatywy zakończonych miętko wyoblonym zakończeniem i 2 dużymi otworami bocznymi?

Wyjaśnienie: Zamawiający oczekuje zestawów składających się worka, drenu zakończonego plastikową końcówką z 2 otworami bocznymi.

170. Pakiet nr 21, pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opak.200szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Wyjaśnienie: Tak.

171. Pakiet nr 21, pozycja 1. Czy Zamawiający oczekuje rękawic nitrylowych z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na opakowaniu?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza również rękawice bez kolorystycznego oznakowania rozmiaru.

172. Pakiet nr 21, pozycja 1 Czy Zamawiający oczekuje rękawic nitrylowych zgodnych z normą EN 374-3, przebadanych na przenikalność min. 10 substancji chemicznych, potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta. Informacje o poziomie ochrony (min. 8 substancji na III poziomie) nadrukowane fabrycznie na opakowaniu jednostkowym.

Wyjaśnienie: Opis zgodnie ze SIWZ.

173. Pakiet nr 24, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice sekcyjne w rozmiarach M,L?

Wyjaśnienie: Tak.

174. Pakiet nr 25, pozycja 1. Czy Zamawiający oczekuje rękawic o grubości na palcu 0,23mm i na dłoni 0,20mm, rozciągliwość przed starzeniem min. 800% siła zrywania 17N, zgodne z normą EN374 i ASTM F1671 i odporność na przenikanie cytostatyków i

pozbawione tiuramów potwierdzone badaniami Jednostki Niezależnej od Producenta ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

175. Pakiet nr 27, pozycja 1-4. Czy Zamawiający dopuści produkty sterylne, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Tak.

176. Pakiet nr 27, pozycja 4 .Czy Zamawiający dopuści maski tracheostomijne bez drenu, w razie negatywnej odpowiedzi proszę o wydzielenie pozycji do osobnego zadania?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

177. Pakiet nr 43, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstekena 4 światłową wykonaną z silikonu .

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

178. Pakiet nr 45, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley o pojemności balona 5-10ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

179. Pakiet nr 49, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści cewnik o pojemności balona od 60ml wykonany z naturalnego lateksu, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

180. Pakiet nr 50, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley o pojemności balona 5-10ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

181. Pakiet nr 52, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz sterylne, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Tak

182. Pakiet nr 52, pozycja 3 .Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz z drenem 90 cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

183. Pakiet nr 53, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zestaw do pomiaru diurezy godzinowej z zaworem spustowym posiadającym jednoświatłowy dren, spełniający wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Dopuszczamy dren jednoświatłowy o właściwościach antyzłamaniowych.

184. Pakiet nr 67, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedela nr 3 o długości 90mm? **Wyjaśnienie:** Tak.

185. Pakiet nr 67, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedela nr 4 o długości 100mm?

Wyjaśnienie: Tak.

186. Pakiet nr 72, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z zatyczką o zamkniętym końcu dystalnym i czterema otworami bocznymi, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Tak.

187. Pakiet nr 73, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania żył centralnych, metodą Selingera, dwuświatłowy 7F dł.15 cm, spełniający wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis SIWZ.

188. Pakiet nr 73, pozycja 2 .

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania żył centralnych, metodą Selingera, dwuświatłowy 5F dł. 20Cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis SIWZ.

189. Pakiet nr 75, pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści filtry przeciwbakteryjne, objętość oddechowa 300-1500ml, skuteczność nawilżania min. 30,1 mg, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

190.Pakiet nr 78, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankietu wykonane z miękkiego PVC, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

191.Pakiet nr 78, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietu wykonane z miękkiego PVC, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

192.Pakiet nr 78, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietu wykonane PVC, bez znaku skracania rurki, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

193.Pakiet nr 79, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankiem zbrojone wykonane z miękkiego PVC, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

194.Pakiet nr 81, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego 18G/110mm.

Skład zestawu:

- Igła typu Tuohy wykonana ze stali o maksymalnej twardości i wytrzymałości, oznaczona skalą centrymentową, rozmiaty 16G,18G
- Płaski filtr epiduralny ze strzałką pokazującą kierunek przepływu, oporny na ciśnienie 8 bar
- Strzykawka niskooporowa z mechanizmem sprężynowym
- Cewnik epiduralny nieprzepuszczalny dla promieni RTG, 3 otwory boczne oddalone o 20mm od końcówki cewnika, posiada skalę centymetrową
- Stabilizator cewnika epiduralnego
- Stabilizator filtra epiduralnego, hipoalergiczny
- Łącznik do cewnika

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

195. Pakiet nr 85, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne z 3 otworami bocznymi, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

196. Pakiet nr 86, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści łącznik schodkowy 5 – cio stopniowy, o średnicy zew. od 7,0 do 11,0mm?

Wyjaśnienie: Nie dopuszczamy.

197. Pakiet nr 86, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści łącznik schodkowy z jednej strony 5-cio stopniowy o średnicy zew. od 6 do 10mm, z drugiej strony 6-cio stopniowy o średnicy zew. 7 do 11mm?

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

198. Pakiet nr 87, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści harmonijkowy miszek o pojemności 200 m l, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

199. Pakiet nr 94, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje rękawic o grubości na palcu 0,23mm, dłoni 0,20mm, mankietcie 0,18mm, długość 280-300mm, rozciągliwość przed starzeniem min. 1030%. Zgodne z normą EN 374, ASTM 1671, odporne na przenikanie cytostatyków oraz pozbawione tiuramów potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej.

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

200. Pakiet nr 97, pozycja 1,2

Czy Zamawiający dopuści czepki w rozmiarze uniwersalnym?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

201. Pakiet nr 97, pozycja 5

Czy Zamawiający oczekuje fartuchów foliowych indywidualnie pakowanych?

Wyjaśnienie: Nie stawiamy takiego wymogu.

202. Pakiet nr 107, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dreny do klatki piersiowej z 5 otworami bocznymi i jednym otworem centralnym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis zawarty w SIWZ.

203 .Pakiet nr 111, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści marker z linijką?

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

204. Pakiet nr 113, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice gładkie, spełniające pozostałe wymagania SIWZ

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

205. Pakiet nr 116, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje rękawic o grubości na palcu 0,23mm, dłoni 0,20mm, mankiecie 0,18mm, długość 280-300mm, rozciągliwość przed starzeniem min. 1030%. Zgodne z normą EN 374, ASTM 1671, odporne na przenikanie cytostatyków oraz pozbawione tiuramów potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej.

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

206. Dotyczy pozycji 1.Zadanie nr 3- strzykawki do pompy infuzyjnej

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawka 50/60ml jednorazowego użytku, trzyczęściowa posiadała wysoki kontrast podziałki dzięki trwałemu oznaczeniu w kolorze niebieskim a tym samym zapewniała idealną czytelność co bezpośrednio wpływa na bezpieczeństwo dla pacjenta podczas użytkowania?.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis SIWZ.

207. Dotyczy pozycji 1. Zadanie nr 3- strzykawki do pompy infuzyjnej

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawka 50/60ml jednorazowego użytku , trzyczęściowa posiadała owalny ożebrowany kołnierz zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu się w ręce?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis SIWZ.

208. Dotyczy pozycji 1.Zadanie nr 3- strzykawki do pompy infuzyjnej

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawka 50/60ml jednorazowego użytku, posiadała tłok z podwójnie gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis SIWZ.

209. Dotyczy pozycji 2.Zadanie nr 3- strzykawki do pompy infuzyjnej

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawka bursztynowa 50/60ml jednorazowego użytku, trzyczęściowa posiadała wysoki kontrast podziałki dzięki trwałemu oznaczeniu w kolorze niebieskim a tym samym zapewniała idealną czytelność co bezpośrednio wpływa na bezpieczeństwo dla pacjenta podczas użytkowania?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis SIWZ.

210. Dotyczy pozycji 2.Zadanie nr 3- strzykawki do pompy infuzyjnej

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawka bursztynowa 50/60ml j.u , trzyczęściowa posiadała owalny ożebrowany kołnierz zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu się w ręce?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis SIWZ.

211. Dotyczy pozycji 2.Zadanie nr 3- strzykawki do pompy infuzyjnej

101.Czy Zamawiający wymaga aby strzykawka bursztynowa 50/60ml j.u użytku, trzyczęściowa posiadała tłok z podwójnie gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis SIWZ.

212. Dotyczy pozycji 2.Zadanie nr 6 - Igły do nakłuć lędźwiowych

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Igłę sterylną jednorazowego użytku do nakłuć lędźwiowych 22G a o długości od 40 do 75 mm?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie dopuszcza.

213. Zadanie nr 53- Zestaw do pomiaru diurezy

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej renomowanego światowego producenta w systemie zamkniętym z zaworem spustowym bez dwuświatłowego drenu antyzłamaniowego o dł.min.120cm, ale z drenem spełniającym również te same funkcje – zapobiegającym złamaniu?. Wszystkie pozostałe w charakterystyce przedmiotu zamówienia parametry Zestawu do pomiaru diurezy godzinowej są zachowane.

Wyjaśnienie: Tak, dopuszczamy dren o właściwościach antyzłamaniowych.

214. Zadanie nr 73- Zestaw do kaniulacji dużych naczyń

Dotyczy pozycji 2.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Zestaw do cewnikowania żył centralnych, metodą Seldingera jednoświatłowy o średnicy 5F, długości 15cm, posiadający igłę ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzenie przewodnicy do naczynia bez odłączania strzykawki?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia.

215.Czy Zamawiający miał na myśli w zadaniu 29 poz. 1 szczoteczki odpowiadające wymaganiom Ministerstwa Zdrowia Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w SIWZ.

216. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów SIWZ na podstawie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 3 listopada 2004 r. §3 pkt. 1 oraz Dyrektywy 93/42/EWG w zadaniu 29 poz. 1 i postawi wymóg dołączenia przez Wykonawców certyfikatu CE łącznie z deklaracją zgodności w co umożliwi właściwą identyfikacją tych konkretnych wyrobów dopuszczonych do obrotu na terytorium RP?

Wyjaśnienie: Wymagane dokumenty zgodne ze SIWZ.

217. Zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający rozszerzy zapisy SIWZ w zadaniu 29 poz. 1 poprzez wymóg dopisania do Formularza cenowego dodatkowo rubryki „ Nazwa handlowa" i „ Numer katalogowy”oferowanego produktu. Prośbę swą motywujemy tym, iż dodatkowe rubryki umożliwią identyfikację i weryfikację produktu podczas dostawy.

Wyjaśnienie: Wiążące są formularze cenowe określone przez Zamawiającego .W tych formularzach Zamawiający wymaga m.in. podania numeru katalogowego, producenta, kraju pochodzenia oferowanego produktu.

218. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga , aby na fakturze dostarczonej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wymaga.

219. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanych w obrocie produktach?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wymaga.

220. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu?

Wyjaśnienie: Zapewnienie odpowiedniego transportu leży po stronie Wykonawcy.

221. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta?. Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

Wyjaśnienie: Nie.

222. Dotyczy SIWZ

Zwracamy się z prośbą o modyfikację §8 pkt. 2 projektu umowy, i dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT.

W najbliższym roku nastąpi prawdopodobnie podniesienie stawki VAT na wyroby medyczne z obecnych 8% na 23%. Jest to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się Dyrektywy Rady 2006/112/WE. Zgodnie z tą Dyrektywą na wyroby medyczne nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w chwili obecnej. W ostatnich tygodniach w myśl tych samych przepisów, podniesiony został VAT na ubrania dla dzieci. Podniesienie stawki VAT o 15% przy aktualnych zapisach §8 pkt.2 projektu umowy, jest dla większości dystrybutorów sprzętu medycznego niemożliwe do zaakceptowania, przy obecnych zasadach jakie stosuje się przygotowując wycenę do przetargu. Średnia marża w przetargu wynosi 5-10%. Podniesienie stawki VAT o 15%, przy konieczności utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że przez część trwania umowy przetargowej, wykonawca będzie sprzedawał towar ze stratą. Żadna z firm nie może sobie pozwolić na złożenie oferty z góry zakładając, że będzie ponosić stratę, w związku z czym już teraz, będzie musiała wkalkulować ewentualną podwyżkę podatku, w przygotowanej ofercie. To rozwiązanie z kolei jest niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości szacunkowych jakie zostały przeznaczone na realizację zamówienia, jak również uzyskanie wyższych cen już od początku trwania umowy przetargowej.

Dlatego też, jak we wstępie, prosimy o wyrażenie zgody na zmianę ceny brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT, bądź wprowadzenie do umowy innego, kompromisowego zapisu, który pozwalałby w równym stopniu zabezpieczyć interesy obu stron.

Wyjaśnienie: § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie : W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostaną bez zmian.

223. Pakiet 1, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny TBC z igłą 0,5x16, gdyż z naszej wiedzy wynika, iż nie istnieją na rynku strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,6x16?

Wyjaśnienie: Tak. Dopuszczamy.

224. Pakiet 3, poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga podwójną skalę pomiarową?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymogi określone w SIWZ.

225. Pakiet 4, poz. 1- 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł jednego producenta oznakowanych w zależności od rozmiaru numerem katalogowym?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymogi określone w SIWZ.

226. Pakiet 4, poz. 2

Czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, wymaga zaoferowania igieł w rozmiarze 1,1-1,2 o dwóch rodzajach ścięcia w zależności od zastosowania : krótko ścięte oraz długo ścięte?. Igle krótko ścięte przeznaczone są do aspiracji leku z fiolki, uniemożliwiają fragmentację korków i zanieczyszczenie aspirowanego leku. Igle długo ścięte przeznaczone są do procedur medycznych, w których wymagane jest ostre i długie ścięcie min: punkcji i ewakuacji ropni.

Wyjaśnienie: Niezbędne wymogi określone w SIWZ.

227. Pakiet 4, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga , aby igły w rozmiarze 1,1-1,2 posiadały oznakowanie rodzaju ostrza : krótko, czy długościęte na opakowaniu jednostkowym?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymogi określone w SIWZ.

228. Pakiet 9, poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PEP bądź PTFE?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

229. Pakiet 11, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaciskacze mikrobiologiczne czyste?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

230. Pakiet 13, poz.1

Czy Zamawiający wymaga , aby przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych posiadał komorę kropłową wykonaną z PP o długości min 65mm, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igłę biorczą ściętą dwupłaszczyznowo wykonaną z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, z nazwą producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia – papier, sterylny?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymogi określono w SIWZ.

231. Pakiet 19, poz.2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za 75 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości w formularzu cenowym, zaokrąglając do pełnych opakowań w górę tj. oferując 134 op?

Wyjaśnienie: Dopuszczamy.

232. Pakiet 22, poz.1

Czy Zamawiający dopuści gładką powierzchnię rękawic?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

233. Pakiet 27, poz.1-3

Czy Zamawiający dopuści asortyment sterylny?

Wyjaśnienie: Tak.

234. Pakiet 27, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co umożliwi naszej firmie złożenie bardzo konkurencyjnej oferty?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

235. Pakiet 41, poz.1

Czy Zamawiający dopuści rozmiary wyłącznie 20,24,28,32,36?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

236. Pakiet 45, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemność balona 15-30ml?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

237. Pakiet 50, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojemność balona 5-10ml lub 15-30ml?

Wyjaśnienie: Dopuszczamy 5-10ml.

238. Pakiet 50,poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pojemność balona 15-30ml?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis podany w SIWZ.

239. Pakiet 52, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek sterylny?

Wyjaśnienie: Tak.

240. Pakiet 52, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co umożliwi naszej firmie złożenie bardzo konkurencyjnej oferty?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

241. Pakiet 53, poz.1

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową 400ml, z jedną zastawką antyzwrotną, z ze sznurkiem mocującym?

Wyjaśnienie: Nie dopuszczamy.

242. Pakiet 53, poz. 1

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej umieszczając pod tabelą opis przedmiotu, który raczej nie dotyczy przedmiotu zamówienia ?

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający popełnił omyłkę pisarską. Opis przedmiotu pod tabelą, nie dotyczy przedmiotu zamówienia.

243. Pakiet 72, poz.2-3

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki bez zatyczek?

Wyjaśnienie: Nie dopuszczamy.

244. Pakiet 96, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści foliową sterylną osłonę z gumką na całym obwodzie o średnicy min. 50cm?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

245. Pakiet 96, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści foliową sterylną osłonę z gumką na całym obwodzie o średnicy min. 80 cm?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

246. Dotyczy zadania 27

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 dren o długości 180 cm?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

247. Dotyczy zadania 67

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 rurkę ustno – gardłową pod nr 3, a w pozycji 2 rurkę ustno – gardłową pod nr 4?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

248. Dotyczy zadania 74

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 układy oddechowe jednorazowego użytku dla dzieci do respiratora Engstrom, Bennet skład zestawu: 2 rury karbowane wykonane z PCV długości minim.1,6m,fi 15mm z łącznikiem Y , sterylny, pakowany (papier folia) pojedynczo w jednym zestawie?

Wyjaśnienie: Zgodnie z opisem w SIWZ.

249. Dotyczy zadania 75

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 filtr oddechowy o skuteczności nawilżania min 32mg/litr H₂O, spełniające wszystkie inne parametry bez zmian?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

250. Dotyczy zadania 104

Czy Zamawiający dopuści 24 – godzinne zestawy z odsysaniem do pielęgnacji jamy ustnej dla pacjentów wentylowanych mechanicznie w zestawie ze szczoteczką do zębów z odsysaniem, bezalkoholowy płyn do płukania jamy ustnej?

Wyjaśnienie: Zgodnie ze SIWZ.

251. Prosimy o uwzględnienie we wzorze umowy zapisu dotyczącego ewentualnej zmiany cen spowodowanej zmianą stawki podatku VAT. Takie zmiany stawki VAT są zupełnie niezależne od Wykonawcy, oraz niemożliwe do przewidzenia w chwili wysłania oferty przetargowej.

Mając na uwadze powszechnie przyjętą na gruncie Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej konstrukcyjną zasadę neutralności VAT dla podatnika – podatek ten powinien obciążyć nabywcę (odbiorcę) towarów nie zaś Wykonawcę (dostawcę), proponujemy wprowadzenie do umowy zapis: „ W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian”?

W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o wprowadzenie do umowy zapisu „Wykonawca ma prawo do odstąpienia od umowy za 1 – miesięcznym wypowiedzeniem w przypadku zmiany stawki podatku VAT z 8% na 23%”.

Biorąc powyższe pod uwagę, wykonawca wnosi o rozważenie przez Zamawiającego możliwości zmiany SIWZ w opisanym zakresie.

Wyjaśnienie: § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie : W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostaną bez zmian.

252. Czy mając na uwadze powszechnie przyjętą na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej konstrukcyjną zasadę neutralności VAT podatnika – podatek ten powinien obciążać nabywcę (odbiorcę) towarów , nie zaś Wykonawcę (dostawcę) – celem uniknięcia konieczności wprowadzania zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT Zamawiający dopuszcza zmianę §8 ust.2 umowy poprzez umieszczenie zapisu „W razie zmiany wysokości obowiązujących stawek VAT

dotyczących przedmiotu umowy, w okresie obowiązywania umowy, Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty wynagrodzenia uwzględniającego aktualną (zmienioną) wysokość stawek VAT.”?

Wyjaśnienie: § 8 ust 2 tiret 2 otrzymuje brzmienie: W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto pozostają bez zmian.

253. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 6 ust. 1

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną:

- w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu zamówienia albo poszczególnych jego części, w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy roboczy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości opóźnionej dostawy.?

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy § 6 wzoru umowy integralnej części SIWZ.

Z-ca DYREKTORA
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
ds. Lecznictwa
lek.med.Marek Lipiec