

Wałbrzych, dnia 28.02.2022 r.

DZPZ-530-Zp/5/PN-22

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: postępowania przetargowego pn.: „Dostawa materiałów medycznych oraz sprzętu do pracowni hemodynamiki” - Zp/5/PN-22

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawców w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1. Dotyczy pakietu nr 1 :

Ad pakiet nr 1 Igły lokalizacyjne z kotwicą

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie, z jakimi urządzeniami będącymi na wyposażeniu Zamawiającego mają być kompatybilne igły i prowadnice wyspecyfikowane w pakiecie nr 1.

Czy (analogicznie do zapisów SWZ w poprzednim przetargu znak Zp/57/PN-55/19) oferowane igły mają być kompatybilne z:

- ultrasonografem Logiq s7 Expert GE Medical System
- mammografem HOLOGIC Selenia Dimensions

Odp. Zamawiający wymaga Igły lokalizacyjne z kotwicą i jednorazowe prowadnice analogicznie do zapisów SWZ poprzednich przetargów. Kompatybilne z Ultrasonografem Logiq s7 Expert GE Medical System oraz Mammografem HOLOGIC Selenia Dimensions .

Pytanie 2. Dotyczy pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie polietylenowej szczotki i poliuretanowej gąbki.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Dotyczy pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia i dopuszczenie szczoteczek niesterylizowanych metodą z użyciem tlenu etylenu, z uwagi na fakt, że szczoteczki zawierające gąbkę nasączoną środkiem dezynfekcyjnym (glukonianem chlorheksydyny) nie są poddawane procesowi sterylizacji. Antyseptyczność zapewnia detergent o bardzo silnym działaniu bakterioobójczym oraz szczelne opakowanie.

Odp. Zamawiający wymaga sterylnych.

Pytanie 4. Dotyczy Dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu

Zestaw do cystoskopii -. Jałowy, wysterylizowany w EO. Na opakowaniu centralna etykieta z czterema nalepkami z min. nr serii, datą ważności, nazwą marki, służąca do wklejania do dokumentacji. Zestaw zapakowany w torebkę Tyvec-folia. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho 125N i mokro 125N Odporność na przenikanie cieczy 165cm H₂O. Laminat dwuwarstwowy (PP+PE) o gramaturze 60g/m² Chłonność 458%.

Skład zestawu:

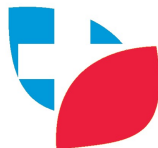
2 legginsy (osłony na kończyny) 75 x 120 cm

1 serweta do cystoskopii 100 x 175 cm z otworem przylepnym 9 x 15 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 100 x 150 cm, wzmocnienie 75 x 100 cm

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wyżej wymienionego zestawu.





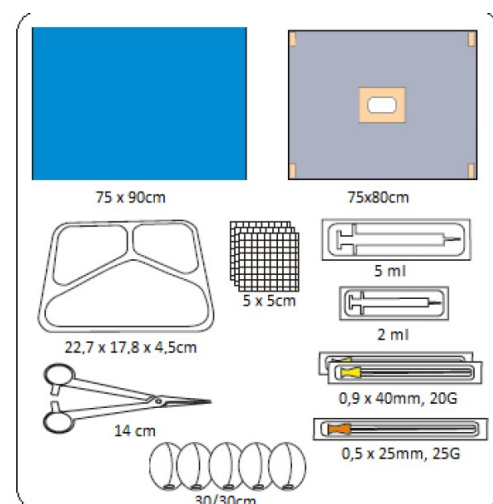
Pytanie 5. Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu do znieczulenia

REF: 1230111568

Skład:

	Ilość
- Półprzezroczysta trzykomorowa taca 965ml (22,7x17,8x4,5cm)	1
- Pean prosty 14cm, metalowy	1
- Kompresy gazowe 5x5cm, 17n, 8w	3
- Tupfer gazowy 30/30	5
- Strzykawką 2ml (w oddzielnym opakowaniu)	1
- Strzykawką 5ml (w oddzielnym opakowaniu)	1
- Igła iniekcyjna 0,5 x 25mm, 25G (w oddzielnym opakowaniu)	1
- Igła iniekcyjna 0,9 x 40mm, 20G (w oddzielnym opakowaniu)	2
- Serweta podfoliowana Hospidrape 75x90cm	1
- Serweta dwuwarstwowa epiduralna 75x80cm z otworem przyklepnym 6x15cm (4 przylepce na rogach serwety)	1



Kompresy i igły umieszczone w jednej komorze miski, tufery w drugiej, pean i igły w trzeciej, serweta umieszczona na wierzchu, całość umieszczona w opakowaniu papierowo-foliowym, bez etykiet TAG

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy strzykawki luer-lock oraz etykiet identyfikujących zestaw, zgodnie z procedurami obowiązującymi w szpitalu.

Pytanie 6. Dotyczy pakietu nr 9 :

Czy zamawiający w Pakiecie 9 (Paski do glukometru) będzie wymagał pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości dzięki czemu można nanosić krople krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi prace personelu a także wpłynie na zmniejszenie prawdopodobieństwa błędu podczas pomiaru przyczyniając się do efektywniejszego gospodarowania zapasami pasków?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 7. Dotyczy pakietu nr 9

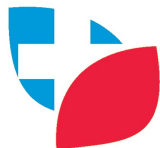
Czy zamawiający w Pakiecie 9 (Paski do glukometru) będzie wymagał systemu z funkcją wyrzutu testu paskowego dzięki czemu usuwanie paska z glukometru odbywa się w prosty i higieniczny sposób?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 8. Dotyczy pakietu nr 9

Czy zamawiający w Pakiecie 9 (Paski do glukometru) będzie wymagał podświetlanego wyświetlacza, którego czytelność minimalizuje błędy podczas odczytu?

Odp. Zamawiający wymaga.



Pytanie 9. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do cystoskopii o składzie:

- serweta na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 100 x 150 cm,
- serweta do cystoskopii samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 200 cm z otworem w połowie długości serwety w kształcie rombu o wymiarach 8 cm x 12 cm,
- 2 x osłona na kończynę o wymiarach 70 cm x 120 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Pakiet 6 poz. 1 - Czy zamawiający dopuści próbkę w wersji niesterylnej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia z serwetą 50 x 75 cm z otworem o średnicy 7 cm i przyklepcem wokół otworu? (w miejsce serwety 50cm x 50cm +/-5cm z otworem Ø 8 i przyklepcem wzdłuż jednego z brzegów)

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie oczekuje przylepca wokół otworu.

Pytanie 12. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia z serwetą 50 x 75 cm z otworem o średnicy 7 cm i przyklepcem wzdłuż jednego z brzegów? (w miejsce serwety 50cm x 50cm +/-5cm z otworem Ø 8 i przyklepcem wzdłuż jednego z brzegów)

Odp. Zamawiający dopuszcza jeśli spełnione są pozostałe parametry.

Pytanie 13. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1 i 2

Czy zamawiający dopuści wycenę woreczków do pobierania próbek moczu za op. a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odp. Zamawiający dopuści wycenę woreczków do pobierania próbek moczu za op. 100 szt.. z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie 14. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1

Czy zamawiający dopuści szczoteczkę do chirurgicznego mycia rąk niesterylną ze środkiem bakteriobójczym?

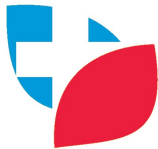
Odp. Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 15. Dotyczy pakietu nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników wykonanych z medycznego pcv, sterylizowanych tlenkiem węgla, pakowanych w folia-papier, o średnicy cewnika kodowanej kolorystycznie, w rozmiarach CH 8,10,12,14,16,18,20, z zaokrągloną, zamkniętą końcówką i dwoma otworami bocznymi o gładkich krawędziach.

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie 16. Dotyczy pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej szczoteczki ze środkiem dezynfekcyjnym do chirurgicznego mycia rąk i przedramion, wykonanej z tworzywa (z jednej strony polietylenowe szczecinki jednakowej długości, a z drugiej gąbka poliuretanowa nasączona 4% roztworem CHG), wyposażone w czyścik do paznokci), pakowane po 40 sztuk w karton służący jako podajnik szczoteczek.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17. Dotyczy pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje dostawy szczoteczek pakowanych po 40 szt. w kartony służące jako dozownik szczoteczek?

Odp. Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 18. Dotyczy pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy oczekuje sterylnych szczoteczek do chirurgicznego mycia rąk będących produktem ogólnotowarowym, gdyż szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk nie spełniają definicji wyrobu medycznego podanej w art.2 pkt 2 stosowanego od dnia 26 maja 2021 r Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego I Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 w sprawie wyrobów medycznych. Stanowisko takie potwierdza Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych reprezentowany przez Dyrektora Departamentu Nadzoru i Badań Klinicznych, Andrzeja Karczewicza, w opinii wydanej w sprawie o znaku: DNB.461.281.2021.1.AK:

Podkreślenia wymaga, że Zamawiający ma obowiązek działać z należytą starannością w zakresie prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz przestrzegać zasad określonych w art. 16 ustawy PZP i zasady dysponowania środkami publicznymi.

Wymaganie przez Zamawiającego, by zaoferowany produkt był kwalifikowany jako wyrób medyczny i objęty stawką podatkową 8% może stanowić podstawę stwierdzenia nieważności zawartej umowy w związku z wystąpieniem podstawy do unieważnienia postępowania zgodnie z art. 255 pkt 6.

Odp. Zamawiający oczekuje sterylnych szczoteczek, które mogą być produktem ogólnotowarowym.

Pytanie 18. Dotyczy pakietu nr 17

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje dostawy ostrzy pasujących do trzonka nr 3 i 4, w rozmiarach minimum: 6, 9, 10A, 12, 12D, 13, 14 15A, 15C, 15T, 18, 19, 22A, 25, 25A, 26, 27, 36. Rozmiary do wyboru przez Zamawiającego.

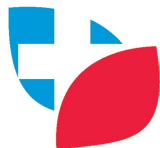
Odp. Zamawiający wymaga ostrzy pasujących do trzonka nr 3 i nr 4 w pełnej rozmiarówce ostrzy tj. 6,9,10,10A,11,12,12D,14,15,15A,15C,15T,18,19,20,21,22A,23,24,25,25A,26,27,36.

Rozmiar do wyboru przez Zamawiającego w momencie składania zamówienia.

Pytanie 19. Dotyczy pakietu nr 17

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy ostrzy wykonanych ze stali węglowej, na każdym ostrzu wytłoczone logo producenta i rozmiar, opakowania indywidualne kodowane kolorem w zależności od rozmiaru, rysunek ostrza w skali 1:1 na opakowaniu, opakowania zbiorcze zabezpieczone dodatkową folią?

Odp. Zamawiający wymaga.



Pytanie 20. Dotyczy pakietu nr 18

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 21. Dotyczy pakietu nr 18

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby dostarczany był zamiennie przyrząd z kolcem standardowym i kolcem mikro tj. kolcec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, który umożliwi maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat, według potrzeb Zamawiającego?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 22. Dotyczy pakietu nr 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł tępych do bezpiecznego pobierania leków z fiołek 18G, 1,2 x 25mm, z otworem centralnym i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego, sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy igły z bocznym otworem.

Pytanie 23. Dotyczy pakietu nr 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł tępych do bezpiecznego pobierania leków z fiołek 18G, 1,2 x 40mm, z otworem centralnym i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego, sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy igły z bocznym otworem.

Pytanie 24. Dotyczy pakietu nr 19

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania Igieł do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków z otworem bocznym bez filtra o długości igły i 25mm, 40mm i 50mm w zależności od potrzeb Zamawiającego, co pozwoli na efektywne pobieranie leków bez strat z pojemników wielodawkowych o różnej wielkości?

Odp. Zamawiający wymaga igieł 18G-1,2 x 30 mm.

Pytanie 25. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

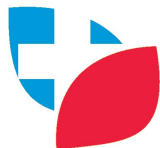
Sterylny zestaw do cystoskopii. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z teksturowanej folii PE 50 μ ze wzmocnieniem

2 x nogawice 75x120 cm z bilaminatu

1 x serweta pod pośladki 90x120 cm +/-1cm z dodatkowym wywinieciem z warstwą chłonną 20x90 cm +/-2cm dla komfortu pacjenta i łatwej aplikacji pod pośladki

1 x serweta 170x75 cm z decentralnym otworem w okolicy krocza 9x15 cm z przyklepnym paskiem do fiksacji na spojeniu łonowym i z czterema fiksatorami do osłon kończyn wykonana z jednorodnego, chłonnego laminatu o gramaturze max.58g/m²pozbawionego pylących włókien celulozy i wiskozy o niskim współczynniku pylenia ≤ 1,7 log₁₀, odpornego na penetracje płynów > 175 cmH₂O, odpornego na rozerwanie na mokro/sucho >145 kPa. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany podwójnie we



włókninę następnie sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze - worek foliowy i karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Sterylny zestaw ginekologiczno – cystoskopijny. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 40 μ ze wzmocnieniem

2 x nogawice 79x140 cm z włókniny SMMMS

2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem

1 x serweta 75x120 cm z przylepnym decentralnym otworem w kształcie rombu 8x18 cm wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu (polipropylen, polietylen), pozbawionego pylących włókien celulozy i wiskozy (pylenie $\leq 1,9 \log_{10}$) o gramaturze max.58g/m². Materiał odporny na przenikanie płynów powyżej 178 cm H₂O, odporność na rozerwanie na mokro/sucho powyżej 145 kPa. I klasa palości. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795:1,2,3, pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie zbiorcze - worek foliowy i karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

Prosimy o bliższy opis wymaganej prowadnicy, wymagana wielkość, przeznaczenie itp.

Odp. Igły lokalizacyjne z kotwicą - opis wymaganej prowadnicy- Prowadnica do aparatu HOLOGIC (mammograf)- są to jałowe plastikowe nakładki na urządzenie do lokalizacji guzków pod mammografię. Igły i prowadnice kompatybilne z urządzeniami – Ultrasonograf Logiq s7 Expert GE oraz Mammograf HOLOGIC Selenia Dimensions.

Pytanie 28. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, oryginalne elektrody o nazwie handlowej Medi-Trace Cadence, amerykańskiego lidera w ich produkcji firmy Covidien/Cardinal Health, w pełni kompatybilne z defibrylatorem LIFEPAK, przeznaczone do defibrylacji, zsynchronizowanej kardiowersji i stymulacji zewnętrznej jednorazowego użytku. Elektroda standardowa użytkowana u pacjentów dorosłych, o powierzchni całkowitej 154cm² oraz powierzchni aktywnej 102cm² (w odniesieniu do 1 szt.). Elektroda pakowana parami z kablem jednorazowego użytku o długości 55-120cm, do wyboru kabel schowany w pojedynczym opakowaniu lub wystający na zewnątrz.

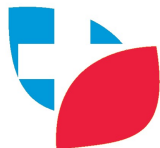
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody, w odniesieniu do obowiązującej normy PN-EN 60601-2-4:2011/A1:2019-12 - mogą być stosowane bezpiecznie aż do 50 defibrylacji przy energii 360J, co zapewnia bardzo szerokie możliwości ich bezpiecznego wykorzystania w warunkach klinicznych i obniża jednocześnie koszty związane z wielokrotną defibrylacją w Państwa Szpitalu.

Odp. Nie jest to warunek konieczny.





Pytanie 30. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody, ze względu na ryzyko poparzenia pacjentów w trakcie wykonywania m.in. procedury defibrylacji, powinny posiadać opatentowaną technikę gradientową nanoszenia Ag/AgCl oraz owalny kształt, co pozwala na bardziej równomierny rozkład prądu przepływającego przez elektrodę podczas całego okresu wykonywania zarówno procedury defibrylacji jak i pozostałych procedur

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe parametry, jednak sposób nanoszenia Ag/AgCl techniką gradientową oraz owalny kształt nie są warunkiem koniecznym.

Pytanie 31. Dotyczy pakietu nr 18

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do aspiracji leków, jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych w dłuższym okresie czasu (w warunkach klinicznych już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego), powinny posiadać na samym wyrobie logo producenta lub inny identyfikator ich pochodzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 32. Dotyczy pakietu nr 18

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty do pobierania i przygotowywania leków, powinny być przeznaczone zarówno do pojemników stojących /butelek/ jak i leżących /worków/, a tym samym, czy powinny posiadać mechanizm zabezpieczający przed wyciekaniem płynów po odłączeniu strzykawkki lub gdy worek czy butelka leży na blacie roboczym, bez ryzyka wylania się czy mikroaspiracji płynu, co niosłoby ze sobą ryzyko kontaminacji płynu, ale także narażało użytkownika na kontakt z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 33. Dotyczy pakietu nr 6

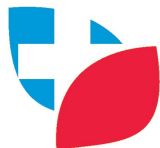
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 6 Zestaw jednorazowy do znieczulenia rdzeniowego.

Skład zestawu:

- 1 x Serweta 45 x 75cm wykonana z dwuwarstwowej włókniny SMS o łącznej gramaturze 60 g/m² (33 g/m² niebieskiej włókniny hydrofilowej Spunbond + 25 g/m² niebieskiej folii PE + 2 g/m² warstwy kleju). Grubość serwety – 0,28mm; chłonność 250 % masy własnej.
- 1 x Serweta 50 x 60cm wykonana z dwuwarstwowej włókniny SMS, z otworem przyklepnym o średnicy 10cm, o łącznej gramaturze 60 g/m² (33 g/m² niebieskiej włókniny hydrofilowej Spunbond + 25 g/m² niebieskiej folii PE + 2 g/m² warstwy kleju). Grubość serwety – 0,28mm; chłonność 250 % masy własnej. Położony centralnie owalny otwór o średnicy 10 cm, otoczony jest warstwą kleju o powierzchni 15 x 15cm.
- 1 x Igła jednorazowego użytku 1,2 x 40mm, 18G
- 1 x Igła jednorazowego użytku 0,5 x 25mm, 25G
- 2 x Strzykawka trzyczęściowa luer 5ml
- 1 x Pean plastikowy jednorazowego użytku 15-20cm
- 10 x Kompres włókninowy 10 x 10cm
- 1 x Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym 5 x 7,2cm
- 5 x Tupfer gazowy 4cm z nitką RTG.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga innych parametrów, które zostały określone w SWZ.





Pytanie 34. Dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający w zad. 3, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:
Jednorazowy cewnik Tiemana, wykonany z termoplastycznego PCV, przezroczysty, z kontrastowym paskiem wzdłuż trzonu cewnika, dł. 42 cm, 1 otwór drenujący, CH 14-22?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35. Dotyczy pakietu nr 4

Czy zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie:
POKROWIEC NA KOŃCZYŃĘ 56 G/M2 120X75CM-2 SZT.
SERWETA 56G/M2 150X90CM Z OTWOREM O ŚR. 8 CM W 1/3 DŁUGOŚCI - 1SZT.;
KOMPRES WŁÓKNINOWY 30G 4W 40X20CM - 1 SZT.
SERWETA NA STÓŁ INSTRUM 190X150CM - 1 SZT
CAŁOŚĆ ZAPAKOWANA W TOREBKĘ PAPIEROWO-FOLIOWĄ. Zestaw jednorazowy, sterylny, gotowy do użycia.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Serweta musi być z otworem przyklepnym tak jak w SWZ.

Pytanie 36. Dotyczy pakietu nr 6

Czy zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie:
Serweta barierowa i chłonna na całej powierzchni (podfoliowana) o gramaturze min. 42 gr/m2 w rozmiarze 75x45, jednocześnie owinięcie zestawu - 1 szt.
Serweta barierowa i chłonna na całej powierzchni (podfoliowana) o gramaturze min. 56 gr/m2 w rozmiarze 60x50 cm z otworem 10 cm i przylepcem na rogach - 1 szt.
Igła 1,2 x 40 mm - 1 szt.
Igła 0,5x25 mm - 1 szt.
Strzykawką Luer 3 ml - 1 szt.
Strzykawką Luer Lock 5 ml - 1 szt.
Pęseta plastikowa o dł. 13 cm - 1 szt.
Kompresy włókninowe 30 g, 4W, 7,5 x 7,5 cm - 10 szt.
Plaster z opatrunkiem w rozmiarze 5x7,2 cm - 1 szt.
Zestaw zapakowany w opakowanie typu twardego blister, który zastępuje miskę nerkową oraz pojemnik na płyn do dezynfekcji
Zestaw z etykietą główną z nazwą zestawu, zawierającą informację o składzie i rozmiarach poszczególnych elementów, znakiem CE, kodem kreskowym oraz dodatkowo dwiema samoprzylepnymi etykietami każda zawiera indeks zestawu, LOT, dato-serie oraz daty ważności
Zestaw jednorazowy, sterylny, gotowy do użycia.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga jednorazowego narzędzia do mycia pola operacyjnego typu korcang, nie pęsety.

Pytanie 37. Dotyczy projektu umowy

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

Odp. Tak.





Pytanie 38. Dotyczy projektu umowy

1. Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 5 odstąpić od wymogu umieszczania nr pakietu na fakturze?

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych (§ 8) w następujący sposób:

a) 0,5 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru

b) 5 % wartości od niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy. Nie ma takiej konieczności, gdyż obowiązek uprzedniego wezwania wynika z przepisów ogólnych.

Pytanie 39. Dotyczy pakietu nr 5

Czy zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną 50/60 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, jeśli spełnia pozostałe parametry.

Pytanie 40. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1-2

czy zamawiający dopuści woreczki bez gąbki, gdyż jest to element sprzyjający dekontaminacji próbek i możliwość jej zanieczyszczenia?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją, aby woreczek był uszczelniony antyalergiczną gąbką.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Zamawiający dopuszcza opakowanie handlowe 100 sztuk z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 41. Dotyczy pakietu nr 18

czy zamawiający dopuści wyrób wykonany z medycznego PCV?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga wyrobu nie zawierającego PCV i lateks.

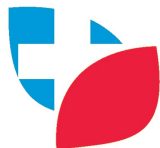
Pytanie 42. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1

Mając na uwadze fakt, iż Zamawiający naruszył w rzeczonym postępowaniu: “Dostawa materiałów medycznych oraz sprzętu do pracowni hemodynamiki” Numer referencyjny: Zp/5/PN/22 P zapewne przez omyłkę

Art. 29. Ustawy PZP

- Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.





- Przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów, chyba że jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia i zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”.”

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z treścią Ustawy PZP (odpowiednio art. 7 i 29 rzeczonej Ustawy) dopuszcza w rzeczonem postępowaniu złożenie do **pakietu numer 9 w pozycji 1** oferty równoważnej, w postaci wysokiej jakości pasków testowych typu Glucomaxx Pro do kompatybilnych z nimi glukometrów (wraz z przekazaniem glukometrów których cena zawarta będzie w cenie pasków testowych) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew umieszczona na szczycie paska testowego g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 6 miesięcy : h) zakres pomiarowy 20-600 mg/dl z możliwością zamiany na mmoll przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197: 2015 (potwierdzona precyzja i dokładność całego systemu czyli glukometrów , pasków i płynów kontrolnych); i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 2-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty ISO aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

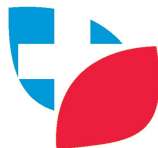
W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne uzasadnienie swojej decyzji wiedząc, iż decydują się Państwo na zakup tylko od Accu Check wprowadzając Państwo ograniczenie konkurencji, która spowoduje nieuzasadnione ponad dwukrotne koszty wydatkowane ze środków publicznych

Odp. Zamawiający dopuszcza złożenie do pakietu numer 9 w pozycji 1 oferty równoważnej, w postaci wysokiej jakości pasków testowych typu Glucomaxx Pro do kompatybilnych z nimi glukometrów (wraz z przekazaniem glukometrów w ilości 100 szt., których cena zawarta będzie w cenie pasków testowych) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew umieszczona na szczycie paska testowego g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 6 miesięcy : h) zakres pomiarowy 20-600 mg/dl z możliwością zamiany na mmoll przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197: 2015 (potwierdzona precyzja i dokładność całego systemu czyli glukometrów , pasków i płynów kontrolnych); i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 2-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty ISO aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem. Dostawa glukometrów musi odbyć się prz pierwszej dostawie pasków testowych.

Pytanie 43. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1

Doprecyzowując opis Specyfikacji, czy wymagają Państwo, **pakiecie numer 5 w pozycji 1**, aby do rzeczonego postępowania dopuszczone zostały tylko paski współpracujące z glukometrami, które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy





ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odp. Zamawiający informuje, że pakiet nr 5 dotyczy strzykawek bursztynowych a nie dotyczy pasków współpracujących z glukometrami.

Pytanie 44. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie numer 5 w pozycji 1, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odp. Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkich, którzy spełniają wymagania SWZ. Pakiet nr 5 dotyczy strzykawek bursztynowych a nie dotyczy pasków współpracujących z glukometrami.

Pytanie 45. Dotyczy Cz. X SWZ pkt 5 ppkt 3

Cz. X SWZ pkt 5 ppkt 3

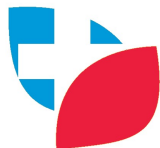
Zwracamy się z prośbą o do Zamawiającego o określenie ilości próbek wymaganych do złożenia wraz z ofertą. Jednocześnie prosimy o doprecyzowanie adresu dostarczenia próbek.

Odp. Zamawiający wymaga próbek w następujących ilościach:

- pakiet nr 1: poz. 1 i 2: po 1 szt.
- pakiet nr 2 - nie wymaga się próbki
- pakiet nr 3,4,5,6,10,11,12,14,15,16,18,19 : po 1 szt.
- pakiet nr 7: poz. 1 i 3 po 1 szt.
- pakiet nr 8: poz. 1 i 2 po 1 szt.
- pakiet nr 9: 50 szt. Pasków plus glukometr (w przypadku innego typu pasków niż określone w SWZ)
- pakiet nr 13: dla każdej pozycji 1 szt.
- pakiet nr 17: nie wymaga się próbki.

Miejsce dostarczenia próbki: Szpital im. A. Sokołowskiego w Wałbrzychu, ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Dział zamówień Publicznych.





Pytanie 46. Dotyczy cz. X SWZ

Prosimy o dodanie do SWZ zapisu zgodnego z art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019: Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

W nawiązaniu do brzmienia art. 106 ust. 3. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

Brak zgody na powyższe może spowodować liczne odrzucenia ofert, unieważnienie a w konsekwencji przedłużający się czas i koszt trwania postępowania.

Odp. Zamawiający informuje, że wnioskowany zapis zgodny z art. 107 ust.2 zawarty jest w części XII dot. uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych.

Pytanie 47. Dotyczy § 5 ust. 2 wzoru umowy (załącznik nr 3b do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu wskazywania numeru pakietu na fakturze.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.

Pytanie 48. Dotyczy § 8 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy (załącznik nr 3b do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację ww. zapisu umowy. Zgodnie z art. 433 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych projektowane postanowienia umowy nie powinny przewidywać odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie, chyba że jest to uzasadnione okolicznościami lub zakresem zamówienia.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.

Pytanie 49. Dotyczy § 8 ust. 5 wzoru umowy (załącznik nr 3b do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości łącznej wartości kar umownych do 20% łącznej wartości umowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.

Pytanie 50. Dotyczy § 8 wzoru umowy (załącznik nr 3b do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy: „Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy. Nie ma takiej konieczności, gdyż obowiązek uprzedniego wezwania wynika z przepisów ogólnych.

Pytanie 51. Dotyczy zał nr 1 do SWZ

Formularz cenowy

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg dodania kolumny z numerem katalogowym?

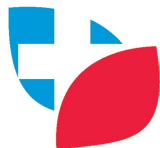
Poprzez wprowadzenie wymogu określenia numerów katalogowych Zamawiający uzyska pewność, iż oferowany asortyment jest zgodny wymaganiom. Wprowadzenie wymogu pozwoli również Zamawiającemu uniknąć niezgodności asortymentowych na każdym etapie postępowania.

Odp. Zamawiający WYMAGA podania nr katalogowego w kolumnie „Producent”.

Pytanie 52. Dotyczy sposobu obliczenia ceny

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością





do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odp. Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Pytanie 53. Dotyczy pakietu nr 19

Prosimy o dopuszczenie alternatywnej igły tępej polerowanej elektronicznie, ścięcie kośne pod kątem 40 stopni w rozmiarze 1,2x40mm, 1,2x25 do wyboru przez Zamawiającego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy igły z bocznym otworem i inne parametry.

Pytanie 54. Dotyczy pakietu nr 17

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje dostawy ostrzy pasujących do trzonka nr 3 i 4, w rozmiarach minimum: 6, 9, 10, 10A, 11, 12, 12D, 13, 14, 15, 15A, 15C, 15T, 18, 19, 20, 21, 22, 22A, 24, 25, 25A, 26, 27, 36. Rozmiary do wyboru przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający wymaga ostrzy pasujących do trzonka nr 3 i nr 4 w pełnej rozmiarówce ostrzy. Brak jest ostrza nr 23. Rozmiar do wyboru przez Zamawiającego w momencie składania zamówienia.

Pytanie 55. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o powierzchni aktywnej 83cm²?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szerokość pierścienia 1,5cm?

Odp. Zamawiający dopuści.

Pytanie 57. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający poprzez 3000 sztuk ma na myśli 3000 par elektrod?

Odp. Zamawiający dopuści.

Pytanie 58. Dotyczy pakietu nr 12

Zwracamy się z prośbą o rozdzielenie Pakietu nr 12 na dwie pozycje:

1. Elektrody kompatybilne z defibrylatorem LIFEPAK;
 2. Elektrody kompatybilne z defibrylatorami CARDIO AID, CARDIO AID 200B.
- Taki zabieg znacznie ułatwi przygotowanie wyceny elektrod, których cena różni się.

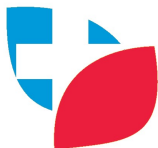
Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie 59. Dotyczy wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „...od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.





Pytanie 60. Dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. a), b):

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

a) 0,5 % wartości brutto niewykonanej dostawy – za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej w terminie części dostawy.

b) 10% wartości brutto od niezrealizowanej części – w przypadku rozwiązania umowy przez wykonawcę bądź przez zamawiającego z winy wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie 61. Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 5)

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie 62. Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 5 ust 2)

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie 63. Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie 64. Dotyczy pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9 paski testowe w opakowaniach po 50 szt.?

Odp. Zamawiający dopuści.

Pytanie 65. Dotyczy pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9 paski testowe, w których czas pomiaru wynosi 5 sekund. W uzasadnieniu informujemy, że czas pomiaru krótszy niż 5 sekund posiada tylko jeden system pomiarowy na polskim rynku oferowany w Polsce przez firmę Roche Diabetes Care Polska Sp. z o.o., która przy pozostawieniu wymogu czasu pomiaru na niezmiennym poziomie 4s uzyskuje monopol na kształtowanie ceny. Jak pokazują przykłady z innych postępowań przetargowych mających miejsce w ostatnich tygodniach w Polsce, Zamawiający przy tej ilości pasków, jaka jest przedmiotem obecnego postępowania, mógłby uzyskać oferty równoważne o przynajmniej 20000 zł tańsze, co z olbrzymią nawiązką rekompensowałoby Zamawiającemu dłuższy o 1 sekundę czas pomiaru.

Odp. Zamawiający dopuszcza paski testowe, w których czas pomiaru wynosi 5 sekund.

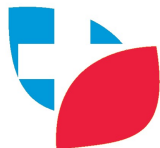
Pytanie 66. Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do znieczulenia rdzeniowego zawierającego w swoim składzie:

1 x serweta nieprzylepna 2-warstwowa 75 x 75 cm

1 x serweta przylepna 2-warstwowa 60 x 50 cm, z otworem 7 cm umieszczonym centralnie





- 3 x kompres z gazy 7,5 x 7,5 cm 12 warstw
- 3 x tupfer z gazy 48 x 24 cm, 20 nitek
- 1 x kleszczyki plastikowe do mycia pola operacyjnego 19 cm
- 1 x strzykawka 5ml Luer-Lock
- 1 x igła iniekcyjna 1,2 mm x 40mm
- 1 x pojemnik plastikowy 120 ml
- 1 x opatrunek pooperacyjny 7,2 x 5 cm

Odp. Zamawiający dopuszcza, jeśli spełnione są pozostałe parametry.

Pytanie 67. Dotyczy pakietu nr 10

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zabiegów na klatce piersiowej zawierającego w swoim składzie:

- 1 x serweta na stół instrumentariuszki wzmocniona 150 x 240 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta do operacji na klatce piersiowej 2-warstwowa PP-PE 200 x 350 cm z oknem 32 x 38 cm wypełnionym folią chirurgiczną otoczony dodatkowym padem chłonnym.
- Serweta wyposażona w kieszenie 3 komorowe obustronne oraz prowadnice do drenów.
- 1 x kieszeń przyklepna jednokomorowa 32 x 30 cm
- 1 x osłona na sprzęt medyczny 95 x 85 cm
- 4 x ręcznik celulozowy 33 x 30 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony roz. XXLL, włóknina SMS min. 35 g/m²
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony roz. L, włóknina SMS min. 35 g/m²
- 2 x miska plastikowa 250 ml
- 2 x miska plastikowa 500 ml
- 1 x pęseta anatomiczna ząbkowana 14 cm, metalowa
- 1 x skalpel jednorazowy 23

Odp. Zamawiający nie dopuści (wymagana minimalna długość serwety – 390 cm.)

Pytanie 57. Dotyczy wzoru umowy Załącznik nr 3a do SWZ

§ 8 – Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 projektu umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

*Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Sporządził: Bernard Jach
nr tel.: 74/6489941*

