



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**
02 - 097 Warszawa ul. Banacha 1a



DYREKTOR NACZELNY	599-15-00
Z-CA DYREKTORA DS. MEDYCZNYCH	599-15-10
Z-CA DYREKTORA DS. EKONOMICZNO-FINANSOWYCH	599-15-20
Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH	599-15-30
GŁÓWNY KSIĘGOWY	599-22-20

CENTRALA 599-10-00	FAX	599-15-02
DZP.262.147.2017	Warszawa, dn. 25.09.2017r.	

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na:
dostawę rękawiczek chirurgicznych, kaniul, zestawów do nebulizacji, wkładów do automatycznych wstrzykiwaczy kontrastu, cewników oraz sprzętu endoskopowego – 7 pakietów.

W związku z wpłynięciem pytań dotyczących SIWZ wyżej powołanego postępowania Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

Pytanie nr 1:

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (...), stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami SIWZ nie przewiduje wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Pytanie nr 2: dotyczy zad. 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 dopuści: Cewnik naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z carbothanu o średnicy 14,5 Fr. Cewnik o długości cewnika do mufy: 19, 23, 28, 33 cm z ramionami prostymi. Przepływ do 500ml/min. Końcówka cewnika schodkowa. Objętość wypełnienia naniesiona na ramionach. Przekrój cewnika podwójne D, wprowadzacz o średnicy 16 Fr. Oba rozmiary ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera.

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 3: dotyczy Pakietu nr 3

Prosimy o dopuszczenie zestawów do nebulizacji wykonanych z medycznej jakości PCV, pozbawione lateksu, ze śladową ilością ftalanów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 4: Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule z 4 paskami kontaktującymi w promieniach RTG w rozmiarach:

24G dł 19mm przepływ 22ml/min
22G dł25mm przepływ 36ml/min
20G dł33mm przepływ 61ml/min
18G dł33mm przepływ 103ml/min
18G dł45mm przepływ 96ml/min
17G dł45mm przepływ 128ml/min
16G dł50mm przepływ 196ml/min
14G dł50mm przepływ 343ml/min
Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

24G dł 19mm przepływ 22ml/min	- według SIWZ
22G dł25mm przepływ 36ml/min	- według SIWZ
20G dł33mm przepływ 61ml/min	- dopuszcza również pozostałe parametry bez zmian
18G dł33mm przepływ 103ml/min	- dopuszcza również pozostałe parametry bez zmian
18G dł45mm przepływ 96ml/min	- według SIWZ
17G dł45mm przepływ 128ml/min	- według SIWZ
16G dł50mm przepływ 196ml/min	- według SIWZ
14G dł50mm przepływ 343ml/min	- według SIWZ

Pytanie nr 5: Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule z 4 paskami kontaktującymi w promieniach RTG w rozmiarach:

24G dł 19mm przepływ 22ml/min
22G dł 25mm przepływ 36ml/min
20G dł 33mm przepływ 61ml/min
18G dł 33mm przepływ 103ml/min
18G dł 45mm przepływ 96ml/min
17G dł 45mm przepływ 128ml/min
16G dł 50mm przepływ 196ml/min
14G dł 50mm przepływ 343ml/min
Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shoutgun"(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długościach tip to cuff/długościach całkowitych: 19/24 cm, 23/28 cm 27/32 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 7: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej jakości rękawiczek chirurgicznych z lateksu lekko pudrowanych o obniżonej zawartości środka pudrującego $<15\text{mg/dm}^2$ (mączki kukurydzianej) i obniżonym poziomie protein $<50\mu\text{g/g}$, o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej w części chwytnej, z mankietem lekko rozszerzającym się od nadgarstka ku łokciowi zakończonym rolowanym rantem nie powodującym ucisku i zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, o długości minimalnej 285mm, dostępnych w rozmiarach

od 5,5 do 9,0 co 0,5, pakowanych parami z odróżnieniem prawa – lewa w kopertę papierową szczelnie chroniącą palce, zewnętrzne opakowanie foliowe chroniące przed wilgocią, jednostkowe opakowanie zawierające opis w języku polskim, nazwę wyrobu, nazwę i adres producenta, datę produkcji i datę ważności, numer serii, znak CE?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 8: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie parametrów opisanych w punktach:

- d) raportem z badań producenta z kraju pochodzenia
- e) wynikami z badań jednostki niezależnej od producenta.

Pragniemy wyjaśnić, że parametry wymienione w punktach d i e (poziom AQL i odporność na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671) nie są potwierdzane certyfikatem jednostki niezależnej.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 9: Dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej jakości rękawiczek chirurgicznych z lateksu bezpudrowych, obustronnie polimeryzowanych, mikroteksturowanych w części chwytnej, z mankietem lekko rozszerzającym się od nadgarstka ku łokciowi zakończonym rolowanymi rantami nie powodującym ucisku i zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, o długości minimalnej 295mm, dostępnych w rozmiarach od 5,5 do 9,0 co 0,5, pakowanych parami z odróżnieniem prawa – lewa w kopertę papierową szczelnie chroniącą palce, zewnętrzne opakowanie foliowe chroniące przed wilgocią, jednostkowe opakowanie zawierające opis w języku polskim, nazwę wyrobu, nazwę i adres producenta, datę produkcji i datę ważności, numer serii, znak CE?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również taką możliwość.

Pytanie nr 10: Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w rozmiarach 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5, z AQL = 1,5 i z mankietami rolowanymi, dzięki którym rękawica doskonale dopasowuje się do kształtu dłoni i nie zsuwa się?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 11: Pakiet 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony osobistej kategorii III. Środek ochrony osobistej kategorii III jest przeznaczony do ochrony przed zagrożeniami życia lub przed zagrożeniami, które mogą powodować poważne i nieodwracalne uszkodzenia zdrowia. W związku z powyższym czy w procedurach u Zamawiającego występuje ryzyko zagrożeniami życia, poważne i nieodwracalne uszkodzenia zdrowia czy kontakt rękawicy ze żrącymi, agresywnymi substancjami?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 12: Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby potwierdzenie punktów a, b, c, d, e potwierdzone było certyfikatami wystawionymi przez producenta?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 13: Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu przedstawienia badań z niezależnej jednostki, na rzecz raportu wykonanego przez laboratorium producenta, które prowadzi zwalidowane badania zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 14: Pakiet 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic z AQL = 1,5?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 15: Pakiet 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o niskiej zawartości protein lateksowych ≤ 50 $\mu\text{g/g}$, potwierdzonych raportem wykonanym przez laboratorium producenta, które prowadzi zwalidowane badania zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 16: Pakiet 7

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony osobistej kategorii III. Środek ochrony osobistej kategorii III jest przeznaczony do ochrony przed zagrożeniami życia lub przed zagrożeniami, które mogą powodować poważne i nieodwracalne uszkodzenia zdrowia. W związku z powyższym czy w procedurach u Zamawiającego występuje ryzyko zagrożeniami życia, poważne i nieodwracalne uszkodzenia zdrowia czy kontakt rękawicy ze żrącymi, agresywnymi substancjami?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 17:

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

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 18:

Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe pytanie zamawiający modyfikuje §1 ust. 3 w następujący sposób:

„Zmiany o których mowa w ust.2 nie mogą prowadzić do zwiększenia wartości brutto umowy o której mowa w § 7 ust.1, a w przypadku zmniejszenia ilości przedmiotu umowy nie będą służyć Wykonawcy żadne roszczenia wobec Zamawiającego, jednakże zmniejszenie nie będzie przekraczało 30% wartości umowy”

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 2 wzoru umowy po wyrażeniu „24 godziny” dodane zostało wyrażenie „przypadające w dni robocze”?

Dostawy w dni wolne od pracy, np. w niedzielę, wymagałyby zorganizowania dla Zamawiającego specjalnej obsługi logistycznej, co niekorzystnie wpłynęłoby na cenę oferty.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ bez zmian, § 3 ust. 2 nie zawiera w/w wyrażenia.

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 18 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe pytanie zamawiający modyfikuje §18 ust. 2 w następujący sposób:

„Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia jej postanowień przez Wykonawcę. Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”

Pytanie nr 21: Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział IV, punkt 3.2, zadanie nr 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin realizacji dostawy był liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę w zakresie wszystkich Pakietów. Powyższą zmianę zawiera Aktualnie obowiązujący Formularz Oferty stanowiący załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 22: Dotyczy wzoru umowy, paragraf 10, ustęp 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad do 3 dni roboczych?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe pytanie zamawiający modyfikuje §10 ust. 1 w następujący sposób:

„W razie stwierdzenia wad przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad - w terminie 5 dni roboczych od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego.”

Pytanie nr 23: Dotyczy wzoru umowy, paragraf 10, ustęp 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin o którym mowa w niniejszym punkcie był liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 22.

Pytanie nr 24: Dotyczy załącznika nr 2 do Formularza Oferty (Formularz Cenowy), pakiet nr 6, pozycja 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w miejsce istniejących parametrów: igły do transbronchialnej biopsji cytologicznej o maksymalnej średnicy części wprowadzanej do kanału roboczego 1,9mm oraz mocowaniu igły na uchwycie endoskopu za pomocą mechanizmu przesuwanego pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 25: Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział IV, punkt 2, podpunkt 2.2:

Czy w przypadku zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, a stanowi wyposażenie wyrobu medycznego, Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w SIWZ – rozdział IV, punkt 2, podpunkt 2.2? Dla takiego produktu zostanie załączone stosowne oświadczenie.

Odpowiedź:

Tak, w zakresie Pakietu nr 6.

Pytanie nr 26:

Czy w pakiecie 2 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul dożylnych z portem, wykonanych z poliuretanu, posiadających 4 paski kontrastujące w promieniach RTG?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 27:

Czy w pakiecie 2 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul bezpiecznych dożylnych z portem, wykonanych z poliuretanu, posiadających 4 paski kontrastujące w promieniach RTG?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza 4 paski kontrastujące w RTG, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 28:

Czy w pakiecie 2 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie kaniul dożylnych z portem, wykonanych z poliuretanu, w rozmiarach i przepływach:

- 24 G - 0,7 x 19 mm; przepływ 23 ml/ min
- 22G – 0,9 x 25 mm; przepływ 36 ml/ min
- 20G – 1,1 x 32 mm; przepływ 65 ml/ min
- 18G – 1,3 x 32 mm; przepływ 95 ml/ min
- 18G – 1,3 x 45 mm; przepływ 95 ml/ min
- 17G – 1,5 x 45 mm; przepływ 125 ml/ min
- 16G – 1,7 x 45 mm; przepływ 180 ml/ min

- 14G – 2,1 x 45 mm; przepływ 270 ml/ min

Odpowiedź:

- 24 G - 0,7 x 19 mm; przepływ 23 ml/ min - według SIWZ
- 22G – 0,9 x 25 mm; przepływ 36 ml/ min - według SIWZ
- 20G – 1,1 x 32 mm; przepływ 65 ml/ min - dopuszcza również, pozostałe parametry bez zmian
- 18G – 1,3 x 32 mm; przepływ 95 ml/ min - według SIWZ
- 18G – 1,3 x 45 mm; przepływ 95 ml/ min - dopuszcza również, pozostałe parametry bez zmian
- 17G – 1,5 x 45 mm; przepływ 125 ml/ min - według SIWZ
- 16G – 1,7 x 45 mm; przepływ 180 ml/ min - według SIWZ
- 14G – 2,1 x 45 mm; przepływ 270 ml/ min - według SIWZ

Właściwości poliuretanu według SIWZ.

Pytanie nr 29:

Czy w pakiecie 2 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie kaniul bezpiecznych dożylnych z portem, wykonanych z poliuretanu, w rozmiarach i przepływach:

- 24 G - 0,7 x 19 mm; przepływ 23 ml/ min
- 22G – 0,9 x 25 mm; przepływ 36 ml/ min
- 20G – 1,1 x 32 mm; przepływ 65 ml/ min
- 18G – 1,3 x 32 mm; przepływ 95 ml/ min
- 18G – 1,3 x 45 mm; przepływ 95 ml/ min
- 17G – 1,5 x 45 mm; przepływ 125 ml/ min
- 16G – 1,7 x 45 mm; przepływ 180 ml/ min
- 14G – 2,1 x 45 mm; przepływ 270 ml/ min

Proponowane powyżej kaniule są w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku”. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie korzystnej oferty jakościowej i cenowej.

Odpowiedź:

- 24 G - 0,7 x 19 mm; przepływ 23 ml/ min - według SIWZ
- 22G – 0,9 x 25 mm; przepływ 36 ml/ min - według SIWZ
- 20G – 1,1 x 32 mm; przepływ 65 ml/ min - dopuszcza również, pozostałe parametry bez zmian
- 18G – 1,3 x 32 mm; przepływ 95 ml/ min - według SIWZ
- 18G – 1,3 x 45 mm; przepływ 95 ml/ min - dopuszcza również, pozostałe parametry bez zmian
- 17G – 1,5 x 45 mm; przepływ 125 ml/ min - według SIWZ
- 16G – 1,7 x 45 mm; przepływ 180 ml/ min - według SIWZ
- 14G – 2,1 x 45 mm; przepływ 270 ml/ min - według SIWZ

Właściwości poliuretanu według SIWZ.

Pytanie nr 30: Pakiet nr 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne ze specjalną warstwą antypoślizgową zapewniającą pewny chwyt?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 31: Pakiet nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji przez ustnik zawierający ftalany?

Odpowiedź:

Dopuszcza również, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 32: Pakiet nr 2, poz 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego, z 4 paskami radiocieniującymi, w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	290
16 G	1,70 x 45	180

17 G	1,50 x 45	130
18 G	1,20 x 45 1,20 x 38	90
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33
24 G	0,70 x 19	13
26 G	0,60 x 19	10

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 33: Pakiet nr 2, poz 1 i 2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli z koreczkiem umieszczonym w osi skrzydełek, ale nie idealnie centralnie w osi. Taki opis umieszczenia koreczka wskazuje bowiem na jednego producenta kaniul, B. Brauna i znacznie ogranicza wolną konkurencję.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 34: Pakiet nr 2, poz 2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z zaworem portu bocznego typu „klik” (zamknięcie koreczka bez konieczności dociśnięcia go palcem, co znacznie ułatwia pracę personelowi szpitala), w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,1 x 45	270
16 G	1,80 x 45	200
18 G	1,30x 45	85
20 G	1,1 x 32/33	55
22 G	0,90 x 25	33
24 G	0,7 x 19	19

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 35: Pakiet nr 2, poz 2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego, z 4 paskami radiocieniującymi, w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,0 x 45	290
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45 1,20 x 32	100 110
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min	Odpowiedź
14 G	2,0 x 45	290	Według SIWZ
16 G	1,70 x 45	200	Według SIWZ
17 G	1,50 x 45	140	Według SIWZ
18 G	1,20 x 45 1,20 x 32	100 110	Dopuszcza również, pozostałe parametry według SIWZ.
20 G	1,00 x 32	64	
22 G	0,80 x 25	38	Według SIWZ

Wymagania dotyczące filtra hydrofobowego według SIWZ. Zamawiający dopuszcza 4 paski radiocieniujące, pozostałe parametry według SIWZ.

Pytanie nr 36:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 10 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 22.

Pytanie nr 37:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust 1, 3:

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca opóźni się z przyczyn leżących po jego stronie, z dostarczeniem przedmiotu umowy do Zamawiającego poza terminy określone w części dotyczącej warunków dostawy (§3 ust. 2) i reklamacji (§10 ust. 1), Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,2% wartości netto niewykonanej części dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niewykonanej części dostawy.**
3. W przypadku uchybień obowiązkowi wynikającemu z § 3 ust.5-7, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,2% wartości netto **niezrealizowanej części** umowy, nie mniej niż 500 zł za każde zdarzenie **oraz nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy, której dotyczy uchybienie.**

oraz § 15 ust. 2:

2. Naruszenie zobowiązania, o którym mowa w ust. 1 uprawnia Zamawiającego do żądania kary umownej w wysokości **0,5% wartości netto wierzytelności objętych czynnościami wskazanymi w ust. 1, jednak nie mniej niż 500 zł oraz nie więcej niż 10% wartości netto wierzytelności objętych czynnościami wskazanymi w ust. 1.**

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 38: dotyczące Pakietu nr 1, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, dostępnych w rozmiarach 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5. Rękawice o kształcie w pełni anatomicznym, powierzchnia zewnętrzna o teksturze biszkoptowej z mikroteksturą na palcach, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 295 mm, przedłużony rolowany mankiet zapobiega zsuwaniu się rękawicy. Rękawice zgodne z normą EN 455, oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIA, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, test przepuszczalności wody AQL 0,65

Rękawice wykonane z lateksu kauczuku naturalnego, posiadające niską zawartość protein lateksowych (poniżej 20 µg/g). Produkt, który pragniemy zaoferować jest obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa placówce.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 39: dotyczące Pakietu nr 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby parametry dotyczące zgodności z normą EN 455, w tym poziom protein lateksowych oraz AQL, potwierdzone zostały raportami z badań producenta, które w sposób wiarygodny potwierdzają parametry produktu

Odpowiedź:

Pakiet nr 1 - Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pakiet nr 2 – nie dotyczy

Pytanie nr 40: Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy uzna za wystarczające potwierdzenie jednym Certyfikatem jednostki notyfikowanej punktu a) i b), a mianowicie Certyfikatem CE, w którym

potwierdzając zgodność z dyrektywą jednoznaczne jest potwierdzenie zgodności z wymaganymi dla tego typu produktu sterylnego normami, aby mógł zostać oznaczony jako wyrób medyczny klasy IIa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również takie rozwiązanie.

Pytanie nr 41: Pakiet 1

Prosimy o doprecyzowanie czy dla potwierdzenia pkt. c) należy załączyć Certyfikat jednostki notyfikowanej z badania typu WE dla Środka Ochrony Indywidualnej kategorii III?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga potwierdzenia Certyfikatem pkt. c) z opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 42: Pakiet 1

Z uwagi na fakt, że test przepuszczalności dla wody jest parametrem szacowanym dla całej serii rękawic, a jego poziom jest ustalany przez producenta, prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający uzna za odpowiedni Certyfikat stanowiący raport z wynikami badań, potwierdzający pkt e)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ – przy każdorazowej zmianie serii dostarczy aktualny certyfikat.

Pytanie nr 43: Pakiet 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający uzna za odpowiedni Certyfikat stanowiący raport z wynikami badań, potwierdzający pkt d)?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 44: Pakiet 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wkłucia obwodowego z portem bocznym, z cewnikiem z PTFE (podwójnie czyszczony teflon), widoczny w USG, wyposażone w zastawkę antyzwrotną silikonową, z samozamykającym się zaworem portu bocznego i koreczkiem portu bocznego domykanym standardowo, z oznaczeniem nazwy własnej kaniuli na korpusie- co umożliwia jednoznaczną identyfikację producenta, kodowanie kolorystyczne zgodnie z międzynarodowym kodem rozmiarów, cienkościenny o gładkiej powierzchni oraz gładkich wyprofilowanych krawędziach – dopasowujący się szczelnie do mandrynu (atraumatyczne i płynne przejście przez skórę i ścianę naczynia krwionośnego, opakowanie nierozrywne, wodoszczelne, dopasowane do kształtu wkłucia, na najmniejszym opakowaniu handlowym informacja o rodzaju materiału z którego wykonana kaniula, braku zawartości lateksu, na opakowaniu jednostkowym informacje o dacie ważności, rozmiarze kaniuli, średnicy zewnętrznej, długości kaniuli, przepływie, piktogram wskazujący miejsce otwarcia

Rozmiary

22G 0,8 x 25mm, przepływ 31 ml/min, niebieski
20G 1,0 x 32mm, przepływ 54 ml/min, różowy
18Gx 1,2 x 32mm przepływ 80 ml/min, zielony
18Gx 1,2 x 45mm przepływ 80 ml/min, zielony
17G 1,4 x 45mm przepływ 125 ml/min, biały,
16G 1,7 x 45mm przepływ 180 ml/min, szary
14G 2,0 x 45 mm przepływ 270 ml/min, pomarańczowy

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 45: Pakiet 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie „kaniuli standard” kaniuli dożylniej z portem bocznym, z cewnikiem z PTFE (podwójnie czyszczony teflon), widoczny w USG, bez pasków radiocieniujących, igła z trójpłaszczyznowym ścięciem, z przezroczystą komorą kontrolną, wyposażone w zastawkę antyzwrotną, elastyczne skrzydełka o gładkiej powierzchni po stronie przylegające do skóry, gładka powierzchnia kaniuli, z samozamykającym się zaworem portu bocznego i koreczkiem portu bocznego domykanym standardowo, umieszczonym centralnie między skrzydełkami, zapewniającym całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego, z oznaczeniem nazwy własnej kaniuli na korpusie- co umożliwia jednoznaczną identyfikację producenta, kodowanie kolorystyczne zgodnie z międzynarodowym kodem rozmiarów, opakowanie sztywne zapewniające ochronę przed utratą jałowości, dopasowane do kształtu

kaniuli, na opakowaniu jednostkowym informacje o dacie ważności, rozmiarze kaniuli, średnicy zewnętrznej, długości kaniuli, przepływie, piktogram wskazujący miejsce otwarcia

Rozmiary:

22G 0,8 x 25mm, przepływ 31 ml/min,

20G 1,0 x 32mm, przepływ 54 ml/min,

18Gx 1,2 x 32mm przepływ 80 ml/min,

18Gx 1,2 x 45mm przepływ 80 ml/min,

17G 1,4 x 45mm przepływ 125 ml/min,

16G 1,7 x 45mm przepływ 180 ml/min,

14G 2,0 x 45 mm przepływ 270 ml/min,

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 46: Pakiet 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie „kaniuli standard” kaniuli dożylniej bez portu bocznego, rozmiar 0,7 mm (24 G) x 19 mm przepływ 13ml/min, wykonana z PTFE, widoczna w USG bez pasków radiocieniujących, wyposażona w zastawkę antyzwrotną, ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli do naczynia, opakowanie sztywne zabezpieczające przed utratą jałowości.

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 47: Pakiet 2 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wkłucia obwodowego dodatkowym portem iniekcyjnym z zastawką antyzwrotną silikonową, z cewnikiem z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, cewnik dopasowujący się szczelnie do mandrynu (zapewnia atraumatyczne i płynne przejście przez skórę ścianę naczynia) oraz dopasowujący się do naczynia pod wpływem temperatury, z samozamykającym się zaworem portu bocznego i samodomykającym się korkiem portu bocznego z oznaczeniem nazwy własnej kaniuli na korpusie, co umożliwia jednoznaczną identyfikację producenta, plastikowy system zabezpieczający przed ekspozycją zawodową, wkłucie kodowane kolorystycznie zgodnie z międzynarodowym kodem rozmiarów, opakowanie nierozrywalne, wodoszczelne dopasowane do kształtu wkłucia, w najmniejszym opakowaniu handlowym informacja o braku zawartości lateksu, na opakowaniu jednostkowym informacje o rodzaju materiału z jakiego wykonana kaniula, dacie ważności, rozmiarze kaniuli, średnicy zewnętrznej, długości kaniuli, przepływie, piktogram wskazujący miejsce otwarcia

Rozmiary:

22G 0,9 x 25mm przepływ 42 ml/min., niebieski

20G 1,1 x 32mm przepływ 67 ml/min., różowy

18G 1,3 x 32mm przepływ 103 ml/min., zielony

18G 1,3 x 45mm przepływ 103 ml/min., zielony

17G 1,5 x 45mm przepływ 133 ml/min., biały

16G 1,8 x 45mm przepływ 236 ml/min., szary

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 48: Pakiet 2 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie „kaniuli safety” kaniuli dożylniej z portem iniekcyjnym z automatycznie się aktywującym plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z cewnikiem z biokompatybilnego termoplastycznego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, z przezroczystą komorą kontrolną, z zastawką antyzwrotną, z samodomykającym się korkiem portu bocznego umieszczonym centralnie między skrzydełkami, zapewniającym całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego, łatwość obsługi oraz brak traumatyzacji wkłucia, z oznaczeniem nazwy własnej kaniuli na produkcie, co umożliwia jednoznaczną identyfikację producenta, wkłucie kodowane kolorystycznie zgodnie z międzynarodowym kodem rozmiarów, opakowanie sztywne, zapewniające ochronę przed utratą jałowości, dopasowane do kształtu wkłucia, na opakowaniu jednostkowym informacje o dacie ważności, rozmiarze kaniuli, średnicy zewnętrznej, długości kaniuli, przepływie, piktogram wskazujący miejsce otwarcia

Rozmiary:

22G 0,9 x 25mm przepływ 42 ml/min.,

20G 1,1 x 32mm przepływ 67 ml/min.,
18G 1,3 x 32mm przepływ 103 ml/min.,
18G 1,3 x 45mm przepływ 103 ml/min.,
17G 1,5 x 45mm przepływ 133 ml/min.,
16G 1,8 x 45mm przepływ 236 ml/min.,
14G 2,0 x 45 mm przepływ 270 ml/min,

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 49: Pakiet 2 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie „kaniuli safety” bezpiecznej kaniuli dożylniej 24 G 0,7 x 19 mm, przepływ 18 ml/min., z dodatkowym portem, ze zintegrowanym drenem z Y adapterem, jedno z wejść adaptera zakończone zaworem bezigłowym z jednolitą materiałowo powierzchnią do dezynfekcji, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, cienkościenny cewnik wykonany z biokompatybilnego, termoplastycznego poliuretanu, posiadający 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG, z filtrem odpowietrzającym, elastyczne skrzydełko o gładkiej powierzchni po stronie przylegającej do skóry, pakowane w TYVEK.

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 50: Pakiet 3 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, że stabilną podstawą dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie w zakresie od 3 do 10 ml z podziałką co 1 ml, tempo nebulizacji przy przepływie 10l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. Produkt czysty biologicznie, zawierający ftalany, bez lateksu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie nr 51: Pakiet 3 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby nebulizator posiadał następujące parametry potwierdzone w badaniach producenta: przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm, frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7% ?

Odpowiedź:

Według SIWZ.

Pytanie nr 52: Pakiet 7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice mają spełniać wymagania norm jakościowych dla procesu wytwarzania tj. ISO 13485 dla ISO 14001:2004, potwierdzający wdrożenie w miejscu produkcji systemu zarządzania środowiskowego oraz OHSAS 18001:2007, potwierdzający wdrożenie w miejscu produkcji systemu bezpieczeństwa i higieny pracy, potwierdzone stosownym certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

W związku z udzielonymi odpowiedziami na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w w/w zakresie.

UWAGA!!!

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację Formularza Cenowego, w przypadku gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia o parametrach dopuszczonych odpowiedziami na powyższe pytania. Jednocześnie Wykonawca zobowiązany jest do podania opisu przedmiotu zamówienia zgodnie z zaoferowanym asortymentem.

Z poważaniem
KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Beata Kierzkowska