



Sokółka dn. 21.09.2017r

WSZYSCY UCZESTNICZY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartość 209000 euro na dostawę **materiałów medycznych jednorazowego użytku wg asortymentów i ilości wyszczególnionych w dodatku nr. 2 do SIWZ.**

Znak sprawy: **SPZOZ JU / 2017 Nr ogłoszenia – 2017/ S168-345079 z dnia 02 - 09- 2017r**

Zamawiający zgodnie z art. 38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z Grupy X poz. 4 i utworzenie z niej osobnej Grupy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Grupie X poz. 4 aparat bez uchwytu na dren.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Grupie X poz. 15 koreczek posiadający trzpień powyżej krawędzi koreczka.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

4. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z Grupy X poz. 14 i 15 utworzenie z nich osobnej Grupy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Grupie XI poz.1 zaciskacz mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Grupie XI poz. 3 opaski do identyfikacji z białą karteczką z miejscem do wpisania niezbędnych informacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Dot. § 9 ust.2 wzoru umowy W celu zachowania równoprawności stron zwracamy się z prośbą o dopisanie do w/w ust następującej treści: „Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego może nastąpić jednostronnie w każdej chwili w przypadku dwukrotnego kolejnego dostarczenia towaru złej jakości lub z opóźnieniem, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zobowiązania. Z tego tytułu nie będą przysługiwały żadne inne roszczenia poza roszczeniem o zapłatę za rzeczy już dostarczone Zamawiającemu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. Czy mając na uwadze możliwość złożenia ofert przez więcej niż jednego Wykonawcę , dając tym samym możliwość wyboru najkorzystniejszej oferty Zamawiający w Pakiecie nr 27 l.p. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie dializatorów o powierzchni 1,4 m² niskoprzepływowych z membraną PolyamixTM wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną. Unikalna trójwarstwowa błona zapewnia stabilne i wysokie tempo transportu oraz efektywny klirens mocznika i fosforanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy mając na uwadze możliwość złożenia ofert przez więcej niż jednego Wykonawcę , dając tym samym możliwość wyboru najkorzystniejszej oferty Zamawiający w Pakiecie nr 27 l.p. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie dializatorów o powierzchni 1,7 m² niskoprzepływowych z membraną PolyamixTM wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną. Unikalna trójwarstwowa błona zapewnia stabilne i wysokie tempo transportu oraz efektywny klirens mocznika i fosforanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Czy mając na uwadze możliwość złożenia ofert przez więcej niż jednego Wykonawcę , dając tym samym możliwość wyboru najkorzystniejszej oferty Zamawiający w Pakiecie nr 27 l.p. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie dializatorów o powierzchni 1,7 m² niskoprzepływowych z membraną PolyamixTM wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną. Unikalna trójwarstwowa błona zapewnia stabilne i wysokie tempo transportu oraz efektywny klirens mocznika i fosforanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

11. Czy mając na uwadze możliwość złożenia ofert przez więcej niż jednego Wykonawcę , dając tym samym możliwość

wyboru najkorzystniejszej oferty Zamawiający w Pakiecie nr 27 l.p. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie dializatorów o powierzchni 2,1 m² niskoprzepływowych z membraną PolyamixTM wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną. Unikalna trójwarstwowa błona zapewnia stabilne i wysokie tempo transportu oraz efektywny klirens mocznika i fosforanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy w razie odpowiedzi odmownej na któreś z pyt zamawiający dopuści do złożenia oferty na poj. pozycje z części 27?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

13. Czy zamawiający w pakiecie nr 25 l.p.1 dopuści linie krwi sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

14. Grupa LI- endoskopia Pkt. 1: Czy Zamawiający dopuści pętlę jednorazowe o średnicy 10 mm, 20 mm i 30 mm, średnica korpusu 2,4 mm, długość 230 cm, do kanału roboczego o średnicy min. 2,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Grupa LI- endoskopia Pkt. 2: Czy Zamawiający dopuści igły o długości (tylko) 230 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Grupa LIV – endoskopia Pkt. 2: Czy Zamawiający dopuści średnicę szczypiec 2,4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

17. Grupa LIV – endoskopia Pkt. 3: Czy Zamawiający dopuści jednostronną szczotkę o średnicy 2,4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Grupa LIV – endoskopia Pkt. 3: Czy Zamawiający dopuści dwustronną szczotkę o średnicy korpusu 1,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

19. Grupa XXX – laboratorium Poz. 1 – Czy Zamawiający zaakceptuje kubeczki żółte do analizatora Cobas o pojemności 0,75 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Grupa XXX – laboratorium Poz. 20 – Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki do transportu próbek anatomicznych i chirurgicznych o pojemności 11 000 ml i wymiarach otworu: 270x240 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Dotyczy Grupy XXXV poz. 1 Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści wysokiej jakości maskę krtaniową (jak na zdjęciu oraz zgodnie z ulotką) do stosowania w anestezjologii jednorazowego użytku, wykonaną z elastycznego, medycznego PCV (bez zawartości ftalanów DEHP oraz lateksu), wyposażoną w samopompujący się mankiet (prawidłowe ciśnienie jest regulowane samoczynnie podczas wentylacji dodatkim ciśnieniem), wyposażoną w kanał gastryczny, integralny bloker zgryzu, wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta, z zabezpieczeniem przed wklinowaniem nagłośni, posiadającą znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, z możliwością wprowadzenia przez maskę standardowej rurki intubacyjnej, kolorystycznie znakowany łącznik w zależności od rozmiaru maski, w rozmiarach: 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

22. Dotyczy Grupy XXXV poz. 6 Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowego użytku z możliwością podłączenia zaworu PEEP przy zastosowaniu dołączonej złączki, bez portu do podawania leków, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

23. Dotyczy Grupy XXXVI poz. 1 Czy Zamawiający dopuści maski przezroczyste w rozmiarach 2-5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

24. Dotyczy Grupy XXXVI poz. 2 Czy Zamawiający dopuści łyżki mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

25. Dotyczy Grupy XXXVI poz. 3 Czy Zamawiający dopuści maski wykonane z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Dotyczy grupy II poz. 15 Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty. Prośbę swą motywujemy tym, iż w Grupie II w poz. 1 – 14 są wyspecyfikowane igły i zestawy anestezjologiczne do znieczulenia, a poz. 15 to płyn p/mgielny zapobiegający zaparowywaniu optyk laparoskopowych z innego działu medycznego nie dostępny dla potencjalnych Wykonawców, którzy mogliby złożyć w tej grupie ofertę przetargową.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyłącza.

27. Dotyczy grupy X poz. 4 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparaty do płynów infuzyjnych posiadały komorę kroplową wolną od szkodliwych związków chorobotwórczych jakim jest PVC ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

28. Dotyczy grupy X poz. 4 Czy na potwierdzenie, że zaoferowane aparaty do płynów infuzyjnych nie zawierają ftalanów do oferty należy załączyć kartę charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego, w której są wyszczególnione składniki, w tym również plastyfikatory ?

Odpowiedź: Wykonawca winien wykazać spełnienie opisanych wymagań.

29. Dotyczy grupy X poz. 12 – 13 Czy Zamawiający dbając o bezpieczeństwo epidemiologiczne pacjenta wymaga, aby kaniule były wyposażone w gwintowany, aktywowany ruchem obrotowym mechanizm zapobiegający przypadkowemu otwieraniu się koreczka portu górnego i manipulację przez pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Dotyczy grupy X poz. 12 – 13 Czy Zamawiający wymaga kaniul dożylnych z portem górnym umiejscowionym centralnie nad skrzydełkami, co zapobiega podrażnieniom miejsca wkłucia poprzez zapobieganie efektowi „dźwigni” w czasie podłączenia strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. Dotyczy grupy X poz. 12 – 15 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby kaniule i koreczki pochodziły od jednego producenta w celu zachowania kompatybilności i szczelności połączeń?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Dotyczy pakietu nr XIV poz. 1 – 3 Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników foleja z lateksową zastawką spełniający resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

33. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyłącza.

34. Dotyczy pakietu nr XIV poz. 9 Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyłącza.

35. Dotyczy pakietu nr XIV poz. 10 Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worka do godzinowej zbiórki moczu z drenem jednoświatłowym. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie wyłącza.

36. Dotyczy pakietu nr XIV poz. 11, 12, 14 Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyłącza.

37. Dotyczy pakietu nr XV poz. 3 – 4 Czy zamawiający będzie wymagać cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych z powierzchnią zmrożoną, co zapewnia atraumatyczność cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

38. Dotyczy pakietu nr XXVIII poz. 1 Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Grupa XXVIII: pozycja 1): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pępowinę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Dotyczy pakietu nr XXVIII poz. 2 Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Grupa XXVIII: pozycja 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 4-9kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy pakietu nr XXVIII poz. 3 Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Grupa XXVIII: pozycja 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 7-14kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Dotyczy pakietu nr XXVIII poz. 3 Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Grupa XXVIII: pozycja 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

42. Dotyczy pakietu nr XXVIII poz. 4 Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Grupa XXVIII: pozycja 4):

podkłady ginekologiczne dla dorosłych, nie wymagające sterylizacji, w rozmiarze 34 x 12cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy pakietu nr XXVIII poz. 5 Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Grupa XXVIII: pozycja 5): jednorazowe myjki higieniczne w kształcie rękawicy o wymiarach co najmniej 24 x 15 cm, podfoliowane od wewnątrz dla utrzymania wysokiego poziomu ochrony skóry pacjenta oraz personelu medycznego, pakowane a'175 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy pakietu nr XXIX poz. 1,2,3 Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Grupa XXIX: pozycje: 1,2,3): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego Wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

45. Dotyczy pakietu nr XXIX poz. 1,2,3 Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Grupa XXIX: pozycje: 1,2,3): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy pakietu nr XXIX poz. 3 Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Grupa XXIX: pozycja 3): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

47. G R U P A LI – endoskopia - Pozycja nr 2 Czy zamawiający dopuści jednorazowe igły o długości roboczej 1650mm i 2300mm spełniające pozostałe wymogi SWIZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

48. G R U P A LIV – endoskopia - Pozycja nr 2 Czy zamawiający dopuści Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem z igłą lub bez igły; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzonej do endoskopu 2,45mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma, oraz wydzieli je do odrębnego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

49. Czy Zamawiający w Grupie XXX, poz. 25 dopuści ezy o pojemności 10ul? Umożliwi to złożenie oferty innym wykonawcom oraz zwiększy konkurencyjność w Grupie XXX.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

50. Pakiet XXX Poz 23 Czy zamawiający dopuści próbki na plwociny typu falkon 50 ml z pokrywką, zakończone stożkowo, sterylne, pakowane po 25 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

51. Pakiet XXX Poz.25 Czy Zamawiający dopuści ezy jednorazowego użytku sterylne o objętości 10 µl? Zgodnie z wiedzą wykonawcy na rynku nie spotyka się ez jednorazowego użytku o objętości 5 µl.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

52. Pakiet XXX Poz. 14 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika przezroczystego? Pozostałe

parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

53. Pakiet XXX Poz. 16 i 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników zamykanych na wcisk? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

54. Dotyczy Grupy XVIII poz.1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej lateksowej j. użytku sterylnej pudrowanej mączką kukurydzianą z teksturowaną powierzchnią pakowane podwójnie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowany, koperta wewnętrzna papierowa.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

55. Dotyczy Grupy XVIII poz.3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy diagnostycznej, bezlateksowej bezpudrowej winylowej o poziomie AQL $\geq 1,5$ i długości rękawicy min.240mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

56. Dotyczy Grupy XVIII poz.3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy diagnostycznej, bezlateksowej bezpudrowej nitylowej o długości rękawicy min.240mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57. Dotyczy Grupy XVIII poz.4 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy bezlateksowej j. użytku sterylnej (neoprenowej) o długości rękawicy 295-305mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

58. Dotyczy Grupy XVIII poz.6 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy diagnostycznej nitylowej (bezlateksowej) bezpudrowej polimerowanej od strony roboczej (zewnętrznej), chlorowanej wewnątrz, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

59. Dotyczy Grupy XVIII poz.7 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy nitylowej, niesterylnej, bezpudrowej o przedłużonym mankiecie o długości 280-305mm, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

60. Dotyczy Grupy XVIII poz.8 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Rękawicy diagnostycznej (nitylowej) bezlateksowej, bezpudrowej jednorazowego użytku, powierzchnia wewnętrzna chlorowana oraz pokryta kolagenem i alantoiną z rantem, teksturowane na końcu palców, mediana grubości na palcu 0,1mm (+/- 0,01mm), AQL nie większy niż 1,5 rozmiar XS -XL a'100szt. z przeliczeniem wymaganych ilości. Na opakowaniu oznakowanie rozmiaru w kolorze na ściankach opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

61. Dotyczy Grupy XLIV poz.1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartucha chirurgicznego wzmocnionego o gramaturze min.35g/m2 posiadający dodatkowe nieprzemakalne wzmocnienia w części przedniej i w rękawach o gramaturze min.40g/m2. Przy szyi lamówka w kolorze fartucha niebieskim. Zapięcie przy szyi na rzep. Wzmocnienie z przodu o długości 100cm. Fartuch owinięty dodatkowo niebieską włókninową serwetą z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

62. Dotyczy wzoru umowy Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) w § 2 ust. 4. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

63. Dotyczy wzoru umowy Prosimy o zmianę § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

64. Dotyczy wzoru umowy Prosimy o wykreślenie zapisu § 6 ust. 4 projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

65. Dotyczy wzoru umowy Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 11 ust. 6 o następującej treści: „Zamawiający

dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

66. GRUPA XXVIII Poz.5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjek w postaci rękawiczek nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji ciała osób unieruchomionych i leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej. Dzięki zawartości allantoiny chronią i pielęgnują skórę, o naturalnym PH, z możliwością użycia w kuchence mikrofalowej (30 sek./600W). Rozmiar 15,5 cm x 23,5 cm, gramatura ok. 75 g/m², wykonane z włókna polipropylenowego. Opakowanie 10 szt. rękawic. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

67. GRUPA XXVIII Poz.5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

68. GRUPA LVI Poz.2 Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach a 500 ml, po odpowiednim przeliczeniu opakowań, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

69. GRUPA LVI Poz.5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjek w postaci rękawiczek nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji ciała osób unieruchomionych i leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej. Dzięki zawartości allantoiny chronią i pielęgnują skórę, o naturalnym PH, z możliwością użycia w kuchence mikrofalowej (30 sek./600W). Rozmiar 15,5 cm x 23,5 cm, gramatura ok. 75 g/m², wykonane z włókna polipropylenowego. Opakowanie 10 szt. rękawic. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

70. GRUPA LVI Poz.5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji (poz. 2 i 5) do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

71. Grupa XI Poz. 25 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjek w postaci rękawiczek nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji ciała osób unieruchomionych i leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej. Dzięki zawartości allantoiny chronią i pielęgnują skórę, o naturalnym PH, z możliwością użycia w kuchence mikrofalowej (30 sek./600W). Rozmiar 15,5 cm x 23,5 cm, gramatura ok. 75 g/m², wykonane z włókna polipropylenowego. Opakowanie 10 szt. rękawic. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

72. Grupa XI Poz. 26 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjek w postaci rękawiczek nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji ciała osób unieruchomionych i leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej. Dzięki zawartości allantoiny chronią i pielęgnują skórę, o naturalnym PH, z możliwością użycia w kuchence mikrofalowej (30 sek./600W). Rozmiar 15,5 cm x 23,5 cm, gramatura ok. 75 g/m², wykonane z włókna polipropylenowego. Opakowanie 10 szt. rękawic. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

73. Grupa XI Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji (poz. 25 i 26) do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

74. Pytanie ogólne: W przypadku wydzielenia w/w pozycji do odrębnych pakietów prosimy o określenie wysokości wadium dla poszczególnych pakietów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

75. Grupa VII, poz. 1, 2, 3, 4. Czy Zamawiający dopuści w tych pozycjach możliwość zaoferowania jednego rodzaju bezpiecznego ostrza uniwersalnego do każdego typu owłosienia i każdego miejsca ciała, w tym wrażliwych o parametrach: jednorazowe, uniwersalne, bezpieczne ostrze zapobiegające pociągnięciu skóry w kierunku części tnącej, przeznaczone do każdego rodzaju owłosienia, szerokość cięcia 38 mm przeznaczone do strzygarki 3M, ostrze pakowane pojedynczo, biologicznie czyste, na każdym ostrzu numer LOT, pakowane po 50 sztuk. Do wyżej wymienionych ostrzy proponujemy dwie kompatybilne strzygarki i ładowarki o poniższych parametrach: strzygarka wyposażona jest w ledowy wskaźnik naładowania/rozładowania baterii, akumulator strzygarki jonowo-litowy (Li-Ion) wielokrotnego ładowania. Konstrukcja strzygarki zawierająca piny do ładowania które umożliwiają ładowanie po umieszczeniu strzygarki w ładowarce a jednocześnie poprawiają jej stabilizację co dodatkowo podnosi komfort

użytkowania i zapobiega przypadkowemu wysunięciu strzygarki. Oddzielna ładowarka zawiera przewód elektryczny do podłączenia strzygarki podczas ładowania. Strzygarka zapewnia 160 minut pracy po pełnym naładowaniu baterii, czas ładowania 4 godz. Strzygarka pozwala na dezynfekcję poprzez przecierania, spryskiwania i zanurzenie, wodoszczelna z wymaganą klasą wodoszczelności przez zamawiającego. Ładowarka z możliwością dezynfekcji po odłączeniu od zasilania. Dwu letnia gwarancja producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

76. Grupa XXII, poz. 1. Zwracamy się z pytaniem do Zamawiającego o doprecyzowanie zapotrzebowania ilościowego na zestaw testowy o szybkim odczycie do pary wodnej, tj. czy Zamawiający oczekuje 480 zestawów czy 1 zestaw, w skład którego będzie wchodziło 20 opakowań wskaźnika biologicznego, w opakowaniu 24 zestawy testowe, oraz 5 sztuk wskaźników kontrolnych?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje iż oczekuje 1 zestawu (480), w skład którego będzie wchodziło 20 opakowań wskaźnika biologicznego, w opakowaniu 24 zestawów testowych, oraz 5 sztuk wskaźników kontrolnych.

77. Dotyczy Grupy XVI – papiery, żele, elektrody Pozycja 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania żelu do EKG w opakowaniu a 260g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

78. Dotyczy Grupy XXXVI – maski, łyżki do laryngoskopów Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaferowania w pozycji 1 masek wielorazowego użytku z możliwością autoklawowania, a w pozycji 3 masek jednorazowego użytku (bez możliwości autoklawowania, produkt j.u)?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza poz. 1, pozycji 3 wymaga masek jednorazowego użytku (bez możliwości autoklawowania, produkt j.u)

79. Dotyczy Grupy XXXVI Pozycja 3 Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaistniała omyłka w opisie i Zamawiający wymaga zaferowania masek z PVC. Maski z silikonowym mankietem są maskami wielorazowego użycia.

Odpowiedź: Tak nastąpiła omyłka pisarska.

80. Dotyczy Grupy XXXVI Pozycja 3 Prosimy o dopuszczenie do zaferowania masek w rozmiarach 0 – 5, od noworodków do dorosłych dużych. Maski w rozmiarze 6 są produktem mało rotującym i producent wycofał się z produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

81. Dotyczy Grupy XLIV – odzież operacyjna Pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Fartucha chirurgicznego wzmocnionego, rozmiary M, L, XL, XXL. Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny, pełnobarierowy zgodny z EN 13795 1-3. Wykonany z włókniny polipropylenowej typu SMMMS o gramaturze 35 g/m², posiadający dodatkowe nieprzemakalne wzmocnienia w części przedniej i w różowym, ułatwiającym identyfikację poziomu ochrony. Zapięcia na rzep przy szyi, w pasie wiązany na troki, nie ograniczające ruchów. Wzmocnienia od mankieta nieprzemakalnymi wstawkami o długości 34 cm. Wzmocnienie z przodu od linii piersi do przy rozmiarze M – 32 cm, L – 39, XL – 17, XXL – 22cm od końca fartucha. Odporność na przesiąkanie płynów materiału stanowiącego wzmocnienia 100 cmH₂O. Opakowanie wewnętrzne serweta włókninowa lub papier krepowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

82. Dotyczy Grupy XLIV Pozycja 1 W przypadku niedopuszczenia fartucha z pytania powyżej, prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu, ponieważ opis wskazuje na jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

83. Czy Zamawiający dopuści dostarczanie faktury za zakupiony asortyment wyłącznie na adres poczty elektronicznej w formie pliku PDF?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza na adres e-mil sekretariat@szpitalsokolka.pl.

84. Czy w Zakresie Grupy Nr III Zestawy do Wkluc pozycja nr 1 i 2 Zamawiający dopuszcza zaferowanie zestawów umożliwiający zakładanie przewodnicy bez odejmowania strzykawki bez strzykawki z zastawką hemostatyczną w tłoku?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

85. Czy w Zakresie Grupy Nr III Zestawy do Wkluc pozycja nr 1 i 2 Zamawiający dopuszcza zaferowanie zestawów bez odłączalnych klamerek zaciskowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

86. Czy w Zakresie Grupy Nr VI pozycja Nr 1 Zamawiający dopuszcza zaferowanie wody apirogennej sterylnej w opakowaniu o pojemności 650ml dedykowanej do przyłączenia jednego pacjenta bez limitu używania w czasie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

87. Czy w Zakresie Grupy Nr VI pozycja nr 2 Zamawiający dopuszcza zaferowanie wody apirogennej sterylnej w opakowaniu o pojemności 340ml dedykowanej do przyłączenia jednego pacjenta bez limitu używania w czasie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

88. Grupa 1, pozycja 6 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w zakresie pozostałych pozycji w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

89. Grupa 1, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniach a'70 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

90. Grupa 1, pozycja 8 i 9 Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniach a'85 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

91. Grupa 1, pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści igły kompatybilne z końcówką typu luer i w opakowaniach po a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

92. Grupa 1, pozycja 16 Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarach 1,1 do 1,2 x 40 mm w opakowaniach po a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

93. Grupa 1, pozycja 18 Czy Zamawiający dopuści igłę z drenem o długości 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

94. Grupa 8, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści końcówki z podwójnym załamaniem krzywizny, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

95. Grupa 14, pozycja 1, 2 Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z gumową zastawką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

96. Grupa 14, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści worki do zbiórki moczu z igłowym portem?

Odpowiedź: Zamawiający ni dopuszcza.

97. Grupa 14, pozycja 14 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej formie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

98. Grupa 11, pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści golarkę typu galant o długości 65mm z ostrzem ze stali nierdzewnej bez pokrycia 43mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

99. Grupa 11, pozycja 22 Czy Zamawiający dopuści pokrycie na fotel ginekologiczny w roli o szerokości 50cm, długości 50m z perforacją co 38cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

100. Grupa 11, pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x90 cm, w całości wykonany z oddychającej włókniny, wyposażony w zakładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w celu trwałego umocowania produktu. Wkład chłonny wyposażony w superabsorbent SuperCore umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 800ml. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii w tym MRSA, E.Coli w chłonnym rdzeniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

101. Grupa 11, pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści jednorazowe myjki do mycia ciała w formie rękawicy nie wymagające splukiwania oraz namaczania, rozmiar 15 cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (60sek. w 750W). Powodujące redukcję otarć skóry o min. 80% oraz zmniejszenie ZUM o min. 85% (potwierdzone testami dołączonymi do oferty). Zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbat 20, dioctan glutaminianu tetrasodowego. Bezzapachowe, pakowane w opakowania a'8 sztuk. Na opakowaniu typu "Flow wrap" nadrukowana ilość myjek oraz pole do opisu daty otwarcia opakowania. Wyrób należy zużyć do 3 m-cy po otwarciu opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

102. Grupa 11, pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, włókninowe myjki do mycia ciała w formie ściereczki nie wymagające splukiwania oraz namaczania, rozmiar 33cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (60sek. w 750W). Powodujące redukcję otarć skóry o min. 80% oraz zmniejszenie ZUM o min. 85% (potwierdzone testami dołączonymi do oferty). Zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbat 20, disodium EDTA. Zapachowe, pakowane w opakowania a'10 sztuk. Na opakowaniu typu "Flow wrap" nadrukowana ilość, rozmiar ściereczek oraz pole do opisu daty otwarcia opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

103. Grupa 32, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści dreny Redona wykonane z poliuretanu z naprzemienną perforacją?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

104. Grupa 32, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści dreny Redona z perforacją na odcinku 14cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

105. Zadanie XXXV poz. 1 Maska kraniowa jednorazowego użytku, rozmiar od 1 do 5 delikatny pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet, koniuszek mankietu posiadający zabezpieczenie przed podwijaniem się podczas zakładania, rurka maski anatomicznie wyprofilowana, informacje dotyczące rozmiaru umieszczone na baloniku a informacje na temat wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone w widocznym miejscu na produkcie, znacznik prawidłowego usytuowania maski, sterylne pakowana pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

106. Zadanie XXXV poz.2 Czy zamawiający dopuści łącznik do obwodu oddechowego do podłączenia rurki intubacyjnej z filtrem oddechowym, gładki wewnętrznie PCV o stałej długości 12-18.cm, podwójnie obrotowy kołnierz

z portem do odsysania i portem do bronchoskopii, mikrobiologicznie czysty ,pakowany pojedynczo, niezawierający ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

107. Zadanie XXXV poz.2 Czy zamawiający dopuści łącznik do obwodu oddechowego do podłączenia rurki intubacyjnej z filtrem oddechowym, elastyczny, rozciągalny o długości 7 – 15 cm, podwójnie obrotowy kołnierz z portem do odsysania i portem do bronchoskopii, mikrobiologicznie czysty ,pakowany pojedynczo, niezawierający ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

108. Zadanie XXXV poz.4 Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy jednorazowego użytku do aparatów do znieczulania, materiał: PP polipropylen, 2 rury rozciągliwe dł. min. 42-200 cm o średnicy 22mm , złącza 22mmF, trzecia rura rozciągliwa dł. min. 42-150 cm, trójnik Y , kolanko 90° z portem kapno,, złączka prosta 22mmM-22mmM. Worek oddechowy o poj. 2L. Zalecany czas stosowania: do 7 dni, sterylne pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

109. Zadanie XXXV poz.4 Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy jednorazowego użytku do aparatów do znieczulania, materiał: PP polipropylen, 2 rury rozciągliwe dł. min. 42-200 cm o średnicy 22mm , złącza 22mmF, trzecia rura rozciągliwa dł. min. 42-150 cm, trójnik Y , kolanko 90° z portem kapno,, złączka prosta 22mmM-22mmM. Worek oddechowy o poj. 2L. Zalecany czas stosowania: do 7 dni, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

110. Zadanie XXXV poz. 6 Czy zamawiający dopuści resuscytator jednorazowego użytku (dla jednego pacjenta) do wentylacji dorosłych z workiem o teksturowej powierzchni, 3 metrowym drenem tlenowym z przezroczystą maską której mankiet wyposażony jest w zawór oraz posiada miękką anatomiczną poduszkę. Objętość oddechowa 1000-1300ml; możliwość podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy; zawór ciśnieniowy 40cm H₂O z możliwością blokady; pasek zabezpieczający przed wyslizgnięciem się dłoni ; rezerwuuar tlenu umożliwiający podawanie wysokich stężeń tlenu w mieszaninie oddechowej oraz dren do podawania tlenu; maska twarzowa z powietrznym mankiem dla dorosłych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

111. Grupa XX, poz. 10 Czy Zamawiający dopuści rękaw papierowo-foliowy z zakładką w rozm. 300x60mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

112. Grupa XXVIII, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści myjkę higieniczną podfoliowaną celulozowo-foliową w rozm. 22,5 x 16cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

113. Grupa XXIX Czy w celu sprawdzenia zgodności zaofertowanego wyrobu z wymogami Zamawiający na etapie badania ofert będzie wymagał dostarczenia próbek - po 1 sztuce pieluch?

Odpowiedź: W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do zażądania dodatkowych dokumentów lub próbek asortymentu potwierdzających spełnianie parametrów/warunków, które zostały określone w dodatku nr 2 do SIWZ. Dokumenty lub próbki zostaną udostępnione przez Wykonawców na każde żądanie Zamawiającego.

114. Grupa XXIX Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie rozmiary pieluchomajtek pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

115. Grupa XXIX Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek oddychających na całej powierzchni, czyli wykonanych w całości z warstw przepuszczających powietrze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

116. Grupa XXIX Zamawiający wymaga pieluchomajtek wyposażonych w elastyczne przylepcorzepy Czy w związku z tym, w celu doprecyzowania ww. parametru, Zamawiający ma na myśli element elastyczny o długości ok. 1cm w stanie nierozciągniętym, wbudowany w przylepcorzep? Powyższe pytanie argumentujemy tym, iż a producenci pieluchomajtek oferowanych na rynku poświadczają posiadanie elastycznych przylepcorzepów (w pieluchomajtkach) , które w istocie nie są elastyczne (rozciągliwe).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

117. Grupa XXIX Czy Zamawiający oczekuje, aby pieluchomajtki posiadały osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz zapobiegające wyciekom, co zapewni większe bezpieczeństwo i komfort dla pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

118. Grupa XXIX Czy zamawiający wymaga pieluchomajtek z ściągaczem taliowym z przodu i tyłu pieluchomajtek? Ściągacz taliowy z przodu zabezpiecza przed wyciekami u pacjenta ułożonego na brzuchu, ściągacz taliowy z tyłu zabezpieczają przed wyciekami u pacjenta ułożonego na plecach. Zastosowanie obu ściągaczy zabezpiecza więc przed wyciekami niezależnie od ułożenia pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

119. Grupa XXIX, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek o obwodzie w pasie 75-110cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

120. Grupa XXIX, poz. 2 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek o obwodzie w pasie 100-150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

121. Grupa XXIX, poz. 3 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek o obwodzie w pasie 130-170cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

122. Grupa XXIX, poz. 2 i 3 Czy Zamawiający wymaga zaofertowania dwóch różnych produktów odpowiadających

rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

123. Grupa XLV, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:
- Kompresy z gazy 13-nitkowej 8-warstwowe o wymiarach 7,5 cm x 7,5 cm – 20 sztuk;
 - Kleszczyki do trzymania igły – 1 sztuka;
 - Pęseta plastikowa – 1 sztuka;
 - Serweta z laminatu (polipropylenowo-polietylenowa) L2 90 cmx 75 cm z otworem o śr. 10 cm – 1 sztuka;
 - Nożyczki – 1 sztuka
 - Serweta z laminatu (polipropylenowo-polietylenowa) FB 90 cm x 75 cm do owinięcia zestawu – 1 sztuka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

124. Grupa XLV, poz. 9 Czy Zamawiający dopuści zestaw pakowany w blister bez owinięcia o składzie:
- Tupfery z gazy 17-nitkowej o wymiarach 20 cm x 20 cm - 6 sztuk;
 - Pęseta medyczna – 1 sztuka;
 - Rękawiczki lateksowe bezpydrowe rozmiar M z wywinętym mankietem – 2 sztuki;
 - Serweta FB 60 cm x 50 cm z otworem ø5cm i rozcięciem, złożona – 1 sztuka.
 - Serweta FB 60 cm x 50 cm – 1 sztuka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

125. Grupa XLV, poz. 10 Czy Zamawiający miał na myśli zestaw o składzie:

serweta	1	L2	130x90
serweta(owinięcie)	1	L2	150x90
serweta kompresowa	1	włóknina kompresowa	80x60
serweta kompresowa	6	włóknina kompresowa	25x20
podkład chłonny z pulpy celulozowej typu Seni Soft	1		60x60
podkład chłonny z pulpy celulozowej typu Seni Soft	1		90x60

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

126. Pytania dotyczące treści umowy: „Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?”

Odpowiedź: Za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku.

127. Pytania dotyczące treści umowy: „Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 4 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawnione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawnione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawnione 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.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za

wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

128. Zważywszy na treść § 7 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi? Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona takiego zapisu. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć swojego zapotrzebowania z taką dokładnością, ponieważ nie jest to zależne tylko od Zamawiającego, jak też nie jest zainteresowany magazynowaniem asortymentu. Wysokość zapotrzebowanie została ustalona na podstawie zużycia z lat poprzednich.

129. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

130. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 11 ust. 3 pkt 1) wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „W pozostałych przypadkach dostarczenie asortymentu innego niż opisany w niniejszej umowie, ale o porównywalnych parametrach i standardach jakościowych, wymaga każdorazowo zgody Zamawiającego.”? Dodanie powyższego zdania może usprawnić dostawy; nie zagraża natomiast interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował asortymentu zastępczego, będzie mógł przecież odmówić zgody na dostarczenie takiego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

131. Pakiet 1, poz. 1,2,4,7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych, wykonanych z : tłok: polietylen, cylinder: polipropylen, z przezroczystym cylindrem oraz białym kontrastującym tłokiem, z czytelną czarną skalą na cylindrze, skala na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, opakowanie typu blister-pack, pakowane pojedynczo, opakowanie handlowe zróżnicowane kolorystycznie, sterylizowane tlenkiem etylenu, z logo producenta na cylindrze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

132. Pakiet 1, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w op. 125 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

133. Pakiet 1, poz. 6 Czy Zamawiający oczekuje strzykawki posiadającej specjalną budowę tłoka eliminującej zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

134. Pakiet 1, poz. 6 Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki, których tłok wychodzi poza przestrzeń sterylną strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

135. Pakiet 1, poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w op. 80szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

136. Pakiet 1, poz. 8,9 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 50/60 lub 50 ml wyposażonych jednostronną skalę pomiarową bez czterostronnego podcięcia tłoczyska. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawek do pomp infuzyjnych nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki przeznaczone do pomp infuzyjnych obu stronnej skali.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

137. Pakiet 1, poz. 8,9 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakie pompy infuzyjne Zamawiający ma na swoim wyposażeniu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje; Ascor, Kwapisz.

138. Pakiet 1, poz. 8,9 Czy Zamawiający oczekuje, aby zaofertowane strzykawki trzyczęściowe do pomp w celu pełnej kompatybilności z pompami infuzyjnymi i bezawaryjnej podaży leku były wymienione w instrukcji użytkowania pomp infuzyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

139. Pakiet 1, poz. 17 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do pobierania leków z filtrem sterylizowana tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

140. Pakiet 5, poz. 3,4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby zamknięty system dostępu naczyniowego był bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum zewnętrznie osadzoną na przezroczystym plastikowym konektorze (membrana powinna obejmować w całości górną końcówkę łącznika/konektora)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

141. Grupa XVIII Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowania jednostkowego podwójnego papierowego obu stronnie foliowanego od zewnątrz umożliwiającego łatwe i aseptyczne pobieranie rękawic, o obniżonym poziomie protein wynoszącym < 30 µg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta, pakowane po max 70 par.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

142. Grupa XVIII Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu ograniczenia kosztów utylizacji oraz organizacji powierzchni magazynowej oczekuje aby rękawice były pakowane parami w szczelne blistry o wymiarach boku nie większych niż 17 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

143. Grupa XVIII Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie protein < 32,6 µg/g, AQL ≤ 1,5.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

144. Grupa XVIII Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

145. Grupa XVIII Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL ≤ 1,5 oraz poziomie protein < 34,6 µg/g.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

146. Grupa XVIII Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL ≤ 1,5.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

147. Grupa XVIII Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długości zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2 – wynoszącej min. 240 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

148. Grupa XVIII Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznym, bezpudrowym, półsyntetycznym: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

149. Grupa XVIII Poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

150. Grupa XVIII Poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

151. Grupa XVIII Poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL < 1,5.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

152. Grupa XVIII Poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 295 mm, pakowanych po max 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

153. Grupa XVIII Poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem koloru białego o średniej długości min. 265 mm. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

154. Grupa XVIII Poz. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 szt. (180 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

155. Grupa XVIII Poz. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic nitylowych z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, białe. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na palcach. Rozmiary XS-XL, pakowane po max 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

156. Pakiet 14 Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarach 12-22CH

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

157. Pakiet 14 Poz. 3 Czy Zamawiający oczekuje, aby cewniki posiadały potwierdzoną wysoką biokompatybilność i mogły być stosowane do 90 dni co potwierdza oryginalny katalog producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

158. Pakiet 14 Poz. 10 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy worek ma posiadać dwie zastawki antyzwrotne, jedna w łączniku foleja - zapobiegająca cofaniu się moczu do drenu, druga w komorze pomiarowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

159. Pakiet 14 Poz. 12 Czy Zamawiający oczekuje, aby port do pobierania próbek posiadał na jego tylnej ścianie przezroczyste okienko podglądu do kontroli procesu pobierania próbki moczu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

160. Grupa XIX Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic testowanych zgodnie z normą EN 455 -1 zharmonizowaną z dyrektywą Unii Europejskiej 93/42/EWG o wyrobach medycznych. Pragniemy podkreślić iż testowanie elektroniczne nie jest opisane w normie EN 455, gdyż jest metodą mniej wiarygodną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

161. Grupa XIX Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikrochirurgicznych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, wewnętrznej powłoce polimerowej o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie na suche i wilgotne dłonie, o długości min. 280 mm. Poziom AQL $\leq 1,0$ o obniżonym poziomie protein wynoszącym $< 10 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

162. Grupa XIX Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w komplecie dwóch par pakowanych osobno.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

163. Grupa XIX Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy ortopedycznej lateksowej bezpudrowej koloru brązowego (antyrefleksyjny) o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, wewnętrzna warstwa CPC - o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym, silikonowane. Wzmocnione o dużej elastyczności, szczególnej wytrzymałości i zwiększonej grubości wynoszącej w obszarze palca 0,32 mm. Obniżony poziom AQL wynoszącym po zapakowaniu 0,65. Pakowane parami w opakowanie podwójne foliowe podciśnieniowe, hermetyczne.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

164. Grupa XIX Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic polimeryzowanych od strony wewnętrznej, zewnątrz mikroteksturowanych, co zwiększa chwytność rękawic. Pragniemy nadmienić, że polimeryzowanie powierzchni ma na celu wprowadzenie poślizgu co jest zwłaszcza ważne przy zakładaniu rękawic. Zwiększenie poślizgu nie jest jednak pożądane od strony roboczej, gdzie podczas zabiegu manipuluje się narzędziami.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

165. Grupa XIX Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikalność cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978-05 lub równoważną, która jest normą bardziej czułą i dedykowaną do tego rodzaju badań.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

166. Grupa XIX Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL ≤ 1.0 . Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Poziom protein $< 10 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Sporządził:

St. inspektor d/s zamówień publicznych

Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:

Dyrektora SPZOZ w Sokółce

Jerzy Kułakowski