

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę specjalistycznych wyrobów medycznych.BZP.38.382-33.16**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ I Z DNIA 18.11.2016 r.
I ZMIANA TREŚCI SIWZ I Z DNIA 18.11.2016 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z poz. zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 1 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 61 mm lub 81 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm), pośredniej (wysokość zszywki przed zamknięciem 4,0 mm, po zamknięciu 1,75 mm) lub grubej (wys. zszywki przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2,0 mm) Ładunek posiada cztery rzędy zszywek. Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia. (Stapler załadowany ładunkiem),

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 2 dot. pakietu nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 2 dopuści ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 61 mm lub 81 mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm), pośredniej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,75 mm) i grubej (wys. zszywki po zamknięciu 2,0 mm). Ładunek posiada cztery rzędy zszywek oraz zintegrowany ogranicznik tkanki. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 3 dot. pakietu nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 3 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 61 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm)? Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 4 dot. pakietu nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 4 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 61 mm, załadowany ładunkiem do tkanki grubej (wys. zszywki po zamknięciu 2,0 mm) Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 5 dot. Pakietu 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 5 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 61 mm, załadowany ładunkiem do tkanki naczyniowej (wys. zszywki po zamknięciu 1,0 mm) Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 6 dot. Pakietu 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 6 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 81 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm)? Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 7 dot. Pakietu 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 7 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 81 mm, załadowany ładunkiem do tkanki pośredniej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,75 mm)? Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 8 dot. pakietu nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 8 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 81 mm, załadowany ładunkiem do tkanki grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0 mm)? Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 9 dot. pakietu nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 9 dopuści ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 61 mm do tkanki naczyniowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,0 mm) Nóż zintegrowany ze staplerem. Zintegrowany ogranicznik tkanki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 10 dot. pakietu nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 10 dopuści ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 61 mm do tkanki standardowej(wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 11 dot. pakietu nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 11 dopuści ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 61 mm do tkanki grubej(wysokość zszywki po zamknięciu 2,0 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 12 dot. pakietu nr 39

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 12 dopuści ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 81 mm do tkanki standardowej(wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 13 dot. pakietu nr 40

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 13 dopuści ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 81 mm do tkanki pośredniej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,75 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 14 dot. pakietu nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 pozycja 14 dopuści ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 81 mm do tkanki grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0 mm)? Nóż zintegrowany jest ze staplerem.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 15 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający wymaga, aby worek był wyposażony w uchwyt nożycowy na dwa palce jak na poniższej fotografii:



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16 dot. Wzoru umowy

Proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy postanowienia o następującym brzmieniu:

„Fakturę uważa się za dostarczoną wraz z dostawą, jeżeli zostanie przesłana Zamawiającemu w dniu dostawy faxem lub drogą mailową pod warunkiem dostarczenia oryginału faktury w terminie do 3 dni od daty dostawy. Dopuszczalne jest również dołączenie do dostawy - zamiast faktury - dokumentu WZ, na którym będą wypełnione wszystkie pola łącznie z ceną jednostkową brutto i wartością pod warunkiem wysłania faktury w ciągu 24 godzin pocztą kurierską od daty dostarczenia towaru”.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w Załączniku nr 4 do SIWZ „Wzór umowy” zmienia zapis w § 3 ust.1 z zapisu:

„1. Należność za dostarczane produkty płatna będzie zgodnie z prawidłowo wystawioną fakturą w terminie 60 dni od dnia doręczenia faktury do siedziby Zamawiającego, po uprzednim dostarczeniu przedmiotu zamówienia.”

który otrzymuje brzmienie:

„1. Należność za dostarczane produkty płatna będzie zgodnie z prawidłowo wystawioną fakturą w terminie 60 dni od dnia doręczenia faktury do siedziby Zamawiającego, po uprzednim dostarczeniu przedmiotu zamówienia. Fakturę uważa się za dostarczoną wraz z dostawą, jeżeli zostanie przesłana Zamawiającemu w dniu dostawy faxem lub drogą mailową pod warunkiem dostarczenia oryginału faktury w terminie do 3 dni od daty dostawy. Dopuszczalne jest również dołączenie do dostawy - zamiast faktury - dokumentu WZ, na którym będą wypełnione wszystkie pola łącznie z ceną jednostkową brutto i wartością pod warunkiem wysłania faktury w ciągu 24 godzin pocztą kurierską od daty dostarczenia towaru.”

Pytanie nr 17 dot. pakietu nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenia z pakietu nr 17 pozycji nr 2?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 18 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 22 worki ekstrakcyjne wykonane z poliuretanu o pojemności 400ml z nitką zaciskową?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w pakiecie nr 22 w Formularzu asortymentowo- cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w następujący sposób z zapisu:

„1. Worki ekstrakcyjne wykonane z poliuretanu, który charakteryzuje się znaczną odpornością na rozerwanie oraz nie posiada porowatej struktury, która mogłaby stanowić nieszczelną barierę: objętość worka–min. 215 mm–max. 225 ml lub 410ml **lub 400 ml z nitką zaciskową**. Worek musi posiadać nitkę zaciskową. Średnica ramienia worka 10 cm. Szerokość 11 cm (+/- 2 cm) długość 15 cm (+/- 2 cm).”

Pytanie 19 dot. pakietu nr 33

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu nr 33 Akcesoria III pozycji nr 1 zawierającej Testy Ureazowe do osobnego pakietu - podobnie jak uczynił to w przypadku pojedynczych wyrobów w pakietach Nr 35 czy 36?

Uzasadnienie:

Testy ureazowe będące wyrobem medycznym do diagnostyki *in vitro* nie są w żadnym razie akcesorium, więc umieszczenie ich w Pakiecie nr 33 Akcesoria III nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia- nie mając również nic wspólnego z pozostałymi pozycjami (jak np. marker chirurgiczny).

Dystrybucją testów ureazowych zajmują się dystrybutorzy specjalizujący się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną , ze szczególnym uwzględnieniem testów w kierunku *Helicobacter pylori*. Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroscopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe mogą skutkować niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne. Wydzielenie z Pakietu nr 33 w/w testów umożliwi tym podmiotom złożenie oferty przetargowej a Zamawiającemu pozwoli w znacznie większym stopniu na dokonanie właściwego wyboru uwzględniającego jakość jak i ceny zaoferowanych wyrobów medycznych.

W związku z powyższym w zdecydowanej większości(ponad 90%) postępowań przetargowych organizowanych w Polsce w ciągu ostatnich lat, testy ureazowe są wydzielane do dokładnie opisanych pojedynczych pakietów. W obecnej postaci przetarg w zakresie Pakietu nr 33 pozycji nr 1 Testy Ureazowe ma charakter zamówienia skierowanego do konkretnej hurtowni, zawyżając niepotrzebnie koszt nabycia tego testu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 20 dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawką 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar

12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 21 dot. pakietu 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z pakietu 10 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 22 dot. pakietu 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem Ixell, które nie potrzebują kodowania - funkcja „Auto Coding” przez co rozumiemy, że kodowanie nie może odbywać się za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować go na jeden kod;

objętość krwi wynosi 0,7µl;

kalibrowany do osocza;

pomiar metodą biosensoryczną;

zakres pomiaru 20-600 mg/dl (Zalecenia PTD na 2010 rok definiujące hipoglikemię u pacjentów chorujących na cukrzycę - są to wartości zaczynające się poniżej 55mg/dl, od tego momentu rozpoznajemy hipoglikemię u pacjenta, zatem zakres pomiaru glukometru zaczynający od 20mg/dl jest wystarczający aby zdiagnozować hipoglikemię. W przypadkach kiedy wartości glikemii wynoszą poniżej zakresu na ekranie glukometru pojawia się odpowiedni komunikat - Lo, który z klinicznego punktu widzenia jest wystarczający aby podjąć odpowiednie do sytuacji działania, ponieważ oznacza patologicznie niskie wartości glikemii.);

funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - podstawa małego palca, podstawa kciuka, przedramię, ramię, łydka, udo);

część paska testowego na zewnątrz z automaty czny wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres hematokrytu 35-55%, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną;

minimalizacja zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego; 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a, oraz 100% wyników z AST mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a;

zakres temperatury otoczenia to 4°C - 40°C,

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o podanie zapotrzebowania ilości glukometrów, które będą w cenie pakietu na paski.

Po wprowadzeniu nowych pasków i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz serwis.

Odpowiedź:

Zamawiający Podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 23 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga autokodowania (brak kodu) przez co rozumiemy:

- brak klucza kodującego lub czipa
- brak przycisku kodującego
- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na fiolce pasków testowych)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 24 dot. pakietu 35

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie , ponieważ od 01.07.17 brak certyfikatu ISO 15197:2015 sprawi, że zamawiający (szpital) zostanie bez sprzętu do pracy lub będzie musiał najpóźniej w maju 2017 ogłaszać nowe postępowanie co wiąże się z dużym i niepotrzebnym dodatkowym wysiłkiem pracy, dlatego dopytujemy : Czy wymagają Państwo glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 25 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 26 dot. pakietu nr 35

Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 27 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 28 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l i zamiennie mg/dl?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 29 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga bezpłatnego płynu kontrolnego w zarejestrowanym na terenie Rzeczypospolitej Polski zestawie z glukometrem zgodnie z zapisami w instrukcji obsługi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 30 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga płyn kontrolny o co najmniej 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31 dot. pakietu nr 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z zdania 1 i utworzenie z niej osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 32 dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści sondy segstakena sterylne w rozm. 18 CH i 20 CH?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 1 poz. 4 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„4. Sonda Sengstakena, sterylna rozm. 18CH, 21 Ch”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„4. Sonda Sengstakena, sterylna rozm. 18CH, Ch20 lub CH21 (w zależności od potrzeb Zamawiającego)”

Pytanie 33 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzera z min. 3 otworami bocznymi, sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 8 poz. 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„1. Cewnik Pezzera wykonany z lateksu lub z kauczuku naturalnego, min 4 otwory boczne, długości min. 35 cm, sterylizowany radiacyjnie, sterylny- rozmiar: ch22, ch24, ch26 (według potrzeb zamawiającego)”.

który otrzymuje brzmienie:

„1. Cewnik Pezzera wykonany z lateksu lub z kauczuku naturalnego, min **3 lub 4** otwory boczne, długości min. 35 cm, sterylizowany radiacyjnie **lub tlenkiem etylenu**, sterylny- rozmiar: ch22, ch24, ch26 (według potrzeb zamawiającego)”.

Pytanie 34 dot. pakietu nr 8

Czy zamawiający dopuści dreny Kehra wykonane z silikonu rozmiar 450 x 180 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 8 poz. 3 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„3. Dren Kehra wykonany z lateksu rozmiar od 500 do 700 x 160 , sterylny - rozmiar: ch08, ch10, ch12, ch14, ch16, ch18, ch22, ch24,(według potrzeb zamawiającego)”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„3. Dren Kehra wykonany z lateksu **lub silikonu** rozmiar **od 450 do 700 x 160 lub 180 mm** , sterylny - rozmiar: ch08, ch10, ch12, ch14, ch16, ch18, ch22, ch24,(według potrzeb zamawiającego)”

Pytanie 35 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z barwnym oznaczeniem rozmiaru na łączniku, numeryczne na op. jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36 dot. pakietu nr 33

Czy Zamawiający dopuści szkiełka w rozmiarze 76 x 25 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 33 poz. 3 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„3. Szkiełka podstawowe do badań mikroskopowych z matowym polem do opisu- 76 x 26 mm grubość 1 mm.”

który otrzymuje brzmienie:

„3.Szkiełka podstawowe do badań mikroskopowych z matowym polem do opisu- 76 x **25** - 26 mm grubość 1 mm.”

Pytanie 37 dot. pakietu nr 33

Czy Zamawiający dopuści marker chirurgiczny dostępny tylko z cienką końcówką?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 38 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania w rozmiarze Ch04 o długości 40cm, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób z zapisu:

„4. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm. Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu”

który otrzymuje brzmienie:

„4. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm **lub 40 cm**. Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu”

Pytanie 39 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z nadrukowanym rozmiarem i skróconą nazwą producenta tuż pod kolorowym konektorem, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści odpowiednio długości dla rozmiarów ch16/60cm lub 80cm oraz ch 18/60cm lub 80cm, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób z zapisu:

„Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika tzn. zmrożona, z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku lub konektorze, sterylny, rozmiar: ch06/40cm lub 50 cm, ch08/40cm lub 50 cm, ch10/40cm lub 50 cm, ch12/60cm lub 50 cm, ch14/60cm lub 50 cm, ch16/60cm lub 50 cm, ch18/60cm lub 50 cm (według potrzeb Zamawiającego)”.

który otrzymuje następujące brzmienie:

„Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika tzn. zmrożona, z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku lub konektorze, sterylny, rozmiar: ch06/40cm lub 50 cm, ch08/40cm lub 50 cm, ch10/40cm lub 50 cm, ch12/60cm lub 50 cm, ch14/60cm lub 50 cm, ch16/60cm lub 50 cm **lub 80 cm**, ch18/60cm lub 50 cm **lub 80 cm** (według potrzeb Zamawiającego)”.

Pytanie 41 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 42 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 43 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley z dwoma otworami drenującymi, jeśli nie to prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 8 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„8.Cewnik Foley`a dwudrożny wykonany z lateksu obustronnie lub jednostronnie silikonowanego, posiadający min. 4 otwory drenujące zwiększające efektywność drenażu, sterylny, opakowanie podwójne folia/folia-papier - rozmiar: ch 08, ch 10, ch12, ch14, ch16, ch18, ch20, ch22, ch24 lub CH12-CH24 (według potrzeb zamawiającego)”

który otrzymuje następujące brzmienie:

„8.Cewnik Foley`a dwudrożny wykonany z lateksu obustronnie lub jednostronnie silikonowanego, posiadający min. 4 **lub 2** otwory drenujące zwiększające efektywność drenażu, sterylny, opakowanie podwójne folia/folia-papier - rozmiar: ch 08, ch 10, ch12, ch14, ch16, ch18, ch20, ch22, ch24 lub CH12-CH24 (według potrzeb zamawiającego).”

Pytanie 44 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 45 dot. pakietu nr 39

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 wymaga aby klipsownice użyte na czas trwania umowy były rozbierane na trzy części:

- rączka
- trzon
- wkładka wraz z aplikatorem do sterylizacji ?

Rozwiązanie to pozwala na właściwą dekontaminację oraz 100% penetrację pary podczas sterylizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 39 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu pod tabelą:

„1) W ramach umowy Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia klipsownicy do chirurgii laparoskopowej do klipsów o rozmiarze wybranym przez zamawiającego (ML, L, XL) w ilości max. jedna klipsownica dla jednego typu(rozmiaru) klipsów.

2.) Klipsy w opakowaniu sterylnym z datą ważności na etykiecie magazynku. Miejsce produkcji i nazwa producenta na etykiecie magazynku. Mechanizm zamykający klipsa gwarantujący wyczuwalny i słyszalnym „klik” Wewnętrzna powierzchnia klipsa posiadająca zęby/wypustki, zapobiegające przemieszczaniu się klipsa. Klipsy polimerowe wykonane z materiału niewchłaniającego zakłóceń w obrazie RTG, MR i TK”

który otrzymuje brzmienie:

„1) W ramach umowy Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia klipsownicy do chirurgii laparoskopowej do klipsów o rozmiarze wybranym przez zamawiającego (ML, L, XL) w ilości max. jedna klipsownica dla jednego typu(rozmiaru) klipsów.**Klipsownica z rozbierania na trzy części: rączka, trzon, wkładka wraz z aplikatorem do sterylizacji,**

2.) Klipsy w opakowaniu sterylnym z datą ważności na etykiecie magazynku. Miejsce produkcji i nazwa producenta na etykiecie magazynku. Mechanizm zamykający klipsa gwarantujący wyczuwalny i słyszalnym „klik” Wewnętrzna powierzchnia klipsa posiadająca zęby/wypustki, zapobiegające przemieszczaniu się klipsa. Klipsy polimerowe wykonane z materiału niewchłaniającego zakłóceń w obrazie RTG, MR i TK”

Pytanie 46 dot. pakietu nr 39

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 wymaga aby wielkość klipsa w rozmiarze 1/1 odwzorowana była na etykiecie magazynku ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 47 dot. pakietu nr 39

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 wymaga aby klipsownice były oznaczone kolorem oznaczającym rozmiar klipsa, nazwą producenta i nr katalogowym ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 39 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu pod tabelą:

„1) W ramach umowy Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia klipsownicy do chirurgii laparoskopowej do klipsów o rozmiarze wybranym przez zamawiającego (ML, L, XL) w ilości max. jedna klipsownica dla jednego typu(rozmiaru) klipsów. Klipsownica **rozbierana na trzy części: rączka, trzon, wkładka wraz z aplikatorem do sterylizacji,**

2.) Klipsy w opakowaniu sterylnym z datą ważności na etykiecie magazynku. Miejsce produkcji i nazwa producenta na etykiecie magazynku. Mechanizm zamykający klipsa gwarantujący wyczuwalny i słyszalny „klik” Wewnętrzna powierzchnia klipsa posiadająca zęby/wypustki, zapobiegające przemieszczaniu się klipsa. Klipsy polimerowe wykonane z materiału niewchłaniającego, niepowodującego zakłóceń w obrazie RTG, MR i TK”

który otrzymuje brzmienie:

„1) W ramach umowy Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia klipsownicy do chirurgii laparoskopowej do klipsów o rozmiarze wybranym przez zamawiającego (ML, L, XL) w ilości max. jedna klipsownica dla jednego typu(rozmiaru) klipsów. **Klipsownica rozbierana na trzy części: rączka, trzon, wkładka wraz z aplikatorem do sterylizacji. Klipsownica z oznaczeniem koloru oznaczającym rozmiar klipsa, nazwą producenta i numerem katalogowym”**

2.) Klipsy w opakowaniu sterylnym z datą ważności na etykiecie magazynku. Miejsce produkcji i nazwa producenta na etykiecie magazynku. Mechanizm zamykający klipsa gwarantujący wyczuwalny i słyszalny „klik” Wewnętrzna powierzchnia klipsa posiadająca zęby/wypustki, zapobiegające przemieszczaniu się klipsa. Klipsy polimerowe wykonane z materiału niewchłaniającego, niepowodującego zakłóceń w obrazie RTG, MR i TK”

Pytanie 48 dot. pakietu 39

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 wymaga aby Magazynek posiadał dolną powierzchnię adhezyjną ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49 dot. pakietu 39

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 wymaga aby klipsownica posiadała możliwość manewrowania z założonym klipsem ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 39 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu pod tabelą:

„1) W ramach umowy Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia klipsownicy do chirurgii laparoskopowej do klipsów o rozmiarze wybranym przez zamawiającego (ML, L, XL) w ilości max. jedna klipsownica dla jednego typu(rozmiaru) klipsów, **klipsownica**

rozbierania na trzy części: rączka, trzon, wkładka wraz z aplikatorem do sterylizacji. Klipsownica z kolorem oznaczającym rozmiar klipsa, nazwą producenta i numerem katalogowym."

2.) Klipsy w opakowaniu sterylnym z datą ważności na etykiecie magazynku. Miejsce produkcji i nazwa producenta na etykiecie magazynku. Mechanizm zamykający klipsa gwarantujący wyczuwalny i słyszalny „klik” Wewnętrzna powierzchnia klipsa posiadająca zęby/wypustki, zapobiegające przemieszczaniu się klipsa. Klipsy polimerowe wykonane z materiału niewchłaniającego, niepowodującego zakłóceń w obrazie RTG, MR i TK”

który otrzymuje brzmienie:

„1) W ramach umowy Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia klipsownicy do chirurgii laparoskopowej do klipsów o rozmiarze wybranym przez zamawiającego (ML, L, XL) w ilości max. jedna klipsownica dla jednego typu(rozmiaru) klipsów, **klipsownia rozbierana na trzy części: rączka, trzon, wkładka wraz z aplikatorem do sterylizacji. Klipsownica z kolorem oznaczającym rozmiar klipsa, nazwą producenta i numerem katalogowym. Klipsownica posiadająca manewrowania z założonym klipsem”**

2.) Klipsy w opakowaniu sterylnym z datą ważności na etykiecie magazynku. Miejsce produkcji i nazwa producenta na etykiecie magazynku. Mechanizm zamykający klipsa gwarantujący wyczuwalny i słyszalny „klik” Wewnętrzna powierzchnia klipsa posiadająca zęby/wypustki, zapobiegające przemieszczaniu się klipsa. Klipsy polimerowe wykonane z materiału niewchłaniającego, niepowodującego zakłóceń w obrazie RTG, MR i TK”

Pytanie 50 dot. pakietu 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 wymaga aby do użyczonych klipsownic Oferent dostarczy na czas trwania umowy min. jeden pojemnik/ kontener sterylizacyjny w rozmiarze min. 270x550 mm o wys. max. 164 mm. Kontener, nie wymagający stosowania filtrów z barierą mikrobiologiczną na nieograniczoną liczbę sterylizacji z automatycznym wskaźnikiem informującym o nieautoryzowanym otwarciu pojemnika po sterylizacji. Konstrukcja: wanna aluminiowa powierzchniowo utwardzona warstwą aluminiowo-polimerową, Pokrywa każdego z kontenerów wykonana z wysokoudarowego tworzywa?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 51 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 22 na zaoferowanie woreczka o pojemności 400ml, samorozprężalnego, uwalnianego z przewodnicy o średnicy 10mm, z nitką zaciskową zamykającą worek o rozmiarach 75mm x 200mm, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 22 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„1. Worki ekstrakcyjne wykonane z poliuretanu, który charakteryzuje się znaczną odpornością na rozerwanie oraz nie posiada porowatej struktury, która mogłaby stanowić nieszczelną barierę: objętość worka–min. 215 mm–max. 225 ml lub 410 ml **lub 400 ml**. Worek musi posiadać nitkę zaciskową. Średnica ramienia worka 10 cm. Szerokość 11 cm (+/- 2 cm) długość 15 cm (+/- 2 cm).

który otrzymuje brzmienie:

„1. Worki ekstrakcyjne wykonane z poliuretanu, który charakteryzuje się znaczną odpornością na rozerwanie oraz nie posiada porowatej struktury, która mogłaby stanowić nieszczelną barierę: objętość worka–min. 215 mm–max. 225 ml lub 410 ml **lub 400 ml**. Worek musi posiadać nitkę zaciskową. Średnica ramienia worka 10 cm. Szerokość 11 cm (+/- 2 cm) długość 15 cm (+/- 2 cm)

lub worek o pojemności 400ml, samorozprężalny, uwalniany z przewodnicy o średnicy 10mm, z nitką zaciskową zamykającą worek o rozmiarach 75mm x 200mm

Pytanie 52 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby port był w całości wykonany z tytanu (komora+obudowa)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 53 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający wymaga bocznego ułożenia kaniuli wyjściowej portu, umożliwiającego laminarny, wirujący przepływ płynu?

Uzasadnienie: Laminarny przepływ płynu zmniejsza ryzyko zakażenia, redukuje liczbę komplikacji i prowadzi do efektywnego oczyszczenia całej komory portu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 54 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści i uzna za **równoważny** port o parametrach jak poniżej?

Według Wykonawcy jedyna różnica polega na parametrach: waga, wysokość, kształt komory, długość i rozmiar cewnika, średnica membrany; oraz ilości i rodzaju akcesoriów potrzebnych do założenia portu, **co nie ma wpływu na długotrwałą chemioterapię i nie zmienia przeznaczenia przedmiotu zamówienia.**

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, jakie cechy oferowanego produktu nie spełniają cech równoważności.

Port CT i MRI

- wypełnione silikonem otwory mocujące, ułatwiające eksploatację po ukończeniu terapii
- duża średnica przegrody daje lepszą dostępność
- laminarny, wirujący przepływ płynu, uzyskany dzięki bocznemu ustawieniu kaniuli wyjściowej.
- cewnik z atraumatyczną końcówką, wykonany z carbothanu
- możliwość wspomaganego podawania kontrastu do badań TK, MR do 300PSI



Materiał	Wysokość portu (mm)	Waga portu (g)	Podstawa portu	Średnica membrany (mm)	Cewnik	Średnica wewnętrzna	Średnica zewnętrzna	Rozmiar (Fr)	Długość cewnik	Objętość portu (ml)
----------	---------------------	----------------	----------------	------------------------	--------	---------------------	---------------------	--------------	----------------	---------------------

			(mm)			cewnika (mm)	cewnika (mm)		a (mm)	
Tytan	13,5	12,5	26,8	11,9	carbothane dołączany	1,5	2,7	8	660	0,7

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie 9 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„1.podskórny port do podawania leków:

- jednokomorowy, kształt delty, sterylny , z komorą tytanową, płaską membraną silikonową (obniżoną w stosunku do obrzeża portu w celu łatwej lokalizacji, umożliwiającą do 3000 wkłuć) i cewnikiem poliuretanowym (wysokoprzepływowym 8,5F o długości 80cm z oznaczeniem długości cewnika co 1 cm i opisem co 5 cm, umożliwiającym uzyskanie szybkości przepływu do 39 ml/min - w zestawie dwa pierścienie łączące z zabezpieczeniem przeciw załamaniu), obudowa portu z polisulfonu z 3 otworami umożliwiającymi przysycie portu w celu zabezpieczenia go przed przekręceniem,

- port do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków oraz żywienia pozajelitowego, nie wykluczający wykonywania badań TK i MR do 3T, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi.

1. port wysokoprofilowy o wysokości 12,1 -14,2 mm

1. wymiary podstawy portu 35x27 mm; masa:8 -9g;

2. średnica wew. cewnika 1,6 mm

3. średnica zew. cewnika 2,8 mm

4. objętość komory: 0,5 ml; średnica membrany 12mm

5. broszura informacyjna dla pacjenta oraz broszura informacyjna dla pielęgniarek (dotycząca użytkowania i pielęgnacji portu) w języku polskim”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„1. podskórny port do podawania leków:

- jednokomorowy, kształt delty, sterylny , z komorą tytanową, płaską membraną silikonową (obniżoną w stosunku do obrzeża portu w celu łatwej lokalizacji, umożliwiającą do 3000 wkłuć) i cewnikiem poliuretanowym (wysokoprzepływowym 8,5F o długości 80cm z oznaczeniem długości cewnika co 1 cm i opisem co 5 cm, umożliwiającym uzyskanie szybkości przepływu do 39 ml/min - w zestawie dwa pierścienie łączące z zabezpieczeniem przeciw załamaniu), obudowa portu z polisulfonu z 3 otworami umożliwiającymi przysycie portu w celu zabezpieczenia go przed przekręceniem,

- port do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków oraz żywienia pozajelitowego, nie wykluczający wykonywania badań TK i MR do 3T, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi.

1. port wysokoprofilowy o wysokości 12,1 -14,2 mm

1. wymiary podstawy portu 35x27 mm; masa:8 -9g;

2. średnica wew. cewnika 1,6 mm

3. średnica zew. cewnika 2,8 mm

4. objętość komory: 0,5 ml; średnica membrany 12mm

5. broszura informacyjna dla pacjenta oraz broszura informacyjna dla pielęgniarek (dotycząca użytkowania i pielęgnacji portu) w języku polskim

lub

Port CT i MRI

-wypełnione silikonem otwory mocujące, ułatwiające eksploatację po ukończeniu terapii

- duża średnica przegrody daje lepszą dostępność
 - laminarny, wirujący przepływ płynu, uzyskany dzięki bocznemu ustawieniu kaniuli wyjściowej.
 - cewnik z atraumatyczną końcówką, wykonany z carbothanu
 - możliwość wspomaganego podawania kontrastu do badań TK, MR do 300PSI
- materiał: tytan
- wysokość portu(mm)- 13,5
- waga portu(g)- 12,5
- podstawa portu(mm)-26,8
- średnica membrany (mm) - 11,9
- Cewnik - carbothane dołączany
- Średnica wewnętrzna cewnika(mm)- 1,5
- Średnica zewnętrzna cewnika(mm) - 2,7
- Rozmiar(Fr)-8
- Długość cewnika(mm) - 660
- Objętość portu (ml) - 0,7

Pytanie 55 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści port w komplecie z zestawem wprowadzającym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 56 dot. pakietu nr 7

W przypadku pozytywnych odpowiedzi na zadane pytania prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 1 do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 57 dot. pakietu nr 18

Czy Zamawiający **wymaga** całkowicie jednorazowego zestawu: narzędzia + implant?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie 18 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„1. System do leczenia nieotrzymania moczu u kobiet składający się z : taśmy polipropylenowej monofilamentowej lub polipropylenowej

Parametry taśmy:

- długość: 45 cm

- szerokość : 1 cm lub 1,2 cm

- grubość: 0,50 mm

- gramatura 57 gr/m²

wielkość porów:0,90 mm

Brzegi taśmy zakończone są pętelkami. Taśma w plastikowej osłonce lub bez osłonki. W skład zestawu wchodzi narzędzia jednorazowego użytku wykonane z niekorodującego chromu, lub ze stali chirurgicznej. Ergonomiczne uchwyty zapewniające optymalną kontrolę podczas wprowadzania igły. Igły do metody przezzasłonowej i zasłonowej.”

który otrzymuje brzmienie:

„1. System do leczenia nieotrzymania moczu u kobiet składający się z : taśmy polipropylenowej monofilamentowej lub polipropylenowej

Parametry taśmy:

- długość: 45 cm

- szerokość : 1 cm lub 1,2 cm

- grubość: 0,50 mm

- gramatura 57 gr/m²

wielkość porów:0,90 mm

Brzeży taśmy zakończone są pętelkami. Taśma w plastikowej osłonce lub bez osłonki. W skład zestawu wchodzi narzędzia jednorazowego użytku wykonane z niekorodującego chromu, lub ze stali chirurgicznej. Ergonomiczne uchwyty zapewniające optymalną kontrolę podczas wprowadzania igły. Igły do metody przezzasłonowej i zasłonowej. **Zestaw jednorazowego użytku: narzędzia+ implant.**”

Pytanie 58 dot. pakietu nr 18

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny zestaw do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, składający się z:

- Taśmy do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu, wykonanej z polipropylenu monofilamentowego, prasowanej termicznie, porowatość min. 1000mikronów, szerokość 1,1cm, dł. 50cm. laserowo docięte krawędzie, końce taśmy zgrzewane, taśma w osłonce ochronnej. Taśma zakończoną złączami gwarantującymi trwałe połączenie taśma - instrumenty.

- Narzędzi jednorazowych do zakładania taśmy- 2szt., wyprodukowane ze stali chirurgicznej, średnica 3mm, kształt helikalny.

Taśma zakładana przez otwory zasłonięte. Metoda od zewnątrz do wewnątrz tzw. „out - in”?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 18 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„1.System do leczenia nieotrzymania moczu u kobiet składający się z : taśmy polipropylenowej monofilamentowej lub polipropylenowej

Parametry taśmy:

- długość: 45 cm

- szerokość : 1 cm lub 1,2 cm

- grubość: 0,50 mm

- gramatura 57 gr/m²

wielkość porów:0,90 mm

Brzeży taśmy zakończone są pętelkami. Taśma w plastikowej osłonce lub bez osłonki. W skład zestawu wchodzi narzędzia jednorazowego użytku wykonane z niekorodującego chromu, lub ze stali chirurgicznej. Ergonomiczne uchwyty zapewniające optymalną kontrolę podczas wprowadzania igły. Igły do metody przezzasłonowej i zasłonowej. **Zestaw jednorazowego użytku: narzędzia+ implant**

który otrzymuje brzmienie:

„1.System do leczenia nieotrzymania moczu u kobiet składający się z : taśmy polipropylenowej monofilamentowej lub polipropylenowej

Parametry taśmy:

- długość: 45 cm
- szerokość : 1 cm lub 1,2 cm
- grubość: 0,50 mm
- gramatura 57 gr/m²
- wielkość porów: 0,90 mm

Brzeży taśmy zakończone są pętelkami. Taśma w plastikowej osłonce lub bez osłonki. W skład zestawu wchodzi narzędzia jednorazowego użytku wykonane z niekorodującego chromu, lub ze stali chirurgicznej. Ergonomiczne uchwyty zapewniające optymalną kontrolę podczas wprowadzania igły. Igły do metody przezzasłonowej i zasłonowej. **Zestaw jednorazowego użytku: narzędzia+ implant**

lub

- Taśma do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu, wykonanej z polipropylenu monofilamentowego, prasowanej termicznie, porowatość min. 1000 mikronów, szerokość 1,1cm, dł. 50cm. laserowo docięte krawędzie, końce taśmy zgrzewane, taśma w osłonce ochronnej. Taśma zakończoną złączami gwarantującymi trwałe połączenie taśma - instrumenty.
- Narzędzi jednorazowych do zakładania taśmy- 2szt., wyprodukowane ze stali chirurgicznej, średnica 3mm, kształt helikalny.

Taśma zakładana przez otwory zasłonięte. Metoda od zewnątrz do wewnątrz tzw. „out - in”

Pytanie 59 dot. pakietu nr 18

Czy zamawiający dopuści taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nieotrzymania moczu u kobiet, wykonaną z polipropylenu monofilamentowego, całkowicie niewchłaniającą, bez koszulki o wymiarach taśmy :szerokość min.1,5 cm, długość min.52 cm, makropory powyżej 75 mikronów, gramatura 50g/m². Taśma nie strzepi się, stawia opór przy rozciąganiu, brzeży są traumatyczne - zakończone pętelkami, łączenie taśmy z prowadnicami przez zatrzaski. W zestawie dwie jednorazowe prowadnice do drogi przezzasłonowej „out-in” oraz dwie do drogi zasłonowej.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 18 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„1.System do leczenia nieotrzymania moczu u kobiet składający się z : taśmy polipropylenowej monofilamentowej lub polipropylenowej

Parametry taśmy:

- długość: 45 cm
- szerokość : 1 cm lub 1,2 cm
- grubość: 0,50 mm
- gramatura 57 gr/m²
- wielkość porów: 0,90 mm

Brzeży taśmy zakończone są pętelkami. Taśma w plastikowej osłonce lub bez osłonki. W skład zestawu wchodzi narzędzia jednorazowego użytku wykonane z niekorodującego chromu, lub ze stali chirurgicznej. Ergonomiczne uchwyty zapewniające optymalną kontrolę podczas wprowadzania igły. Igły do metody przezzasłonowej i zasłonowej. **Zestaw jednorazowego użytku: narzędzia+ implant**

lub

- Taśma do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu, wykonanej z polipropylenu monofilamentowego, prasowanej termicznie, porowatość min. 1000 mikronów, szerokość

1,1cm, dł. 50cm. laserowo docięte krawędzie, końce taśmy zgrzewane, taśma w osłonce ochronnej. Taśma zakończoną złączami gwarantującymi trwałe połączenie taśma - instrumenty.

- Narzędzi jednorazowych do zakładania taśmy- 2szt., wyprodukowane ze stali chirurgicznej, średnica 3mm, kształt helikalny.

Taśma zakładana przez otwory zasłonię. Metoda od zewnątrz do wewnątrz tzw. „out - in”

który otrzymuje brzmienie:

„1.System do leczenia nieotrzymania moczu u kobiet składający się z : taśmy polipropylenowej monofilamentowej lub polipropylenowej

Parametry taśmy:

- długość: 45 cm

- szerokość : 1 cm lub 1,2 cm

- grubość: 0,50 mm

- gramatura 57 gr/m²

wielkość porów:0,90 mm

Brzegi taśmy zakończone są pętelkami. Taśma w plastikowej osłonce lub bez osłonki. W skład zestawu wchodzi narzędzia jednorazowego użytku wykonane z niekorodującego chromu, lub ze stali chirurgicznej. Ergonomiczne uchwyty zapewniające optymalną kontrolę podczas wprowadzania igły. Igły do metody przezzasłonowej i zasłonowej. **Zestaw jednorazowego użytku: narzędzia+ implant**

lub

- Taśma do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu, wykonanej z polipropylenu monofilamentowego, prasowanej termicznie, porowatość min. 1000mikronów, szerokość 1,1cm, dł. 50cm. laserowo docięte krawędzie, końce taśmy zgrzewane, taśma w osłonce ochronnej. Taśma zakończoną złączami gwarantującymi trwałe połączenie taśma - instrumenty.

- Narzędzi jednorazowych do zakładania taśmy- 2szt., wyprodukowane ze stali chirurgicznej, średnica 3mm, kształt helikalny.

Taśma zakładana przez otwory zasłonię. Metoda od zewnątrz do wewnątrz tzw. „out - in”

lub

Taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, wykonaną z polipropylenu monofilamentowego, całkowicie niewchłaniającą, bez koszulki o wymiarach taśmy: szerokość min. 1,5 cm, długość min. 52 cm, makropory powyżej 75 mikronów, gramatura 50 g/m². Taśma nie strzępi się, stawia opór przy rozciąganiu, brzegi są atraumatyczne - zakończone pętelkami, łączenie taśmy z przewodnicami przez zatrzaski. W zestawie dwie jednorazowe przewodnice do drogi przezzasłonowej „out-in” oraz dwie do drogi zasłonowej.

Pytanie 60 dot. pakietu nr 35

Zamawiający w opisie pasków zawartych w SIWZ wskazuje na paski do pomiaru krwi u noworodków. Dlatego dopytujemy, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 35 osobnej pozycji dla pasków do pomiaru krwi włósczkowej oraz żylny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 61 dot. pakietu nr 30

Czy w ramach pozycji 1 Pakietu 30 Zamawiający będzie wymagał złożenia oferty na wolne od ftalanów, jednorazowe zestawy wkładowe o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, składające się z dwóch oddzielnie pakowanych kompletów, w tym:

zestaw A:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm, z jedną zastawką wstrzymującą, z trójnikiem Y gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 10 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl +/- 25 cm
- złącze szybkiego napełniania typu „J”

zestaw B:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x ostrze typu „Spike”
- 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”

(wszystkie parametry wyrobu do potwierdzenia przez jego PRODUCENTA, nie OFERENTA) ?

UZASADNIENIE:

Jakość, budowa, parametry, ani specyfika zastosowania jednorazowych wkładów, o jakich mowa w Pytaniu nr 1, nie budzi najmniejszych zastrzeżeń ze strony Zamawiającego – są to artykuły dobrze znane Zamawiającemu, ponieważ ich dostawy, w łącznej ilości 420 w/w zestawów, są przedmiotem realizowanej umowy nr 77/2016, zawartej w dniu 01.02.2016 roku (i aktualnej do 02.02.2017 roku).

Opisany w Pytaniu nr 1 jednorazowy zestaw wkładowy, dedykowany jest do eksploatacji wstrzykiwaczy kontrastu OptiVantage DH. Wskazany sposób konfekcjonowania (pakowania) w/w zestawów wkładowych w DWIE osobne, sterylne formy polistyrenowe, pozwala na oddzielne wykorzystanie każdego z zapakowanych do takiej formy elementów składowych zestawu, z zachowaniem jego pełnej sterylności (parametr istotny w sytuacji badania tomograficznego, w którym podawany jest wyłącznie kontrast, bez soli fizjologicznej, a więc w przypadku iniekcji z wykorzystaniem wyłącznie jednej głowicy urządzenia, czyli tylko jednego zestawu wkładowego A lub B). Czynnikiem niezmiernie istotnym jest tutaj także RÓŻNA długość ramion (odgałęzień) trójnika „Y”, będącego elementem składowym omawianych zestawów wkładowych. Krótsze odgałęzienie trójnika „Y” (o długości +/- 10 cm), odchodzące bezpośrednio od głowicy odpowiedzialnej za podawanie środka kontrastowego, pozwala na zminimalizowanie ilości kontrastu, jaka pozostaje na ściankach takiego odgałęzienia, po podaniu środka cieniującego (zestawy jednorazowego użytku podlegają utylizacji po ich jednokrotnym wykorzystaniu, co oznacza, że utylizacji podlegać także musi drogi środek kontrastowy, pozostający na ściankach odgałęzienia trójnika „Y” – im krótsze takie odgałęzienie, tym mniejsze są straty finansowe na niewykorzystanym w badaniu środku kontrastowym).

Przy zapotrzebowaniu określonym dla pozycji 1 Pakietu 30 na 720 jednorazowych zestawów wkładowych (każdy zestaw wyposażony w złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem Y) zakup asortymentu, o którym mowa w Pytaniu 1 umożliwi Zamawiającemu redukcję kosztów badań, prowadzonych z wykorzystaniem nabywanych zestawów wkładowych. Umożliwienie znacznej redukcji ilości środka kontrastowego wykorzystywanego w prowadzonych badaniach, przyniesie placówce Zamawiającego wymierne korzyści finansowe (duże oszczędności w wykorzystaniu drogiego środka kontrastowego – redukcja kosztów prowadzonych badań diagnostycznych).

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 30 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„1. Dualpack 2 x200 ml- dren Y 150 cm z jedną zastawką wstrzymującą (opakowanie po 20 szt)”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„1. Dualpack 2 x200 ml- dren Y 150 cm z jedną zastawką wstrzymującą (opakowanie po 20 szt)

Lub

wolne od ftalanów, jednorazowe zestawy wkładowe o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, składające się z dwóch oddzielnie pakowanych kompletów, w tym:

zestaw A:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm, z jedną zastawką wstrzymującą, z trójkątem Y gdzie długość ramion trójkąta Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 10 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl +/- 25 cm
- złącze szybkiego napełniania typu „J”

zestaw B:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x ostrze typu „Spike”
- 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”

Pytanie 62 dot. pakietu 30

Czy w ramach pozycji 2 Pakietu 30 Zamawiający będzie wymagał złożenia oferty na wolne od ftalanów, jednorazowe zestawy wkładowe o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, o konfiguracji:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x ostrze typu „Spike”
- 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”

(wszystkie parametry wyrobu do potwierdzenia przez jego PRODUCENTA, nie OFERENTA) ?

UZASADNIENIE:

Jakość, budowa, parametry, ani specyfika zastosowania jednorazowych wkładów, o jakich mowa w Pytaniu nr 2, nie budzi najmniejszych zastrzeżeń ze strony Zamawiającego – są to artykuły dobrze znane Zamawiającemu, ponieważ ich dostawy, w łącznej ilości 1950 w/w zestawów, są przedmiotem realizowanej umowy nr 77/2016, zawartej w dniu 01.02.2016 roku (i aktualnej do 02.02.2017 roku).

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 30 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„2. Wkład 200 ml (opakowanie po 50 sztuk)”

który otrzymuje brzmienie:

„2. Wkład 200 ml (opakowanie po 50 sztuk)

Lub

wolne od ftalanów, jednorazowe zestawy wkładowe o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, o konfiguracji:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x ostrze typu „Spike”

1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”

Pytanie 63 dot. Wzoru umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy, w zakresie § 3 pkt. 7 i 8, poprzez ich całkowite wykreślenie?

Uzasadnienie:

Kwestie ewentualnych windykacji wierzytelności powstałych w trakcie realizacji zawartej umowy przetargowej, w sposób wystarczający regulują zapisy pkt. 5 i 6 § 3.

Nakładanie na Wykonawcę bardzo wysokich kar, w sytuacji kiedy Wykonawca – wobec braku zapłaty za dostarczany rzetelnie towar – musi dochodzić swoich praw w tym zakresie, jest karygodne i niedopuszczalne z punktu widzenia równości stron umowy. W potencjalnie możliwej sytuacji, kiedy Zamawiający nie wywiązuje się ze swojego podstawowego obowiązku wynikającego z umowy i nie dokonuje terminowo płatności za otrzymany towar, Wykonawca nie może zostać pozbawiony możliwości dochodzenia swych należności, przy wsparciu innych podmiotów do tego predysponowanych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 64 dot. Wzoru umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji wzoru umowy, w zakresie § 6 pkt. 2 o treści:

2. *Dostawy zostaną odebrane na podstawie dowodu dostawy, tj. faktury VAT.*

i nada mu proponowany zapis o treści:

2. *Dostawy zostaną odebrane na podstawie dowodu dostawy, tj. faktury VAT. Dopuszcza się przesłanie kopii faktury na adres mailowy Zamawiającego lub faxem na nr w dniu wysyłki towaru, z jednoczesnym zachowaniem warunku niezwłocznego wystania pocztą przez Wykonawcę oryginału faktury na adres Zamawiającego.*

UZASADNIENIE:

W przypadku usytuowania magazynów i spedycji Wykonawcy poza siedzibą jego biura, gdzie wystawiane są faktury za realizowane dostawy towarów, brak jest możliwości dołączenia faktury do dostarczanego wyrobu medycznego (wysyłce zawsze towarzyszy dokument WZ). Naszym zdaniem wystarczające będzie przekazanie Zamawiającemu skanu faktury, na podstawie której możliwe będzie np. przyjęcie towaru do magazynu Zamawiającego. Na potrzeby księgowości – oryginał faktury zostanie niezwłocznie dostarczony pocztą.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 16

Pytanie 65 dot. Wzoru umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy, w zakresie § 8 pkt. 1, ppkt. a-e o treści (cyt.):

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:
 - a) w wysokości 10% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
 - b) w wysokości 5% wartości brutto dostawy w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości, towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem;
 - c) w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy jednak nie mniej niż 100,00 złotych za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;
 - d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 6 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 2% wartości umowy brutto;
 - e) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w pkt. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 5% wartości umowy brutto.

i nada im proponowany zapis:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:
 - a) w wysokości 10% **niezrealizowanej** części wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
 - ~~b) w wysokości 5% wartości brutto dostawy w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości, towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem;~~
 - c) w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy jednak nie mniej niż 100,00 złotych za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;
 - ~~d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 6 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 2% wartości umowy brutto;~~
 - ~~e) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w pkt. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 5% wartości umowy brutto.~~

Uzasadnienie:

- a) Kara, jaka potencjalnie może zostać nałożona na Wykonawcę za zawinione przez niego rozwiązanie umowy, nie może być wygórowana lub/i nieproporcjonalna do wymiernej wartości przewinienia, za które zostaje ona nałożona i w żadnym wypadku kara ta nie może obejmować tej części umowy, która wcześniej została już rzetelnie i należycie zrealizowana. Wyłącznie zapis w postulowanej, zmodyfikowanej treści, będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 1,2 Kodeksu Cywilnego.
- b) Wnioskujemy o całkowite wykreślenie punktu b), ponieważ kwestie odszkodowawcze w tym zakresie, w sposób wystarczający regulowane są zapisami zawartymi w § 8 pkt. 1.c umowy, a dublowanie kar jest niedopuszczalne z punktu widzenia prawa.
- c) Wnioskujemy o miarkowanie wysokości kary.
- d) Wnioskujemy o wykreślenie w całości punktu d), ponieważ kwestie odszkodowawcze w tym zakresie, w sposób wystarczający regulowane są zapisami zawartymi w § 8 pkt. 1.c, a dublowanie kar jest niedopuszczalne z punktu widzenia prawa.

- e) Wnioskujemy o wykreślenie w całości punktu e), z powodu całkowitej niejasności i braku sprecyzowania przyczyn, za które Zamawiający daje sobie prawo do naliczenie wygórowanej (liczonej od całej wartości umowy) kary.
Pozostawienie przez Zamawiającego takiego zapisu w jego obecnej formie potencjalnie stwarza pole do nadużyć w omawianym zakresie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 66 dot. pakietu nr 35

Z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia opisu pasków testowych do glukometrów będącego specyfikacją produktu konkretnej firmy działającej na rynku polskim, co praktycznie ograniczałoby konkurencję do wyrobu konkretnego wytwórcy, nadając mu monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, prosimy o to, aby, Zamawiający postępując zgodnie z przepisami znowelizowanej ustawy Prawo zamówień publicznych (*art. 7 ust. 1 mówiący o konieczności zachowania zasady uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców oraz proporcjonalności i przejrzystości, oraz art. 29 ust. 3 zakazujący opisywania przedmiotu zamówienia poprzez wskazywanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia i źródła charakteryzującego produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę jeśli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów, oraz wskazujący na konieczność dopuszczania produktów równoważnych*), dopuścił zaoferowanie nowoczesnych, konkurencyjnych pasków testowych do innych glukometrów, o następującej charakterystyce: Auto-coding (bez kodowania), enzym oksydaza glukozy, zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl, szeroki zakres hematokrytu 10-70% (oczywiście umożliwiający pomiar również w podanym zakresie 20-70%), paski testowe przeznaczone do pomiaru glikemii u osób dorosłych i noworodków, przycisk wyrzutu zużytego testu paskowego umożliwiający bezkontaktowe usunięcie paska, stabilność testów paskowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, temperatura działania testów paskowych w zakresie 5°C-45°C, detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na ekranie glukometru.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 67 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 68 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $\geq 100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 69 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu? Taka funkcja zapobiega pobieraniu zbyt małej próbki krwi i zafałszowaniu wyniku pomiaru.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 70 dot. pakietu nr 35

W związku z pytaniem nr 4, czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, w których zgodnie z instrukcjami brak całkowitego wypełnienia okienka kontrolnego krwią może spowodować niedokładne wyniki pomiaru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 71 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, gdzie zgodnie z instrukcją zaaplikowanie krwi na pasek po zbyt długim czasie może spowodować niedokładne wyniki pomiaru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 72 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych przeznaczonych zgodnie z instrukcją do pomiaru stężenia glukozy u osób dorosłych i u noworodków?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 73 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający dopuszcza takie paski testowe dla których zgodnie z normą ISO15197:2013 lub z jej najnowszą wersją zakres hematokrytowy wynosi jedynie 35-50%, czyli nie obejmuje fizjologicznych wartości dla niemowląt, kobiet w ciąży i niektórych osób dorosłych (u których fizjologiczne wartości HCT mogą być niższe niż 35% lub wyższe niż 50%)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 74 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów 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; e) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania jednostkowego

opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 (atest tej normy, obowiązującej zgodnie z wytycznymi CEN do lipca 2017 roku) i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ponadto, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 30 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„3. Dren 150 cm (opakowanie po 50 sztuk)”

który otrzymuje brzmienie:

„3. Dren 150 cm (opakowanie po 50 sztuk) **kompatybilny z wkładami z pozycji 2.**”

oraz Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Jastrzębiu – Zdroju działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 35 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu w kolumnie „ilość opakowań”- 1780 opakowań.

który otrzymuje brzmienie:

w kolumnie „ilość opakowań” - **1780 opakowań (a'50 szt.)**

W związku z powyższym Zamawiający dołącza do niniejszego pisma:

- Załącznik nr 1 do SIWZ Formularz asortymentowo – cenowy po zmianach z dnia 18.11.2016 r. dotyczy Pakietów nr : 1, 7, 8, 9, 14, 18, 22, 30, 33, 35, 39.
- Wzór Umowy po zmianach z dnia 18.11.2016 r.

Pozostała treść Załączników do SIWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Zamawiający informuje, iż pozostałe pytania, są w trakcie odpowiedzi.

Z poważaniem

