

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę specjalistycznych wyrobów medycznych (BZP.38.382-45.19)**.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 19.11.2019r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2018r. poz. 1986), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. Wzoru umowy:

§ 8, ust. 1 - wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych w następującym zakresie:

- pkt a) w wysokości 8% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca
- pkt d) w wysokości 1% wartości niezrealizowanej części umowy brutto
- pkt e) w wysokości 3% wartości niezrealizowanej części umowy brutto

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy/dostawy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Mając powyższe na uwadze, zwraca się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych oraz modyfikację zasad ich naliczania, jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający **podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 20:

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem w pakiecie nr 16 czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na worki ekstrakcyjne wykonane z poliuretanu, który charakteryzuje się znaczną odpornością na rozerwanie oraz nie posiada porowatej struktury, która mogłaby stanowić nieszczelną barierę: objętość worka 220 mm z nitką zaciskową. Worek posiada nitkę zaciskową. Średnica ramienia worka 10 cm. Szerokość 6,5 cm długość 15 cm lub worek o pojemności 600ml, samorozprężalny, uwalniany z prowadnicy o średnicy 10mm, z nitką zaciskową zamykającą worek ,szerokość 7,5 cm długość 17 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający **podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 31:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie klipsów polimerowych opisanych w pakiecie 31 pakowanych po 14 magazynków x 6 sztuk w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 10 poz. 4:

Czy Zamawiający w pozycji 3,4 część 7 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14 Fr i długościach: 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 10 poz. 4:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 2 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 poz. 2 zestawu Freka Button: Zestaw niskoprofilowy do długotrwałego żywienia dożołądkowego, zakładany metodą „push” jako wymiennik istniejącego zgłębnika (typu PEG, GastroTube lub Button), wykonany z silikonu, ze znacznikiem RTG. Port do napełniania balonu z zastawką antyrefluksową. Wolne od lateksu i DEHP. Końcówka Luer Lock. Rozmiar: 15 CH/2 CM, 15 CH/4 CM?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 2 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 2 pozycji 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 35 poz. 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 35 poz. 9 zgłębników o długości 120 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 35 poz. 4 i 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 35 pozycji 4 oraz 9, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10 dot. Pakietu nr 28 poz. 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Pakietu Nr 28 (Akcesoria) poz. nr 1 zawierającej testy do diagnostyki *in vitro* (Testy Ureazowe) do osobnego pakietu?

Uzasadnienie: Testy ureazowe , są szczególnymi testami diagnostycznymi *do diagnostyki in vitro (a nie akcesoriami !)*, nie mającymi nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie [markery , czy szkiełka itp.] .W dostawie testów ureazowych do diagnostyki *in vitro* specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną a testami w kierunku *Helicobacter pylori* w szczególności. Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, które się specjalizują w diagnostyce *in vitro* a Zamawiającemu uzyskanie najlepszego testu po najniższej cenie. Utworzenie dodatkowego pakietu nie stanowi wielkiego kłopotu dla Państwa. Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostawy wadliwych testów starej generacji - po zawyżonych cenach. Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroscopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne. W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych , pojedynczych pakietów lub umożliwia złożenie oferty na poszczególne pozycje..W obecnej postaci ten pakiet jest skierowany tylko do jednego dostawcy markera chirurgicznego ...

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 20:

Czy Zamawiający w zadaniu 20 dopuści worki ekstrakcyjne z wytrzymałego na zerwanie poliuretanu, ze szczelną strukturą, z zaciskową nitką o pamięci kształtu uwalniane z przewodnicy o średnicy 10mm o pojemnościach: 200ml/800ml i 1200ml ?

Średnica worków 50mm/100mm/130mm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12 dot. Pakietu nr 24:

Czy Zamawiający w zadaniu 24 dopuści drenaż o pojemności 2500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 31:

Czy Zamawiający w Zadaniu 31 dopuści oryginalne klipsy Hemolok pakowane po 18 magazynków a'6 klipsów

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 dot. Pakietu nr 31:

Zgodnie z Dz.U. z dn 21 lutego 2017r. poz. 311, Zał. Nr 1, Część II, pkt 11: „Aktywne wyroby medyczne do implantacji i ich części składowe muszą być identyfikowalne, aby umożliwić podjęcie niezbędnych działań w przypadku wykrycia potencjalnego ryzyka związanego z tymi wyrobami lub ich częściami składowymi. „ pkt 12: „Aktywne wyroby medyczne do implantacji muszą być oznakowane kodem umożliwiającym jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, w szczególności jego typu i roku produkcji; odczytanie kodu, jeżeli jest niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego.”

Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc naprzeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 31 o możliwość zastosowania papierowej części (blistra magazynku), która zawiera wszystkie wymagane prawem informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem wklejenia do kartoteki pacjenta w razie potrzeby? Zgoda pozwoli na złożenie oferty na oryginalne klipsy najwyższej jakości znanego producenta w konkurencyjnej cenie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 dot. Pakietu nr 26 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie osłony na uchwyt lampy operacyjnej wykonanej z twardego plastikowego pierścienia o średnicy zewnętrznej 115 mm i wewnętrznej od 15mm do max.48mm ze schodkowym mocowaniem uchwyty oraz foliowej osłony o rozmiarze uniwersalnym dla uchwytów o średnicy maks. 48 mm i długości do 15 cm, jałowej, pakowanej podwójnie w worek foliowy i opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu min. 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16 dot. Pakietu nr 26 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści osłonę pakowaną w pojedynczą torebkę papierowo - foliową ?

Odpowiedź:

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

w Pakiecie nr 26 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

1	Sterylna osłona na uchwyt lampy operacyjnej o średnicy kołnierza min 120 mm i głębokości min. 140 mm. Luz o średnicy kołnierza 115mm i głębokości 155mm pakowany w opakowanie podwójne folia/papier-folia dla zapewnienie aseptyki podczas zakładania
---	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

który otrzymuje nowe brzmienie:

1	Sterylna osłona na uchwyt lampy operacyjnej o średnicy kołnierza min 120 mm i głębokości min. 140 mm. Luz o średnicy kołnierza 115mm i głębokości 155mm pakowany w opakowanie podwójne folia/papier-folia lub w pojedynczą torebkę papierowo-foliową dla zapewnienie aseptyki podczas zakładania
---	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 8 poz. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu wykonanego z lateksu pokrytego silikonem o dł. 380x160?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18 dot. Pakietu nr 13 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników o długości 40cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 13 poz. 4, 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników o ze standardowym konektorem bez części karbowanej i bez oznaczania numerycznego rozmiaru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 8 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na „Dren brzuszny wykonany mieszaniny PCV i silikonu, optymalnie dobranej sprężystości i giętkości materiału: rozmiar: ch18, ch20, ch24 - o długości 40cm (do wyboru przez zamawiającego)- rozmiar: ch26, ch28, ch30, ch32, ch34,ch 36, - o długości 40 cm lub 60 cm (do wyboru przez zamawiającego) Każdy rozmiar możliwy do zamówienia w wersji z trzema lub siedmioma otworami ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21 dot. Pakietu nr 1 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki do karmienia , znakowane kolorystycznie, mogą być bezpiecznie stosowane przez 2 tygodnie potwierdzone oświadczeniem producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 7 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści worki do długoterminowej zbiórki moczu 2,5l, posiadające skalę co 100ml, bez nadrukowanej instrukcji opróżniania worka, bez wentylowanej zakładki na kranik spustowy oraz bez okienka do kontroli?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23 dot. Pakietu nr 7 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści sterylny worek do godzinowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym z workiem zbiorczym o pojemności 2 000 ml, skalowany co 50 ml, z zastawką antyrefluksyjną i obsługiwanym jedną ręką zaworem spustowym szybkiego opróżniania typu poprzecznego „T”, dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, standardowa długość drenu 120 cm. Dren o dużej średnicy, wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu, na drenie klema zaciskowa typu przesuwnego. Dodatkowy element wzmacniający w miejscu połączenia drenu z komorą, zapobiegający jego zaginaniu. Samouszczelniający się port do pobierania próbek. Trwała, stabilna komora pomiarowa o pojemności 500 ml podzielona na cztery zintegrowane komory pośrednie o bardzo wysokim stopniu dokładności pomiaru, co 1 ml od 4 ml do 50 ml (w komorze wstępnej) i co 5 ml do 500 ml (w pozostałych komorach). Komora zaopatrzona w filtr hydrofobowy, zapobiegający zasysaniu, wyrównujący ciśnienie wewnętrzne w systemie. Obrotowy zawór spustowy z wyraźnym wskaźnikiem położenia (otwarty/zamknięty) opróżniający jednocześnie wszystkie komory pomiarowe. Biała, tylna ścianka komory, ułatwiająca dokładny odczyt i wizualizację moczu. Pozycjonowanie i stabilizacja systemu za pomocą dwóch uniwersalnych taśm, pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24 dot. Pakietu nr 7 poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści Foleye typu Dufour w rozmiarach CH18-20 z balonem 50-80ml oraz CH 22-24 z balonem 80-100ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25 dot. Pakietu nr 8 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści dreny Penrosa wykonane z 100% biokompatybilnego i transparentnego silikonu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 8 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona rozmiary Ch 8, CH 10 długość 70cm?

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

w Pakiecie nr 8 w poz. 6 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

6	Dren typu Redona wykonany z medycznego PCV do drenażu ran, sterylny, pakowany indywidualnie prosto lub zawinięty w opakowaniu - w rozmiarach: CH 08, , CH10 długość 50 cm; CH 12, CH 14, CH16, CH18, długość 70 cm lub 75 cm,
---	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

który otrzymuje nowe brzmienie:

6	Dren typu Redona wykonany z medycznego PCV do drenażu ran, sterylny, pakowany indywidualnie prosto lub zawinięty w opakowaniu - w rozmiarach: CH 08, , CH10 długość 50 cm lub 70 cm; CH 12, CH 14, CH16, CH18, długość 70 cm lub 75 cm
---	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 27 dot. Pakietu nr 8 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona o długości 80cm?

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

w Pakiecie nr 8 w poz. 6 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

6	Dren typu Redona wykonany z medycznego PCV do drenażu ran, sterylny, pakowany indywidualnie prosto lub zawinięty w opakowaniu - w rozmiarach: CH 08, , CH10 długość 50 cm lub 70 cm; CH 12, CH 14, CH16, CH18, długość 70 cm lub 75 cm
---	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

który otrzymuje nowe brzmienie:

6	Dren typu Redona wykonany z medycznego PCV do drenażu ran, sterylny, pakowany indywidualnie prosto lub zawinięty w opakowaniu - w rozmiarach: CH 08, , CH10 długość 50 cm lub 70 cm, lub 80 cm ; CH 12, CH 14, CH16, CH18, długość 70 cm lub 75 cm, lub 80 cm
---	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 28 dot. Pakietu nr 8 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne 100% silikon, każdy rozmiar możliwy do zamówienia w wersji z siedmioma otworami w rozmiarach: 18, 20, 24, 26, 27, 30, 33, 36, 39?

Odpowiedź:

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

w Pakiecie nr 8 w poz. 7 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

7	Dren brzuszny wykonany 100% silikonu, optymalnie dobranej sprężystości i giętkości materiału:rozmiar: ch18, ch20, ch24 - o długości 40cm (do wyboru przez zamawiającego)- rozmiar: ch26, ch28, ch30, ch32, ch34,ch 36, - o długości 40 cm lub 60 cm (do wyboru przez zamawiającego) Każdy rozmiar możliwy do zamówienia w wersji z trzema lub siedmioma otworami lub dreny brzuszne wykonane z 100% silikonu rozmiary: 18, 20, 24, 26, 27, 30, 33, 37 o długości 50cm, każdy rozmiar możliwy do zamówienia w wersji z siedmioma otworami”
---	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

który otrzymuje nowe brzmienie:

7	Dren brzuszny wykonany 100% silikonu, optymalnie dobranej sprężystości i giętkości materiału:rozmiar: ch18, ch20, ch24 - o długości 40cm (do wyboru przez zamawiającego)- rozmiar: ch26, ch28, ch30, ch32, ch34,ch 36, - o długości 40 cm lub 60 cm (do wyboru przez zamawiającego) Każdy rozmiar możliwy do zamówienia w wersji z trzema lub siedmioma otworami lub dreny brzuszne wykonane z 100% silikonu rozmiary: 18, 20, 24, 26, 27, 30, 33, 36, 37, 39 o długości 50cm, każdy rozmiar możliwy do zamówienia w wersji z siedmioma otworami”
---	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 29 dot. Pakietu nr 13 poz. 4-5:

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi z barwnym oznaczeniem rozmiaru na konektorze i numerycznym na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 34 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści termometry elektroniczne z czasem pomiaru ok. 10 sekund, zakres pomiarowy temperatury od 32°C do 42,9°C?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 46 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw:

- Skład zestawu: 2 podkładki i 1 pasek o dł.16 mm x 40 cm
- Podkładki to części stabilizatora będące w kontakcie ze skórą pacjenta, wykonane z samoprzylepnej włókniny z mikroperforacjami
- Podkładki posiadają warstwę rzepu na stronie wierzchniej
- Pasek stabilizujący to część stabilizatora będąca w kontakcie z zabezpieczoną rurką
- Pasek jest wykonany z włókniny, którą należy przymocować do warstwy rzepa, którym pokryte są podkładki
- W środkowej części paska jest przylepne pole, dla lepszej stabilizacji rurki medycznej
- Zastosowanie przylepca – rzepu w konstrukcji stabilizatora umożliwia jego repozycję i korekcje położenia względem rurki bez konieczności wymiany całego przylepca stabilizującego
- Kolor biały i przezroczysty
- Podkładki i pasek pokryte hypoalergicznym klejem
- Posiada znakomite właściwości przylepne i dużą wytrzymałość mechaniczną co zapobiega przedwczesnemu i przypadkowemu oklejaniu się od skóry
- Łatwy w użyciu
- Przylepiec niejadalowy

Odpowiedź:

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

w Pakiecie nr 46 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

1	Opaska do mocowania rurki intubacyjnej jednoczęściowa dla dorosłych, w zestawie z dwustronną taśmą z rzepem i klejem do naklejania na rurkę aby opaska była pewnie zamocowana, bez lateksu, aluminowane rzepy, uniwersalny rozmiar dla wszystkich pacjentów, możliwość docięcia
---	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

który otrzymuje nowe brzmienie:

1	Opaska do mocowania rurki intubacyjnej jednoczęściowa dla dorosłych, w zestawie z dwustronną taśmą z rzepem i klejem do naklejania na rurkę aby opaska była pewnie zamocowana, bez lateksu, aluminowane rzepy, uniwersalny rozmiar dla wszystkich pacjentów, możliwość docięcia Lub zestaw: <ul style="list-style-type: none">• Skład zestawu: 2 podkładki i 1 pasek o dł.16 mm x 40 cm• Podkładki to części stabilizatora będące w kontakcie ze skórą pacjenta, wykonane z samoprzylepnej włókniny z mikroperforacjami• Podkładki posiadają warstwę rzepu na stronie wierzchniej• Pasek stabilizujący to część stabilizatora będąca w kontakcie
---	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<p>z zabezpieczoną rurką</p> <ul style="list-style-type: none">• Pasek jest wykonany z włókniny, którą należy przymocować do warstwy rzepa, którym pokryte są podkładki• W środkowej części paska jest przyklepne pole, dla lepszej stabilizacji rurki medycznej• Zastosowanie przylepca - rzepu w konstrukcji stabilizatora umożliwia jego repozycję i korekcję położenia względem rurki bez konieczności wymiany całego przylepca stabilizującego• Kolor biały i przezroczysty• Podkładki i pasek pokryte hypoalergicznym klejem• Posiada znakomite właściwości przyklepne i dużą wytrzymałość mechaniczną co zapobiega przedwczesnemu i przypadkowemu oklejaniu się od skóry• Łatwy w użyciu• Przyklepiec niejadalny

Pytanie nr 32 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 4 ust. 9 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34 dot. Wzoru umowy:

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

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:
 - a) w wysokości 8% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
 - b) w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować przedmioty umowy o złej jakości, przedmioty umowy nie posiadające deklarowanych właściwości oraz przedmioty umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;
 - c) w wysokości 0,1% wartości brutto **opóźnionej w realizacji lub wadliwej części** dostawy, jednak nie mniej niż 100 złotych, za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy **oraz więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w realizacji lub wadliwej części**;
 - d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 9 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto;
 - e) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 3% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto;

- f) za opóźnienie w wymianie wadliwych środków na pełnowartościowe w terminie o którym mowa w § 5 ust. 4, w wysokości **0,5%** wartości brutto tych środków za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto środków podlegających wymianie.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 5 poz. 2, 3, 4, 7:

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania **równoważny** system do odsysania konkurencyjnego producenta pod **warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki, mocowniki).**

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu. Wkłady częściowo sprasowane. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) występują o pojemności 1000 ml, 2000 ml oraz 3000 ml. (kompatybilne z oferowanymi wkładami), ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i Pojemnik 1000 ml o wys. 15,5 cm i średnicy 12 cm, pojemnik 2000 ml o wys. 27 cm i średnicy max. 12,5 cm natomiast pojemnik 3000 ml wysokość 28,5 cm oraz średnica 12,5 cm. Pojemniki z przezroczystego tworzywa sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy. Możliwość łączenia wkładów 2000 ml w tandem. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36 dot. Pakietu nr 26:

Czy Zamawiający dopuści Osłony jednorazowe sterylne na uchwyty do lamp operacyjnych, średnica zewnętrzna dysku plastikowego 11,8-12,0cm, o głębokości 12cm, uniwersalne do uchwytów o średnicy 20-40mm, pakowane pojedynczo. Opak zbiorcze 100 szt ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 30 poz. 3, 5:

W punktach 3,5, Zamawiający wskazuje konkretne typy wymaganych urządzeń, które charakteryzują produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę. Określenie parametrów kupowanego sprzętu w taki sposób, że spełnia je tylko jeden producent stanowi naruszenie

podstawowej zasady Zamówień Publicznych, która zobowiązuje do prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji.

Ponadto brak jest informacji Zmawiającego o możliwości składania ofert równoważnych co zasadniczo ogranicza i narusza zasady zdrowej konkurencji. Wnosimy o dopuszczenie możliwości składania ofert równoważnych, na podstawie art. 30 ust. 4 ustawy Pzp.

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 3 z pakietu 32 i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 30 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 3 produkt równoważny, spełniający wszystkie wymagania: dozownik tlenu rotametryczny z przepływem 0-15 l/min, z przezroczystym pojemnikiem wielokrotnego użytku, z możliwością sterylizacji pojemnika w 121°C, z wtykiem AGA, przeznaczony do pobierania tlenu o ciśnieniu max 600 kPa?

Wskazany przez Zmawiającego typ dozownika ogranicza możliwość stosowania butelek nawilżacza innych producentów, co ograniczy Zamawiającego do stosowania wyrobu jednego producenta.

Proponowany przez nas dozownik posiada gwint podłączeniowy kompatybilny z większością dostępnych na rynku butelek jednorazowych, stosowanych do nawilżania, co da Zamawiającemu możliwość zaopatrywania się w w/w butelki różnych producentów. Zamawiający dzięki temu nie będzie uzależniony od wyrobów jednego producenta

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39 dot. Pakietu nr 30 poz. 4:

W przypadku dopuszczenia w punkcie 3 w/w dozowników, czy Zamawiający dopuści w pkt 4, pojemniki nawilżacza, wielokrotnego użytku, autoklawalne w temp 121°C, o pojemności 210 ml, z zaznaczonym minimalnym i maksymalnym poziomem wody, kompatybilne w w/w dozownikami?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 30 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 5 produkt równoważny, spełniający wszystkie wymagania: dozownik tlenu rotametryczny z przepływem 0-15 l/min, z przezroczystym pojemnikiem wielokrotnego użytku, z możliwością sterylizacji pojemnika w 121°C, z wtykiem AGA, przeznaczony do pobierania tlenu o ciśnieniu max 600 kPa?

Wskazany przez Zmawiającego typ dozownika ogranicza możliwość stosowania butelek

nawilżacza innych producentów, co ograniczy Zamawiającego do stosowania wyrobu jednego producenta.

Proponowany przez nas dozownik posiada gwint podłączeniowy kompatybilny z większością dostępnych na rynku butelek jednorazowych, stosowanych do nawilżania, co da Zamawiającemu możliwość zaopatrywania się w w/w butelki różnych producentów. Zamawiający dzięki temu nie będzie uzależniony od wyrobów jednego producenta

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 30 poz. 6:

W przypadku dopuszczenia w punkcie 5 w/w dozowników, czy Zamawiający dopuści w pkt 6, pojemniki nawilżacza, wielokrotnego użytku, autoklawalne w temp 121°C, o pojemności 210 ml, z zaznaczonym minimalnym i maksymalnym poziomem wody, kompatybilne w w/w dozownikami?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42 dot. Pakietu nr 30:

Czy dla pakietu 30, Zamawiający dopuści dostawy poprzez firmę kurierską?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43 dot. Pakietu nr 18 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na „Kanka Yankauer sztywna o średnicy 18 Fr lub 20CH lub 22 CH i długości min. 22 cm max. 26 cm lub 28 cm, opakowanie podwójne lub pakowaną pojedynczo folia - papier, zapewniające sterylność, sterylność - 18 Fr”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44 dot. Pakietu nr 18 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na „Kanka Yankauer sztywna o średnicy wewnętrznej 7,3 mm lub 5 mm, 22 Fr i długości min. 22 cm max 26 cm lub 28 cm, klasyczna, opakowanie zapewniające sterylność, , sterylność - 22 Fr lub kanka Yanka” uer Ch 23”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45 dot. Pakietu nr 18 poz. 5:

Czy zamawiający opisując ” Dren balonowy, średnica wewnętrzna 6 mm lub 7 mm, długość 50 m, wykonany z przezroczystego PCV, poszerzenia przekroju w odstępach co 90-100 cm długości 30 m , pakowany w kartonie z łatwym górnym dostępem do drenu lub pakowany pojedynczo w worek foliowy, niesterylność” dopuszcza złożenie oferty na długość całkowitą drenu 50m jak i 30m.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 35 poz. 3:

W związku z wprowadzeniem przez Międzynarodową Organizację Normalizacyjną standardu dla złączy do podaży żywienia dojelitowego ISO (80369-3), obecnie do żywienia enteralnego stosuje się złącza o nazwie ENFit, mające zapobiegać niewłaściwej podaży diety. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 35 pozycji nr 3 zestawów zakończonych tym złączem do żywienia pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare ®Infinity, gdyż jest to aktualnie obowiązujący standard.

Odpowiedź:

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

w Pakiecie nr 35 w poz. 3 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

3	Zestaw do żywienia dojelitowego z końcówką typu ENLock służy do połączenia worka z dietą(opakowanie miękkie typu Pack) ze zgłębnikiem. Umożliwia żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare ®Infinity TM.
---	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

który otrzymuje nowe brzmienie:

3	Zestaw do żywienia dojelitowego z końcówką typu ENFit służy do połączenia worka z dietą(opakowanie miękkie typu Pack) ze zgłębnikiem. Umożliwia żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare ®Infinity TM.
---	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 47 dot. Pakietu nr 13 poz. 1, 2, 3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dreny, maski z drenem oraz cewniki do podawania tlenu mają posiadać łącznik uniwersalny do podłączenia zarówno aparatury wymagającej łącznika standardowego oraz do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 48 dot. Pakietu nr 13 poz. 1, 2, 3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dreny, maski oraz cewniki do podawania tlenu mają nie zawierać lateksu, ftalanów, DEHP oraz bisfenolu (BPA)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49 dot. Pakietu nr 13 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy, cewniki do podawania tlenu mają posiadać dren o przekroju gwiazdkowym na całej długości (łącznie z częścią opasającą głowę), co zapewni stały dopływ tlenu podczas pracy, nawet podczas zagięcia drenu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50 dot. Pakietu nr 35 poz. 4:

W związku z wprowadzeniem przez Międzynarodową Organizację Normalizacyjną standardu dla złączy do podaży żywienia dojelitowego ISO (80369-3), obecnie do żywienia enteralnego stosuje się złącza o nazwie ENFit, mające zapobiegać niewłaściwej podaży diety. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 35 pozycji nr 4 strzykawkę przeznaczonych tylko

do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego zakończonych tym złączem, gdyż jest to aktualnie obowiązujący standard.

Odpowiedź:

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

w Pakiecie nr 35 w poz. 4 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

4	Strzykawka Enteralna 60ml z końcówką typu ENLock przeznaczona tylko do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego, Produkt z systemem złącza ENLock niezgodnym ze złączem typu Luer. Strzykawka jest przeznaczona do jednorazowego użytku w celach żywienia enteralnego dla jednego pacjenta.
---	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

który otrzymuje nowe brzmienie:

4	Strzykawka Enteralna 60ml z końcówką typu ENFit przeznaczona tylko do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego, Produkt z systemem złącza ENFit niezgodnym ze złączem typu Luer. Strzykawka jest przeznaczona do jednorazowego użytku w celach żywienia enteralnego dla jednego pacjenta.
---	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Załącznikiem do niniejszego pisma jest:

- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 8 - Cewnik Pezzer`a, Penrose`a, Kehra) po zmianach z dnia 19.11.2019r.;
-
- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 26 - Osłona na uchwyt lampy operacyjnej) po zmianach z dnia 19.11.2019r.;
- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 35 - Zestawy do żywienia) po zmianach z dnia 19.11.2019r.;
- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 46 - Opaska do mocowania rurki intubacyjnej) po zmianach z dnia 19.11.2019r.

Miejsce, termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem