



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY

85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Tel. 52/36-55-521, 52/36-55-352, 52/36-55-495, 52/36-55-296

ISO 27001: 2005

ISO 9001: 2008

ISO 14001: 2004

PN-N18001:2004



SZPITAL
KREDYTOWANY



Szpital
bez bólu

Fax 52/36-55-752

NZZ/63/P/16

Bydgoszcz, dnia 22.12.2016 r.

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego i jednorazowego sprzętu medycznego, endoskopowego oraz implantów kręgosłupa

Wszyscy Wykonawcy

ODPOWIEDŹ NA PYTANIE

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz.U. z 2015 poz. 2164 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień i modyfikuje SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 17

Czy Zamawiający w pakiecie 17 dopuści filtry mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2

Mając na uwadze zasady miarkowania i proporcjonalności kar umownych proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w § 4 wzoru umowy (załącznik nr 3C do SIWZ) nowego ustępu 21 w brzmieniu następującym:

„21. Łączna kwota kar umownych, o których mowa w ust. 15. powyżej nie może każdorazowo przekroczyć 20 % wartości brutto części zamówienia, którego dotyczy opóźnienie”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie 23 sterylnej przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolek lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Skuteczność bakteriologiczna filtru odpowietrznika w modelach Ekstra Spike wynosi >99,9998% (skuteczność bakteryjna testowana w warunkach 24 cm/sec, 96% RH, 20 °C, na urządzeniu aerozolowym Hendersona przy wykorzystaniu Bacillus subtilis var niger spores).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 4

Grupa nr 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako równoważnych rurek ustno – gardłowych Guedel w następujących rozmiarach:

Rurka ustno gardłowa Guedel rozm. 5 (100mm)

Rurka ustno gardłowa Guedel rozm 4 (90mm)
Rurka ustno gardłowa Guedel rozm 3 (80mm)
Rurka ustno gardłowa Guedel rozm 1 (60mm)
Rurka ustno gardłowa Guedel rozm.0 (50mm)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Grupa nr 17

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Grupa nr 30

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne elektrody o średnicy 50mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Zadanie 4

Czy Zamawiający w zadaniu 4 dopuści cewnik Nelaton w rozmiarze 21 zamiast 22?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Zadanie 8

Czy Zamawiający w zadaniu 8 poz. 1 dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 0,38x90 lub 0,50x90?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9

Zadanie 8

Czy Zamawiający w zadaniu 8 poz. 3 dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 0,75x90?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Zadanie 19

Czy Zamawiający w zadaniu 19 pozycji 2 dopuści wkłucia centralne jednoświatłowe w rozmiarze 16G, długość 25cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w zadaniu 19 pozycji 4 dopuści wkłucia centralne jednoświatłowe w rozmiarze 14G, długość 25cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12

Zadanie 23

Czy Zamawiający w zadaniu 23 dopuści aplikator do pobierania płynów z butelek wyposażony w filtr bakteryjny, umożliwiający pobieranie płynów zarówno z kabipaków, ekoflaków oraz worków, sterylny. Aplikatory są kompatybilne do funkcjonujących w szpitalu butelek. Aplikator z filtrem antybakteryjnym 0,45µm, bez zastawki posiada osłonkę portu do pobrań o takiej konstrukcji, aby całkowicie zabezpieczyć cały port przed przypadkową kontaminacją poprzez brak jakiegokolwiek bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w grupie 8 Zamawiający wymaga zaoferowania igieł do nakłuć lędźwiowych z ostrzem Quinke pakowanych w sterylnych, wielowarstwowych opakowaniach typu Tyvek zabezpieczających przed wilgocią i rozerwaniem umożliwiających ich otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych / po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 14

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w grupie 8 poz. 1 Zamawiający wymaga zaoferowania igieł do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 0,45 x 90 wraz z kompatybilnymi prowadnicami w rozmiarze 20G x 38 mm pakowanymi razem z igłą w jednym sterylnym opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w grupie 18 zestawów do znieczulania zewnątrz oponowego z igłą Tuohy skalowaną co 10mm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 16

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o uszczegółowienie czy w grupie 19 wymagane jest aby zaproponowane zestawy do wkłucia do naczyń centralnych pakowane były na podwójnej tacy w celu zwiększenia bezpieczeństwa i możliwości przełożenia na sterylne pole zabiegowe.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 17

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o uszczegółowienie czy w grupie 19 wymagane jest, aby zaproponowane zestawy do wkłucia do naczyń centralnych posiadały prowadnicę Seldingera z tzw. pamięcią kształtu odporną na odkształcenia wykonaną z materiału Nitinol.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 18

SIWZ, Rozdział XIII: Czy w przypadku niemożności przyjechania Wykonawcy do siedziby Zamawiającego, Zamawiający dopuści przesłanie umowy do podpisania drogą pocztową lub mailem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19

Pakiet nr 2, poz. 1-9: Czy Zamawiający wymaga, aby powierzchnia cewnika była „zmrożona” (aksamitna), co ułatwia proces zakładania cewnika bez użycia dodatkowego żelu, a tym samym zmniejsza tarcie pomiędzy cewnikiem a śluzówką cewki moczowej, a tym samym zmniejsza ryzyko wystąpienia infekcji dróg moczowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 20

Pakiet nr 3, poz. 1-10: Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik był obustronnie silikonowany?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 21

Pakiet nr 3, poz. 1-10:

Czy Zamawiający wymaga, aby na jednym z ujść cewnika nadrukowany był rozmiar cewnika oraz pojemność balonu, co ułatwia identyfikację cewnika nawet po wyjęciu z opakowania jednostkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 22

Pakiet nr 3, poz. 1-10:

Czy Zamawiający wymaga, aby na jednym z ujść cewnika było kolorystyczne oznaczenie rozmiaru cewnika zgodnie z kodem kolorystycznym ISO?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 23

Pakiet nr 3, poz. 1-10:

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki pakowane były podwójnie, tzn. wewnątrz w opakowanie foliowe oraz zewnętrznie w opakowanie folia – papier z nadrukowanymi wszelkimi danymi niezbędnymi do łatwej i szybkiej identyfikacji rozmiaru cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie..

Pytanie 24

Pakiet nr 4, poz. 1-11: Czy Zamawiający wymaga, aby powierzchnia cewnika była „zmrożona” (aksamitna), co ułatwia proces zakładania cewnika bez użycia dodatkowego żelu, a tym samym zmniejsza tarcie pomiędzy cewnikiem a śluzówką cewki moczowej, a tym samym zmniejsza ryzyko wystąpienia infekcji dróg moczowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 25

Pakiet nr 6, poz. 1-3, 6: Czy Zamawiający dopuści rozmiary odpowiednio: 3(90mm), 2 (80mm), 1 (70mm) oraz 000 (40mm), co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26

Pakiet nr 7, poz. 1-9: Czy Zamawiający wymaga, aby rurki były silikonowane?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 27

Pakiet nr 7, poz. 1-9:

Czy Zamawiający wymaga, aby rurki posiadały znacznik Rtg na całej długości rurki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 28

Pakiet nr 7, poz. 1-9:

Czy Zamawiający wymaga, aby rurki posiadały skalę co 1cm, nadrukowane minimum 3 oznaczenia rozmiaru rurki oraz skróconą nazwę producenta na korpusie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 29

Pakiet nr 16, poz. 1,2: Czy Zamawiający wymaga, aby powierzchnia cewnika była „zmrożona” (aksamitna), co ułatwia proces zakładania cewnika bez użycia dodatkowego żelu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 30

Pakiet nr 16, poz. 1,2:

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki pakowane były na prosto?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 31

Pakiet nr 16, poz. 1,2:

Czy Zamawiający wymaga cewników ze znacznikiem RTG na całej długości, pozbawionych szkodliwych ftalanów, z nadrukowaną skalą od 5cm do 25cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 32

Pakiet nr 16, poz. 1,2:

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki posiadały kolorowe konektory zaopatrzone w zatyczkę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 33

Pakiet nr 22, poz. 1: Czy Zamawiający wymaga cewników do tlenu dla dorosłych?

Odpowiedź:

Tak.

Pakiet nr 22, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby dren posiadał minimum 6 podłużnych, wtopionych pasków wzmacniających, powodujących, że dren nie załamuje się i nie zamyka „światła” przepływu tlenu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 34

Pakiet nr 6 - czy zamawiający dopuści jednorazowe sterylne rurki ustno - gardłowe wykonane z półprzezroczystego medycznego PVC kodowane kolorystycznie, standardowa sztywność, pakowane pojedynczo, nietoksyczne. Rozmiary: 000 - 40 mm; 00 - 50 mm; 0 - 60 mm; 1 - 70 mm; 2 - 80 mm; 3 - 90 mm



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 35

Pakiet 8 poz. 1-5:

Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji dopuści zamiennie igły o długości 88mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 36

Pakiet 8 poz. 5:

Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji dopuści zamiennie do rozmiaru 1,20mm igłę do nakłuć lędźwiowych o wymiarach G18 (1,30) x 88mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 37

Pakiet 8 poz. 1-5:

Czy Zamawiający oczekuje, aby konstrukcja uchwytu gwarantowała prawidłowe ułożenie szlifów dzięki wskaźnikowi położenia/orientacji szlifów igły umieszczonego w przedniej, widocznej podczas zabiegu części uchwytu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 38

Pakiet 8 poz. 1-5

Czy Zamawiający oczekuje przezroczystego uchwytu pozwalającego wcześniej dostrzec wsteczny wypływ PMR,

umożliwiającego jednoznaczną obserwację z minimum 4 stron bezpośrednio poprzez pryzmat wyraźnie zmieniający kolor?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 39

Pakiet 18 poz. 1

Czy Zamawiający, w myśl równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji dopuści zamiennie zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowego składający się z:

- igły Tuohy kodowanej kolorem, z dokładnie dopasowanym mandrynem, ze skrzydełkami zintegrowanymi z uchwytem celem pewniejszego uchwytu; cewnika 1000mm z trzema otworami bocznymi i wyraźnie miękką atraumatyczną końcówką, wykonanego z poliamidu, odpornego na załamania, z elementem ułatwiającym wprowadzenie do igły Tuohy, znaczniki długości całkowicie wtopione w materiał cewnika; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2 - skuteczny przez 96h, o wytrzymałości ciśnieniowej do 7 bar, sterylny; strzykawką niskooporową z końcówką luer slip 10ml ze skalą odróżniającą ją od innych strzykawek; zatraskowy przezierny łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączenie ; przewód i etykieta identyfikacyjna cewnika ZO, z systemem płaskiego mocowania cewnika do skóry pacjenta bez żadnych twardych elementów wystających – mocowanie cewnika wraz z wymiennym opatrunkiem, rozmiar igły 18G/8cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 40

Czy Zamawiający **w grupie 18** dopuści obecnie stosowane przez Zamawiającego zestawy do znieczulania zewnątrzoponowego składający się z:

- igły Tuohy w rozmiarach 18G/8cm kodowanej kolorem, z dokładnie dopasowanym mandrynem i opcjonalnie zdejmowanymi skrzydełkami;
- cewnika z trzema otworami bocznymi, wykonanego z poliamidu, odpornego na załamania, o dł.90cm ze znacznikami długości;
- żółtego zatraskowego łącznika do cewnika wykluczającego przypadkowe rozłączanie;
- przewód do cewnika ułatwiający wprowadzenie do igły Tuohy;
- zatraskowego systemu mocowania cewnika do skóry pacjenta z przezroczystą, sztywną, płaską częścią zatraskową i gąbkową częścią przylepną, niskoprofilowego (wysokość do 5mm);
- filtra zewnątrzoponowego płaskiego 0,2, z objętością wypełnienia 0,8ml, odpornego na ciśnienie 7,92 bar;
- strzykawki niskooporowej z końcówką luer 10ml;
- etykiety identyfikacyjnej cewnika ZO.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 41

Czy Zamawiający w grupie 18 wymaga aby zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego zawierał zatraskowy system mocowania cewnika do skóry pacjenta z przezroczystą, sztywną, płaską częścią zatraskową i gąbkową częścią przylepną, niskoprofilowy (wysokość do 5mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 42

Grupa 11 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o rozmiarze 44 x 30 mm prostokątnej, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 43

Grupa 11 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o rozmiarze 45 x 42 mm okrągłej z języczkiem, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 44

Grupa 11 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o rozmiarze 42 x 36 mm okrągłej z języczkiem, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 45

Grupa 11 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w poz.1 zamawiający ma na myśli elektrodę wyposażoną w zdzierak? To ekonomiczne i proste w użyciu rozwiązanie pozwala na odpowiednie przygotowanie skóry pacjenta przed aplikacją elektrody wzmacniając tym samym jakość odbieranych sygnałów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie ma na myśli elektrody wyposażonej w zdzierak.

Pytanie 46

Pakiet 11 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga elektrod przyssawkowych z różnymi kolorami gumowych gruszek, w celu ułatwienia identyfikacji właściwych podpiąć na styku elektroda-kabel EKG.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 47

Grupa 11 poz. 1, grupa 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycjach wycenę za op. – 50 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

Podanie cen za opakowania nie będzie zawyżało całkowitej wartości przygotowanej oferty przetargowej, co miałyby miejsce w przypadku przeliczenia ceny dla 1 sztuki i podania jej z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, co wiąże się z koniecznością jej zaokrąglenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości. Jeżeli liczba opakowań nie będzie podzielna przez ilość zamawianą, należy zaproponować odpowiednią ilość opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 48

Grupa 11 poz. 1, grupa 30 poz. 1

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na wycenę opakowań w ww. pozycjach, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za szt. do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49

Grupa 30 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do badań Holtera w ww. pozycji ma posiadać podłużne wycięcie bez przecięcia boków elektrody, co zapobiega rozerwaniu elektrody, służące do przełożenia kabla?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 50

Grupa 30 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w poz.1 zamawiający ma na myśli elektrodę wyposażoną w zdzierak? To ekonomiczne i proste w użyciu rozwiązanie pozwala na odpowiednie przygotowanie skóry pacjenta przed aplikacją elektrody wzmacniając tym samym jakość odbieranych sygnałów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie ma na myśli elektrody wyposażonej w zdzierak.

Pytanie 51

Projekt umowy (zał. 3, zał. 3B) – par. 4 ust. 13

Prosimy o zmianę kary umownej z 5% na 2% wartości brutto niedostarczonego w terminie lub reklamowanego towaru. Kary w aktualnej wysokości są zbyt wysokie, zwłaszcza że Wykonawcy muszą pokryć kwotę różnicy w przypadku zakupu interwencyjnego. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 52

Projekt umowy (zał. 3, zał. 3B) – par. 4 ust. 15

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę w par. 4 ust. 15 umowy poprzez zmianę wysokości kary umownej z 2% na 0,2% (jak to ma

miejsce w par. 4 ust. 16) i zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

Wskazanie 2% niezrealizowanej dostawy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej/wymianie partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego/wymiany wadliwego towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy 2% wartością niezrealizowanego zamówienia w przypadku zwłoki jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

Proszę również o dopisanie zastrzeżenia, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany". Dotychczasowe brzmienie zapisu umownego próbuje wymusić na Wykonawcy zobowiązanie do działania niezgodnie z prawem. Zgodnie z art. 488 § 1 kc świadczenia będące przedmiotem zobowiązań z umów wzajemnych (a taką umową jest umowa sprzedaży) powinny być spełnione jednocześnie, chyba że z umowy, z ustawy albo z orzeczenia sądu lub decyzji innego właściwego organu wynika, iż jedna ze stron obowiązana jest do wcześniejszego świadczenia. Z niniejszej umowy wynika, że zobowiązani jesteśmy dostarczyć Państwu towar, a zapłata za niego nastąpi w określonym czasie od dnia otrzymania towaru. Zgodnie jednak z art. 490 § 1 k.c. jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaofiaruje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia. Oznacza to, że prawem naszym jest wstrzymanie dalszych dostaw w przypadku zwłoki z zapłatą przez Państwa ustalonej ceny, z którego to prawa nie mamy zamiaru rezygnować.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 53

Projekt umowy (zał. 3, zał. 3B) – par. 4 ust. 15a

Prosimy o zmianę kary umownej z 10% na 2% wartości brutto zamówienia którego dotyczy naruszenie. Kary w aktualnej wysokości są zbyt wysokie. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54

Projekt umowy (zał. 3, zał. 3B) – par. 4 ust. 18

Prosimy o zmianę kary umownej z 15% na 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy. Kary w aktualnej wysokości są zbyt wysokie. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 55– dotyczy § 4 ust. 13

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §4 ust. 13 wzoru umowy w następujący sposób: „W przypadku zwłoki w dostawie przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 2 lub w przypadku zwłoki w załatwieniu reklamacji przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 9 Zamawiający ma prawo, po wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy, w miejsce niedostarczonego lub wadliwego przedmiotu umowy, do dokonania zakupu u osoby trzeciej, a w przypadku ceny wyższej niż cena wynikająca z niniejszej umowy, różnicą obciąży Wykonawcę, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej.”. Obwarowanie niniejszego naruszenia dodatkowo karą umowną w wysokości 5% wartości niedostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy wprowadza podwójną sankcję za to samo naruszenie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 56 – dotyczy § 4 ust. 14

Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej określonej w §4 ust. 14 do wysokości 0,2% wartości brutto nie dostarczonego w przewidzianym terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Przy pozostawieniu kary na obecnym poziomie można zauważyć wyraźną różnicę pomiędzy stronami, Zamawiający w przypadku opóźnienia w dokonaniu odbioru płaci jedynie 0,2% wartości brutto sprzętu nie odebranego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57 – dotyczy § 4 ust. 20

Prosimy Zamawiającego o ustalenie kary umownej za odstąpienie od umowy na 5% wartości umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 58 – dotyczy § 6 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu §6 ust. 1 na: „Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 59 – dotyczy § 6 ust. 3

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §6 ust. 3 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku niewuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 60 – dotyczy § 6 ust. 4

Prosimy o wykreślenie ww. zapisu.

Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współzycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61 – dotyczy § 7 ust. 5

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowania pkt. a) poprzez dodanie zastrzeżenia, iż w przypadku zmiany stawki VAT, zmianie ulegnie wartość brutto umowy, wartość netto pozostanie bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 62

Dotyczy załącznika nr 1 do siwz:

Czy Zamawiający aby mieć pewność, że zaoferowany sprzęt odpowiada wymogom SIWZ doda w formularzu cenowym kolumnę „Producent oraz numer katalogowy”, która w sposób jednoznaczny określi produkt i pozwoli na jego zweryfikowanie z zapisami siwz i oczekiwaniami Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 63

Dotyczy zapisów siwz:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania w przypadku wątpliwości Wykonawców do przedłożenia dokumentów dopuszczających, katalogów oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy dany Wykonawca nie

podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia (art. 25 ust 1 pkt 2 ustawy Pzp).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 64

Grupa 3:

Poz.1-3: Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają się cechować długością min.29cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 65

Grupa 3:

Poz.1-10:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być sterylizowane radiacyjnie z oryginalnie nadrukowaną w/w informacją na opakowaniu umieszczoną przez producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 66

Grupa 3:

Poz.1-10:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być pakowane w opakowanie podwójne czyli wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/ papier, co pozwala na ich aseptyczne użytkowanie?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 67

Grupa 3:

Poz.4-10:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają posiadać na wejściu cewnika poniżej plastikowej zastawki oryginalnie nadrukowaną nazwa producenta, rozmiar cewnika i pojemność balonu, co pozwala na szybką identyfikację produktu bez opakowania jednostkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 68

Grupa 5:

Poz.1-8:

Prosimy o sprecyzowanie czy dwa otwory boczne w cewnikach mają być naprzeciwległe co gwarantuje skuteczne i bezpieczne odsysanie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 69

Grupa 5:

Poz.1-8:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki do odsysania mają posiadać wewnętrzną część lejka karbowaną, co pozwala na trwałe, bezpieczne i szczelne połączenie do ssaka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 70

Grupa 5:

Poz.1-8:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki do odsysania mają posiadać na opakowaniu jednostkowym oryginalny nadruk producenta z: rozmiarem, dł. cewnika, nr katalogowym, nr seryjnym, datą ważności; sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 71

Grupa 8 poz. 1-5:

Prosimy o doprecyzowanie czy igły do wkłuć podpajęczynówkowych mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 72

Grupa 10: Prosimy o dopuszczenie podana ceny za opakowanie a 100szt koreczków z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym. Państwa zgoda umożliwi złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości. Jeżeli liczba opakowań nie będzie podzielna przez ilość zamawianą, należy zaproponować odpowiednią ilość opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 73

Grupa 13:

Prosimy o dopuszczenie podana ceny za opakowanie handlowe (np.a 75szt) kieliszków z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym. Państwa zgoda umożliwi złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości. Jeżeli liczba opakowań nie będzie podzielna przez ilość zamawianą, należy zaproponować odpowiednią ilość opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 74

Grupa 16:

Poz.1-2:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki do karmienia mają być pakowane prosto (nie zwijane), co zapobiega ich zagięciu i zamknięciu światła?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 75

Grupa 16:

Poz.1-2:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1cm, pozwala a kontrolę ich położenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 76

Grupa 16:

Poz.1-2:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki do karmienia mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania do 4 tygodni z informacją oryginalnie nadrukowaną przez producenta na etykiecie produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 77

Grupa 17:

Prosimy o sprecyzowanie czy filtry mają posiadać nadrukowane na obwodzie filtra wartości minimalną i maksymalną objętości oddechowej V_t ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 78

Grupa 17:

Prosimy o sprecyzowanie czy filtry mają posiadać poziom nawilżania 31 mg H_2O przy $V_T=500$ ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 79

Grupa 17:

Prosimy o sprecyzowanie czy filtry mają posiadać opory przepływu 1,8 cm H₂O przy 60 l/min (1,0 cm H₂O przy 30 l/min)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 80

Grupa 17:

Prosimy o doprecyzowanie czy waga filtra ma być nie większa niż 31g?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 81

Grupa 21:

Poz.3:

Prosimy o sprecyzowanie czy kranik z przedłużaczem ma być wyposażony w trójramiennie białe pokrętło, co pozwala na jego precyzyjną obsługę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 82

Grupa 21:

Poz.3:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przedłużacza do pompy infuzyjnej dł.7cm z kranikiem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 83

Grupa 21:

Poz.3:

Prosimy o sprecyzowanie czy kranik ma być wykonany z poliwęglanu czyli materiału pozwalającego na bezpieczną podaż lipidów i chemioterapeutyków?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 84

Grupa 23:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kaniuli do pobierania i wstrzykiwania leków, gwarantującej trwałe połączenie pomiędzy strzykawką a butelką, plastikowy kolec, szczelne zamknięcie do aspiracji koreczkiem luer lock z filtrem bakteryjnym 0,2 µm (o wyższej skuteczności filtracji niż wymagana w siwz).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 85

Grupa 24:

Prosimy o sprecyzowanie czy kranik trójdrożny ma być wyposażony w trójramiennie pokrętło, co pozwala na jego precyzyjną obsługę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 86

Grupa 24:

Prosimy o sprecyzowanie czy kranik trójdrożny ma być wykonany z poliwęglanu czyli materiału pozwalającego na bezpieczną podaż lipidów i chemioterapeutyków?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 87

Grupa 24:

Prosimy o sprecyzowanie czy kranik trójdrożny ma być wyposażony w optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, co gwarantuje precyzyjną obsługę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 88

Grupa 24:

Prosimy sprecyzowanie czy kraniki trójdrożne mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 89

Grupa 24:

Prosimy o wyjaśnienie czy kranik trójdrożny ma się cechować objętością wypełnienia 0,22ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 90

Grupa 34:

Poz.1:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania filtra neonatologicznego wytrzymałego na ciśnienie do 2 barów, co pozwala na bezpieczną podaż także przy użyciu pompy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 91

Grupa 34:

Poz. 1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy ze względu na to, że filtry będą przeznaczone dla noworodków i niemowląt oczekuje, by filtr był wyposażony w zastawkę antyzwrotną, która uniemożliwia cofanie się krwi w kierunku filtra oraz specjalną zatyczkę typu Flowstop, która umożliwi wypełnienie i odpowietrzenie zestawu przed podłączeniem do linii infuzyjnej przy zachowaniu jego sterylności?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 92

Grupa 34:

Poz. 1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ze względu na to, że filtry będą przeznaczone dla noworodków i niemowląt w celu zachowania szczególnego bezpieczeństwa podaży (bez straty leku) i wklucia – oczekuje zaoferowania filtra z krótkimi przedłużeniami (ok. 3cm bez zatyczek), co pozwala na manipulację z dala od miejsca wklucia z zatyczką) oraz z niską objętością wypełnienia korpusu filtra max. 0,15 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 93

Grupa nr 1, pozycja 1-16

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe w rozmiarze: 6-24, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o zmodyfikowanie formularza cenowego ze zgłębnikami do rozmiaru 24.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 94

Grupa nr 1, pozycja 11-16

Czy Zamawiający w przypadku zgłębników żołądkowych odstąpi od wymogu zakończenia gładką oliwką oraz posiadania zatyczek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 95

Grupa nr 3, pozycja 1-10

Prosimy o informację, czy nie zaszła pomyłka w opisie asortymentu we fragmencie: „*minimalna średnica balonika 0,5 mm*”?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający ma na myśli średnicę balonika 5 ml. Zamawiający jednocześnie modyfikuje SIWZ w zakresie grupy 3, zgodnie z załącznikiem do niniejszego pisma.

Pytanie 96

Grupa nr 3, pozycja 1-10

Prosimy o informacje, czy Zamawiającemu chodziło o minimalną pojemność balonika 5ml?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 97

Grupa nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya:

w rozmiarze CH6 o pojemności balonika 3ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 98

Grupa nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya:

- w rozmiarze CH8 o pojemności balonika 3-5 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 99

Grupa nr 3, pozycja 3

- w rozmiarze CH10 o pojemności balonika 3-5 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 100

Grupa nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce cewnika Nelaton w rozmiarze: 4 cewnik Nelaton w rozmiarze 6, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 101

Grupa nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce cewnika do odsysania w rozmiarze: 4 cewnik do odsysania w rozmiarze 6, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 102

Grupa nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe o numerze 3, rozmiar 90 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 103

Grupa nr 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe o numerze 2, rozmiar 80mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 104

Grupa nr 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe o numerze 1, rozmiar 70mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 105

Grupa nr 6, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe o numerze 000, rozmiar 40mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 106

Grupa nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o wymiarze elektrody \varnothing 55mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 107

Grupa nr 11, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody przyssawkowe do EKG o średnicy \varnothing 20 mm lub \varnothing 30 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 108

Grupa nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków a'75 sztuk z przeliczeniem na 4533 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości. Jeżeli liczba opakowań nie będzie podzielna przez ilość zamawianą, należy zaproponować odpowiednią ilość opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 109

Grupa nr 15, pozycja 1

Prosimy o informacje, co Zamawiający rozumie pod pojęciem: "bez koszulkowe", czy chodzi o termometry lekarskie elektroniczne nie posiadające etui?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający ma na myśli termometry bez etui.

Pytanie 110

Grupa nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulania zewnątrz oponowego z igłą Touhy, skalowaną co 1 cm, bez zdejmowanych skrzydełek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 111

Grupa nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulania zewnątrz oponowego ze strzykawką niskooporową z mechanizmem sprężynowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 112

Grupa nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulania zewnątrz oponowego bez łącznika do cewnika wykluczającego przypadkowe rozłączenie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 113

Grupa nr 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z butelek o następujących parametrach:

- z filtrem przeciwbakteryjnym 0,1 μ m,
- łatwy w obsłudze dzięki ergonomicznemu kształtowi,
- zapewnia maksymalną ochronę przed zanieczyszczeniami,

- wolny od lateksu i PCV



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 114

Grupa nr 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków o następujących parametrach:

- Możliwość pobierania leków z opakowań o różnej pojemności
- Szczelna zatyczka samozatraskowa zamykająca łącznik zapewniająca maksymalną ochronę przed zanieczyszczeniami
- Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
- Zabezpieczenie przed skażeniem mikrobiologicznym przez zintegrowany filtr powietrza 1,2 um
- Umożliwiający higieniczne pobieranie leków z pojemników wielodawkowych
- Pasuje do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie dzięki ostremu kolcowi biorczemu
- Pozbawione lateksu, PCV oraz ftalanów
- Na opakowaniu jednostkowym napisy w języku polskim
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 115

Grupa nr 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne przezroczyste, z niebieskim pokrętkiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 116

Grupa 9

Czy Zamawiający będzie wymagał opakowania oznaczonego kolorem niebieskim dla aparatów do przetaczania płynów infuzyjnych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 117

Grupa 9

Czy Zamawiający będzie wymagał dodatkowych skrzydełek ułatwiających wbicie do butelki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 118

Grupa 10

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycji koreczka do kaniul z trzpieniem poniżej krawędzi koreczka. Takie rozwiązanie gwarantuje aseptykę pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 119

Grupa 21 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycji kanika trójdrożnego z drem długości 10 cm z portem do dodatkowej iniekcji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 120

Grupa 23

Czy Zamawiający dopuści kaniulę do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem bakteryjnym 0,1 um. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 121

Grupa 23

Czy Zamawiający dopuści kaniulę do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem bakteryjnym 1,2 um. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 122

Grupa 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego białego z optycznym identyfikatorem pozycji o/z.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 123

Grupa 24

Czy Zamawiający wymaga kranika trójdrożnego w opakowaniu typu tyvek wolnego od ftalanów z oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 124

Dotyczy Grupa nr 32, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy o liniowym ułożeniu substancji wskaźnikowej na długości 7 cm oraz zmianie koloru po procesie sterylizacji z pomarańczowego na zielony.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 125

Dotyczy Grupy nr 32, pozycja nr 2: Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienia zgodności testów z posiadanym przez Zamawiającego czytnikiem wydanym przez producenta czytnika oraz dopuszczenie oświadczenia producenta testów o możliwości ich zastosowania w urządzeniu Zamawiającego. Testy stanowią materiał eksploatacyjny i w

żaden sposób nie mogą uszkodzić urządzenia, a co za tym idzie pozbawić Szpital gwarancji na posiadany sprzęt. Nadawanie producentowi sprzętu tak daleko idących uprawnień pozwala na działania monopolistyczne poprzez wskazywanie testów swojej produkcji jako jedynych kompatybilnych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 126

Dotyczy Wzoru umowy § 4 punkt 18: Uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umowy na następujący:

W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną wysokości 15% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Załącznik:

Zmodyfikowany Załącznik nr 1 Przedmiot zamówienia/szczegółowy formularz cenowy
w zakresie grupy 3

Zamawiający