

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na wybór dostawcy wyrobów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku (Ogłoszenie nr 42261 – 2017 w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 13 marca 2017 r.)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

UWAGA:

Wszystkie odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego należy traktować jako modyfikację treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Dotyczy części nr 1

Pytanie nr 1

pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne wyłącznie o pojemności 3000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 4 pojemników na wycinki wyłącznie o pojemności 3000 ml.

Dotyczy części nr 2

Pytanie nr 1

poz. 11: Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej i zamiast rozmiarów igieł do nakłuc łądzwiowych 1,1 – 1,6 powinno być wpisane 1,1 – 0,6?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych warunków zamówienia .

Pytanie nr 2

poz. 11 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igły do nakłuc łądzwiowych o rozmiarze 1,1x88mm, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ. Różnica od wskazanego w SIWZ wymogu *x90mm* jest nieistotna punktu widzenia użytkowego, nie wpływa na właściwości funkcjonalne ani techniczne igły a umożliwi złożenie oferty większej liczbie oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 11 igły o długości 88 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

poz. 11

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Pytanie nr 4

poz. 11

Czy Zamawiający dopuści igły o długości 88 mm zamiast 90mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 11 igły o długości 88 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

poz. 11

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarach 1,1-1,3 zamiast 1,1 -1,6? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia .

Pytanie nr 6

pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych w rozmiarach 1,1-1,2x90, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Pytanie nr 7

Poz. 9,10

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy igły do pena mają być kompatybilne z wszystkimi wstrzykiwaczami dostępnymi na rynku, co ma być potwierdzone certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty oraz informacja o kompatybilności igieł z konkretnymi wstrzykiwaczami wymieniona była na opakowaniu zbiorczym 100szt?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie nie wymaga potwierdzenia certyfikatem kompatybilności igły do pena z wstrzykiwaczem , lecz wymaga zgodnie z zapisami w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dołączenia do oferty katalogu potwierdzającego spełnienie wymagań opisanych w formularzu cenowym .

Pytanie nr 8

Poz. 9,10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do penów w rozmiarze 5 i 8mm Warto podkreślić, że o ile grubość skóry wynosi średnio 2 mm i jest względnie stała, o tyle grubość podskórnej warstwy tłuszczu cechuje znaczna zmienność. Tym samym igła wystarczająco krótka, aby wprowadzić insulinę do podskórnej warstwy tłuszczu w jednej strefie wstrzykiwania, może się okazać za długa w sąsiedniej strefie, powodując ryzyko wstrzyknięcia domięśniowego. Wykonywanie iniekcji insuliny z zastosowaniem igieł krótszych niż 12,7 mm (8 mm /5 mm) pozwala zminimalizować ryzyko niezamierzonej iniekcji domięśniowej. Bezpieczeństwo i skuteczność igieł krótkich zostały dowiedzione w badaniach naukowych (badania na życzenie). Wyniki tych badań potwierdzają, że igły krótkie zapewniają skuteczne podanie insuliny do tkanki podskórnej w każdym z miejsc iniekcji pod kątem 90°, bez konieczności unoszenia fałdu skórniego. W badaniu wykazano, że prawdopodobieństwo wstrzyknięcia domięśniowego w zależności od długości igły może wynosić 1,8 % przy 5 mm, 5,7 % przy 6 mm i 15,3 % przy 8 mm. Każdemu małemu pacjentowi warto polecać igły o długości 5mm, ponieważ są one wystarczająco długie aby za każdym razem przechodzić przez skórę a jednocześnie na tyle krótkie, aby w większości wypadków nie dopuścić do osiągnięcia warstwy mięśniowej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w pozycji 9 części 2 nie dopuszcza zaoferowania igły do pena o długości 5 mm , natomiast w pozycji 10 części 2 dopuszcza możliwość zaoferowania igły do pena o długości 8 mm , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Pytanie nr 9

Poz. 11

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy igły mają być pakowane w opakowanie typu Tyvec, nierozzerwalne, wodoszczelne (bez zawartości celulozy), gwarantujące sterylność produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie wymaga igły sterylnej , ponadto informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu w opakowaniu typu Tylec.

Dotyczy części nr 3

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii, jednorazowego użytku, niesterylne, wykonane z nierozciągliwego materiału bez zawartości lateksu, z regulowanym napięciem na rzepy (w dwóch miejscach), gwarantującym szczelne przyleganie, z tylną częścią dopasowującą się do kształtu głowy

noworodka i kształtem okularków redukującym ciśnienie wywierane na gałkę oczną, dostępne w trzech rozmiarach: <28cm, od 28 do 34 cm i >34cm ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania okularków/ opasek noworodkowych do fototerapii o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii dla noworodków z regulowanym mocowaniem w dwóch miejscach, na skroniach (jak na zdjęciu), w kształcie litery Y - pozwalające dopasować się do każdego kształtu głowy, dostępne w rozmiarach dla obwodu główki 20-25 cm (+/-2cm), 26-32 cm(+/- 2 cm), 33-38 cm (+/-2cm)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania okularków/ opasek noworodkowych do fototerapii o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii dostępne w 3 rozmiarach, dla noworodków o obwodzie główki: 290 mm – 355 mm, 310 mm – 375 mm oraz 330 mm – 395 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania okularków do fototerapii o podanych powyżej rozmiarach .

Dotyczy części nr 4

Pytanie nr 1

pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków do leków za opakowanie a'75 szt. lub a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość wyceny kieliszków do leków na opakowania z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości .

Pytanie nr 2

pozycja 5 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 5 z pakietu 4 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia .

Pytanie nr 3

poz. 6 Prosimy o możliwość wyceny kieliszków za opakowanie a'75 sztuk z przeliczeniem do pełnych 609 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość wyceny kieliszków do leków na opakowania z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

Pytanie nr 4

pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'75 szt. z przeliczeniem ilości na 609 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość wyceny kieliszków do leków na opakowania z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości .

Pytanie nr 5

pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści zaciskacze do pępowiny sterylne

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania sterylnych zaciskaczy do pępowiny .

Dotyczy części nr 6**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wymaga elektrod kompatybilnych z systemem bezpieczeństwa użytkowanych przez Zamawiającego diatermii chirurgicznych ERBE VIO? Wymóg taki decyduje o bezpieczeństwie i pozwoli uniknąć zagrożeń wynikających z pracy prądu wysokiej częstotliwości diatermii chirurgicznych, jak np. poparzenia i winien być istotnym kryterium oceny jakościowej przekazanych próbek.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga elektrod kompatybilnych z systemem bezpieczeństwa diatermii chirurgicznej ERBE VIO .

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga elektrod symetrycznie dzielonych o jednakowych powierzchniach obu części? Wymóg taki znacząco wpływa na bezpieczeństwo zabiegów prowadzonych diatermiami chirurgicznymi ERBE, które podczas pracy mierzą ilość prądu odbieranego przez obie połówki elektrody dzielonej. Ma to na celu uniknięcia sytuacji niepożądaney, jak poparzenie pacjenta na skutek niesymetrycznego przepływu prądu i nadmiernego ogrzewania jednej połówki elektrody.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga elektrod symetrycznie dzielonych o jednakowych powierzchniach obu części.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga elektrody wyposażonej w pierścień, elektrycznie i mechanicznie izolowany od powierzchni dzielonych elektrody, o powierzchni do 23 cm², pełniący rolę elementu symetryzującego dopływ prądu wysokiej częstotliwości do właściwych powierzchni dzielonych elektrody? Warunek ten istotnie wpływa na bezpieczeństwo zabiegów, pozwalając eliminować błędy niewłaściwego kierunku aplikacji elektrody względem pola operowanego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga elektrod wyposażonych w pierścień , elektrycznie i mechanicznie izolowany od powierzchni dzielonych elektrody , o powierzchni do 23 cm².

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści elektrody o powierzchni kontaktowej 80 -85cm² i całkowitej powierzchni elektrody nie przekraczającej 110cm², przystosowane do aplikacji na pacjentach dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania elektrody o powierzchni kontaktowej 80 -85cm² i całkowitej powierzchni elektrody nie przekraczającej 110cm², przystosowane do aplikacji na pacjentach dorosłych.

Dotyczy części nr 10**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie shuntów wieńcowych w rozmiarach 1,5 mm; 2,0 mm; 2,5 mm; 3,0 mm zamiast wymaganych rozmiarów: 1,5 mm; 2,0 mm; 2,5 mm i 4,0 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania shuntów wieńcowych o podanych powyżej parametrach , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu - w miejsce dotychczasowych zapisów - szanty wieńcowe o długości w zależności od średnicy:

Średnica shantu 1.50mm o długości 16.25 mm

Średnica shantu 1.75mm o długości 17.50 mm

Średnica shantu 2.00mm o długości 18.00 mm

Średnica shantu 2.25mm o długości 18.00 mm

Średnica shantu 2.50 mm o długości 19.00 mm

Średnica shantu 2.75mm o długości 19.50 mm

Średnica shantu 3.00 mm o długości 20.00 mm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania shuntów wieńcowych o podanych powyżej parametrach , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Dotyczy części nr 11**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wycinaków do aorty w rozmiarach 2,5 mm; 3,0 mm; 3,5 mm; 4,0 mm; 4,4 mm zamiast wymaganych rozmiarów: 2,7 mm; 4,0 mm i 4,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania wycinaków do aorty o podanych powyżej parametrach , pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Dotyczy części nr 12**Pytanie nr 1**

Prosimy o dopuszczenie w części 12, w miejsce pierwotnych parametrów, cewników o średnicy zew 6,5 Fr, śr. wew. 1,016 mm w zestawie z metalowym tunelizatorem, igłą, strzykawką, rozszerzadłem peel-away, przewodnikiem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania cewników Broviac o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 14**Pytanie nr 1**

poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaferowania przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Pytanie nr 2

poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaferowania przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Pytanie nr 3**poz. 1**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Pytanie nr 4**poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy, których komora wykonana jest z medycznego PVC, zarówno komora jak i dren w całości wolne od toksycznych ftalanów? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów i krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Pytanie nr 5**poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga zabezpieczenia na igłę biorczą po użyciu (przyrząd tzw. Safety-bezpieczny), co znacznie zwiększa możliwość zachowania środków bezpieczeństwa, zasad aseptyki podczas użytkowania przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z zabezpieczeniem na igłę biorczą , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Pytanie nr 6**poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga oznaczenia na opakowaniu jednostkowym w języku polskim: „nie zawiera ftalanów”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania w pozycji 1 i 2 części 14 przyrządów bez zawartości ftalanów. Zgodnie z zapisami Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia Zamawiający wymaga potwierdzenia powyższego parametru w katalogach . Ponadto informuje, iż dopuszcza lecz nie wymaga zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów i krwi z powyższym oznaczeniem na opakowaniu .

Pytanie nr 7**poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z napisami w kolorze niebieskim na opakowaniu jednostkowym, w celu łatwiejszego odróżnienia od przyrządu do przetaczania krwi? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje , iż dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządów z pozycji 2 części 14 z napisami w kolorze niebieskim na opakowaniu jednostkowym .

Pytanie nr 8**poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z przezroczystą końcówką łącznikiem stożkowym) uer-lock, w celu wyraźnej wizualizacji przepływu płynów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania przyrządu w pozycji 2 z komora kroplową umożliwiającą wizualizację przepływu płynów .

Pytanie nr 9**poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuszcza przyrządy tylko o długości drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Pytanie nr 10**pozycja 1-2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby przyrządy do przetaczania posiadały komorę kroplową bez zawartości PVC ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów i krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający oczekuje aby dreny były wykonane z PCV bez DEHP

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia . Zamawiający nie określił z jakiego wyrobu medycznego ma być wykonany dren.

Pytanie nr 12

Poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetoczeń z komorą kroplową z medycznego PCV bez ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania przyrządów do przetaczania płynów i krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Dotyczy części nr 16**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 16 poz. 1 i 2 aby membrana filtra była wykonana z PES (polieterosulfonu), która w porównaniu z membraną nylonową jest powierzchnią nisko wiążącą białka, tak jak w obecnie stosowanych produktach?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania filtrów o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 2

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Filtr bakteryjny do żywienia pozajelitowego, noworodkowy sterylny z membraną, zatrzymujący cząsteczki, pęcherzyki powietrza, grzyby, drożdże, przepuszczający lipidy z samoodpowietrzaczem z liniami o dł. 6 cm przed i 6 cm za filtrem – zakończonymi łącznikami Luer – lock, o małej objętości wypełnienia – od 0,4 ml, przepływie >30 ml / min i powierzchni filtrowania 1,6cm².

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania filtra o podanych powyżej parametrach,.

Dotyczy części nr 17**Pytanie nr 1****poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zawór z dwoma wejściami, cała długość: zawór plus dren wynosi 9,5 cm. Przezierny, bezbarwny.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania zaworu o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do iniekcji dożylnych o następujących parametrach:

- Przeznaczone do wielokrotnych iniekcji

- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
- System podzielnej silikonowej membrany
- Prosty tor przepływu
- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- Obrotowy łącznik luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Obudowa wykonana z polikarbonu, dren z PCV
- Pozbawione lateksu
- Do użytku przez 7 dni lub 140 aktywacji
- Długość całkowita 21 cm
- Zacisk ślizgowy na każdym przedłużaczu
- Przezroczysta obudowa, niebieska membrana
- Odporny na działanie lipidów
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zaworu o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawory mają posiadać jednorodną materiałowo membranę powierzchnię do dezynfekcji niesprzyjającą kolonizacji bakterii dzięki silikonowej membranie zewnętrznie osadzonej na konektorze?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zaworu o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 4

Czy zawory mają posiadać silikonową podzielną membranę osadzoną na przezroczystym konektorze?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zaworu o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 18

Prosimy o potwierdzenie, że nastąpiła omyłka pisarska w numeracji pozycji, w rubryce L.p. powinno być 1 zamiast 2 (tj. że numeracja ta nie jest związana z brakiem widoku innej pozycji o numerze 1).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Dotyczy części nr 19**Pytanie nr 1**

Czy oferowane w tym zadaniu pętle mają posiadać udokumentowaną możliwość „polipektomii na zimno”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z zapisami specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wymaga przedłożenia katalogów potwierdzających spełnianie wymagań opisanych w formularzu cenowym .

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętle do polipektomii jednorazowego użytku wykonane z plecionego drutu, długość robocza min. 230 cm; średnica osłonki 2,3mm; średnica otwartej pętli: 10, 15, 25, 35mm. Wewnętrzna strona osłonki pokryta tworzywem zmniejszającym tarcie i ułatwiającym swobodne wysuwanie pętli.. Dostępne kształty: owal, hexagonal. Pętle z funkcją rotacji ułatwiającą pracę?

Odpowiedź: Zamawiający informuje , iż dopuszcza możliwość zaoferowania pętli do polipektomii o podanych powyżej parametrach , pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Dotyczy części nr 21**Pytanie nr 1**

Dotyczy pozycji 3. Czy Zamawiający dopuści układ o następujących parametrach:

Jednorazowy układ oddechowy CPAP Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilzacza Fischer Paykel model MR850. układ oddechowy (**średnica 10 mm na całości układu zarówno generator jak i układ oddechowy, rura karbowana**). **Odcinek wdechowy** jednorazowego użytku, podgrzewany, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej, kolor niebieski o długości 140-150 cm, Ø wew. 10 mm, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilzacza Ø wew. 22 mm zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850) z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem. W odległości ok. 40 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm.

Odcinek pomiarowy do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową **Odcinek łączący** nawilzacz z respiratorem, mm z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów **Generator** umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez **przegub obrotowy**, mocowany do czapki za pomocą tasiemek.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania układu oddechowego o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 2

poz. 3 Prosimy o dopuszczenie Jednorazowego układu oddechowego do aparatów SiPAP. Odcinek wdechowy podgrzewany, kolor zielony o długości 160 cm, Ø wew. 15 mm, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilżacza Ø wew. 22 mm zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850 do MR730); z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru proxymalnego ciśnienia z generatorem. W odległości ok. 30 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm Odcinek pomiarowy do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową Odcinek łączący nawilżacz z respiratorem, mm z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów Generator umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez nieruchomy łącznik z możliwością dowolnego ułożenia, mocowany do czapki za pomocą tasiemek. Kończówka donosowa łącząca generator z noworodkiem, 3 szt. w komplecie w różnych rozmiarach. Odcinek wydechowy przezroczysty, o regulowanej długości, posiadający zabezpieczenia przed nadmiernym ciśnieniem, o długości 40-80 cm Sprzedawane przez naszą firmę układy do Infant Flow posiadają pozytywną opinię Prezesa Polskiego Towarzystwa Neonatologicznego prof. dr hab. n. med. Marii Katarzyny Borszewskiej - Kornackiej.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania układu o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 22**Pytanie nr 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 22 poz. 1 i 2 zestawów z przetwornikami ciśnienia kompatybilnych z kablami sygnałowymi do monitorów SOLAR 800M oraz DASCH3000 posiadających połączenie pinowe – pozostałe kryteria zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia . Zamawiający wymaga pełnej kompatybilności z posiadanymi przez Zamawiającego monitorami typ Solar 800 M , DASH 3000, B 405.

Dotyczy części nr 24**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie przy "długość rękawa retraktora" określenia ok. 19cm przy zachowaniu wszystkich parametrów zgodnych z SIWZ? Zgodnie z posiadanymi dokumentami maksymalna długość rozkręconego rękawa w naszym przypadku wynosi 20cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Pytanie nr 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania sterylnego rękawa chirurgicznego, którego obręcze połączone są folią o długości 15 cm Wszystkie pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania sterylnego rękawa chirurgicznego o długości 15 cm .

Dotyczy części nr 25

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 miał na myśli trokary ostrzowe? Czy w takiej sytuacji Zamawiający w tych pozycjach powinien wymagać: Trokar z ostrzem liniowym, jednorazowego użytku, składający się z obturatora z osłonką zabezpieczającą ostrze, z wyraźnym oznaczeniem trokaru na grocie i kaniuli /z podwójnym wskaźnikiem zabezpieczenia wzrokowym i dźwiękowym/ i żłobionej przezroczystej kaniuli. Wyposażony w kranik do insuflacji i desuflacji. Rozmiary zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 i 2 części 25 trokarów z ostrzem liniowym o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 2

pozycja 1, 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie trokara z ostrzem liniowym, jednorazowego użytku, składającego się z obturatora z osłonką zabezpieczającą ostrze, z wyraźnym oznaczeniem trokaru na redukcji z podwójnym wskaźnikiem zabezpieczenia wzrokowym i dźwiękowym i żłobionej przezroczystej kaniuli z uchwytami ułatwiającymi wprowadzenie trokaru i fiksację. Wyposażony w kranik do insuflacji i desuflacji. Rozmiary zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 i 2 części 25 trokarów z ostrzem liniowym o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 26

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-FlowT (cytrynian sodu) w stężeniu 4%w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego owysokiej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanieprzeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte papier-folia 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cytrynianu sodu w stężeniu 4% , pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 4% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawk, która wynosi 6ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cytrynianu sodu w stężeniu 4% , pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-FlowT(cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (łączna objętość 6ml) o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego w hemodializie zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Objętość ampułko-strzykawki zapewnia wypełnienie każdej długości kanału cewnika. Nr kat.: 38243-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania cytrynianu sodu w stężeniu 30% .

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 30% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawk, która wynosi 6ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia .

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-FlowT(cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (łączna objętość 6ml) o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Objętość ampułko-strzykawki zapewnia wypełnienie każdej długości kanału cewnika. Nr kat.:38143-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania cytrynianu sodu w stężeniu 46,7 % .

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 46,7% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawkę, która wynosi 6ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania cytrynianu sodu w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z systemem Luer Slip, Luer Lock.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania wyrobu pakowanego po 20 sztuk . Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny wyrobu na opakowania z dokładnym przeliczeniem wymaganej ilości .

Dotyczy części nr 27**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wymaga - Szczoteczki do zębów posiadającą funkcję jednoczesnego szczotkowania i odsysania oraz łącznika lub adaptera do kontrolowanego odsysania w wersji sterylnej ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza lecz nie wymaga zaferowania szczoteczki do zębów posiadającą funkcję jednoczesnego szczotkowania i odsysania oraz łącznika lub adaptera do kontrolowanego odsysania w wersji sterylnej.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający oczekuje szczoteczek do zębów nasączonych substancją odświeżającą i nawilżającą, np. roztworem na bazie mięty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaferowania szczoteczek do zębów nasączonych substancją odświeżającą i nawilżającą .

Pytanie nr 3

Prosimy o dopuszczenie szczoteczek z małą główką, z włosiem wykonanym z jednego odlewu z rączką, z wbudowaną opcją odsysania (regulowana siła ssania). Zestaw gotowy do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania szczoteczki o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 28**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wymaga - Gąbki do jamy ustnej z odsysaniem oraz łącznika lub adaptera do kontrolowanego odsysania w wersji sterylnej ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza lecz nie wymaga zaoferowania gąbki do jamy ustnej z odsysaniem oraz łącznika lub adaptera do kontrolowanego odsysania w wersji sterylnej.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający oczekuje gąbek do jamy ustnej nasączonych substancją odświeżającą i nawilżającą, np. roztworem na bazie mięty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania gąbek do jamy ustnej nasączonych substancją odświeżającą i nawilżającą,

Pytanie nr 3

Prosimy o dopuszczenie aplikatora służącego do pędzlowania [gumowa główka z wbudowaną funkcją odsysania – regulowana siła ssania). Zestaw gotowy do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania aplikatura do pędzlowania o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 27 i 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie ilości próbek do 3 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Dotyczy części nr 30**Pytanie nr 1****Część 30, poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Pytanie nr 2

pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Pytanie nr 3

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetoczeń z komorą kroplową z medycznego PCV bez ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządów do przetoczeń z komora kroplową wykonaną z medycznego PVC bez ftalanów .

Pytanie nr 4

Poz. 3,5

Prosimy o wyłączenie pozycji 3 i 5 w celu złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Dotyczy projektów umowy :

Pytanie nr 1

Dotyczy projektu umowy § 8 pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 3% na 1%?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Pytanie nr 2

Dotyczy projektu umowy § 8 pkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 10% na 5%?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 3

Dotyczy zapisów umowy § 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Dostawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o dodanie zapisu we wzorze umowy, że w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, natomiast cena netto pozostanie bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 5

§ 8 ustęp 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej za opóźnienie w dostawie do poziomu 2% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 6

Dotyczy § 8 pkt 1 wzoru umowy

W projekcie Umowy paragraf 8 pkt 1 jest zapis: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 3% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 15 % wartości brutto niedostarczonego towaru.”

Ustalona przez zamawiającego kara umowna w wysokości 3% sprawia, że strony umowy nie są równoprawne, ponieważ w wypadku nieterminowości w płatnościach Zamawiający zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej tj. 0,1%. Zapis taki sprzeczny jest z art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, oraz z art. 5 KC - „Nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współzycia społecznego.” i art. 353 KC - tj niezgodności umowy z zasadami współzycia społecznego, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie

jest niedozwolone. Wygórowane kary umowne naruszają także jedną z naczelných zasad PZP zawartą w art. 7 ust. 1 - zasadę uczciwej konkurencji. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,1%.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 7

Pytanie 1 - Ad § 3

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że Zmniejszenie zakresu wartościowego umowy nie przekroczy 20% wartości umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 8

Pytanie 2 - Ad § 8 ust. 1

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na 0,3% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Olsztynie
Irena Kierzkowska
(Podpis osoby uprawnionej)