

Poznań, dn. 18.09.2020
EZ/350/62/2020/658

Do zainteresowanych
Udziałem w przetargu

Dotyczy przetargu 62/2020

Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu modyfikuje treść siwz w załączniku nr 6 w pak. 32.
W kolumnie 3 powinna być wpisana ilość opakowań a nie sztuk przy zachowaniu 1op. =100szt.

Treść po modyfikacji:

L.p.	Przedmiot zamówienia	J. m.	Ilość
1	2	3	4
1.	Igła do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków. Rozmiar : 18G - 1,2mm x 40mm (1 opakowanie = 100 szt.) Igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem. Wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej, zgodnie z normą PN-EN-ISO 7864. Boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczony na szczycie igły, umożliwiający swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku, poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiołki. Bezwzględnie wymaga się, aby igła przy wyciąganiu z ampułki/fiołki nie powodowała wykrawania, wykruszania ani zahaczania korka. Sterylne, jednorazowego użytku, bez lateksu, PVC oraz ftalanów; pakowane pojedynczo po 100 szt.; w opakowanie foliowo-papierowe typu blister pack. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dostarczenia na wezwanie 1 op.-100 szt. próbek celem przetestowania.	Op.	2500

Odpowiedzi na pytania:

1) Z uwagi na sytuację związaną z COVID prosimy zamawiającego w pakiecie 47 pozycja 4 „Maska ochronna, do zastosowań w środowisku medycznym, zgodna z klasyfikacją FFP3, NR, D, z zamkniętym zaworem wydechowym, posiadająca trójwarstwowy filtr wykonany z polipropylenu. Brak zawartości lateksu Trójpanelowa składana konstrukcja pozwalająca na większą ruchomość twarzy, wygodę oraz łatwość przechowywania. Maskę winna spełniać wymagania dyrektyw 89/686/EWG (dla

środków ochrony indywidualnej) i 93/42/EWG (dla wyrobów medycznych). Spełniająca wymagania norm EN 14683:2005, EN 149:2001+A1:2009. Typ IIR z efektywnością filtrowania min 99%, odporność na rozpryski ≥ 120 mmHg. Włóknina filtracyjna o niskich oporach oddychania na poziomie 1,13 mbar dla przepływu 95 l/min. Maska powinna posiadać kłapkę pod brodą ułatwiającą zakładanie, regulacje oraz w celu uzyskania komfortowego dopasowania. Taśmy nagłowia wykonane z materiału poprawiającego komfort na poziomie szyi, twarzy i głowy, oznaczone certyfikatem CE. Brak zawartości lateksu w maskach. Pakowana indywidualnie w higieniczne opakowania foliowe.”

o dopuszczenie warunkowych dostaw zastępczej maski ochronnej do zastosowań w środowisku medycznym bez zaworu z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Odp. Zamawiający modyfikuje poz. 4 w pakiecie 47 w następujący sposób, iż dokonuje podziału na poz. 4a : Półmaska medyczna do zabiegów wysokiego ryzyka z zakrytym zaworem oraz poz. 4b: Półmaska medyczna do zabiegów wysokiego ryzyka bez zaworu.

Modyfikacja treści siwz w pakiecie 47

Zapis po modyfikacji:

L.p.	Przedmiot zamówienia	J. m.	Ilość
1	2	3	4
1.	<p>Maska chirurgiczna kaczy dziób. Maska chirurgiczna ukształtowana tzw. „kaczy dziób”, wiązana, trójwarstwowa, wykonana całkowicie z polipropylenu, niepyląca, bez zawartości włókien celulozowych i wiskozowych, komfortowa dzięki nie przyleganiu do ust i nozdrzy, bez zawartości włókien szklanych, hipoalergiczna i antystatyczna, usztywnienie na nos wykonane z metalu porytego polietylenem antyalergiczne, skuteczność filtracji bakteryjnej BFE min. 99,5%, ciśnienie różnicowe Delta P $\leq 35,3$ Pa. Maska posiadająca właściwość odporności na przesiąkanie płynów minimum 120 mmHg. Maska spełniająca wymogi dla masek chirurgicznych zgodnie z EN 14 683 dla typu II R. Brak zawartości lateksu w maskach.</p>	szt.	6000
2.	<p>Maska chirurgiczna czterowarstwowa. Maska chirurgiczna wiązana na troki. Wykonana z czterowarstwowej włókniny polipropylenowej, niepyląca, bez zawartości włókien celulozowych i wiskozowych. Odporna na przesiąkanie. Maska odporna na przesiąkanie min. 120 mmHg, skuteczność filtracji mikroorganizmów BFE na poziomie min. 98%; stosunek oporu oddechowego do ciśnienia różnicowego min. 29,4 Pa., bez zawartości włókien szklanych, hipoalergiczna. Maska spełniająca wymogi dla masek chirurgicznych zgodnie z EN 14 683 dla typu II R. Brak zawartości lateksu w maskach. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dostarczenia na wezwanie 5 szt. próbek celem przetestowania.</p>	szt.	2000
3.	<p>Półmaska medyczna bez zaworu. Maska ochronna, pakowana indywidualnie w higieniczne opakowanie, zgodna z klasyfikacją FFP2, NR, D, bez zaworu, kodowana kolorem. Trójwarstwowy filtr wykonany z polipropylenu. Składana, konstrukcja trójpanelowa pozwalająca na większą ruchomość twarzy, wygodę oraz łatwość przechowywania. Waga maski maksymalnie 10g. Maska winna spełniać wymagania dyrektyw 89/686/EWG (dla środków ochrony indywidualnej) i 93/42/EWG (dla wyrobów medycznych). Spełniająca wymagania norm EN 14683:2005, EN 149:2001+A1:2009. Typ IIR z efektywnością filtrowania min 94%, oznaczone certyfikatem CE. Maska powinna posiadać kłapkę pod brodą ułatwiającą zakładanie, regulacje oraz w celu uzyskania komfortowego dopasowania. Taśmy nagłowia wykonane z materiału poprawiającego komfort na poziomie szyi, twarzy i głowy. Odporność na rozpryski ≥ 120 mmHg, opór powietrza</p>	szt.	3000

	wdychanego i wydychanego < 49 Pa/cm ² . Brak zawartości lateksu w maskach.		
4.a	<p>Półmaska medyczna do zabiegów wysokiego ryzyka z zakrytym zaworem .</p> <p>Maska ochronna, do zastosowań w środowisku medycznym, zgodna z klasyfikacją FFP3, NR, D, z zakrytym zaworem wydechowym, posiadająca trójwarstwowy filtr wykonany z polipropylenu. Brak zawartości lateksu Trójpanelowa składana konstrukcja pozwalająca na większą ruchomość twarzy, wygodę oraz łatwość przechowywania. Maskę winna spełniać wymagania dyrektyw 89/686/EWG (dla środków ochrony indywidualnej) i 93/42/EWG (dla wyrobów medycznych). Spełniająca wymagania norm EN 14683:2005, EN 149:2001+A1:2009. Typ IIR z efektywnością filtrowania min 99%, odporność na rozpryski ≥ 120 mmHg. Włóknina filtracyjna o niskich oporach oddychania na poziomie 1,13 mbar dla przepływu 95 l/min. Maskę powinna posiadać kłapkę pod brodą ułatwiającą zakładanie, regulację oraz w celu uzyskania komfortowego dopasowania. Taśmy nagłowia wykonane z materiału poprawiającego komfort na poziomie szyi, twarzy i głowy, oznaczone certyfikatem CE. Brak zawartości lateksu w maskach. Pakowana indywidualnie w higieniczne opakowania foliowe.</p> <p>Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dostarczenia na wezwanie 2 szt. próbek celem przetestowania.</p>	szt.	400
4.b	<p>Półmaska medyczna do zabiegów wysokiego ryzyka bez zaworu</p> <p>Maska ochronna, do zastosowań w środowisku medycznym, zgodna z klasyfikacją FFP3, NR, D, bez zaworu, posiadająca trójwarstwowy filtr wykonany z polipropylenu. Brak zawartości lateksu Trójpanelowa składana konstrukcja pozwalająca na większą ruchomość twarzy, wygodę oraz łatwość przechowywania. Maskę winna spełniać wymagania dyrektyw 89/686/EWG (dla środków ochrony indywidualnej) i 93/42/EWG (dla wyrobów medycznych). Spełniająca wymagania norm EN 14683:2005, EN 149:2001+A1:2009. Typ IIR z efektywnością filtrowania min 99%, odporność na rozpryski ≥ 120 mmHg. Włóknina filtracyjna o niskich oporach oddychania na poziomie 1,13 mbar dla przepływu 95 l/min. Maskę powinna posiadać kłapkę pod brodą ułatwiającą zakładanie, regulację oraz w celu uzyskania komfortowego dopasowania. Taśmy nagłowia wykonane z materiału poprawiającego komfort na poziomie szyi, twarzy i głowy, oznaczone certyfikatem CE. Brak zawartości lateksu w maskach. Pakowana indywidualnie w higieniczne opakowania foliowe.</p> <p>Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dostarczenia na wezwanie 2 szt. próbek celem przetestowania.</p>	Szt.	400

2) Prosimy zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 50 kieszeni o wymiarach 50cm x 60cm z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Odp. Tak. Zamawiający dopuszcza.

3) Pakiet nr 13 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie układu jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, rury o długości 3metr, z dodatkową rurą o długości

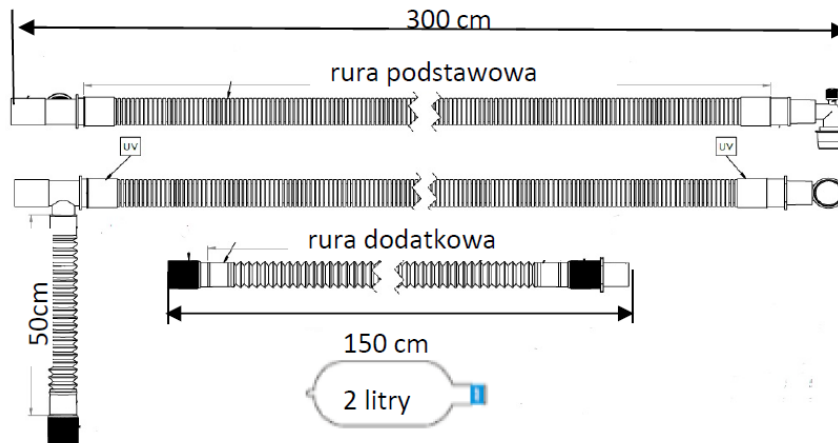
150cm, rura wydechowa o regulowanej długości do 50 cm do podłączenia do aparatu , z możliwością ustawienia również długości 40 cm.? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Odp. Tak, dopuści.

4) Pakiet nr 13 poz. 1:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,18 cm H₂O i wydechowy 0,22 cm H₂O przy przepływie 10 l/min”, gdyż są to parametry możliwe do uzyskania w warunkach laboratoryjnych, nie dających się uzyskać w warunkach szpitalnych.

Odp. Tak, zamawiający odstąpi od wymogu.



5) Pakiet nr 13 poz. 2:

Zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji prosimy o wydzielenie z pakietu filtra oddechowego elektrostatycznego , gdyż jest to produkt znajdujący się w ofercie tylko i wyłącznie jednego dystrybutora na terenie RP i tylko jeden oferent może złożyć ofertę w obecnej formie zapisów SIWZ.

Odp. Tak, wydzieli. W związku z tym dotychczasowa poz. 2 w pakiecie 13 stanowi nowy pakiet i otrzymuje numer 56.

Zmienia się wartość wadium jaki trzeba wnieść w pakiecie 13 i w nowym pakiecie 56:

Pakiet 13 – wadium w wysokości - 347zł

Pakiet 56 – wadium w wysokości - 41zł.

6) Pakiet nr 15 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski krtaniowej o równoważnych parametrach :

- Wzmocniony koniuszek nie podwijający się w trakcie zakładania maski, blokujący ponadto górny zwieracz przełyku.
- Dren do napełniania mankieta wchodzący w sposób gwarantujący bezpieczeństwo
- Poślizgowa powierzchnia mankieta ułatwiająca zakładanie.
- Wyjątkowo miękki mankieta zapewniający najlepsze przyleganie przy minimalnym nacisku na słuzówkę.
- Znaczniki głębokości kontrolujące prawidłowe usytuowanie maski.
- Sterylność opakowania umożliwiająca natychmiastowe użycie.
- Kodowana kolorem torebka ochronna z zamieszczoną instrukcją użycia.
- Dostępność w 8 rozmiarach uwzględniających szerokie spektrum pacjentów.
- Bezpieczna podczas stosowania w środowisku MRI
- Bezpieczna pod względem zawartości szkodliwych związków chemicznych: ftalanów (w tym DEHP) oraz BPA
- Nie zawiera lateksu



Odp. Tak, dopuści.

7) Pakiet nr 16 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski krtaniowej o równoważnych parametrach :

- Wykonana z wolnego od ftalanów PCV
- Produkt sterylny
- Zintegrowany kanał zapewniający dostęp gastryczny
- Zgodne z budową anatomiczną gardła wygięcie
- możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej
- mankiet gwarantujący utrzymanie szczelności przy wartości ciśnienia do 40 cm H₂O (zgodnie z udokumentowanymi badaniami)
- zintegrowane usztywnienie zapobiegające przed niedrożnością spowodowaną zagryzieniem rurki
- balonik kontrolny umożliwiający identyfikację rozmiaru maski oraz precyzyjne określenie stopnia wypełnienia mankieta
- Znaczniki głębokości kontrolujące prawidłowe usytuowanie maski
- Znaczniki ułatwiające prowadzenie elastycznego endoskopu
- Bezpieczna podczas stosowania w środowisku MRI
- Bezpieczna pod względem zawartości szkodliwych związków chemicznych: ftalanów (w tym DEHP) oraz BPA
- Nie zawiera lateksu



Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga kanału wypełnienia mankietu z systemem monitorowania ciśnienia w mankiecie z zakończeniem manometrem z trójkolorową podziałką oraz dystalnych skrzydełek bocznych, zapobiegających wklonowaniu nagłośni.

8) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 4 Igły do znieczuleń w rozmiarach: poz. 1 25G/90mm i 27G/90mm; poz. 2 25G/100mm; poz. 3 22G/90mm; poz. 4 Prowadnic do igieł G20 x 38mm; pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga igieł o długości 88mm (w rozmiarach 25G, 27G typu Pencil-Point oraz 22G typu Quinke) oraz 103mm (w rozmiarze 25G typu Pencil-Point) oraz opisanej prowadnicy w poz. 1.4 tj. G20 x 13"8".

9) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 25 - Pasek do mocowania rurek tracheotomijnych; Dwuelementowy pasek do mocowania rurek tracheostomijnych, nie powodujący otarć.

- pasek „1” długości 32 cm, szerokość 2,5 cm, z rzepem mocującym dł. 7 cm (± 1 cm)
- pasek „2” długości 10 cm, szerokość 2,5 cm, z rzepem mocującym dł. 7 cm (± 1 cm), oraz drugi rzep dł. 7 cm (± 1 cm), szerokość ok. 0,5 cm służący do repozycjonowania na pasku „1”. Całość jałowa, jednorazowego użytku, pasek pakowany pojedynczo.

Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności 36 miesięcy od daty dostawy.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza ze względu na zbyt małą długość.

10) Dotyczy Pakietu nr 28:

1.Czy Zamawiający dopuści osłonkę: uniwersalna, bezlateksowa osłonka na sondę w rozmiarze 15cmx120 cm, posiadającą opaskę gumową, paski; taśmy oraz żel. Sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Nazwa i opis stosowania w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Odp. Zamawiający dopuszcza sondę w rozmiarze 15cm x 120cm.

11) **Pakiet 25 pozycja 1** – Czy zamawiający dopuści pasek do mocowania rurek trachostomijnych mikrobiologicznie czysty, niesterylny, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza.

12) **Pakiet 25 pozycja 1** – Czy zamawiający dopuści pasek do mocowania rurek trachostomijnych o wymiarach:

-szerokość w szerszym miejscu – 2,5cm

-szerokość w węższym miejscu 1 cm

-1 pasek – 28,5 cm długości + 3,5 cm rzep

-2 pasek 18,5 cm długości + 3,5 cm rzep

-możliwość zamocowania drugiego rzepa do dłuższego lub krótszego paska (do wyboru przez zamawiającego), kształcie jak na załączonym zdjęciu, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?



Odp. Tak, zamawiający dopuszcza.

13) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 1 układ oddechowy współosiowy o długości 1,6m typu rura w rurze, w skład którego wchodzi : rura wewnętrzna 18mm, rura zewnętrzna 30mm, dodatkowa rura o regulowanej długości, bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 2 L, linia kapno, łącznik kolankowy, obrotowy 22M/15F, łącznik prosty 22M/22M, łącznik tlenowy 22M, dodatkowa rura do worka o długości 40-200cm, tester szczelności? Układ jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności, okres ważności 12 miesięcy od daty dostawy?

Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga długości układu oddechowego min. 2,7 m.

14) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 2 filtr oddechowy elektrostatyczny, z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji p/bakteryjnej i p/wirusowej 99,999%, minimalna objętość oddechowa 200 ml, przestrzeń martwa 67 ml, waga filtra 40 g, czas stosowania do 24 godzin?

Odp. Tak, dopuści, pod warunkiem, że filtr będzie umożliwiał przeprowadzenie nebulizacji bez konieczności rozłączania obwodu oddechowego pacjenta, oraz będzie miał zintegrowaną w jednej obudowie zastawkę zapewniającą utrzymanie systemu zamkniętego i przepływu nebulizatu z ominięciem warstwy filtracyjnej i warstwy wymiennika ciepła i wilgoci

15) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 2 filtr oddechowy elektrostatyczny, z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji p/bakteryjnej i p/wirusowej 99,998%, minimalna objętość oddechowa 150 ml, przestrzeń martwa 42 ml, waga filtra 23 g, czas stosowania do 24 godzin?

Odp. Nie, nie dopuści (dopuszczenie pytania 2)

16) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 40 poz. 1 rurki ustno- gardłowe typu Guedel dla dorosłych Rurki, wykonane z jednoczęściowej konstrukcji eliminującej zagrożenie związane z niewłaściwym połączeniem, zwiększający bezpieczeństwo pacjenta, wyposażony w miękką końcówkę zmniejszającą ryzyko uszkodzenia tkanki materiałów, kodowane kolorystycznie, z gładko zaokrąglonymi krawędziami, w dwóch rozmiarach CH2 /80mm oraz CH3 / 90mm, sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo, z nr serii i data ważności na każdym pojedynczym opakowaniu, opis i nazwa w języku polskim, okres ważności 12 miesięcy od daty dostawy?

Odp. Tak, dopuści.

17) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 44 prowadnicę jednorazową Bougie z atraumatyczną końcówką typu Coude zmniejszającą ryzyko urazu pacjenta, z trzema znacznikami głębokości na prowadnicy, z powierzchnią o małym współczynniku tarcia, całkowita długość prowadnicy 70 cm w rozmiarze 15FR i 10 FR, nie zawierającą lateksu, sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo? Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności, opis w języku polskim, okres ważności 12 miesięcy od daty dostawy?

Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga prowadnicy z zakończeniem giętkim sterowanym za pomocą suwaka.

18) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 49 dren karbowany, rozciągalny w zakresie 40/200cm z polipropylenu, o średnicy 22mm, złącza sztywne 22F-22F, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo, jednorazowego użytku, na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności z okresem ważności 12 miesięcy od daty dostawy?

Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga drenu sterylnego.

19) Pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do 24-godzinnej toalety do jamy ustnej na 6 procedur o składzie:

2 opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni, roztwór 0,12% chlorheksydy (10 ml) w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

4 opakowania każde zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, roztwór 0,12% chlorheksydy

(10 ml) w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Oferowany zestaw jest pakowany w kartonowe pudełko z możliwością postawienia w pobliżu pacjenta. Pudełko posiada specjalne miejsce na umieszczenie danych identyfikacyjnych pacjenta. Pojedyncze opakowania są spakowane w odpowiedniej kolejności, przez co kartonowe pudełko pełni funkcję dyspensera i pozwala popierać opakowania w odpowiedniej kolejności. Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ jest to 100% procedur więcej od tych jakie potrzebuje zamawiający.

20) Pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do 24-godzinnej toalety do jamy ustnej na 6 procedur o składzie:

2 opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni, roztwór 1,5% nadtlenu wodoru (10 ml) w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

4 opakowania każde zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, roztwór 1,5% nadtlenu wodoru (10 ml) w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Oferowany zestaw jest pakowany w kartonowe pudełko z możliwością postawienia w pobliżu pacjenta. Pudełko posiada specjalne miejsce na umieszczenie danych identyfikacyjnych pacjenta. Pojedyncze opakowania są spakowane w odpowiedniej kolejności, przez co kartonowe pudełko pełni funkcję dyspensera i pozwala popierać opakowania w odpowiedniej kolejności. Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ jest to 100% procedur więcej od tych jakie potrzebuje zamawiający.

21) Pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do 24-godzinnej toalety do jamy ustnej na 6 procedur o składzie:

2 opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni, roztwór 0,12% chlorheksydy w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

4 opakowania każde zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, roztwór 1,5% nadtlenu wodoru (10 ml) w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Oferowany zestaw jest pakowany w kartonowe pudełko z możliwością postawienia w pobliżu pacjenta. Pudełko posiada specjalne miejsce na umieszczenie danych identyfikacyjnych pacjenta. Pojedyncze opakowania są spakowane w odpowiedniej kolejności, przez co kartonowe pudełko pełni funkcję dyspensera i pozwala popierać opakowania w odpowiedniej kolejności. Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ jest to 100% procedur więcej od tych jakie potrzebuje zamawiający.

22) Pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do 24-godzinnej toalety do jamy ustnej na 6 procedur o składzie:

2 opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni, roztwór chlorku cetylopirydyny w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

4 opakowania każde zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, roztwór chlorku cetylopirydyny w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Oferowany zestaw jest pakowany w kartonowe pudełko z możliwością postawienia w pobliżu pacjenta. Pudełko posiada specjalne miejsce na umieszczenie danych identyfikacyjnych pacjenta. Pojedyncze opakowania są spakowane w odpowiedniej kolejności, przez co kartonowe pudełko pełni funkcję dyspensera i pozwala popierać opakowania w odpowiedniej kolejności. Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ jest to 100% procedur więcej od tych jakie potrzebuje zamawiający.

23) Pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do 24-godzinnej toalety do jamy ustnej na 3 procedury o składzie:

2 opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni, roztwór 0,12% chlorheksydyny w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

1 opakowanie każde zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, roztwór 0,12% chlorheksydyny (10 ml) w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Oferowany zestaw jest pakowany w kartonowe pudełko z możliwością postawienia w pobliżu pacjenta. Pudełko posiada specjalne miejsce na umieszczenie danych identyfikacyjnych pacjenta. Pojedyncze opakowania są spakowane w odpowiedniej kolejności, przez co kartonowe pudełko pełni funkcję dyspensera i pozwala popierać opakowania w odpowiedniej kolejności. Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza.

24) Pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do 24-godzinnej toalety do jamy ustnej na 3 procedury o składzie:

2 opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni, roztwór 1,5% nadtlenu wodoru w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

1 opakowanie każde zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, roztwór 1,5% nadtlenu wodoru

(10 ml) w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Oferowany zestaw jest pakowany w kartonowe pudełko z możliwością postawienia w pobliżu pacjenta. Pudełko posiada specjalne miejsce na umieszczenie danych identyfikacyjnych pacjenta. Pojedyncze opakowania są spakowane w odpowiedniej kolejności, przez co kartonowe pudełko pełni funkcję dyspensera i pozwala popierać opakowania w odpowiedniej kolejności. Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza.

25) Pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do 24-godzinnej toalety do jamy ustnej na 3 procedury o składzie:

2 opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni, roztwór 0,12% chlorheksydyny w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

1 opakowanie każde zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, roztwór 1,5% nadtlenu wodoru (10 ml) w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Oferowany zestaw jest pakowany w kartonowe pudełko z możliwością postawienia w pobliżu pacjenta. Pudełko posiada specjalne miejsce na umieszczenie danych identyfikacyjnych pacjenta. Pojedyncze opakowania są spakowane w odpowiedniej kolejności, przez co kartonowe pudełko pełni funkcję dyspensera i pozwala popierać opakowania w odpowiedniej kolejności. Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza.

26) Pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do 24-godzinnej toalety do jamy ustnej na 3 procedury o składzie:

2 opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni, roztwór chlorku cetylopirydyny w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

1 opakowanie każde zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z 2 otworami ssącymi, z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, roztwór chlorku cetylopirydyny w rozdzielalnej saszetce, 1 saszetkę żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem (3 ml) oraz 1 gąbkę aplikator.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Oferowany zestaw jest pakowany w kartonowe pudełko z możliwością postawienia w pobliżu pacjenta. Pudełko posiada specjalne miejsce na umieszczenie danych identyfikacyjnych pacjenta. Pojedyncze opakowania są spakowane w odpowiedniej kolejności, przez co kartonowe pudełko pełni funkcję dyspensera i pozwala popierać opakowania w odpowiedniej kolejności. Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza.

27) Pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu yankauer, uniwersalny uchwyt ssący oraz łącznik „Y” dołączone osobno?

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza.

28) Pakiet 14 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną ukośną zastawką do regulacji siły odsysania z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z roztworem 1,5% nadtlenu wodoru w rozdzielanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 ml żelu nawilżającego jamę ustną (w składzie m.in. aloes, który ma właściwości łagodzące). Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej, skuteczny w redukcji VAP. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I? Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej czy sposób klasyfikacji zestawów) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje zestawu wg siwz czyli zestawu do 24 godz. toalety jamy ustnej na 3 procedury.

29) Pakiet 14 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną ukośną zastawką do regulacji siły odsysania z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z roztworem 0,05% chlorku cetylopirydyny w rozdzielanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 ml żelu nawilżającego jamę ustną (w składzie m.in. aloes, który ma właściwości łagodzące). Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej, skuteczny w redukcji VAP. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I? Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej czy sposób klasyfikacji zestawów) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje zestawu wg siwz czyli zestawu do 24 godz. toalety jamy ustnej na 3 procedury.

30) Pakiet nr 48 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kombinezon z kapturem i tym samym umożliwi wycenę pakietu bez pozycji nr 2 (kaptur ochrony)?

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy siwz.

31) Pakiet nr 31 Czy Zamawiający dopuści zgłębniki wykonane z przezroczystego poliuretanu, podziałka centymetrową oraz linią kontrastującą w RTG. Końcówka zgłębnika posiadająca dwa otwory boczne i jeden główny na końcu cewnika. Mandryn zabezpieczony końcówką kulkową w celu ułatwienia wprowadzania. Rozmiar 10 i 12 Ch długość 125 cm?

Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymaga cewnika rozmiaru 10 i 12 CH o dł. 110cm.

32) pakiet 7: Czy Zamawiający dopuści, jako równoważny, dren typu REDON z perforacją krzyżową na odcinku 14 cm? Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej i bezpiecznej procedury medycznej, zgodnie z przeznaczeniem oraz jest powszechnie stosowany w zakładach ochrony zdrowia.

Należy również zaznaczyć, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym. Nadto dopuszczenie ww. pozwoli złożyć konkurencyjne oferty, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odp. Tak, dopuści pod warunkiem, że dren będzie posiadał podziałkę.

33) pakiet 7 i 33:

Czy Zamawiający w związku z postanowieniem zawartym w art. 14 ust. 2 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., które brzmi następująco: „**Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów**” odstąpi od wymogu, aby opakowania zaopatrzone były w opis sporządzony w języku polskim?

W razie niedopuszczenie powyższego prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odp. Zamawiający wymaga, aby oznakowanie wyrobów z pakietów 7 i 33 miały opisy (czyli nazwę wyrobu) w języku polskim, zgodnie z art. 14 ust. 1 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., które brzmi następująco: „ **Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów**” - tzn. w pakiecie 7 nazwa to - Dren typ Redon, natomiast w pakiecie 33 – Kranik trójdrożny.

Wyroby te są bardzo powszechnie używane w szpitalu i cały personel medyczny (nawet pomocniczy) musi mieć możliwość właściwej i szybkiej identyfikacji w/w wyrobów.

34) Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odp. Zgodnie z wyjaśnieniem zamieszczonym na portalu UZP w powyższej kwestii: *Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.*

35) Dotyczy pakiet 13 poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania, w miejsce istniejących wymogów SIWZ, obwodów oddechowych, najwyższej jakości, wiodącego producenta o następujących parametrach: Anestetyczny układ oddechowy o przekroju podwójne D-gazy podawane pacjentowi są ogrzewane przez gazy wydychane (efektywność termiczna 5,4/4,5° C przy przepływie 10l/min). Gładkie powierzchnie wewnętrzne rur zapobiegają zaleganiu skroplin. Wdech i wydech może być podłączany do urządzenia zamiennie. Od strony pacjenta złączka kolankowa z portem kapno. Można stosować w środowisku MRI. Niebieskie miękkie i elastyczne końcówki łatwo się lokują na urządzeniu, tworząc szczelny układ. Może być stosowany u wszystkich pacjentów, począwszy od noworodków do pacjentów dorosłych (Informacja w instrukcji obsługi). Długość rur 280cm. Dodatkowa rura do worka 300 cm po rozciągnięciu na max. W zestawie worek bezlateksowy 2L. Waga rur <440g. Wolny od latex i DEHP. Na opakowaniu jednostkowym etykieta z nazwą w j. polskim oraz co najmniej: kod EAN, nazwa producenta, nr ref, LOT, daty produkcji oraz ważności, długość układu, znak CE.

Odp. Tak, dopuści

36) Dotyczy pakiet 13 poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania, w miejsce istniejących wymogów SIWZ, zestawów, najwyższej jakości, wiodącego producenta, składających się z: nebulizatora ze złączką T zabezpieczoną zastawką automatyczną (otwierającą się i zamykającą), która pozwala na podawanie leku bez otwierania obwodu oddechowego lub przerywania wentylacji oraz osobno pakowanego filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,999% , przeciwpłatkowej 99.999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność względem NaCl zgodna z ISO –min. 78%, objętość oddechowa 150-1000ml, przestrzeń martwa max 38 ml, waga filtra 32 g, czas stosowania do 24 godzin. Opak.handl.50szt.

Odp. Nie, nie dopuści, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

37) Dotyczy pakiet 15

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie, w miejsce istniejących wymogów SIWZ, masek wiodącego producenta, LMA/Teleflex, o parametrach technicznych i użytkowych znacznie wyższych od wymaganych, mianowicie: Maska o zaletach masek wielokrotnego użytku (miękkosć, elastyczność) z mankietem wykonanym z nieprzeziernego silikonu, a rurka z PCV, z uźebrowaniem chroniącym przed wklonowaniem nagłośni, mankiet i rurka połączone szczelnie w taki sposób, że stanowią jedną całość, grzbietowa część mankieta jest wzmocniona, co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, niewbudowany w ścianę rurki oddechowej dren do napełniania mankieta umożliwia odsunięcie co zapobiega przegryzieniu. Dren do napełniania mankieta wychodzi z mankieta. Mankiet i rurka pozbawiona lateksu, DEHP, i bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym, dodatkowo rozmiar widnieje na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie jednostkowe typu folia papier, handlowe- niepodzielne karton. Instrukcja użycia obecna w każdym opakowaniu handlowym. Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (70-100kg), dla rozm. 6 (>100kg). Sterylne, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Odp. Tak, dopuści

38) **Pakiet nr 9, Pozycja nr 1** – Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie 6-miesięcznych zestawów do szynowania moczowodów o rozmiarze 4.7 Fr, 26 cm z dwoma rodzajami popychaczy do wyboru – popychacz do URS o dł. 70 cm, lub popychacz sterowalny o długości 50 cm, długość drutu w zestawie 145cm?

Odp. Zamawiający dopuści 6-cio miesięczny zestaw o rozmiarze 4,7 F/ 26 cm z popychaczem 50 cm o dł. drutu 145 cm.

39) **Dotyczy Zadania 2**

Czy Zamawiający w zadaniu 2 zezwoli na złożenie oferty tylko do pozycji 1 zachowując wszystkie parametry techniczne opublikowane w pozycji 1.

Odp. Nie, nie dopuści. Pakiet stanowi komplet zestawów do leczenia plastyki pochwy tj. poz. 1 przedniej, poz. 2 tylnej.

40) **Czy zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2, poz. 1:**

zestaw operacyjny do leczenia plastyki pochwy **przedniej** złożony z siatki jednorodnej, niewchłanialnej, o anatomicznym kształcie, trapez z 4 ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość 84%, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), podstawa górna 5 cm, podstawa górna 8 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), pakowany pojedynczo, z polskimi napisami, nr serii i datą ważności na każdym opakowaniu.

oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej do metody przezzasłonowej?

Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga jednorazowego narzędzia do zakładania siatki metodą przezłonową "out-in".

41) **Czy zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2, poz. 2:**

zestaw operacyjny do leczenia plastyki pochwy **tylnej** złożony z siatki jednorodnej, niewchłanialnej, o anatomicznym kształcie, 2 ramiona pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość max 1870 µm, wysokość implantu 12 cm, szerokość 3,5 cm, długość ramion 45 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), pakowany pojedynczo, z polskimi napisami, nr serii i datą ważności na każdym opakowaniu

oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej do implantacji w/w zestawu?

Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga jednorazowego narzędzia do zakładania siatki przez pośladki.

42) Dotyczy w Pakiecie nr 2, poz. 1, 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie **próbek niesterylnych** do w/w pozycji w razie wezwania?

Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający (w razie wezwania) wymaga próbek sterylnych, gdyż w przypadku próbki niesterylnej nie ma możliwości przetestowania produktu.

43) W razie wyrażenia zgody na jedną z pozycji w pakiecie 12 prosimy o jej wydzielenie i utworzenie odrębnego pakietu. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert.

Odp. Nie, nie dopuści. Pakiet stanowi komplet zestawów do leczenia plastyki pochwy tj. poz. 1 przedniej, poz. 2 tylnej.

44. Dotyczy zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej** przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odp. Zgodnie z wyjaśnieniem zamieszczonym na portalu UZP w powyższej kwestii: *Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.*

45) Pakiet 50

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kieszeni o wymiarach 51x56cm.

Odp. Tak. Zamawiający dopuszcza.

46) Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:
 - a) zwłoki w realizacji zamówienia Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę 0,2% kwoty brutto **części zamówienia** za każdy dzień zwłoki niezrealizowanej w terminie części zamówienia, łącznie nie więcej niż **10%** wartości brutto niezrealizowanej w terminie **części zamówienia**;
 - b) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Przedmiotów umowy lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości:
 - 5 % łącznej wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy,
 - c) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy opóźnienie w dostawie będzie przekraczać 15 dni roboczych od dnia określonego na podstawie § 2 ust. 3a niniejszej umowy lub w przypadku trzykrotnej uzasadnionej reklamacji:
 - 5 % łącznej wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

Odp. Zamawiający nie widzi potrzeby wprowadzania proponowanej zmiany.

Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie jednakowym dla obu stron, w związku z czym jakakolwiek zmiana będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego

47) Pakiet 2 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści implant o anatomicznym kształcie z czterema ramionami, materiał: polipropylen monofilamentowy, wielkość oczek >1,2 mm², grubość siatki ok. 3 mm, gramatura ok.45g/m², rozmiar: całkowita szerokość siatki: ok. 41,8 cm, długość ramienia ok 14cm, szerokość części podtrzymującej 7,5 cm, długość części podtrzymującej ok. 11,5cm, na końcach ramion wypustki ułatwiające zamontowanie na aplikatorze?

Odp. Nie, nie dopuści. Zaoferowane parametry (wielkość oczek, grubość, rozmiar) znacznie (ok. 100%) odbiegają od opisanych przez zamawiającego.

48) Pakiet 2 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści implant o anatomicznym kształcie z dwoma ramionami, materiał: polipropylen monofilamentowy, wielkość oczek >1,2 mm², grubość siatki ok. 3 mm, gramatura ok.45g/m², rozmiar: całkowita szerokość siatki: ok. 31,8 cm, długość ramienia ok 12cm, szerokość części podtrzymującej 5 cm, długość części podtrzymującej ok. 8,7 cm, na końcach ramion wypustki ułatwiające zamontowanie na aplikatorze?

Odp. Nie, nie dopuści. Zaoferowane parametry (wielkość oczek, grubość, rozmiar) znacznie (ok. 100%) odbiegają od opisanych przez zamawiającego.

49) Pytania dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt b) oraz c) wzoru umowy wyrażenie „5% łącznej wartości brutto umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „5% niezrealizowanej wartości umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. 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.

Odp. Zamawiający nie widzi potrzeby wprowadzania proponowanej zmiany.

Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie jednakowym dla obu stron, w związku z czym jakakolwiek zmiana będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego

50) Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Odp. Zamawiający modyfikuje treść siwz w projekcie umowy poprzez wprowadzenie w § 6 dodatkowego ust. 6 o treści:

6. Przed odstąpieniem od umowy i jej rozwiązaniem z przyczyn określonych w § 6 ust. 1 pkt. c, Zamawiający pisemnie jednokrotnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy. W przypadku kolejnej realizacji dostaw z naruszeniem umowy Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy i jej rozwiązania ze skutkiem natychmiastowym.

Zamawiający informuje, iż na pozostałe pytania odpowiedzi zostaną udzielone w odrębnym terminie o czym wykonawcy zostaną niezwłocznie powiadomieni.

Przesuwa się termin składania i otwarcia ofert na dzień **08.10.2020r** – składanie ofert do godz. 8.00 i otwarcie ofert o godz. 12.00.

Z poważaniem
Z-ca Dyrektora ds. ekonomicznych
/-/mgr inż. Magdalena Kraszewska