

Samodzielny Publiczny
Wojewódzki Szpital Chirurgii Urazowej
im. Dra Janusza Daaba w Piekarach Śląskich
ul. Bytomska 62
41-940 Piekary Śląskie
Seksja d/s zamówień publicznych
Znak sprawy: DZP.270-17/12

.....
.....
.....

Dotyczy zamówienia publicznego ogłoszonego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą:
Dostawa opatrunków.

Numer ogłoszenia: 2012/S 82-134350; data wysłania ogłoszenia: 23.04.2012r.

Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Chirurgii Urazowej im. dra Janusza Daaba w Piekarach Śląskich ul. Bytomska 62, 41,940 Piekary Śląskie informuje, iż zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych do Zamawiającego wpłynęły następujące prośby o wyjaśnienia zapisów SIWZ, na które to zamawiający odpowiada:

PYTANIE 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie wzoru umowy o dopisanie paragrafu o brzmieniu:

„W związku z art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z dnia 13 czerwca 2011 r.) dopuszcza się zmianę niniejszej umowy poprzez obniżenie cen nabywanych wyrobów medycznych, w wypadku:

1) Obniżenia urzędowej ceny zbytu nabywanego wyrobu medycznego, w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej urzędowej ceny zbytu i nie wymaga aneksu do Umowy.

2) Obniżenia wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany wyrób, w przypadku nabywania od podmiotu będącego przedsiębiorcą prowadzącym obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej wysokości limitu finansowania i nie wymaga aneksu do Umowy. „ ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający zmodyfikuje SIWZ w zaproponowany sposób.

PYTANIE 2

Mając na uwadze art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696, ze zm.) prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający uzna za niezgodną ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia ofertę z ceną wyższą niż cena maksymalna określona tym przepisem, tj.

- w przypadku oferenta prowadzącego obrót hurtowy: cena wyższa niż urzędowa cena zbytu produktu stanowiącego podstawę limitu, powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa;

- w przypadku oferenta nieprowadzącego obrotu hurtowego: cena wyższa niż urzędowa cena zbytu oferowanego produktu.

Artykuł 9 wspomnianej ustawy zabrania świadczeniodawcom nabywania m.in. wyrobów medycznych po cenach wyższych niż określone w tym przepisie, a więc zamawiający nie może przyjąć takiej oferty. Taka oferta może być jednak najkorzystniejsza w świetle kryteriów określonych w SIWZ, co spowoduje wadę przetargu, jeśli zamawiający nie będzie miał podstaw do jej odrzucenia. Dlatego uzasadnione wydaje się odzwierciedlenie w SIWZ okoliczności wynikających z cytowanego art. 9 „ustawy refundacyjnej”, co zapewni pozytywną odpowiedź na postawione pytanie, zgodnie z zasadą, że wyjaśnienia SIWZ stają się jej integralną częścią.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający uzna taką ofertą za niezgodną z SIWZ.

PYTANIE 3

Pakiet nr 8

Poz. nr 1 i 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 8 dla poz. 1 i 3 testów paskowych innych producentów niż wskazani w SIWZ, dokonujących pomiaru stężenia glukozy we krwi w zakresie 10-600 mg/dl?

Odpowiedź:

zgodnie z siwz

szpital posiada glucometry Glucosense, Accu chec oraz iXell; paski muszą być kompatybilne z glucometrem

PYTANIE 4

Pakiet nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwolnienie z dostaw pilnych produktów z Pakietu nr 8?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z siwz

PYTANIE 5

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nie posiadających warstwy polimerowej natomiast rękawice jakie chcemy zaoferować są chlorowane, co ułatwia zakładanie rękawicy?

Odpowiedź:

zamawiający wymaga rękawic z warstwą polimerową

PYTANIE 6

Pakiet nr 6

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska przy określeniu grubości rękawicy na palcu?

Czy zamawiający wymaga aby grubość rękawicy na palcu wynosiła max 0,12 mm?

Odpowiedź:

tak, nastąpiła pomyłka pisarska zamawiającemu chodzi o rękawice o grubości na palcach 0,12 mm +/- 0,01 mm

PYTANIE 7

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic konfekcjonowanych po 150 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

tak zamawiający wyraża zgodę oczekuje zaproponowania 3334 op a 150 szt

PYTANIE 8

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 rękawiczki pakowane po 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilościowym $200\text{szt.} \cdot 2500 = 100\text{szt.} \cdot 5000$.

Odpowiedź:

tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 9

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki nitrylowe o grubości palca 0,10 mm dłoni 0,07 mm nadgarstka 0,05mm bez wewnętrznej warstwy polimerowej?

Odpowiedź:

zamawiający wymaga rękawic o grubości na palcach 0,12mm +/- 0,01 mm

PYTANIE 10

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni teksturowanej o grubości na palcach 0,14mm?

Odpowiedź:

zamawiający wymaga rękawic o grubości na palcach 0,12mm +/- 0,01 mm

PYTANIE 11

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź:

tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 12

Pakiet nr 10

Pozycja nr 1 - 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o mankiecie prostym i zgodne z normą EN455?

Odpowiedź:

zamawiający wymaga rękawic o mankiecie rolowanym

PYTANIE 13

Pakiet nr 5

Pozycja nr 3; 4; 5

Prosimy o wydzielenie poz. 3, 4 i 5 oraz utworzenie z nich odrębnego pakietu.

Odpowiedź:

zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu

PYTANIE 14

Pakiet nr 5

Pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni teksturowanej i barwie naturalnego lateksu?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 15

Pakiet nr 5

Pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni teksturowanej i barwie naturalnego lateksu?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 16

Pakiet nr 5

Pozycja nr 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarze M i L (damskim i męskim)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga rękawic w rozmiarze S,M,L

PYTANIE 17

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane, o powierzchni teksturowanej i o grubości na palcu 0,14 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga rękawic z wewnętrzną warstwą polimerową i o grubości na palcach 0,12 mm +/- 0,01 mm

PYTANIE 18

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 100szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 19

Pakiet nr 10

Pozycja nr 1 - 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o mankiecie prostym i zgodne z normą en 455?

Odpowiedź:

zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o mankiecie prostym wymaga rękawic o mankiecie rolowanym

PYTANIE 20

Pakiet nr 6

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska przy określaniu grubości rękawicy na palcu?

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający pisząc „grubość na palcach 12mm (+/-) 0,01 rozumie maksymalną grubość 0,013mm.

Odpowiedź:

Nastąpiła pomyłka pisarska zamawiający wymaga rękawic o grubości na palcach 0,12 mm +/- 0,01 mm

PYTANIE 21

Pakiet nr 6

Pozycja nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości wyceny w ww. pozycji na opakowania = 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 5000 opakowań.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 22

Pakiet nr 6

Pozycja nr 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu aby rękawiczki posiadały badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM-F-1671. Wymóg ten nie ma uzasadnienia merytorycznego, gdyż powinno się bazować na normach europejskich EN a nie na amerykańskich. Ponadto wprowadzenie takiego wymogu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.).

Poza tym proponowane przez nas rękawice są odporne na przenikanie wirusów co można stwierdzić na podstawie normy określającej poziom szczelności AQL (nie większy niż 1,0).

Odpowiedź:

zamawiający wymaga aby rękawice były przebadane na przenikalność wirusów ale nigdzie nie wskazał normy ASTM-F-1671, nigdzie również nie wskazał rodzaju badania, nie wykluczył również wykazania odporności na przenikanie wirusów na podstawie normy określającej poziom szczelności AQL.

PYTANIE 23

Pakiet nr 10

Pozycja nr 1 - 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych pudrowanych bez warstwy polimerowej lub rękawic chirurgicznych bezpudrowych polimeryzowanych. Proces polimeryzacji polega na pozbyciu się pudru z rękawicy tak więc Państwa opis rękawicy pudrowanej i jednocześnie polimeryzowanej budzi wątpliwości.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje do wymogu warstwy polimerowej w rękawicach

PYTANIE 24

Pakiet nr 10

Pozycja nr 1 - 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie wymaganej normy EN 566.

Czy Zamawiającemu nie chodziło przypadkiem o normę EN 556, która dotyczy sterylizacji wyrobów medycznych(co w przypadku rękawic chirurgicznych jest jak najbardziej zasadne).

Odpowiedź:

Tak, zamawiający miał na myśli normę EN 556, wkradła się omyłka pisarska.

PYTANIE 25

Dotyczy SIWZ pkt. 3 czas dostawy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu dostaw z 2 na 3-5 dni roboczych

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z siwz

PYTANIE 26

Dotyczy SIWZ pkt. 3 dostawy i składowanie

Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem składowanie? Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym [kurier](#) ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu.)

Odpowiedź:

Pod pojęciem: towar należy dostarczyć do apteki i składować w miejscu wskazanym przez pracownika apteki zamawiający ma na myśli dostarczenie towaru na teren szpitala, wyładowanie towaru z samochodu, dostarczenie towaru do pomieszczeń apteki poprzez wwiezienie windą lub

wniesienie na 1 piętro budynku, w którym znajduje się apteka oraz o ułożenie towaru NA TERENIE APTEKI w miejscu wskazanym przez pracownika apteki
dopiero ułożenie towaru w miejscu wskazanym przez pracownika apteki traktuje się jako dostarczenie towaru

PYTANIE 27

Dotyczy SIWZ pkt. 3 reklamacje

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby: reklamacje ilościowe, asortymentowe były rozpatrzone w ciągu trzech dni roboczych - zamawiający nie może odstąpić od tego wymogu ponieważ w przypadku błędnego dostarczenia towaru (inny towar, inna cena , inna ilość) zamawiający mógłby być postawiony w sytuacji braku towaru. Zamawiający jednak doda zapis aby reklamacje jakościowe były rozpatrywane w ciągu 7 dni roboczych.

PYTANIE 28

Pakiet nr 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie wymaganej normy EN 566.

Czy Zamawiającemu nie chodziło przypadkiem o normę EN 556, która dotyczy sterylizacji wyrobów medycznych(co w przypadku rękawic chirurgicznych jest jak najbardziej zasadne).

Odpowiedź:

Tak, zamawiający miał na myśli normę EN 556 , wkradła się omyłka pisarska

PYTANIE 29

Pakiet nr 8

Czy Zamawiający dopuści oferowanie pasków do innych glukometrów niż wymienione, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu odpowiednią ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów, opartych na metodzie biosensorycznej, posługujących się enzymem GDH – NAD, przy czym cena glukometrów, będzie zawarta w cenie pasków.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 30

Pakiet nr 6

Proszę o potwierdzenie czy nie nastąpiła oczywista omyłka i Zamawiający wymaga rękawic o grubości na palcach 0,12 mm +/- 0,01 mm?

Odpowiedź:

Tak nastąpiła pomyłka pisarska , zamawiający miał na myśli rękawice o grubości na palcach 0,12mm +/- 0,01 mm

PYTANIE 31

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 32

Pakiet nr 2, poz. 1-4

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienia czy skala na strzykawce ma odpowiadać nominalnej objętości strzykawki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie takich strzykawek dopuszcza również zaoferowanie strzykawek o objętości rozszerzonej

PYTANIE 33

Pakiet nr 2, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 34

Pakiet nr 2, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej luer-lock poj. 3ml firmy Becton Dickinson, skalowana co 0,1ml, końcówka położona centralnie, opakowanie sterylne papierowo-foliowe, pakowane po 200szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 35

Pakiet nr 2, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania po 125 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 36

Pakiet nr 2, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania po 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , oczekuje zaproponowania 34 op po 120 szt

PYTANIE 37

Pakiet nr 2, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 38

Pakiet nr 2, poz. 11-12

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki mają posiadać bezpośrednio na cylindrze oznaczenie producenta (logo) oraz typ strzykawki, co pozwala na właściwy wybór i kontrolę ustawienia menu pompy. Pragniemy nadmienić, światowi producenci strzykawek produkują ww. produkty o tej samej pojemności z przeznaczeniem do różnego typu pomp które podlegają różnym ustawieniom w menu pompy.

Odpowiedź:

Tak, strzykawki powinny posiadać na cylindrze oznaczenie producenta oraz typ strzykawki

PYTANIE 39

Pakiet nr 2, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do pomp infuzyjnych luer-lock – 50ml z rozszerzeniem do 60ml firmy Becton Dickinson, końcówka położona centralnie, wykonana z polipropylenu, tłok o podwójnym uszczelnieniu, z zabezpieczeniem przeciw wypadania tłoka,

bez lateksu, bez prostopadłego wycięcia na tłoku, wpisana w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego, opakowanie sterylne papierowo-foliowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki Becton Dickinson pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymogów siwz tzn zaproponowane strzykawki do pomp infuzyjnych muszą mieć możliwość stosowania w pompach infuzyjnych znajdujących się w szpitalu, czyli posiadać kalibrację zgodnie z zaleceniami producenta zawartymi w instrukcji obsługi pomp lub przedstawić oświadczenie producenta pomp potwierdzające posiadanie kalibracji, szpital posiada pompy infuzyjne Perfusor Space producent : B.Braun

PYTANIE 40

Pakiet nr 2, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do pomp infuzyjnych luer-lock – 50ml z rozszerzeniem do 60ml firmy Becton Dickinson do podawania leków światłoczułych/bursztynowa, końcówka położona centralnie, wykonana z polipropylenu, tłok o podwójnym uszczelnieniu, z zabezpieczeniem przeciw wypadania tłoka, bez lateksu, bez prostopadłego wycięcia na tłoku, wpisana w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego, opakowanie sterylne papierowo-foliowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki Becton Dickinson pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymogów siwz tzn zaproponowane strzykawki do pomp infuzyjnych muszą mieć możliwość stosowania w pompach infuzyjnych znajdujących się w szpitalu, czyli posiadać kalibrację zgodnie z zaleceniami producenta zawartymi w instrukcji obsługi pomp lub przedstawić oświadczenie producenta pomp potwierdzające posiadanie kalibracji, szpital posiada pompy infuzyjne Perfusor Space producent : B.Braun

PYTANIE 41

Pakiet nr 2, poz. 11-12

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawek? Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaproponowane strzykawki do pomp infuzyjnych miały możliwość stosowania w pompach infuzyjnych znajdujących się w szpitalu, czyli posiadały kalibrację zgodnie z zaleceniami producenta zawartymi w instrukcji obsługi pomp lub oferent zobowiązany jest do przedstawienia oświadczenia producenta pomp potwierdzającego posiadanie kalibracji, szpital posiada pompy infuzyjne Perfusor Space producent : B.Braun strzykawki muszą być kompatybilne z pompami

PYTANIE 42

Pakiet nr 4, poz. 5-6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przedłużacz w kranikach ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksylowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz jest podejrzewany o działanie rakotwórcze, a wykazując rozpuszczalność w lipidach obecnych w osoczu krwi, żywieniu parenteralnym oraz nośnikach wielu leków, których infuzja może odbywać się przez wymienione produkty może dostawać się ich drogą do organizmu. Pragniemy nadmienić, iż produkty bez DEHP są powszechnie stosowane w systemach do infuzji, przyrządach do żywienia oraz innych produktach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowanie przedłużacza w kranikach wykonanego z PCV nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksylowych) DEHP

PYTANIE 43

Pakiet nr 4, poz. 7-9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rampa ma być wyposażona w zawór kulowo-suwakowy eliminujący powstanie zatoru powietrznego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

PYTANIE 44

Pakiet nr 4, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie ponieważ zamawiający podał rozmiar kaniuli 24Gx0,6-0,7 w rozmiarach dziecięcych występują dwa rozmiary 24Gx0,6 oraz 26Gx0,7, czy zamawiający będzie oczekiwał obu rozmiarów?

Odpowiedź:

Nie zamawiający będzie oczekiwał zaproponowania kaniuli 24 G 0,6 mm lub 24G 0,7mm

PYTANIE 45

Pakiet nr 4, poz. 10-16

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniule mają być pakowane w sztywne opakowanie Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

PYTANIE 46

Pakiet nr 4, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby kaniule posiadały samodomykający się koreczek portu bocznego, który zapobiega samoczynnemu otwarciu się portu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga samodomykającego się lub standardowego korka portu bocznego

PYTANIE 47

Pakiet nr 4, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniule mają posiadać zastawkę antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

PYTANIE 48

Pakiet nr 4, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty raportu z opublikowanych badań potwierdzających ograniczenia występowania zakrzepowego zapalenia żył związanych z materiałem zastosowanym do produkcji kaniul?

Odpowiedź:

Nie, zamawiający nie wymaga w/w raportu

PYTANIE 49

Pakiet nr 4, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniula bezpieczna ma chronić przed zakłuciem, zachłapaniem oraz ekspozycją zawodową?

Odpowiedź:

Kaniula ma chronić przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu

PYTANIE 50

Pakiet nr 4, poz. 18

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaworu o przepływie min.525ml/min zgodnie z wymaganiami normy 10555-5, co umożliwia przeprowadzenie badania OCŻ (Ośrodkowe ciśnienie żyłne) bez sfalszowania wyniku. Zawory o mniejszych

przepływach mogą prowadzić do sfalszowania wyniku ,a co za tym idzie postawienia złej diagnozy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu , ale dopuszcza zaproponowanie takiego produktu

PYTANIE 51

Pakiet nr 4, poz. 18

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy bezigłowy port do wielokrotnego wkłucia ma się cechować wytrzymałością na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17,2 bara=250 psi oraz wytrzymałością na ciśnienie zwrotne 6,7 bara=97 psi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu , ale dopuszcza zaproponowanie takiego produktu

PYTANIE 52

Pakiet nr 5, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niejałowych nitrylowych do badań z wewnętrzną warstwą polimerową, grubość na palcach 0,12 +/-0,01 mm, wytrzymałość min. 8N, oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej, zgodne z normami EN 455, EN 420, EN 374, ASTM F 1671, przebadane na przenikalność substancji chemicznych z co najmniej 4 różnych grup chemicznych, przebadane na przenikalność wirusów, opakowania fabrycznie oznakowane zgodnie z odpowiednimi normami opakowanie 200szt?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, rękawice nitrylowe diagnostyczne z wewnętrzną warstwą polimerową o grubości na palcach 0,12mm +/- 0,01 mm opisane zostały w pakiecie 6

PYTANIE 53

Pakiet nr 5, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek oraz ich zgodności z normami będzie wymagał, aby rękawice niesterylne posiadały certyfikat wydany przez jednostkę niezależną tj. jednostkę notyfikowaną potwierdzającą zgodność z normą EN 455-1,2,3 i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty certyfikatu?

Odpowiedź:

Nie, zamawiający nie wymagał certyfikatu jednostki notyfikowanej

PYTANIE 54

Pakiet nr 5, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie oczekiwał aby rękawice były zarejestrowane w I klasie wyrobu medycznego oraz III kategorii środka ochrony indywidualnej co dopuszcza je do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź:

Nie zamawiający nie wymaga ale dopuszcza przedstawienie wszystkich w/wymienionych dokumentów

PYTANIE 55

Pakiet nr 5, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek lateksowych chroniących przed promieniowaniem w rozmiarze 7 o dł.280mm w rozmiarze 7,5-8 o dł. 285mm, 8,5-9 dł. 290mm, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 56

Pakiet nr 5, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek do wysokiego ryzyka, podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej z wykonanymi badaniami na penetrację wirusów i substancji chemicznych i cytostatyków, ukształtowanych anatomicznie w rozmiarach od 6,0 do 8,5, dł. min. 270 mm, pozostałe parametry SIWZ spełnione.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 57

Pakiet nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy rękawiczki mają być zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kategorii III?

Odpowiedź:

Rękawice mają być zarejestrowane co najmniej jako wyrób medyczny

PYTANIE 58

Pakiet nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek oraz ich zgodności z normami będzie wymagał, aby rękawice niesterylne posiadały certyfikat wydany przez jednostkę niezależną tj. jednostkę notyfikowaną potwierdzającą zgodność z normą EN 455-1,2,3 i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty certyfikatu?

Odpowiedź:

Nie, zamawiający nie wymagał certyfikatu jednostki notyfikowanej

PYTANIE 59

Pakiet nr 10, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice chirurgiczne mają posiadać AQL= 1,0, co zapewnia odpowiednią barierowość?

Odpowiedź:

Rękawice powinny posiadać AQL nie większy niż 1,0

PYTANIE 60

Pakiet nr 10, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rękawic przebadanych na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 i w związku z tym czy Zamawiający będzie wymagała załączenia do oferty w/w badań?

Odpowiedź:

Nie zamawiający nie będzie wymagał badań na przenikalność substancji chemicznych

PYTANIE 61

Do SIWZ

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza możliwość wezwania Wykonawców w przypadku jakichkolwiek wątpliwości, do złożenia próbek w celu weryfikacji jego zgodności z opisami zawartymi w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie posiada takiej możliwości. Próbkę wymagane tylko na pakiet 10.

PYTANIE 62

Pakiet nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga :

Strzykawkę 2 ml z końcówką Luer Slip umieszczoną centrycznie, skalowaną co 0,1 ml, skala rozszerzona do 2,5 ml. Tłok niebieski, kontrastujący z cylindrem; bez zawartości PCV oraz Lateksu, z nazwą producenta na pojedynczej strzykawce ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga : Strzykawki dwuczęściowej luer skalowanej co 0,1 ml końcówka położona centralnie– poj 2ml opakowanie sterylne papierowo - foliowe – op. zbiorcze .100szt

PYTANIE 63

Pakiet nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'300 sztuk z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem zgodnie z zasadami matematyki lub w górę?

Odpowiedź:

Nie, zamawiający nie dopuszcza tak dużych opakowań

PYTANIE 64

Pakiet nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga :

Strzykawkę 5 ml z końcówką Luer Slip umieszczoną bocznie, skalowaną co 0,2 ml, skala rozszerzona do 6 ml. Tłok niebieski, kontrastujący z cylindrem; bez zawartości PCV oraz Lateksu z nazwą producenta na pojedynczej strzykawce ?

Odpowiedź:

W pakiecie nr 1 poz 2 zamawiający oczekuje :Igły iniekcyjnej 0,7 x 30-35mm op a 100szt.

Ale jeżeli pytający popełnił błąd pisarski i pytanie faktycznie dotyczy pakietu 2 poz. 2 to zamawiający oczekuje :Strzykawki dwuczęściowa luer skala co 0,2 ml końcówka położona bocznie– poj 5ml opakowanie sterylne papierowo - foliowe – op. zbiorcze 100szt
dopuszcza skalę rozszerzoną, dopuszcza Tłok niebieski, kontrastujący z cylindrem; bez zawartości PCV oraz Lateksu z nazwą producenta na pojedynczej strzykawce

PYTANIE 65

Pakiet nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'200 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 66

Pakiet nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga :

Strzykawkę 10 ml z końcówką Luer Slip umieszczoną bocznie, skalowaną co 0,5 ml, skala rozszerzona do 12 ml. Tłok niebieski, kontrastujący z cylindrem; bez zawartości PCV oraz Lateksu z nazwą producenta na pojedynczej strzykawce ?

Odpowiedź:

W pakiecie nr 1 poz. 3 zamawiający oczekuje Igły iniekcyjnej 0,8 x 35-40mm op a 100szt.

Ale jeżeli pytający popełnił błąd pisarski i pytanie faktycznie dotyczy pakietu 2 poz. 3 to zamawiający oczekuje Strzykawki dwuczęściowej luer skala co 0,5 ml, końcówka położona bocznie– poj 10ml opakowanie sterylne papierowo - foliowe – op. zbiorcze 100szt

dopuszcza skalę rozszerzoną, Tłok niebieski, kontrastujący z cylindrem; bez zawartości PCV oraz Lateksu z nazwą producenta na pojedynczej strzykawce

PYTANIE 67

Pakiet nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'150 sztuk z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem zgodnie z zasadami matematyki lub w górę?

Odpowiedź:

Tak , zamawiający dopuszcza opakowania po 150 szt oczekuje zaproponowania 567 op

PYTANIE 68

Pakiet nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga :

Strzykawkę 20 ml z końcówką Luer Slip umieszczoną centrycznie, skalowaną co 1 ml, skala rozszerzona do 25 ml. Tłok niebieski, kontrastujący z cylindrem; bez zawartości PCV oraz Lateksu z nazwą producenta na pojedynczej strzykawce ?

Odpowiedź:

W pakiecie nr 1 poz. 4 zamawiający wymaga : Igły iniekcyjnej 0,9 x 38-40mm op a 100szt.

Ale jeżeli pytający popełnił błąd pisarski i pytanie faktycznie dotyczy pakietu 2 poz. 4 to zamawiający oczekuje: Strzykawki dwuczęściowej luer skala co 1 ml, końcówka położona bocznie – poj 20ml opakowanie sterylne papierowo - foliowe – op. zbiorcze 100szt

dopuszcza skalę rozszerzoną, Tłok niebieski, kontrastujący z cylindrem; bez zawartości PCV oraz Lateksu z nazwą producenta na pojedynczej strzykawce

PYTANIE 69

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu a'100 sztuk?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 70

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice w zamian polimeryzowanych chlorowane w procesie on – Line co zapewnia mniejsze ryzyko uczuleniowe niż podczas polaryzacji podczas której wykorzystywane są energetyzujące wulkanizatory?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga rękawic z warstwa polimerową

PYTANIE 71

Pakiet nr 10

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane z zawartością protein 200ug/g?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga rękawic o zawartości protein do 150µg/g

PYTANIE 72

Pakiet nr 10

Czy Zamawiający dopuści rękawice bezbudrowe z zawartością protein 50ug/g?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga rękawic pudrowanych

PYTANIE 73

Pakiet nr 10

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki z normą EN 566, z naszej wiedzy wynika, że jest to norma alpinistyczna.

Odpowiedź:

Tak, nastąpiła omyłka pisarka, zamawiający wymaga spełnienia normy EN 556

PYTANIE 74

Pakiet 4 poz4-6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kranika o wytrzymałości ciśnieniowej do 4,5 barów?

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza kranik o wytrzymałości do 4,5 barów

PYTANIE 75

Pakiet 4 poz. 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rampy z przedłużaczem o dł. 180 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ramę z przedłużaczem o dł. 180 cm

PYTANIE 76

Pakiet 4 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli z 3 paskami RTG o rozm. 22G-16G 0,9 -1,7mm? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji i utworzenie odrębnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje kaniuli z min. 4 wtopionymi paskami RTG
zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu

PYTANIE 77

Pakiet 5 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic diagnostycznych o rozm. S (6 ½), M (7 ½), L (8 ½)?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje rozmiarów rękawic od 6,5 do 8,0 rozmiary co 0,5

PYTANIE 78

Pakiet 5 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic diagnostycznych o rozm. S o dł. 290mm, pozostałe rozmiary zgodnie z siwz?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wyraża zgodę

PYTANIE 79

Pakiet 5 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic tylko o rozm. M i L?

Odpowiedź:

Nie, zamawiający oczekuje rękawic w rozmiarze S,M,L

PYTANIE 80

Pakiet 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w op a 100szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie op po 100 szt

PYTANIE 81

Pakiet 10 poz. 1-4

Czy Zamawiający mógłby sprecyzować czy należy zaoferować rękawice pudrowane czy rękawice bezpudrowe polimeryzowane, gdyż nie ma na rynku rękawic pudrowanych polimeryzowanych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice pudrowane, nie polimeryzowane

MODYFIKACJE

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 modyfikuje SIWZ w następujący sposób:

1. W załączniku nr 2 PAKIET 6 poz. 1 zapis „Rękawice diagnostyczne nitrylowe z wewnętrzną warstwą polimerową, teksturowane na końcach palców, grubość na palcach 12 mm $\pm$ 0,01 mm, przebadane na przenikalność wirusów x 200 szt rozmiar S,M,L,XL” zastępuje się zapisem „Rękawice diagnostyczne nitrylowe z wewnętrzną warstwą polimerową, teksturowane na końcach palców, grubość na palcach 0,12 mm $\pm$ 0,01 mm, przebadane na przenikalność wirusów x 200 szt rozmiar S,M,L,XL”
2. W załączniku nr 2 PAKIET 10 poz 1 – 4 zapisy „zgodnie z normami EN 455-1-2-3 EN 566” zastępuje się zapisami „zgodnie z normami EN 455-1-2-3 EN 556”
3. W SIWZ w załączniku nr 4 w §1 dodaje się ust. 3 o brzmieniu: „3.Reklamacje jakościowe będą rozpatrzone w ciągu 7 dni roboczych od zgłoszenia”
4. W SIWZ w załączniku nr 4 w §7dodaje się punkt 5 o brzmieniu „5.W związku z art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z dnia 13 czerwca 2011 r.) dopuszcza się zmianę niniejszej umowy poprzez obniżenie cen nabywanych wyrobów medycznych, w wypadku:
1) Obniżenia urzędowej ceny zbytu nabywanego wyrobu medycznego, w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej urzędowej ceny zbytu i nie wymaga aneksu do Umowy.
2) Obniżenia wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany wyrób, w przypadku nabywania od podmiotu będącego przedsiębiorcą prowadzącym obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej wysokości limitu finansowania i nie wymaga aneksu do Umowy.”
5. W SIWZ w **18.Istotne dla stron postanowienia umowy** dodaje się pkt e) o brzmieniu: „e). W związku z art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z dnia 13 czerwca 2011 r.) dopuszcza się zmianę niniejszej umowy poprzez obniżenie cen nabywanych wyrobów medycznych, w wypadku:
1) Obniżenia urzędowej ceny zbytu nabywanego wyrobu medycznego, w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej urzędowej ceny zbytu i nie wymaga aneksu do Umowy. 2) Obniżenia wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany wyrób, w przypadku nabywania od podmiotu będącego przedsiębiorcą prowadzącym obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej wysokości limitu finansowania i nie wymaga aneksu do Umowy.”
6. W SIWZ w części **13. Termin składania i otwarcia ofert.** zapisy „04.06.2012” zastępuje się zapisami „19.06.2012”

W związku z wprowadzonymi modyfikacjami wymagającymi wprowadzenia zmian w ofertach Przedłuża się termin składania i otwarcia ofert na dzień 19.06.2012. Godziny pozostają bez zmian.

Z poważaniem

DYREKTOR NACZELNY


dr n. med. Bogdan Koczy