

Znak sprawy 27/2017

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 209 000 Euro ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 24.06.2017 r. pod numerem 2017/S 119-239217 na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu.

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu, ul. Królewiecka 146 informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w dniach 26.06.- 12.07.2017 r. od Wykonawców wpłynęły zapytania o następującej treści:

1. dotyczy pakietu Nr 43

Prosimy o wydzielenie z pakietu 43 pozycji 6, 7, i 8 do osobnego pakietu. Umożliwi to nam i innym dostawcom złożenie oferty w atrakcyjnej cenie.

Ad. 1. Tak, Zamawiający wydziela pozycje 6,7,8 do odrębnego nowego pakietu – Nr 43A

2. dotyczy pakietu Nr 32

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999%, skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci i membrany filtracyjnej o oporze przepływu 0,82 cm H₂O przy 30l/min, przestrzeń martwa 55ml, masa 35,6g, skuteczność nawilżania 37mg/l H₂O przy VT=500, celulozowy wymiennik zwinięty centralnie w postaci spirali?



Ad. 2. Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe

3. dotyczy pakietu Nr 48

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 48 aparatu infuzyjnego do chemioterapii posiadającego możliwość dokładnej kontroli przepływu wlewu - światłoczuły typu luer, wentylowana komora kroplowa; linia dł. 210 cm z portem do wkluc i klamrą zatraskową; zestaw wyposażony w skalowany regulator przepływu z regulacją prędkości przepływu (odczytywana na wyraźnej skali), szeroki zakres regulacji prędkości przepływu od 0ml/h do 250ml/h umożliwiające precyzyjne ustawienie wielkości przepływu w mililitrach na godzinę. Bursztynowy i przejrzysty dren w aparacie, przeznaczony do leków wrażliwych na światło i pozwalający jednocześnie na obserwację toczącego płynu.

Ad. 3. Zamawiający nie wyraża zgody

4. dotyczy pakietu Nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Onco Flow- system do infuzji centralnych leków światłoczułych z regulatorem przepływu Dosi-Flow 10. Zestaw OncoFlow zawiera: kołec wlotowy z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, bezigłowy konektorem Luer-Lock, pojemniki wyrównawczym 20-kropli/ml z filtrem, linią podaży leku o długości 160cm. Zestaw zawiera również regulator przepływu Dosi-Flow 10, bezigłowy port typu Y wraz z konektorem Luer-Lock z samopłuczącą się nakrętką. Zestaw OncoFlow zawiera 2 dodatkowe światłoczule wloty. Produkt pakowany w kartonie zbiorczym po 20 sztuk produktu.

Ad. 4. Zamawiający nie wyraża zgody

5. dot. Pakietu 31, pozycja 1

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom (specjalizujących się w danym asortymencie) na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty a tym samym pozwoli Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Ad. 5. Zamawiający nie wyraża zgody

6. dot. Pakietu 41, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe wzierniki do otoskopu dla dorosłych, 1op=250szt. z przeliczeniem ilości?

Ad. 6. Tak, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

7. dot. Pakietu 48, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aparat infuzyjny do chemioterapii posiadający możliwość dokładnej kontroli przepływu wlewu światłoczuły typu luer z workiem dołączonym osobno spełniający pozostałe parametry?

Ad. 7. Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ

8. dot. Pakietu 51, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga podanie cen elektrod za sztukę czy za komplet (a'2szt.)?

Ad. 8. Zamawiający precyzuje, że 1 szt. = 1 para.,

9. dot. Pakietu 53, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na próbki histopatologiczne z etykietą posiadającą piktogramy bezpieczeństwa (bez zwrotów) spełniające pozostałe parametry?

Ad. 9. Zamawiający nie wyraża zgody

10. dot. Pakietu 54, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wyposażony w okrągły uchwyt z tworzywa sztucznego dopasowującego się do kształtu twarzy spełniający pozostałe parametry?

Ad. 10. Tak

11. dot. Pakietu nr 33 pozycja 1 i 2.

Czy Zamawiający dopuści igły doszpikowe o średnicy 15G i długość 25mm (dla dorosłych) oraz 15 mm (dla dzieci) - Igła do systemu dostępu doszpikowego składa się z mandrynu i cewnika. Po usunięciu mandrynu uwidacznia się końcówka luer-lock. Cewnik kompletu igły wykonany jest ze stali szlachetnej. Do funkcjonowania systemu wymagany jest napęd do igieł, dający kontrolę nad wykonywaną procedurą. W ramach zakupu, w zestawie otrzymają Państwo dodatkowo dwa napędy do igieł.

Ad. 11. Nie

12. dot. Pakietu nr 48

Bardzo proszę o podanie długości drenu jaki jest wymagany w pakiecie Nr 48 poz. 1

Ad. 12. 150-180 cm

13. dot. pakietu Nr 28 pozycja Nr 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępu naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

Ad. 13. Zamawiający nie wyraża zgody

14. dot. pakietu Nr 28 pozycja Nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany sterylnie papier-folia po 2 szt. (czerwony i niebieski) z przeliczeniem zamawianej ilości?

Ad. 14. Zamawiający nie wyraża zgody

15. dot. pakietu Nr 23

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 dopuści: przenośny, jałowy, apirogeny system infuzyjny wykorzystujące zbiornik elastomerowy z silikonu do podawania cytostatyków, zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej przezroczystej obudowie światłoczułej - blokującej promieniowanie UV, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu, nominalna szybkość przepływu 5ml/h – objętość nominalna 300 ml, maksymalna 360ml, pompa pracuje w systemie zamkniętym, urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych, przez który podawana jest zawartość, posiada filtr 0.03 µm na przebiegu linii, który służy odpowietrzaniu i zwiększa bezpieczeństwo użytkowania, pompy wyposażone w układ bezigłowy w części wypełnienia tj. w centralnej części pompy, obudowa odporna na uszkodzenia, pakowana pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał ?

Ad. 15. Zamawiający wymaga oferty zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia.

16. Dotyczy załącznika nr 33 – Igły doszpikowe dla dorosłych

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności zestaw do wykonywania wkłuc doszpikowych o parametrach:

- posiadającą stałą głębokości wkłucia, tzn, stałą głębokość wkłucia umożliwiającą wykonanie wkłucia w kość piszczelową, ramienną i głowę

Ad. 16. Nie

17. dotyczy umowy, paragraf 7, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych z 1% na 0,2% wynagrodzenia brutto opóźnionego zamówienia za każdy dzień opóźnienia

Ad. 17. Nie

18. dotyczy umowy, paragraf 7, poz. 2

Zwracam się z prośbą o obniżenie wysokości kary umownej niezrealizowanej części umowy z 20% wartości brutto na 10% wartości brutto

Ad. 18. Nie

19. dotyczy umowy, paragraf 8, poz. 3

Zwracam się z prośbą o obniżenie wysokości kary umownej niezrealizowanych w terminie reklamacji ze 100 zł na 20 zł

Ad. 19. Nie

20. dotyczy Pakietu nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków w rozmiarze 18Gx25 mm lub 18G x40 mm?

Ad. 20. Zamawiający wymaga igły zgodnie z opisem SIWZ.

21. dotyczy Pakietu nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje strzykawek 100 ml typu Janeta?

Ad. 21. Tak

22. dot. Pakietu nr 10, pozycja 2-6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby opakowania każdej pojedynczej sztuki strzykawki były zróżnicowane kolorem w zależności od pojemności?

Ad. 22. Nie

23. dot. Pakietu nr 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20 ml w opakowaniu a'70 sztuk z przeliczeniem do 4572 opakowań?

Ad. 23. Nie

24. dot. Pakietu nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby cewnik był bez ftalanów?

Ad. 24. Nie

25. dot. Pakietu nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby cewnik do karmienia był skalowany co 1 cm, natomiast dopuści cewnik do karmienia posiadający trzystopniowy czytnik głębokości (co 1 cm) w odległości 15cm od końca dystalnego.?

Ad. 25. Nie

26. dot. Pakietu nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu informacji na opakowaniu o możliwości stosowania do 4 tygodni?

Ad. 26. Nie

27. dot. Pakietu nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 40 cm?

Ad. 27. Tak

28. dot. Pakietu nr 11, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych z Kontrolowanym odsysaniem o długości 60 cm?

Ad. 28. Nie

29. dot. Pakietu nr 11, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych z kontrolowanym odsysaniem nieskalowane?

Ad. 29. Nie

30. dot. Pakietu nr 21, pozycja 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w 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.

Ad. 30. Nie

31. dot. Pakietu nr 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady 2 l o wymiarach: wysokość 220 mm, średnica górna: 120 mm, średnica dolna :105 mm?

Ad. 31. Nie

32. dot. Pakietu nr 22, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady 5 l o wymiarach: wysokość 190 mm, średnica górna: 230 mm, średnica dolna :200 mm?

Ad. 32. Nie

33. dot. Pakietu nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o następujących parametrach:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału- polikarbonu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 100 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt.



Ad. 33. Nie

34. dot. Pakietu nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje standardowych strzykawk insuliniowych-40 jednostek?

Ad. 34. Nie

35. dot. Pakietu nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki insuliniowe w rozmiarze 0,4x13 mm?

Ad. 35. Nie

36. dot. Pakietu nr 51, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody w opakowaniu a'2 sztuki z przeliczeniem do 30 opakowań?

Ad. 36. Zamawiający precyzuje że opisana jednostka miary 1 szt. = 1 para.

37. dot. § 7 pkt.1 oraz § 8 pkt. 1.3 wzoru umowy

Nawiązując do projektu umowy stanowiącej element SIWZ zwracamy się z uprzejmą prośbą o dokonanie zmiany w wielkości kar umownych, tak aby kary umowne naliczane Wykonawcy przez Zamawiającego w przypadku nieterminowej dostawy (§ 7 pkt.1) oraz

w przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie (§ 8 pkt. 1.3) odpowiadały odsetkom za zwłokę w płatności za dostawy naliczane Zamawiającemu.

Wprowadzenie rozróżnienia pomiędzy karami umownymi, które zobowiązany jest płacić Dostawca w razie zwłoki w dostawie towarów, a odsetkami w przypadku zwłoki Zamawiającego w płatności za zrealizowane dostawy, w sposób nieuzasadniony narusza fundamentalną zasadę prawa cywilnego – równości stron stosunku cywilnoprawnego.

Mając na uwadze powyższe przepisy proponujemy zrównanie odsetek za zwłokę, które zobowiązany jest płacić Zamawiający w przypadku zwłoki w płatności za dostawy lub zrównanie kar umownych naliczanych Dostawcy do poziomu odsetek ustawowych tj do wysokości 0,5%.

Ad. 37. Nie

38. Dot. § 7 pkt.2 wzoru umowy

Zamawiający może obciążyć dostawcę karami umownymi w wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej do 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy.

Ad. 38. Nie

39. dot. pakietu Nr 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 42 zestawu Freka Pexact Gastric FR 15 do długotrwałego żywienia dożołądkowego, zakładanego przezskórnie metodą „push” pod kontrolą endoskopową, wykonanego z silikonu, rozmiar FR 15?

Ad. 39. Nie

40. dot. pakietu Nr 2 Poz.1, 3

Prosimy o dopuszczenie szczypiec o długości 20 cm

Ad. 40. Nie

41. dot. pakietu Nr 2 Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie szczypiec o długości 16,5 cm

Ad. 41. Nie

42. dot. pakietu Nr 2 poz. 5 i 6

Prosimy o dopuszczenie szczypiec o długości 11,5 cm

Ad. 42. Nie

43. dot. pakietu Nr 2 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie elektrod do konizacji o dł. 120 mm zakończonej pętlą 20 mm lub 25 mm

Ad. 43. Nie

44. dot. pakietu Nr 2 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie elektrody zakończonej pętlą fi 5, 10 lub 14 mm – do wyboru przez Zamawiającego

Ad. 44. Nie

45. dot. pakietu Nr 47 Poz. 4-7

Prosimy o wydzielenie pozycji 4-7 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert. Prosimy o dopuszczenie łyżek z tworzywa sztucznego w kolorze białym/kremowym, kompatybilnych z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw zielona specyfikacja). Profil łyżki identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie symbolu łyżki, numeru seryjnego i symbol "nie do powtórnego użycia" (przekreślona cyfra 2), opakowanie przezroczyste.

Ad. 45. Nie

46. Dotyczy Pakietu nr 47 poz. 8

Wymagania, jakie postawił Zamawiający, stoją w sprzeczności z zasadami wolnej konkurencji, które są podstawą i celem organizowania przetargu publicznego. Ustawa wyraźnie mówi: „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.” (art. 29.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych) oraz „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców” (art. 7.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych). Zgodnie z wyrokiem KIO – sygn. akt. UZP/ZO/0-2098/03, sygn. Akt. KIO/UZP 33/07, Zamawiający powinien unikać wszelkich sformułowań lub parametrów, które by wskazywały na konkretny wyrób albo na konkretnego wykonawcę. Nie można, więc mówić o jednakowym traktowaniu wszystkich oferentów lub zachowaniu zasad uczciwej konkurencji, jeżeli przedmiot zamówienia określony jest w sposób wskazujący na konkretny produkt, przy czym produkt ten nie musi być nazwany przez Zamawiającego wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu Zamówienia określone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć jeden konkretny produkt. Mając na uwadze powyższe oraz fakt, że **opis przedmiotu jednoznacznie wskazuje na jeden, konkretny produkt w powyższym zakresie (opatentowana technologia podwójnego światła)**, prosimy o podzielenie powyższego pakietu. Zamawiający w sposób znacząco ograniczył możliwość złożenia ofert innym wykonawcom. Obecny opis przedmiotu zamówienia naraża Zamawiającego na nieuzasadnione koszty i nie spełnia podstawowych założeń ustawy o zamówieniach publicznych, której celem jest zapewnienie gospodarności wydatkowania środków publicznych, co ma także potwierdzenie w wynikach kontroli NIK (LKA-41043-08, nr ewid. 17/2010/P/08/173/LKA). W związku z powyższym, mając na uwadze zasady zachowania uczciwej konkurencji oraz środki publiczne, którymi dysponuje Zamawiający.

Pragniemy przypomnieć, że zgodnie z nowelizacją ustawy PZP: decyzja co do podziału zamówienia na określoną ilość części należy do zamawiającego. Zamawiający podejmuje ją w zależności od swoich potrzeb, jednakże jego swoboda jest ograniczona zasadą zachowania uczciwej konkurencji. Należy zatem badać, czy w konkretnych okolicznościach decyzja (co do podziału zamówienia i na ile części) nie naruszy konkurencji poprzez ograniczenie możliwości ubiegania się o zamówienie mniejszym podmiotom, w szczególności małym i średnim przedsiębiorstwom.

W przedmiotowym postępowaniu konstrukcja powyższego pakietu ogranicza udział innych podmiotów (zawłaszcza przedsiębiorców małych i średnich), umożliwia złożenie tylko jednej oferty (konkretnego wykonawcy- firmy Medicavera, co ma swoje

potwierdzenie w opisie przedmiotu zamówienia) i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione wydatkowanie środków publicznych. W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o wyjaśnienie, jaki jest cel organizowania postępowania przetargowego, skoro wybór wykonawcy określony jest już na etapie tworzenia SIWZ a przeprowadzenie przetargu w tym zakresie jest zbędne.

Ad. 46. Zamawiający wydzieli pozycje Nr 8 z pakietu Nr 47 do odrębnego, nowego pakietu – 47A

47. dotyczy pakietu 43

Jako wieloletni autoryzowany przedstawiciel i dystrybutor oryginalnych produktów Masimo na rynku Polskim, zwracamy się do zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu 43 pozycji: 6, 7, 8 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

Ad. 47. Zamawiający wydzieli pozycję Nr 6,7,8 z pakietu Nr 43 do odrębnego, nowego pakietu - Nr 43A

48. dotyczy pakietu 43

Czy Zamawiający oczekuje od oferenta w poz. 6, 7, 8 w pakiecie 43, produktów oryginalnych, wyprodukowanych przez producenta sprzętu i akcesoriów Masimo firmę Masimo, co zapewni kompatybilność z posiadanym przez zamawiającego sprzętem oraz wiarygodne wyniki pomiarowe.

Ad. 48. Tak, oczekuje ze względu na zalecenia producenta oraz wyeliminowanie ryzyka całkowitego uszkodzenia defibrylatora

49. dotyczy pakietu 43

Czy Zamawiający oczekuje od Oferenta pozycji 6, 7, 8 z pakietu 43 autoryzowanego serwisu na rynku polskim potwierdzonego przez producenta oryginalnych produktów – urządzeń i akcesoriów Masimo, firmy Masimo Corporation co zapewni kompatybilność z posiadanymi przez Zamawiającego urządzeniami oraz wiarygodne wyniki pomiarowe.

Ad. 49. Nie

50. dotyczy §7 ust. 1

Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej za nieterminową dostawę do 0,2% wartości brutto towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień zwłoki.

Ad. 50. Nie

51. dotyczy §7 ust. 2

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w zapisów w następujący sposób:

„Strony mogą żądać kary umownej w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn spoczywających wyłącznie na drugiej stronie umowy.”

Ad. 51. Nie

52. dotyczy §7 ust. 3

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w zapisów w następujący sposób:

„Strony mogą dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.”.

Ad. 52. Nie

53. dotyczy §8 ust. 4

Prosimy o zmniejszenie kary umownej za zwłokę w realizacji reklamacji do 0,2% wartości reklamowanego przedmiotu za każdy dzień po terminie określonym w pkt. 1 niniejszego paragrafu.

Ad. 53. Nie

54. dotyczy §11

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w zapisów w następujący sposób:

„W przypadku powtarzającej się, przynajmniej czterokrotnie, nieterminowej realizacji zamówień, Kupujący zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym. Prawo to Kupujący wykonuje przez pisemne oświadczenie złożone drugiej stronie w terminie 30 dni od zaistnienia podstawy odstąpienia, przy czym dla zachowania tego terminu Strony uznają datę otrzymania oświadczenia pocztą poleconą lub kurierem na adres wskazany w umowie”.

Ad. 54. Nie

55. dot. pakietu Nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę elastomerową uznanego producenta, o parametrach:

Przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas (T) przy nominalnej prędkości przepływu (P). Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 15% nominalnego czasu wlewu:

- przezroczysty zbiornik wewnętrzny z elastomerowej membrany, o eliptycznym kształcie pozbawionym krawędzi, z dodatkowym zewnętrznym płaszczem ochronnym PCV zapewniającego możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz jednocześnie ochronę zbiornika elastomerowego i szczelność systemu w razie wycieku ze zbiornika, z wewnętrznym rdzeniem ślizgowym dla osiowego rozszerzania się membrany podczas wypełniania, i równomiernego kurczenia podczas opróżniania

- port dostrzyknięć typu luer-lock z zastawką bezzwrotną, umieszczony na obudowie urządzenia w centralnym miejscu, zabezpieczony przed przypadkową kontaminacją koreczkiem luer-lock oraz dodatkowym kapturkiem zamykanym zatrzaskowo

- dren o trójkątnym przekroju, odporny na zaginanie z zaciskiem zatrzaskowym, wyposażony w filtr cząsteczkowy 1,2 um z możliwością odpowietrzenia układu (redukcja ryzyka zatoru powietrznego) oraz wbudowany regulator prędkości przepływu (flow restrictor)

- nie zawiera DEHP ani lateksu

- w zestawie pokrowiec nie przepuszczający światła, umożliwiający swobodny transport pompy przez pacjenta (również na pasku spodni)

- urządzenie pakowane jest pojedynczo, jest jałowe i pirogenne

Ad. 55. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia

56. dot. Pakietu 39 poz. 1:

Czy Zamawiający, dopuszczając rozmiar igły kompatybilnej z posiadanym przez Zamawiającego stymulatorem („Zamawiający w Pakiecie nr 39 dopuszcza igły w pełni kompatybilne ze stymulatorem znajdującym się na wyposażeniu Szpitala - t.j : poz. 1 - 21G dł. 85mm”) podtrzymuje jednocześnie wymóg zapisany w podstawowym opisie, t.j. „ze znacznikami echogenicznymi pogrupowanymi w 3 sekcjach (izolacji) -echogeniczne widoczne w Usg przynajmniej z 2 stron, nie mogą wpływać na gładkość powierzchni igły”?

Ad. 56. Tak, podtrzymuje

57. dot. pakietu 2, poz. 4

Czy zamawiający dopuści szczypce o wymiarze 1mmx165mm?

Ad. 57. Nie

58. dot. pakietu 2, poz. 10

Czy zamawiający dopuści Elektroda pętla druciana, 5-14 mm, do wyboru przez zamawiającego, do uchwyty 2,4 mm?

Ad. 58. Nie

59. dot. pakietu 2, poz. 7

Czy zamawiający wydzieli do odrębnego pakietu poz. 7? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności w składaniu ofert na określone zadanie?

Ad. 59. Nie

60. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów

§ 7 ust. 1, 2:

1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości **0,5 %** wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.**
2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

§ 8 ust. 3:

3. W przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie, o którym mowa w ust. 1 Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości **50,00 zł.** za każdy dzień po tym terminie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu.**

Ad. 60 ppkt. 1,2,3. Zamawiający nie wyraża zgody

61. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Ad. 61. Zamawiający podtrzymuje zapis §8 ust. 1 i nadmieniam, że termin rozpatrzenia reklamacji jest kryterium oceny ofert.

62. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT?

Ad. 62. Tak, Zamawiający doda zapis w tym zakresie.

63. dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie oświadczenia o posiadaniu niezbędnych dokumentów dopuszczających produkty do obrotu, zamiast w/w dokumentów ?. W/w dokumenty będą dostarczone na każde żądanie Zamawiającego.

Ad. 63. Zamawiający nie wyraża zgody

64. dotyczy zad. 7 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igły 20G, która będzie miała długość w przedziale 75-90 czy może Zamawiający wymaga zaoferowanie igły o kilku długościach?

Ad. 64. Długość igieł między 75 a 90 mm, tak jak w SIWZ.

65. dotyczy zad. 8 poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł jednego producenta oznakowanych w zależności od rozmiaru numerem katalogowym? (łatwa identyfikacja produktu w przypadku ewentualnego incydentu, czy wycofania)

Ad. 65. Tak

66. Dotyczy zad. 10 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki do pomp infuzyjnych były kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego pompami? Oferowane przez naszą firmę strzykawki są produkowane zgodnie z wymaganiami norm: PN-EN ISO 7886-1, PN-EN 7886-2 oraz PN-EN 1707 i są kompatybilne z pompami infuzyjnymi wszystkich producentów tych urządzeń w zakresie określonym w w/w normach.

Ad. 66. Zamawiający wymaga strzykawek zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia określonym w SIWZ.

67. Dotyczy zad. 11 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu oryginalnie nadrukowanej informacji o długości stosowania lub zastąpienie tego wymogu poprzez przedstawienie oświadczenia producenta. Zapis nadrukowanej informacji ogranicza złożenie oferty przez większą liczbę Wykonawców.

Ad. 67. Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie.

68. Dotyczy zad. 11 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców a Zamawiającemu pozyskanie korzystniejszych ofert cenowych

Ad. 68. Nie

69. dot. pakietu 23

Czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo użytkowania wymaga, aby infuzor był napełniany w systemie zamkniętym bez konieczności odpowietrzania, co zwiększa bezpieczeństwo zarówno pacjentów, jak i personelu ?

Ad. 69. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

70. dot. pakietu 23

Czy Zamawiający wymaga, aby infuzor był pakowany pojedynczo w opakowania twarde typu blister - pack zapewniające sterylność oraz zabezpieczające przed nieumyślnym uszkodzeniem?

Ad. 70. Nie wymaga

71. dot. pakietu 23

Czy Zamawiający mając na uwadze wygodę użytkowania i komfort pacjenta, określi maksymalne wymiary obudowy infuzora na 20cm x 7cm?

Ad. 71. Nie określi

72. Dot. Pakietu 1 poz. 1.

Prosimy o dopuszczenie kateteru do odsysania pola operacyjnego 30F dł. min 200 cm z zakończeniami typu lejek.

Ad. 72. Nie

73. Dot. Pakietu 1 poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie kateteru do odsysania pola operacyjnego 25F dł. min 300 cm z zakończeniami typu lejek.

Ad. 73. Nie

74. Dot. Pakietu 1 poz. 3.

Prosimy o dopuszczenie kateteru do odsysania pola operacyjnego 20F dł. min 200 cm z zakończeniami typu lejek.

Ad. 74. Nie

75. Dot. Pakietu 1 poz. 4.

Prosimy o dopuszczenie Kateter do odsysania pola operacyjnego 30 F dł. 200 cm z końcówką do odsysania typu Yancauer 6,5 x 4,5 x 250 mm, z drenem z zakończeniami typu lejek.

Ad. 75. Nie

76. Dot. Pakietu 1 poz. 5.

Prosimy o dopuszczenie Końcówka do odsysania typu Yancauer 8,2 x 6,0 x 250 mm, z 4 otworami bocznymi zapobiegającymi zasysaniu tkanek, w wersji z kontrolą siły odsysania lub bez kontroli.

Ad. 76. Nie

77. Dot. Pakietu 1 poz. 7.

Prosimy o dopuszczenie Kateter do odsysania pola operacyjnego 30F dł. 300 cm z końcówką do odsysania typu Yancauer 7,5 x 5,5 x 250 mm, z drenem z zakończeniami typu lejek.

Ad. 77. Nie

78. Dot. Pakietu 21 poz. 7 i 8

Prosimy o wyłączenie pozycji 7 i 8 z pakietu, co zwiększy konkurencyjność postępowania.

Ad. 78. Nie

79. Dot. Pakietu 21 poz. 1,2,3

Prosimy o dopuszczenie drenu 25 Ch zamiast 24 CH .

Ad. 79. Nie

80. Dot. pakietu 44

Czy zamawiającemu chodzi o rurkę tracheostomijną zbrojoną z mankietem z ruchomym (możliwość regulacji długości rurki) czy ze stałym szyldem?

Ad. 80. Zamawiającemu chodzi o rurkę bez regulowanej długości.

81. Dotyczy Pakietu nr 53

Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga podania w formularzu cenowym oraz na przytwierdzonej na stałe etykiecie produktu, pełnego numeru katalogowego. Brak numeru katalogowego uniemożliwia pełną identyfikację wyrobu medycznego jakim są pojemniki histopatologiczne, co jest niezgodne Ustawą o Wyrobach medycznych oraz naraża Użytkownika na potencjalne ryzyko braku możliwości weryfikacji wyrobu w całym łańcuchu dostaw. Taka sytuacja utrudnia postępowanie w przypadku potencjalnej reklamacji, zgłoszenia incydentu medycznego czy procedury odbioru i wydania towaru z magazynu. **Zatem prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga, aby pojemniki histopatologiczne posiadały na przytwierdzonej do niego etykiecie pełny numer katalogowy.**

Ad. 81. Na formularzach asortymentowo-cenowych wymagany jest numer katalogowy, natomiast na etykiecie produktu dane identyfikujące produkt zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.

82. Dotyczy wzoru umowy:

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego o wprowadzenie w umowie dodatkowego korzystnego dla Zamawiającego zapisu w

brzmieniu: „Zamawiający po podpisaniu umowy zobowiązuje się do sporządzenia i przekazania Wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień”. Zapis ten pozwoli Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Ad. 82. Nie

83. Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Ad. 83. Zamawiający nie może zagwarantować realizacji przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80%, aczkolwiek Zamawiający nadmienia, że dokonał oszacowania ilości z należytą starannością.

84. Dotyczy wzoru umowy:

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie w § 11 uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Ad. 84. Jest to opisane przez Zamawiającego w paragrafie 13 ust. 1 lit c)

85. Dotyczy wzoru umowy:

Zamawiający w projekcie umowy stanowiącym załącznik nr 61 do SIWZ, w §7 ust.2 wskazuje, że: „*W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy*”. Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów. Czy wobec powyższego,

Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 10%?

Ad. 85. Zamawiający podtrzymuje zapisy

86. Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §7, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów :

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający- w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy..”

Ad. 86. Nie

87. Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu w treści umowy w §7 ust.4 :”....po wcześniejszym bezskutecznym wezwaniu Sprzedawcy do należytego wykonywania umowy...”

Ad. 87. Nie

88. Pakietu 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego 30F dł. Min. 200cm z zakończeniami typu lejek.

Ad. 88. Nie

89. dot. Pakietu 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego 30F dł. Min. 300cm z zakończeniami typu lejek.

Ad. 89. Nie

90. dot. Pakietu 1 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego 24F dł. Min. 300cm z końcówką do odsysania typu Yancauer 6,5x4,6x255mm z drenem z zakończeniami typu lejek.

Ad. 90. Nie

91. dot. Pakietu 1 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego 30F dł. Min. 200cm z zakończeniami typu lejek

Ad. 91. Nie

92. dot. Pakietu 1 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki typu Yancauer 7,5x10x295mm z 4 otworami bocznymi zapobiegającymi zasysaniu tkanek, w wersji z kontrolą siły odsysania lub bez kontroli.

Ad. 92. Nie

93. dot. Pakietu 1 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania typu Yancauer 6,5 x 4,6 x 255 mm, z otworami bocznymi zapobiegającymi zasysaniu tkanek, z kontrolą siły odsysania lub bez kontroli

Ad. 93. Nie

94. dot. Pakietu 1 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego 30F dł. Min. 300cm z końcówką do odsysania typu Yancauer 7,5x10x295mm z drenem z zakończeniami typu lejek.

Ad. 94. Nie

95. dot. Pakietu 6

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby Igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampulek 18G, 1,2 x 40 mm , z filtrem 5 µ, dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu , gumy czy innych zanieczyszczeń , z ostrzem ściętym pod kątem 45° była elektropolerowana w celu uzyskania gładkości oraz posiadała nasadkę w kolorze purpurowym/fioletowym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań z filtrem?

Ad. 95. Zamawiający wymaga igły zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia

96. dot. Pakietu 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy igła do iniekcji ma być wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Luer-Lock, z nasadką barwnie oznaczona zgodnie z kodem kolorów ISO 6009. sterylizowane tlenkiem etylenu, w rozmiarze zgodnym Siwz?

Ad. 96. Zamawiający wymaga igły zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia

97. dot. Pakietu 10 poz. 2,3,4,6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek zróżnicowanych kolorem w zależności od pojemności na każdym opakowaniu handlowym max. 100szt.

Ad. 97. Zamawiający w SIWZ precyzyjnie określił ilość sztuk w opakowaniu.

98. dot. Pakietu 10 poz. 2,3,4,6

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, by na opakowaniu jednostkowym znajdowała się informacja o braku zawartości ftalanów. Na opakowaniach oferowanych produktów nie ma oznaczenia graficznego (piktogramu) informującego o braku zawartości ftalanów. Informujemy, że zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 15223-1 Wyroby medyczne – symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne, która zastępuje normę PN-EN 980:2010, zgodnie z którą producent zobowiązany jest do

oznaczenia zawartości szkodliwych substancji np. lateksu, PCV, DEHP. Brak oznakowania na opakowaniu jednostkowym zawartości ftalanów oznacza brak zawartości tej substancji w oferowanych strzykawkach.

Ad. 98. Zamawiający nie odstąpi od wymogu.

99. dot. Pakietu 10 poz. 2,3,4,6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania max. 100sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Ad. 99. Jak w odpowiedzi Nr 97

100. dot. Pakietu 11 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje informacji o czasie stosowania do 4 tygodni oryginalnie nadrukowanej przez producenta na etykiecie pojedynczego jednostkowego opakowania cewników do karmienia?

Ad. 100. Zamawiający precyzyjnie określił nadruk

101. dot. Pakietu 11 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewników do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

Ad. 101. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

102. Dot. Pakietu 21 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego o średnicy zewnętrznej 4,6mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Ad. 102. Nie

103. dot. Pakietu 28

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zawór bezigłowy ma być wyposażony w zdejmowalny protektor męski zabezpieczający przed przypadkowym skażeniem miejsca wkłucia podczas aplikacji.

Ad. 103. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

104. dot. Pakietu 28

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oferowane zawory bezigłowe mają być sterylizowane radiacyjnie?

Ad. 104. Zamawiający wymaga sterylnego produktu.

105. dot. Pakietu 28

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oferowany zawór ma być dostępny zarówno w wersji dożylniej jak i dotętnicznej?

Ad. 105. dożylniej

106. dot. Pakietu 31 poz. 1

Czy zaoferowany przyrząd ma mieć możliwość rozpuszczania, podawania i podaży grawitacyjnej leków?

Ad. 106. Zamawiający nie precyzuje

107. dot. Pakietu 31 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 2 z pakietu 31, w celu złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Ad. 107. Nie

108. dot. Pakietu 32

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okrągłego filtra mechanicznego, o skuteczności przeciwbakteryjnej >99,9999 %, p/wirusowej: >99,9999 %, przestrzeni martwej mniejszej niż wymagana, oporach przepływu: 1,4 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, filtr ze złączem prostym, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Ad. 108. Tak dopuszcza

109. dot. Pakietu 47 Poz. 1 i 8

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 1,8 z pakietu 47, w celu złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Ad. 109. Zamawiający wydziela pozycję nr 8 do nowego pakietu – 47A

110. dot. Pakietu 47 Poz. 1-7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktów nie pochodzących od jednego producenta co pozwoli większemu gronu Wykonawców na złożenie konkurencyjnej oferty. Ponadto zaoferowanie produktów jednego producenta nie ma znaczenia medycznego, ponieważ wszystkie zaoferowane łyżki będą kompatybilne z rękojeściami.

Ad. 110. Nie

111. dot. Pakietu 47 Poz.2-7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby łyżki do laryngoskopu posiadały symbol „jednorazowego użytku” naniesiony po przeciwnej stronie wprowadzenia światłowodu?

Ad. 111. Nie wymaga

112. dot. Pakietu 47 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki do laryngoskopu, światłowodowej typ Miller dla rozm. 0, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie typu i rozmiaru łyżki i symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), opakowanie przezroczyste.

Ad. 112. Nie

113. dot. Pakietu 47 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki do laryngoskopu, światłowodowej typ Miller dla rozm. 00, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie typu i rozmiaru łyżki i symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), opakowanie przezroczyste.

Ad. 113. Nie

114. dot. Pakietu 47 Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki do laryngoskopu, światłowodowej typ Miller dla rozm. 1, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie typu i rozmiaru łyżki i symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), opakowanie przezroczyste.

Ad. 114. Nie

115. dot. Pakietu 48

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezbarwnego, przezroczystego aparatu infuzyjnego do chemioterapii z regulatorem przepływu.

Ad. 115. Nie