



WSPRiTS/ZP/13/2013

Warszawa, dnia 18 stycznia 2013 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w TED Nr 2012/S 245-402794 z dnia 20.12.2012 r. na dostawy drobnego sprzętu medycznego i materiałów jednorazowego użytku [Nr postępowania: WSPRiTS/ZP/63/12]

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „MEDITRANS” udziela wyjaśnień na poniższe pytania:

Dotyczy zadania nr 2 „Akcesoria do defibrylatora Lifepak”:

1) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści kabel do defibrylatora Lifepak jednoczęściowy, nierozdzielny (połączenie pozycji 4 i 5)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

2) **PYTANIE:** Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje przedłużacza do czujnika SpO2 typu Nellcor, czy typu Masimo?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje przedłużacza do czujnika SpO2 typu Nellcor.

Dotyczy zadania nr 3 „Akcesoria do EKG i USG”:

3) **PYTANIE: poz. 5** - Czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu i utworzy z niej odrębne zadanie? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Dotyczy zadania nr 6 „Akcesoria do kardiomonitora PROPAQ”:

4) **PYTANIE: poz. 1** – Dla jakiej grupy wiekowej Zamawiający wymaga linii pomiarowej CO2 do kardiomonitora Propac Encore?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga linii pomiarowej CO2 dla noworodków.

5) **PYTANIE: poz. 3** - Czy Zamawiający może określić ilość mankietów jednorazowych dla danego rozmiaru?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający określa ilości mankietów: rozmiar „2” – 10 szt.; rozmiar „3” – 20 szt.; rozmiar „4” – 20 szt.

6) **PYTANIE: poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści jednorazowe elektrody o owalnym kształcie, spełniające pozostałe zapisy SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższych.



Dotyczy zadania nr 7 „Akcesoria do respiratora Pneupac”:

7) **PYTANIE:** poz. 3 – Jakiej zastawki PEEP Zamawiający będzie wymagał w ofercie? Dostępne są zastawki utrzymujące ciśnienie końcowo-wydechowe w zakresach: 2,5–10 cm H₂O oraz 5-20 cm H₂O.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zastawki PEEP w zakresie 5-20 cm H₂O.

Dotyczy zadania nr 9 „Akcesoria do ssaka ELITE HIGH EES”:

8) **PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga, aby wkład posiadał 2 króćce o różnej średnicy, z opisem podłączeń, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

9) **PYTANIE:** Czy Zamawiający może sprawdzić poprawność wyliczenia kwoty wadium w pakiecie 9, która wydaje się stanowczo za wysoka w stosunku do produktów w nim ujętych?

ODPOWIEDŹ: Kwota wadium zgodne z przepisami prawa.

Dotyczy zadania nr 10 „Akcesoria do stacji zbiorczej VIRIDIAN”:

10) **PYTANIE:** Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu oferowania produktów firmy Viridian, ponieważ jest to nazwa własna dystrybutora sprzętu, a nie jego producenta. W przypadku odmowy prosimy o wydzielenie z w/w pakietu pozycji 1, 2 i 5 do osobnego pakietu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający odstępuje od wymogu, z zastrzeżeniem, że zaoferowane produkty muszą być zgodne z wymogami producenta.

11) **PYTANIE:** poz. 1, 2 – Czy Zamawiający w ww. pozycjach wymaga czujników i mankietów oryginalnych? Czy dopuści akcesoria równoważne nie gorsze od oryginałów?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z wymogami producenta.

12) **PYTANIE:** poz. 1 – Czy Zamawiający wymaga czujnik na kablu o długości 1,1m czy 3m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga czujnika na kablu o długości 3m.

13) **PYTANIE:** poz. 3 – Czy Zamawiający wymaga mankietu z konektorem jak na załączonym obrazku, czy bez konektora. Czy dopuści makiet o rozmiarze 27,5 - 36,5 cm?

ODPOWIEDŹ: Zapytanie dotyczy poz. 2. Zgodnie z wymogami producenta.

14) **PYTANIE:** poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści kabel do czujników o długości 2,2 m z wtykami jak na załączonym obrazku?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z wymogami producenta.

Dotyczy zadania nr 12 „Akcesoria do defibrylatora ZOLL”:

15) **PYTANIE:** poz. 2 – Do jakiego modelu defibrylatora ZOLL Zamawiający oczekuje zaoferowania uchwytu/rączki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje zaoferowania uchwytu/rączki do defibrylatora Zoll M-Series.

16) **PYTANIE:** poz. 10-11 - Czy Zamawiający wymaga, aby wielorazowe czujniki SpO₂ klips na palec do defibrylatora ZOLL M Series dla dorosłych i dzieci były typu LNCS, podobnie jak w przypadku czujników dla niemowląt?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

17) **PYTANIE:** poz. 15-16 - Czy Zamawiający wymaga, aby opisane elektrody do defibrylatora E Series dla dorosłych i dzieci były elektrodami wielofunkcyjnymi?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

18) PYTANIE: poz. 17-18 - Czy Zamawiający wymaga, aby opisane łączniki kapno do E Series dla dorosłych i dzieci były łącznikami jednorazowego użytku?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

Dotyczy zadania nr 13 „Baterie i akumulatory do sprzętu medycznego”:

19) PYTANIE: poz. 8 i 11 – Prosimy o podanie dokładnego modelu telefonu Nokia C2, ponieważ nowe modele mają inne wtyki.

ODPOWIEDŹ: Model telefonu: Nokia C2-05.

Dotyczy zadania nr 14 „Cewniki, zgłębnik, maski”:

20) PYTANIE: poz. 1 - Czy cewnik powinien posiadać kolorystyczne i numeryczne oznakowanie rozmiaru dla łatwiejszej identyfikacji?

ODPOWIEDŹ: Cewnik powinien posiadać kolorystyczne i numeryczne oznakowanie rozmiaru dla łatwiejszej identyfikacji.

21) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu o długości 200 cm wykonany w całości z medycznego PCV?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza długość drenu 200 cm i wyrób medyczny PCV, pozostałe wymaganie zgodne z SIWZ.

22) PYTANIE: poz. 2 – Prosimy o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu z drenem o długości 210cm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza cewnik do podawania tlenu z drenem o dł. 210cm.

23) PYTANIE: poz. 5 i 6 – Czy nebulizator powinien pracować z taką samą wydajnością w pozycji zarówno leżącej, jak i siedzącej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

24) PYTANIE: poz. 5 i 6 – Prosimy o sprecyzowanie czy nebulizator ma posiadać stabilną podstawkę dyfuzora niewypadającą w trakcie napełniania i opróżniania zbiornika nebulizatora z leku? Taka konstrukcja podstawki dyfuzora, która nie wypada w zakresie obrotu od 0 do 360° ma szczególne znaczenie, gdyż w trakcie opróżnienia pojemniczka przed jego kolejnym napełnieniem unika się ryzyka wypadnięcia podstawki i jej potencjalnej dekompletacji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

25) PYTANIE: poz. 7 – Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z drenem o długości 200cm +/- 10cm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

26) PYTANIE: poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z regulowaną dyszą Venturiego?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

27) PYTANIE: poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na maski tlenowe z regulowaną podażą tlenu z drenem o długości min. 200 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

28) PYTANIE: poz. 11 - Czy Zamawiający dopuści zgłębnik zawierające ftalany z 4 otworami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Dotyczy zadania nr 15 „Czujnik do pulsoksymetru Nonin”:

29) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści czujnik z przewodem o długości 1,1 m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza czujnik z przewodem o długości 1,1 m.

Dotyczy zadania nr 16 „Dreny i łączniki do ssaków”:

30) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści długość 15 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza długości 15 cm.

31) PYTANIE: poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści średnicę wewnętrzną 5,6mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza średnicę wewnętrzną 5,6mm.

Dotyczy zadania nr 19 „Elektrody”:

32) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie podania w ofercie ceny jednostkowej za opakowanie elektrod z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości ze sztuk na opakowania (ewentualnie, w razie potrzeby, z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania – na korzyść Zamawiającego). Ponieważ pojedyncze elektrody są bardzo tanie, proponowane rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania. Ocenie podlega łączna cena oferty a nie ceny jednostkowe w poszczególnych pozycjach specyfikacji asortymentowej, nie będzie więc problemu z porównaniem ofert (nawet wówczas, gdy poszczególni wykonawcy podadzą ceny jednostkowe za opakowania różnej wielkości).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

33) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści elektrody na podłożu mikroporowatym o wymiarach 43 x 45 spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższych.

34) PYTANIE: poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie zaferowania elektrod o średnicy 42 mm z języczkiem pozbawionym kleju, ułatwiającym odklejenie elektrody (odległość od szczytu języczka do przeciwległego końca elektrody – 45 mm).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższych.

35) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści elektrody na podłożu mikroporowatym o wymiarach 32 x 38 z żelazem stałym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższych.

36) PYTANIE: poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie zaferowania w pozycji 2 elektrod o średnicy 36 mm z języczkiem pozbawionym kleju, ułatwiającym odklejenie elektrody (odległość od szczytu języczka do przeciwległego końca elektrody – 42 mm).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższych.

Dotyczy zadania nr 21 „Igły doszpikowe”:

37) PYTANIE: W związku z tym, że na polski rynek trafiają aparaty do wkłucia doszpikowego BIG pochodzące z prywatnego importu, pragniemy zapytać, czy Zamawiający, aby zagwarantować sobie dostawę od autoryzowanego dystrybutora, zapewniającego autoryzowane przez producenta bezpłatne szkolenie wymaga, aby Wykonawca załączył dokument potwierdzający autoryzację do sprzedaży na terenie Polski i przeprowadził po dostawie bezpłatne szkolenie przypominające zasady użycia wkłucia doszpikowego?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy zadania nr 22 „Igły medyczne, kaniule, koreczki do kaniul dożylnych”:

38) PYTANIE: poz. 3 – Prosimy o wyjaśnienie czy kaniule do kaniulacji żył obwodowych mają być wyposażone w samodomykający się korek portu bocznego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

39) PYTANIE: poz. 3 – Prosimy o wyjaśnienie, czy ze względu na charakter pracy w karetkach pogotowia ratunkowego i środkach transportu sanitarnego, opakowanie kaniul do kaniulacji żył obwodowych ma posiadać wyższe parametry w zakresie możliwości przekłucia, rozerwania czy uszkodzenia, a także wodoszczelności niż papier medyczny?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

40) PYTANIE: poz. 3 – Prosimy o wyjaśnienie, czy kaniule do kaniulacji żył obwodowych mają być wyposażone w zastawkę antyzwrotną, która jest bardziej czuła na ciśnienie krwi w naczyniu żylnym pacjenta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

41) PYTANIE: poz. 5 – Prosimy o odstąpienie od wymogu, by na opakowaniu kaniul dożylnych pediatrycznych była nadrukowana informacja o braku zawartości PCV i lateksu. Informujemy, że wynika to ze zmiany sposobu oznakowania wyrobów medycznych wprowadzonego w oparciu o międzynarodową normę EN ISO 980:2008 – Polska norma to PN-EN ISO 980:2008.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe, zgodnie z aktualną normą PN-EN.

42) PYTANIE: poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniul dożylnych spełniających opis: „Kaniuła dożylna bez portu górnego, wykonane z teflonu FEP, posiadające 4 paski kontrastujące w promieniach RTG, posiadające filtr hydrofobowy w tylnej części kaniuli, wysoko przezroczysta komora ułatwiająca obserwację wypływającej krwi, końcówka części teflonowej specjalnie ukształtowana do szlifowania igły aby zminimalizować otwór po wkłuciu, wyposażona w uchwyt zaprojektowany dla techniki punkcji jedną ręką, występujące tylko w jednym rozmiarze 24G/19mm – 22ml/min”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Dotyczy zadania nr 23 „Jednorazowe łyżki do laryngoskopu”:

43) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści łyżki wykonane z metalu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania łyżek wykonanych z metalu.

44) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści jednorazowe łyżki do laryngoskopu światłowodowego, kompatybilne do wszystkich rękojeści laryngoskopowych spełniających normę EN 1819 (zielony standard); ze zintegrowaną wiązką światłowodową; wyprodukowane z tworzywa recyklingowego; we wzorach: Macintosh – rozmiar od 2 do 4 i Miller – rozmiar od 0 do 1, pakowane pojedynczo?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyżej opisanych łyżek.

Dotyczy zadania nr 26 „Kable do EKG”:

45) PYTANIE: poz. 1-4 - Prosimy o wyjaśnienie, czy w pozycjach 1-4 nie chodzi w istocie o kable 10-odprowadzeniowe, do 12-kanałowych aparatów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyjaśnia, że chodzi o kable 10-odprowadzeniowe do 12-kanałowych aparatów.

Dotyczy zadania nr 27 „Kanistry i wkłady do ssaków HOSPIVAC”:

46) PYTANIE: poz. 1 - Wnosimy o dopuszczenie kanistrów kompatybilnych ze ssakami HOSPIVAC, z przyłączem do próżni, spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego. Kanistry z przyłączem do próżni są znacznie wygodniejsze w obsłudze gdyż nie wymagają odłączania drenu przy każdej wymianie wkładu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Dotyczy zadania nr 28 „Kanistry i worki do ssaków próżniowych Boscarol OB-Liner BSU 502”:

47) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta, pod warunkiem doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, moczowniki)? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o określenie ilości stanowisk do doposażenia. System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączeń (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady, posiadające w pokrywie tylko dwa króćce (pacjent, próżnia) o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów, wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem, jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Nie posiadają otworu do żelowania wkładu, w proponowanym przez nas systemie proszek żelujący zasysany jest w sposób bezpieczny poprzez port pacjenta. Dostępne pojemności: 1, 2 i 3l.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza system do odsysania konkurencyjnego producenta, pod warunkiem, że będzie on kompatybilny z mocowaniem znajdującym się w karetkach Zamawiającego. Zamawiający nie dopuszcza zmiany mocowań.

48) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie znajdowała się fabrycznie nadrukowana data ważności, co jest uwarunkowane data skuteczności i przydatności filtra antybakteryjnego i hydrofobowego we wkładzie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

49) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga, aby w pokrywie wkładu znajdowały się tylko dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy zadania nr 29 „Koc izotermiczny”:

50) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści koc ratunkowy o wymiarach 160x240cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza koc ratunkowy o wymiarach 160x240cm, pozostałe wymaganie zgodne z SIWZ.

51) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści koc ratunkowy izotermiczny o wymiarach 200cm x 160cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza koca wymiarach 200cm x 160cm.

Dotyczy zadania nr 30 „Kołnierze ortopedyczne”:

52) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny uniwersalny, stabilizujący kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowy, wielorozmiarowy? Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach, co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Posiadający czterostopniową regulację wysokości podparcia zuchwy. Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Kołnierze wykonane zostały z Plastazote® opatentowanej pianki poliuretanowej z zamkniętymi komórkami, aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody, etc. Jest łatwo zmywalny. Technologia spieniania przy użyciu azotu pod wysokim ciśnieniem sprawia, że w piance nie pozostają toksyczne pozostałości. W związku z tym kołnierze są nietoksyczne i hipoalergiczne. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy zadania nr 34 „Łączniki i worki do ssaków (OB 1012, OB 2000, SSCOR)”:

53) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści system, którego parametry są zgodne z opisem przedmiotu zamówienia, natomiast występuje drobna różnica w średnicy kanistrów (podstawa ok. 11 cm, góra 12,5 cm)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Dotyczy zadania nr 37 „Narzędzia medyczne”:

54) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający ma na myśli nożyczki chirurgiczne proste, czy zagięte?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

55) PYTANIE: poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści kleszczyki naczyniowe Pean o długości 12,5cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

56) PYTANIE: poz. 5 - O jakiej długości kleszcze Magilla dla dorosłych Zamawiający ma na myśli 20cm, czy 25cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga kleszcze Magilla dla dorosłych o długości 20 cm.

57) PYTANIE: poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści kleszcze Magilla dla dzieci o długości 15cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza kleszcze Magilla dla dzieci o długości 15 cm.

58) PYTANIE: poz. 7 - Czy Zamawiający ma na myśli kleszcze do odginania gipsu typu Wolf o długości 26cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza, że ma na myśli kleszcze do odginania gipsu typu Wolf o długości 26cm.

59) PYTANIE: poz. 12 - O jakiej długości Peany zakrzywione Zamawiający ma na myśli 14cm, 16cm, 18cm, 20cm czy 24cm? Prosimy o podanie długości z uwagi na zróżnicowaną cenę.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

60) PYTANIE: poz. 13 - Czy Zamawiający wymaga, aby w celu uzyskania ostrzy wysokiej jakości na każdym pojedynczym ostrzu był wygrawerowany numer ostrza i nazwa producenta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby na pojedynczym ostrzu był wygrawerowany numer ostrza. Zamawiający nie wymaga grawerowania nazwy producenta na pojedynczym ostrzu, jedynie na każdym opakowaniu.

Dotyczy zadania nr 38 „Ochrona biologiczna”:

61) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek w klasie ochronnej FFP2 czy FFP3?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania masek w klasie ochronnej FFP3.

62) PYTANIE: poz. 1 - Czy ponadto maski te mają posiadać zawór wydechowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

63) PYTANIE: poz. 1 - Czy maski te mają posiadać dodatkowy filtr węglowy i powłokę wodoodporną?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

64) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga, aby kombinezon ochronny spełniał wymagania europejskiej normy ochronnej 89/686/EEC, EN 1149-1, aby okulary spełniały wymogi normy medycznej 89/686/EEC oraz czy maska ochronna ma spełniać parametry ochronne klasy P3, posiadać centralnie umieszczony zawór wydechowy, posiadać filtr węglowy oraz dwustronną powłokę wodoodporną?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

65) PYTANIE: poz. 2 - Czy ponadto pakiet ma posiadać instrukcję w języku polskim z dodatkowymi piktogramami oraz mieć formę zafoliowanego jednorazowego zestawu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

Dotyczy zadania nr 39 „Ochrona medyczna”:

66) PYTANIE: poz. 8 - Prosimy o wydzielenie pozycji do oddzielnego zadania. Pozwoli to złożyć oferty większej liczbie Wykonawców, wpłynie na wzrost konkurencyjności postępowania.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

67) PYTANIE: poz. 8 - Prosimy o podzielenie pozycji 8 na 4 odrębne pozycje, w zależności od rozmiaru pieluchomajtek - ze względu na ich zróżnicowanie cenowe. W obecnym układzie wszystkie rozmiary pieluchomajtek muszą być wycenione w tej samej cenie.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na podzielenie pozycji.

68) PYTANIE: poz. 8 - Prosimy o dopuszczenie pieluchomajtek pakowanych po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 1500 opakowań a'20 sztuk.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 40 „Papier do EKG”:

69) PYTANIE: poz. 4 - Czy Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny z defibrylatorem Lifepak 12? Firma Medtronic nie produkuje papierów marki Lifepak. Nie istnieje więc papier oryginalny Lifepak jako taki.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny z defibrylatorem Lifepak 12.

70) PYTANIE: poz. 4 - Prosimy o dopuszczenie do zaferowania papieru kompatybilnego, pakowanego a'1 rolka. Zgodnie z dyspozycją art. 29 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający ma obowiązek umożliwić składanie ofert równoważnych, wtedy, gdy w opisie przedmiotu zamówienia odwołuje się do konkretnego produktu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

71) PYTANIE: poz. 7 - Czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający ma na myśli papier do aparatu Schiller AT-2 w rozmiarze 210mm x 280mm x 215szt (taki jak jest standardowo używany do w/w aparatów)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający ma na myśli papier w rozmiarze 210mm x 280mm x 215szt.

72) PYTANIE: poz. 10 – Prosimy o podanie czy Zamawiający żąda papieru Sony czy Mitsubishi? Jaki typ papieru Zamawiający konkretnie ma na myśli?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga papieru do drukarki Sony HD lub HG.

73) PYTANIE: poz. 10 - Czy Zamawiający żąda papieru oryginalnego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający żąda papieru oryginalnego do printera Sony.

74) PYTANIE: poz. 10 - Prosimy o wyjaśnienie, czy chodzi o papier o czułości HG (high gloss – wysoki połysk), czy też o papier o podwyższonej czułości HD?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza każdy rodzaj wymienionych papierów do drukarki Sony.

75) PYTANIE: poz. 11 – Prosimy o podanie rozmiaru papieru.

ODPOWIEDŹ: Rozmiar papieru: 7cm x 8cm (składanka).

76) PYTANIE: poz. 11 - Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny o tych samych parametrach?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza produkt równoważny o tych samych parametrach.

77) PYTANIE: poz. 4, 7, 13 i 14 - Prosimy o rozważenie wydzielenia do osobnego pakietu pozycji zawierających elektrody do defibrylacji/ zewnętrznej stymulacji serca.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Dotyczy zadania nr 41 „Paski do glukometru CONTOUR TS”:

78) PYTANIE: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków do glukometrów, które nie wymagają kodowania, posiadają kapilarę do automatycznego zasysania próbki otrzymanej z krwi włosniczkowej lub z krwi pełnej z żył. Proponowane paski zapewniają pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 10-600 mg/dl w czasie 5s. Nowoczesna, biosensoryczna metoda pomiaru oparta na enzymie GDH-FAD zapewnia, że obecność w badanej próbce krwi galaktozy, maltozy lub fruktozy oraz 74 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami. Proponowane paski zapewniają prawidłowy pomiar stężenia glukozy we krwi w zakresie hematokrytu 0-70%, co pozwala stosować je u noworodków, jednocześnie współczynniki zmienności i powtarzalności testów wynoszą <5%. Proponowane paski zostały przetestowane i spełniają wymagania normy ISO 15197. W przypadku zgody prosimy o podanie ilości glukometrów niezbędnych do realizacji zadania. Proponowane glukometry zasilane są ogólnodostępnymi bateriami typu AAA, które zapewniają bezproblemową i tańszą eksploatację urządzenia. Automatyczny wyrzut paska po badaniu zapewnia brak bezpośredniego kontaktu personelu ze użytym paskiem. Duży, czytelny wyświetlacz LCD zapewnia komfort odczytu nawet przy niedostatecznym oświetleniu. Aparat zapewnia prawidłowy pomiar w temperaturach pomiędzy 10 a 40°C, z jednoczesnym ostrzeżeniem o przekroczeniu dopuszczalnego zakresu. Ze swej strony zapewniamy wieczystą gwarancję oraz przeszkolenie personelu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy zadania nr 42 „Pasy unieruchamiające”:

79) PYTANIE: poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści pasy do unieruchamiania z zapięciem rzepowym, spełniającym wszystkie pozostałe kryteria stawiane w SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy zadania nr 47 „Przyrządy do przetaczania i przedłużacze do pomp”:

80) PYTANIE: poz. 1 – Prosimy o wyjaśnienie, jaką maksymalną objętość wypełnienia mają posiadać kraniki trójdrożne 0,22 ml czy 0,23 ml?

ODPOWIEDŹ: Kraniki trójdrożne mają posiadać maksymalną objętość wypełnienia: 0,22 ml.

81) PYTANIE: poz. 1-2 – Prosimy o wyjaśnienie, czy kraniki trójdrożne mają być wyposażone obok optycznego, także w wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby kraniki trójdrożne były wyposażone w dwa indykatory.

82) PYTANIE: poz. 2 – Prosimy o wyjaśnienie czy kranik trójdrożny z przedłużaczem ma być wyposażony w dodatkowy port do iniekcji, który umożliwia dodatkową podaż leków lub płynów bez konieczności rozłączania linii infuzyjnej, co zwiększa skuteczność prowadzonej terapii?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyjaśnia, że kranik trójdrożny z przedłużaczem ma być wyposażony w dodatkowy port do iniekcji, który umożliwia dodatkową podaż leków lub płynów bez konieczności rozłączania linii infuzyjnej, co zwiększa skuteczność prowadzonej terapii.

83) PYTANIE: poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na przedłużacze do pomp infuzyjnych o średnicy wewnętrznej 1,24 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

84) PYTANIE: poz. 3 - Czy Zamawiający wymaga, aby wymóg o braku zawartości ftalanów był potwierdzony oświadczeniem producenta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

85) PYTANIE: poz. 4 – Prosimy o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi, który posiada komorę o długości 90 cm oraz nie zawiera toksycznych ftalanów.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

86) PYTANIE: poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów bez dodatkowego otworu w zaciskaczu do umieszczania igły biorczej po użyciu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyżej opisany przyrząd.

87) PYTANIE: poz. 5 - Prosimy o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów (jak używanych dotychczas) bez zawartości szkodliwych ftalanów z komorą o długości całkowitej 60mm, posiadających inne zabezpieczenie kolca po użyciu niż otwór w zaciskaczu. Prosimy o dopuszczenie przyrządów, w których po zakończeniu zabiegu infuzji igłę komory kroplowej można umieścić wewnątrz zaciskacza rolkowego. Do zabezpieczenia igły po zabiegu służy również jej plastikowa osłona, którą posiada każdy przyrząd.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyżej opisany przyrząd.

88) PYTANIE: poz. 6 - Czy wymóg braku zawartości ftalanów w przyrządzie ma być potwierdzony kartą charakterystyki produktu chemicznego i oświadczeniem producenta?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy zadania nr 48 „Rękawiczki medyczne”:

89) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice z mankietem rolowanym bezpudrowych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza rękawic z mankietem rolowanym bezpudrowych.

90) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawiczki chirurgiczne lateksowe jałowe pudrowane w rozmiarach 6,0-9,0?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

91) PYTANIE: poz. 1 - Prosimy o wyjaśnienie wymaganych ilości w zadaniu, ponieważ nastąpi rozbieżność w wartości w przypadku zaoferowania rękawic w op. a`40 par, a zaoferowaniu rękawic w op. a`50 par.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga 200 op. po 40 par w opakowaniu lub 160 op. po 50 par w opakowaniu.

92) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe, jałowe, lekko pudrowane z rolowanym mankietem, mikroteksturowane, opakowanie podwójne wewnętrzne papier, zewnętrzne papier-folia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania opisanych powyżej rękawic.

93) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga rękawic chirurgicznych lateksowych, jałowych, lekko pudrowanych zgodnych z normą EN 374, ASTM 1671 potwierdzoną badaniami z jednostki niezależnej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

94) PYTANIE: poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o wartości AQL 1,5?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

95) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe XS, S, M, L pakowane w opakowania 200 sztuk oraz XL pakowanych w opakowania 180 sztuk?

ODPOWIEDŹ: : Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania opisanych powyżej rękawic.

96) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje rękawic diagnostycznych nitylowych bez zawartości tiuramów, co ma być potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

97) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje rękawic diagnostycznych nitylowych zarejestrowanych podwójnie tj. jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

98) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje rękawic diagnostycznych nitylowych posiadających badania potwierdzające dopuszczenie do kontaktu z żywnością?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

99) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga rękawic diagnostycznych nitylowych zgodnych z normą ASTM 1671 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

100) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim, AQL 1,5 w jednolitych opakowaniach z wyraźnym oznaczeniem rozmiaru na opakowaniu, op.a'200szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza rękawice w kolorze niebieskim, AQL 1,5, nie dopuszcza opakowań po 200 szt. i jednolitych opakowań.

101) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic AQL 1,5, tekstura na opuszkach palców, pakowane po 150 szt., wytrzymałość na rozciąganie min. 6N, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rękawic AQL 1,5, nie dopuszcza pozostałego opisu.

102) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający zgodzi się dopuścić rękawiczki diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, bardzo elastyczne, zbliżone właściwościami dotykowymi do lateksu, z możliwością noszenia na prawej i lewej dłoni; mankiet zakończony pogrubionym brzegiem; łatwe w zakładaniu i zdejmowaniu; w kolorze białym, niebieskim lub fioletowym (spełniające wszystkie wymagania, które zawiera poniższy opis) powierzchnia teksturowana na końcach palców; AQL 1,0; odpowiadające normom: EN 455, EN 374-3 i EN 420; wytrzymałe na rozciąganie się min. 6N; pakowane po 100 szt. - z możliwością swobodnego wyjmowania

pojedynczej sztuki; opakowanie (dotyczy również op. zbiorczego – karton) oznaczone kolorami (jeden rozmiar-jeden kolor); symbol rozmiaru na ściankach opakowania; rozmiary od XS do XL?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza wytrzymałości na rozciąganie 6N, zgodnie z SIWZ.

Dotyczy zadania nr 50 „Rurki ustno-gardłowe, nosowo-gardłowe, intubacyjne, przewodnice, stabilizatory”:

103) PYTANIE: poz. 6 – Prosimy o dopuszczenie rurki nosowo-gardłowej wykonanej z wysokiej jakości miękkiego przezroczystego tworzywa, posiadającej zabezpieczenie przed całkowitym wsunięciem do nosogardzieli w postaci specjalnego kołnierza, jałowej jednorazowego użytku o średnicy wewnętrznej 4, 5, 6, 7, 8, 9mm. Oznaczenie średnicy umieszczone na rurce. W przypadku nie wyrażenia zgody prosimy o wyłączenie pozycji do oddzielnego pakietu.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy zadania nr 51 „Sprzęt diagnostyczno-transportowy”:

104) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności worek resuscytacyjny dla dorosłych z zaworem bezpieczeństwa 40cm H₂O, spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

105) PYTANIE: poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści materac próżniowy zwężony w częściach dystalnych do 80 cm, natomiast w części środkowej posiadający szerokość 100 cm przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

106) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści nosze płachtowe o szerokości 107 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy zadania nr 52 „Ssak elektryczny przenośny”:

107) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści ssak o sile ssania do 30l przy podciśnieniu 73 kPa?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

108) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści ssak wyposażony w 1 butlę 1l wielorazową i kompatybilne z nią wkłady jednorazowe, posiadające w pokrywie filtr hydrofobowy i antybakteryjny dodatkowo zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

109) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści ssak zabezpieczony wieloetapowo (filtr w pokrywach wkładów oraz filtry na dren), co całkowicie eliminuje ryzyko zalania ssaka i nie ma potrzeby stosowania zaworów zabezpieczających przed zalaniem urządzenia?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

110) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści ssak elektryczny o wydajności ssania powyżej 20l/min., czas pracy na zasilaniu akumulatorowym 30 minut przy największym stopniu ssania, temperaturze pracy od -18 do +40° C oraz wadze kompletnego ssaka około 5,4 kg?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

111) PYTANIE: Mając na uwadze, że norma dotycząca wyposażenia ambulansów PN EN 1789 określa w punkcie 6.2.3.2, pragniemy zapytać czy sprzęt medyczny, który zgodnie z przytoczonym wymogiem (będącym równocześnie wymogiem NFZ) powinien pracować w temperaturach ujemnych od co najmniej minus 5°C i czy Zamawiający odrzuci ofertę na ssak nie spełniający powyższego parametru?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z normą PN EN 1789.

Dotyczy zadania nr 54 „Strzykawki”:

112) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawki do insuliny z igła 0,4x13mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy zadania nr 56 „Szyny Kramera i chirurgiczne”:

113) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści szynę w rozmiarze 50x7cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

114) PYTANIE: poz. 4 – Prosimy o dopuszczenie szyny palcowej na gąbce w rozmiarze 230x26mm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy zadania nr 58 „Urologia, miska nerkowata”:

115) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a z balonem o pojemności 5-15ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza cewniki Foley’a z balonem o pojemności 5-15ml.

116) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a sterylizowane tlenkiem etylenu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza cewniki Foley’a sterylizowane tlenkiem etylenu.

117) PYTANIE: poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki 100ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza pojemniki 100ml.

118) PYTANIE: poz. 5 - Prosimy o dopuszczenie kaczki męskiej o pojemności 800ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza kaczkę męską o pojemności 800ml.

119) PYTANIE: poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na pojemnik plastikowy na mocz niepakowany po 10 szt., lecz luzem jako sztuka?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 59 „Wanienki do dezynfekcji”:

120) PYTANIE: poz. 1 i 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wanienek będących wyrobem użytkowym, stosowanym na podstawie oświadczenia producenta w ramach posiadania przez niego Systemu Zarządzania Jakością ISO 14001:2009?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

121) PYTANIE: poz. 1 i 2 – W związku z tym, że nie ma konieczności rejestracji wanienek do dezynfekcji narzędzi przed wprowadzeniem ich do obrotu, jak również na potrzeby stosowania w branży medycznej, a wytwórca oferowanych przez nas wanienek jest certyfikowany zgodnie z DIN EN ISO 9001:2000 i VDA 6, Część I, i spełnia wymogi tego systemu jakości, będąc pod stałym nadzorem jednostki certyfikacyjnej, prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania przez oferowaną wanienkę świadectwa rejestracji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga wanienek do dezynfekcji zgodnych z Polskimi Normami.

122) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wanienki o pojemności 3L (o wymiarach wewnętrznych 250mmx150mmx120mm), spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy zadania nr 60 „Worki na wymiociny”:

123) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści worki na wymiociny wyposażone w trójkątny uchwyt, który dopasowuje się do kształtu twarzy, posiadający wcięcie umożliwiające higieniczne zamknięcie, odcinające przy tym źródło przykrego zapachu?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

124) PYTANIE: Wnosimy o dopuszczenie worków na wymiociny o pojemności 2000ml, spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 61 „Zestaw do drenażu”:

125) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści zastawkę powietrzną w opatrunku wentylowanym typu „kaczy dziób” – gumowy wentyl o długości 4cm. Jednocześnie informujemy, że opatrunki tego typu są powszechnie stosowane w ratownictwie medycznym w Polsce.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 62 „Zestaw do hemofiltracji do aparatu HF440, akcesoria do terapii nerkozastępczej”:

126) PYTANIE: poz. 2, 3, 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Dotyczy wzoru umowy:

127) PYTANIE: § 2 ust. 3 – Prosimy o dodanie zapisu: W przypadku zmiany stawek podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody. Podobny zapis już jest we wzorze umowy.

128) PYTANIE: § 2 ust. 3 – Czy mając na uwadze powszechnie przyjętą na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej konstrukcyjną zasadę neutralności VAT dla podatnika – podatek ten powinien obciążać nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę) – celem uniknięcia konieczności wprowadzania zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT Zamawiający dopuszcza modyfikację poprzez umieszczenie zapisu: „W razie zmiany wysokości obowiązujących stawek VAT dotyczących przedmiotu umowy, w okresie obowiązywania umowy, Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty wynagrodzenia uwzględniającego aktualną (zmienioną) wysokość stawek VAT”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

129) PYTANIE: § 3 ust. 4 – Zważywszy na treść § 3 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień zgodnie z aktualnym zapotrzebowaniem.

130) PYTANIE: § 3 ust. 4 – Prosimy o modyfikację: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień na całość przedmiotu zamówienia bądź jego część („zamówienia cząstkowe”). W przypadku niezamówienia przez Zamawiającego całości przedmiotu zamówienia w czasie trwania niniejszej umowy, Dostawcy nie przysługuje jakiegokolwiek roszczenie, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość Zamówień nie będzie większa niż 20% wartości umowy”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

131) PYTANIE: § 3 ust. 6 – Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 3 ust. 6 wzoru umowy zostało dopisane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

132) PYTANIE: § 4 ust. 2 – Biorąc pod uwagę dobre obyczaje kupieckie oraz zasady współzycia społecznego, prosimy o następującą modyfikację: „Reklamacje Zamawiającego będą załatwiane przez Dostawcę nie później niż w ciągu 7 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie w formie pisemnej wraz z reklamowanym towarem, dostarczonym do Dostawcy na jego koszt. Koszty dostawy reklamowanego towaru Zamawiający ma prawo potrącić z najbliższej płatności wynikającej z wystawionej przez Dostawcę faktury VAT. Dostarczenie przedmiotu zamówienia wolnego od wad nastąpi na koszt i ryzyko Dostawcy. W razie sporu o zasadność reklamacji jakościowych, jeżeli wadliwość ta będzie potwierdzona ekspertyzą niezależnej, odpowiedniej, upoważnionej instytucji lub upoważnionego rzeczoznawcy, Dostawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego towaru na wolny od wad jakościowych w ciągu 7 dni od chwili otrzymania ekspertyzy”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

133) PYTANIE: § 4 ust. 3 lit. a) – Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 4 ust. 3 lit. a) wzoru umowy słowa „0,2% wartości niezrealizowanej części umowy” zostały zastąpione słowami „0,2% wartości towaru niedostarczonego w terminie”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

134) PYTANIE: § 4 ust. 3 lit. a) – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu umowy w § 4 w sposób następujący: Dostawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną: za zwłokę w dostarczeniu przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

135) PYTANIE: § 4 ust. 3 lit. a) – Wnosimy o modyfikację w/w zapisu na: Dostawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych: a) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy, za każdy dzień zwłoki, za wyjątkiem sytuacji w której Dostawca odmówi dostarczenia towaru Zamawiającemu w przypadku nieterminowego regulowania należności za dostarczane produkty.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

136) PYTANIE: § 4 ust. 5 – Prosimy o dodanie zapisu: Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dnia od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

137) PYTANIE: § 4 – Prosimy o dodanie zastrzeżenia, iż terminy wynikające z niniejszej umowy (terminy dostawy, wymiany towaru, zwłoki, etc.) naliczane będą w dniach roboczych, rozumianych jako: od poniedziałku do piątku..

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

138) PYTANIE: § 5 ust. 3 – Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy zostało dopisane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

139) PYTANIE: § 5 ust. 3 – Wnosimy o modyfikację w/w paragrafu na: Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku wystąpienia następujących okoliczności polegających na: a) nieterminowej 3-krotnej kolejnej realizacji dostaw przedmiotu zamówienia przez Dostawcę lub 3 krotne kolejne zrealizowanie dostawy przedmiotu zamówienia zawierającego wady.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

140) PYTANIE: § 5 ust. 4 – Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 4 wzoru umowy został dopisany podpunkt g) o następującej (lub podobnej) treści: „zmiany cen, w tym podwyższenia cen, w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

141) PYTANIE: § 5 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczanie dostaw towarów o przydatności do użytku równej 2/3 terminu określonego przez producenta.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

142) PYTANIE: Prosimy o wyrażenie zgody na zawarcie odrębnych umów do każdego z pakietu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

143) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuszcza realizację zamówienia w ciągu 14 dni roboczych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

144) PYTANIE: Czy w razie wątpliwości co do zgodności zaoferowanego asortymentu Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców do złożenia próbek?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

145) PYTANIE: W związku z faktem, że złożenie oferty w postępowaniu przetargowym nie jest czynnością zobowiązującą w rozumieniu prawa cywilnego (a jest nią dopiero podpisanie umowy) chcielibyśmy potwierdzić, że Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego? Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza, że uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego.

146) PYTANIE: Mając na uwadze wejście w życie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679) prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający działając zgodnie ze zmienionymi przepisami, uzna za wystarczające przedłożenie w charakterze dokumentów potwierdzających dopuszczenie do stosowania na terenie Polski i Krajów Unii Europejskiej w zależności od klasyfikacji wyrobów medycznych – zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych tj.

-dla klasy IIb i III zgłoszenia do rejestru wyrobu medycznego, certyfikatu CE oraz deklaracji zgodności z numerem jednostki notyfikowanej

-dla wyrobów klasy I deklaracji zgodności

-dla wyrobów klasy IIa, I sterylnej i I z funkcją pomiarową: certyfikatu wraz z deklaracją oraz Wpis/Zgłoszenie lub Powiadomienie dla wszystkich grup produktów

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza powyższe.

147) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga, aby formularz cenowy zawierał wszystkie zadania, czy wystarczy załączyć tylko te wybrane zadania do których przystępujemy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje dołączenia formularzy cenowych wyłącznie na zadania, na które Wykonawca składa ofertę.

Dyrektor

~~DYREKTOR~~

~~Artur Kamecki~~

Sprawę prowadzi:
Agnieszka Sztorc
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Tel. /22/ 52 51 293