



WSPRITS/ZP/10/2016

Warszawa, dnia 20 stycznia 2016 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w TED Nr 2015/S 248-451139 z dnia 23.12.2015 r. na dostawy jednorazowych artykułów medycznych i akcesoriów do sprzętu medycznego [Nr postępowania: WSPRITS/ZP/45/15]

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

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

Dotyczy Zadania 2 „Akcesoria do defibrylatora Lifepak”:

1) **PYTANIE:** poz. 3, 4, 5, 6, 7 - Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

2) **PYTANIE:** poz. 5 - Prosimy o dopuszczenie dł. kabla głównego 1,8 m.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

3) **PYTANIE:** poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści kabel do defibrylatora Lifepak pacjenta (główny) dł. 2 m wraz z 4-żyłową wiązką odprowadzeń kończynowych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

4) **PYTANIE:** poz. 5 – Czy Zamawiający wymaga przedłużacza do czujnika SpO2 do defibrylatora Lifepak 12 w technologii OxiMax czy Non-OxiMax?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza obydwie z powyższych technologii.

Dotyczy Zadania 3 „Akcesoria do EKG i USG”:

5) **PYTANIE:** poz. 1, 2 – Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

Dotyczy Zadania 4 „Akcesoria do inkubatora Globe Trotter”:

6) **PYTANIE:** poz. 3 - Zamawiający wymaga dostarczenia 2 opakowań po 4 szt., podczas gdy dostępne minimalne pojedyncze opakowanie obejmuje zestaw 10 szt. Czy w związku z powyższym Zamawiający dokonałby modyfikacji ilości na 10 szt. / 1 opakowanie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje ilości na 10 szt. / 1 opakowanie.

REGON 000294674; Nr KRS 0000061291; NIP 526-17-36-429



Mazowsze.
serce Polski



Laureat Konkursu
Perły Medycyny 2009



7) **PYTANIE:** poz. 4 - Zamawiający wymaga dostarczenia 5 szt. filtrów, podczas gdy minimalne dostępne pojedyncze opakowanie obejmuje zestaw 6 szt. Czy w związku z powyższym Zamawiający dokonałby modyfikacji ilości na 6 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i modyfikuje ilości na 6 sztuk.

Dotyczy Zadania 5 „Akcesoria do kaniul”:

8) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na opatrunek do mocowania kaniul o wymiarach 8cmx6cm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

9) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zaoferować: jałowy opatrunek z warstwą chłonną pokryty klejem akrylowym, który mocuje i stabilizuje kaniulę obwodową w miejscu wkłucia. Przeznaczony do mocowania kaniul dożylnych obwodowych z portem pionowym. Opatrunek posiada warstwę chłonną zintegrowaną z jego powierzchnią i dodatkową warstwę chłonną dołączoną wewnątrz sterylne opakowania. Warstwa chłonna opatrunku zakończona filmem poliestrowym zabezpiecza przed przywieraniem opatrunku w miejscu wkłucia, wchłaniając ewentualne wysięki z naczynia w miejscu wkłucia. Dodatkowa warstwa chłonna obustronnie zabezpieczona przed przywieraniem przy pomocy mikroperforowanego poliestru. Miękka włóknina zapewnia stabilne zabezpieczenie wkłucia dzięki dobremu przyleganiu do skóry. Opatrunek: nie zawiera lateksu, jest sterylizowany tlenkiem etylenu, wyrób medyczny klasa I sterylna, reguła 4, rozmiar 6cm x 8cm, opakowanie folia/papier.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

10) **PYTANIE:** poz. 2, 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zaoferować: Opatrunek przeznaczony do opatrywania ran chirurgicznych pooperacyjnych z małą ilością wydzieliny lub do ran chirurgicznych niesączących, opatrunek może być również stosowany do zabezpieczania głębszych skaleczeń, w leczeniu których wymagane jest zastosowanie opatrunków jałowych. Produkt znajduje zastosowanie jako profilaktyka odleżyn lub zabezpieczanie zmienionej skóry w przypadku zdiagnozowania I stadium odleżyn. Opatrunek przezroczysty może być również stosowany do mocowania innych opatrunków nieprzylepnych, mocowania wkłuc centralnych i obwodowych. Ze względu na rodzaj materiału, wysoki współczynnik przenikalności pary wodnej, właściwości wodo- i bakterio-odporne może być użytkowany do 7 dni bez konieczności wymiany. Opatrunek przezroczysty jałowy wykonany jest z cienkiej półprzepuszczalnej folii poliuretanowej o wysokim współczynniku przepuszczalności pary wodnej. Opatrunek jest wyposażony w ramkę ułatwiającą aplikację opatrunku. Zaokrąglone rogi opatrunku zapobiegają przypadkowemu odklejeniu go w trakcie użytkowania. Warstwa przylepna opatrunku pokryta jest klejem akrylowym naniesionym na całej powierzchni przylepnej. Opatrunek dostępny jest w wersji jałowej, pakowany indywidualnie w opakowanie papierowo-foliowe, opakowanie pośrednie stanowi kartonik zawierający 50 sztuk. Rozmiary odpowiednio: 7cm x 9cm –poz. nr 2 i 10cm x 12cm –poz. nr 3, wyposażony w ramkę ułatwiającą aplikację, pokryty klejem akrylowym naniesionym na całej powierzchni przylepnej lub punktowo, pakowany jednostkowo w opakowanie foliowo-papierowe, opakowanie pośrednie kartonik a’ 50 opakowań jednostkowych, sterylizowany tlenkiem etylenu, wyrób medyczny klasa I sterylna, reguła 4. Opatrunek przezroczysty jałowy jest dodatkowo wzmocniony włókniną w części mocującej kaniulę na port pionowy. Klej akrylowy w tym opatrunku naniesiony jest formie punktów. Metka włókninowa umożliwia zanotowanie daty założenia opatrunku. Opatrunek jest wyposażony dodatkowo w dwa paski mocujące.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego.

Dotyczy Zadania 6 „Akcesoria do kardiomonitora Propaq”:

11) **PYTANIE:** poz. 4, 6, 11 – Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

12) **PYTANIE:** poz. 4 – Prosimy o dopuszczenie rozmiarów 2 (4-8 cm), 3 (6-11 cm), 4 (7-13 cm).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 7 „Akcesoria do kardiomonitorów Welch Allyn 1500 i Propan CS”:

13) **PYTANIE:** poz. 1, 2, 3, 8, 14, 16, 17 – Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

14) **PYTANIE:** poz. 4, 5, 6, 7, 15 - Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

15) **PYTANIE:** poz. 4 - Prosimy o dopuszczenie dł. 2,5 m.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

16) **PYTANIE:** poz. 5, 6, 7 - Prosimy o dopuszczenie mankietów ze szybkozłączem standardowym BP12.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SIWZ.

17) **PYTANIE:** poz. 5-7 - Prosimy o wyłączenie ww. pozycji do osobnego zadania, co pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

Dotyczy Zadania 11 „Akcesoria do stacji zbiorczej Viridian”:

18) **PYTANIE:** poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie mankietu o rozmiarze 27,5 – 36,0 cm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania mankiet o ww. rozmiarze.

Dotyczy Zadania 12 „Akcesoria do zestawu Triage”:

19) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści opaski odblaskowe w kolorach zielony, czerwony, żółty oraz biało-czarna szachownica? Są to typowe opaski do zestawów Triage oferowane na rynku medycznym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 13 „Akcesoria do defibrylatora Zoll”:

20) **PYTANIE:** poz. 6, 7 – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. pozycji nr 6 i 7. Produkt posiada wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod, które są w pełni kompatybilne z urządzeniem przez Państwa używanym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

21) **PYTANIE:** poz. 10, 11, 12, 13, 14 - Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

22) **PYTANIE:** poz. 10, 11 - Prosimy o podanie czy chodzi o czujniki w systemie Masimo LNCS?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z opisem przedstawionym w SIWZ.

23) **PYTANIE:** poz. 13 – Prosimy o dopuszczenie dł. 2,4 m.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

Dotyczy Zadania 18 „Dreny i łączniki do ssaków”:

24) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści dotychczas stosowany w Państwa placówce łącznik drenów i cewników z kontrolą siły ssania typu Kapkon o długości ok. 5cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

25) **PYTANIE:** poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści dotychczas stosowany w Państwa placówce łącznik kątowy z portem do odsysania, o długości 15cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

26) **PYTANIE:** poz. 3 – Wnosimy o wydzielenie z ww. pozycji oraz utworzenie odrębnego zadania.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

Dotyczy Zadania 20 „Elektrody endokawitarne, introduktory”:

27) **PYTANIE:** W celu przedłożenia oferty konkurencyjnej cenowo, prosimy zamawiającego o możliwość zaferowania elektrod endokawitarnych 2- biegunowych. Elektrody te są dostępne w 3 rozmiarach: 4Fr, 5Fr oraz 6Fr (wymagane 7 Fr) oraz w 2 krzywiznach do wyboru; o długości 120 cm. Produkt posiadający CE, konkurencyjny cenowo i używany w wielu klinikach kardiochirurgii oraz kardiologii. Pozostałe parametry zgodne ze SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dotyczy Zadania 21 „Elektrody”:

28) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści elektrody z żelcem stałym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga elektrod z żelcem ciekłym.

29) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający ma na myśli elektrodę z hydrożelcem (pow. 254mm²) w kształcie owalnym, z „recepturą szybką”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

30) **PYTANIE:** poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie elektrod pediatrycznych z żelcem stałym, pozostałe parametry bez zmian.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie elektrod z żelcem stałym.

31) **PYTANIE:** poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie elektrod EKG pediatrycznych z żelcem ciekłym pakowanych po 25 sztuk w opakowanie jednostkowe. Po przeliczeniu ilość zaferowana wynosi 220 opakowań elektrod. Pozostałe parametry jak w opisie Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 22 „Filtry antywirusowe i antybakteryjne”:

32) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny noworodkowy dla pacjenta o wadze 3-8 kg, z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z pianki, sterylnej, z portem kapnp, skuteczność filtracji bakterii 99,999%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

33) **PYTANIE:** poz. 3-6 - Prosimy o wyłączenie ww. pozycji do osobnego zadania, co pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

Dotyczy Zadania 24 „Jednorazowe łyżki do laryngoskopu”:

34) **PYTANIE:** Prosimy o dopuszczenie łyżek mikrobiologicznie czystych, spełniających pozostałe wymogi określone w SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SIWZ.

35) PYTANIE: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łyżek we wzorach : Macintosh – rozmiar od 2 do 4, mikrobiologicznie czyste, pozostałe wymagania Zamawiającego bez zmian.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyżej opisanych łyżek.

36) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowych łyżek do laryngoskopu światłowodowego spełniających wymagania określone w SIWZ, ale wykonanych z innego tworzywa sztucznego niż poliamid.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 25 „Jednorazowe zestawy na amputowane kończyny”:

37) PYTANIE: poz. 1-4 - Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na zestawy na amputowane kończyny spełniające wszystkie wymagania zamawiającego określone w SIWZ, ale posiadające wymiary niewiele odbiegające od tych opisanych w przez Zamawiającego: Poz. 1. Palec(dłoń): 30,48 cmx25,40 cm; Poz. 2. Dłoń: 30,48 cmx25,40 cm; Poz. 3. Ręka: 68,58 cmx25,40 cm; Poz. 4. Noga: 109,22 cm x 40,64 cm. Producent nie wyróżnia osobnego pakietu na palec. Pakietem odpowiednim dla amputowanego palca jest taki sam jak na dłoń tj. pakiet w rozmiarze 30,48cm x 25,40 cm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 28 „Kanistry i wkłady do ssaków Hospivac”:

38) PYTANIE: poz. 1 - Wnosimy o dopuszczenie kanistra z przyłączem próżnia/ssanie, spełniającego pozostałe parametry określone przez Zamawiającego, kompatybilnego ze ssakami Hospivac.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

Dotyczy Zadania 29 „Kanistry i worki do ssaków próżniowych Boscarol OB-J Liner BSU 502”:

39) PYTANIE: poz. 1 - Wnosimy o dopuszczenie wkładu wyposażonego w jeden króciec (pacjent), spełniającego pozostałe wymagania określone przez Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

40) PYTANIE: poz. 1, 2 – Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta (firma brytyjska), pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o określenie ilości stanowisk do doposażenia. System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady posiadają w pokrywie 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. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Dodatkowo każdy wkład wyprodukowany jest w opatentowanej technologii antybakteryjnej, zapewniającej, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przedmiotem zamówienia są wkłady do posiadanego systemu odsysania. Urządzenia te są sprawne i w dobrym stanie technicznym, nie ma podstaw do ich wymiany.

Dotyczy Zadania 31 „Łączniki i worki do ssaków (OB 1012, OB 1000)”:

41) PYTANIE: poz. 1 - Wnosimy o dopuszczenie wkładu z jednym króćcem (pacjent), z funkcją automatycznego uszczelniania, wyposażonego w filtr antybakteryjny i hydrofobowy, kompatybilny z pojemnikami z pozycji nr 2, z datą ważności nadrukowaną na opakowaniu zbiorczym, pojemność 1000 ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

42) PYTANIE: poz. 1, 2 – Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta (firma brytyjska), pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o określenie ilości stanowisk do doposażenia. System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady posiadają w pokrywie 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. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika. Dodatkowo każdy wkład wyprodukowany jest w opatentowanej technologii antybakteryjnej, zapewniającej, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przedmiotem zamówienia są wkłady do posiadanego systemu odsysania. Urządzenia te są sprawne i w dobrym stanie technicznym, nie ma podstaw do ich wymiany.

43) PYTANIE: poz. 2 – Wnosimy o dopuszczenie kanistra kompatybilnego do ssaków OB1000 i OB2012 o pojemności 950 ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 33 „Nakłuwacze jednorazowe”:

44) PYTANIE: poz. 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

45) PYTANIE: poz. 1, 2 – Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze jednorazowe, sterylne, bez możliwości ponownego użycia, o głębokości nakłucia 1,5 mm i średnicy ostrza 0,65 mm (23G), które umożliwiają uzyskanie niezbędnej wielkości próbki krwi przy zachowaniu minimalnej bolesności?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

46) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o głębokości nakłucia 1,8mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

Dotyczy Zadania 34 „Ochrona biologiczna”:

47) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści półmaskę FFP3 będącą środkiem ochrony indywidualnej zgodnie z dyrektywą 89/686/EWG?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego produktu.

48) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw ochrony biologicznej nie będący wyrobem medycznym, posiadający deklarację zgodności CE, dokumenty dopuszczające do obrotu na poszczególne elementy wchodzące w jego skład?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższy zestaw.

Dotyczy Zadania 35 „Ochrona medyczna”:

49) PYTANIE: poz. 10 - Prosimy o dopuszczenie pieluchomajtek w rozmiarze XL pakowanych po 15 szt. w opakowaniu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

Dotyczy Zadania 37 „Papier do EKG”:

50) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści prawidłowy rozmiar papieru tj. 209mm x 20m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy do zaoferowania.

51) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści prawidłowy rozmiar papieru tj. 90mm x 90mm x 20 m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy papier do zaoferowania.

52) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści papier kompatybilny w rozmiarze 107 mm x 23 m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy do zaoferowania.

53) PYTANIE: poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści papier pakowany a'10 rolek z odpowiednim przeliczeniem ilości? Ponadto prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje 500 opakowań a'2 szt., czy 500 szt. (250 opakowań a'2 szt.)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania i oczekuje 500 szt. rolek.

54) PYTANIE: poz. 4 – Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie papieru pakowanego po 1 szt. z przeliczeniem ilości na 1000 szt.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie papieru pakowanego po 1 szt. i wymaga 500 sztuk rolek.

55) PYTANIE: poz. 10 - Prosimy o dopuszczenie zaoferowania papieru kompatybilnego.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SIWZ.

56) PYTANIE: poz. 10 – Czy Zamawiający wymaga papieru do aparatu SONY czy Mitsubishi?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga papieru do aparatu Philips Echo enVisior.

57) PYTANIE: poz. 10 – Czy Zamawiający wymaga, aby papiery do USG były wysokiej rozdzielczości pozwalające uzyskać wydruki o wysokim kontraście i dużej skali szarości oraz były oryginalne zalecane przez producenta?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SIWZ.

58) PYTANIE: poz. 11 - Czy Zamawiający dopuści papier o szerokości 60mm, gdyż oryginalny papier do aparatu Welch Allyn Propaq Encore 204 EL (nr kat. 008-0040-98) posiada wymiar 60mm x 20m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

59) PYTANIE: poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści papier 57mm x 30 m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania papier o ww. wymiarach.

60) PYTANIE: poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści papier w rolce o długości 30m z przeliczeniem ilości na 34 opakowania?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

61) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający wymaga, aby papiery do USG były wysokiej rozdzielczości pozwalające uzyskać wydruki o wysokim kontraście i dużej skali szarości oraz były oryginalne zalecane przez producenta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

62) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający wymaga papieru 91HG czy 95HG, obydwa papiery występują w rozmiarze 110mm x 18m?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z opisem przedstawionym w SIWZ.

63) PYTANIE: poz. 13 – Prosimy o określenie aparatu: EKG, czy KTG?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z opisem przedstawionym w SIWZ – kardiomonitor Welch Allyn 1500.

64) PYTANIE: poz. 13 – Czy Zamawiający dopuści papier kompatybilny z urządzeniem Welch Allyn 1500 w bloku o wymiarach 80mm x 70mm x 200 stron z przeliczeniem ilości na 31 opakowań?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dotyczy Zadania 38 „Paski do glukometru Contour TS”:

65) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści oryginalne paski testowe do glukometru Accu-Chek Performa Nano, które charakteryzują się następującymi parametrami: czas pomiaru 5 sekund, zakres pomiarowy 10-600 mg/dl, wielkość próbki krwi nie większa niż 0,6 µl, zakres hematokrytu min. 10-65%, podświetlany ekran, szeroki zakres temperatury pomiaru 8-44 °C? Prosimy podać niezbędną ilość potrzebnych glukometrów.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ. Przedmiotem zamówienia jest dostawa pasków do glukometrów, a nie dostawa glukometrów wraz z paskami. Wszystkie Zespoły Ratownictwa Medycznego, Izba Przyjęć i Oddział Kardiologiczny u Zamawiającego posiadają na wyposażeniu glukometry typu Contour TS, zakupione drogą przetargu. Aparaty te są w dobrym stanie technicznym, personel medyczny (kilkaset osób) jest odpowiednio przeszkolony i nie ma żadnego uzasadnienia, by ww. sprzęt wymieniać. Zamawiający w zadaniu nie podaje nazwy pasków, a jedynie wymaga pasków do urządzeń Contour TS. Zamawiający dopuszcza do przetargu paski testowe kompatybilne z ww. glukometrami.

66) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie do udziału w przetargu pasków testowych równoważnych lub przewyższających swoimi parametrami sugerowane przez Zamawiającego, charakteryzujące się następującymi parametrami: rodzaj próbki krwi do badania: świeża krew włośniczkowa, paski pakowane po 50 sztuk, glukometr skalibrowany do osocza, ważność pasków testowych po otwarciu fiolki 50 szt. 6 miesięcy, paski oparte na działaniu enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nieinterferującego min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną; zakres pomiarowy 20-600mg/dl, temperatura przechowywania pasków min. 4°C – min. 40°C, warunki pracy glukometru 10 °C - 40°C, pasek testowy współpracujący z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); automatyczne kodowane (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), zakres hematokrytu 20-60 %, czas pomiaru do 7 sekund, wielkość próbki krwi nie większa niż 0,7 µl, możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST), bateria litowa typ. CR2032 3V, przy wynikach większych i równych wartości 240 mg/dl pojawia się napis „ketone”, będący informacją i zarazem ostrzeżeniem dla personelu o możliwości wystąpienia u badanego pacjenta ciał ketonowych we krwi, taka informacja uruchamia dodatkowe procedury kontrolne, najpewniej badanie laboratoryjne, której jest bardziej miarodajne niż użycie pasków do badan ciał ketonowych a których to Zamawiający nie wymaga w tym postępowaniu, zapewniamy możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta, ważność płynów kontrolnych po otwarciu opakowania 6 miesięcy, paski będące na listach refundacyjnych NFZ i MZ, paski dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych. Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o podanie zapotrzebowania ilości glukometrów, które będą w cenie pasków. Po wprowadzeniu nowych pasków testowych i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz pełny serwis uwzględniający płyny kontrolne w cenie pakietu przez cały czas trwania umowy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ. Przedmiotem zamówienia jest dostawa pasków do glukometrów, a nie dostawa glukometrów wraz z paskami. Wszystkie Zespoły Ratownictwa Medycznego, Izba Przyjęć i Oddział Kardiologiczny u Zamawiającego posiadają na wyposażeniu glukometry typu Contour TS, zakupione drogą przetargu. Aparaty te są w dobrym stanie technicznym, personel medyczny (kilkaset osób) jest odpowiednio przeszkolony i nie ma żadnego uzasadnienia, by ww. sprzęt wymieniać. Zamawiający w zadaniu nie podaje nazwy pasków, a jedynie wymaga pasków do urządzeń Contour TS. Zamawiający dopuszcza do przetargu paski testowe kompatybilne z ww. glukometrami.

Dotyczy Zadania 41 „Ręczniki flizelinowe”:

67) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści ręczniki w rozmiarze 40 cm x 40 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania ręczników w rozmiarze 40cm x 40cm.

68) **PYTANIE:** Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania ręczników składanych, rozmiar 50x80, pakowanych po 100 szt.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

69) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ręcznika pakowanego po 50 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

70) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach ręcznika o wymiarowaniu 40-45x70cm?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dotyczy Zadania 42 „Serwety operacyjne z otworem”:

71) **PYTANIE:** poz. 1-4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania serwet operacyjnych z otworem oraz z przylepcem, który powinien być stosowany przy serwetach z otworem dla lepszej przyczepności.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

Dotyczy Zadania 44 „Szpatułki laryngologiczne”:

72) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści szpatułki sterylne?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania, ale nie wymaga szpatulek sterylnych.

Dotyczy Zadania 49 „Worki na wymiociny”:

73) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści dotychczas stosowane w Państwa placówce worki na wymiociny bez zawartości substancji żelującej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

74) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści worek na wymioty o pojemności całkowitej: 2000 ml, wyskalowanie od 100 ml do 1500 ml (co 100 ml)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów.

75) **PYTANIE:** poz. 3 – Wnosimy o dopuszczenie worka o pojemności 2000 ml spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: W tym zadaniu nie ma pozycji 3.

Dotyczy Zadania 51 „Zestaw jednorazowego użytku do monitorowania ciśnienia metoda krwawa”:

76) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści zestaw IBP z przetwornikiem pojedynczym do inwazyjnego pomiaru ciśnienia wyposażony w linie pomiarową 150 cm, przetwornik ze zintegrowanym systemem płuczącym 3 ml/h z 2 możliwościami przepłukiwania, bez zakrzywionej igły, (zakrzywiona igła nie ma wpływu na zmniejszenie ryzyka zapowietrzenia systemu), posiadający w zestawie komplet żółtych koreczków kontaminacyjnych, połączenie z kablem bezpinowe, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

Dotyczy zapisów SIWZ i wzoru umowy:

77) **PYTANIE:** Rozdz. III pkt. 1.2. ust. 2) – Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce dokumentów dopuszczających do obrotu - oświadczenia o posiadaniu ww. dokumentów wraz ze zobowiązaniem dostarczenia ich na każde wezwanie Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

78) PYTANIE: § 3 ust. 6a - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopisanie do ww. zapisu o treści: „Zamawiający oświadcza, że zamówi przynajmniej 80% wartości określonej w §2 ust. 1”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie ww. zapisu.

79) PYTANIE: § 4 ust. 2 - Prosimy o dopisanie do ostatniego zdania słów: „o ile reklamacja zostanie uznana przez Dostawcę”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

80) PYTANIE: § 4 ust. 6a - Paragraf 4 pkt. 6a wzoru umowy zawiera informacje, że Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne w razie zwłoki w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 2% wartości niezrealizowanej dostawy. Zapis taki sprzeczny jest z art. 5 KC oraz art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż Zamawiający za nieterminowość w płatnościach zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wnosimy zatem o zmianę wysokości ww. kar umownych do wysokości 0,5%.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisu.

81) PYTANIE: § 4 ust. 6a - Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości niezrealizowanej dostawy, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisu.

82) PYTANIE: § 4 ust. 6a - Prosimy o określenie kar umownych za nieterminową dostawę na 0,2% od wartości niezrealizowanej części dostawy brutto za każdy dzień opóźnienia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

83) PYTANIE: § 4 ust. 8 - Zwracamy się z prośbą o zmianę ww. zapisu na: „Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisu.

84) PYTANIE: § 4 ust. 9 - Prosimy o dodanie do ww. zapisu następującego zastrzeżenia: „Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanego zapisu.

85) PYTANIE: § 5 ust. 3a - Wnosimy o modyfikację § 5 ust.3a wzoru umowy poprzez dopisanie w ww. paragrafie treści: „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; po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do natychmiastowego wykonania zobowiązania”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację zapisu we wzorze umowy.

Wyjaśnienia i wprowadzone zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.