



tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Katowice, dnia 09.02.2017 r.

ZP/512/17

Uczestnicy postępowania
W s z y s c y

Dot.: Przetarg nieograniczony na dostawę jednorazowego sprzętu medycznego w rozbiu na pakiety.

W związku z otrzymaniem od Wykonawców wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ Zamawiający odpowiada:

- Pyt. 1 Dotyczy pakietu XII
poz.7- Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 42 x 56 mm z otworkiem i przecięciem do mocowania kabla? Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.
- Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania elektrod o wymiarach 56mm x 42mm z nacięciem prostym.
- Pyt. 2 Pakiet XII poz. 9
Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający oczekuje żelu do USG czy do EKG. Powyższe żele mają zupełnie inne przeznaczenie oraz odmienny skład.
Prosimy o podanie wymaganych ilości żelu do EKG oraz ilości żelu do USG.
- Odp.: Zamawiający zmienia zał. nr 1 w zakresie Pakietu I w następujący sposób:
1) poz. 9 otrzymuje brzmienie „Żel do USG 0,5 l – szt. – 100”,
2) dodaje się poz. 10 o brzmieniu „Żel do EKG 0,5 l – szt. – 10”.
- Pyt. 3 Wzór umowy §1 pkt.,3
Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy
Przy szacowaniu wartości zamówienia Zamawiający brał pod uwagę ilość przewidywanych zakupów wyrobów medycznych w trakcie trwania umowy, bazując na okresach minionych. Podając konkretną wielkość (%) niezrealizowania umowy Zamawiający zobowiązywałby się do zakupu określonej minimalnej ilości, co w przypadku mniejszego (z różnych przyczyn) zapotrzebowania, byłoby dla Zamawiającego niekorzystne (niegospodarne). Zamawiający ze względu na specyfikę swojej działalności (podmiot leczniczy prowadzący szpital), nie jest w stanie przyjąć „z góry” (tak jak np. w zakładzie produkcyjnym) wykorzystania konkretnej ilości konkretnych produktów – gdyby tak było, przedmiot zamówienia dotyczyłby zakupu i dostarczenia 100% szacowanej ilości produktów jednorazowo, w ciągu np. 7 dni od zawarcia umowy. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów wg zamówień





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

cyklicznych, po zagwarantowanej przez wykonawcę cenie ofertowej. Opis przedmiotu zamówienia nie zawiera żadnej opcjonalności dostaw.

Jednocześnie Zamawiający zwraca uwagę na zapis zawarty § 9 ust. 2 lit. b) wzoru umowy dostawy, który przewiduje ewentualność przedłużenia czasu trwania umowy w przypadku nie zrealizowania wszystkich ilości produktów zawartych w załączniku nr 1 do SIWZ.

Pyt. 4 Wzór umowy §7 pkt. 2,3

Prosimy o wydłużenie terminu uzupełnienia braków i wymianę towaru na wolny od wad do 5-7 dni. Termin 2 dni jest trudny do dochowania z uwagi na charakter procedur reklamacyjnych – przed uznaniem reklamacji istnieje konieczność zbadania towaru pod kątem jej zasadności. Pozostawienie zapisu w obecnym brzmieniu może budzić wątpliwości co do jego skuteczności w świetle obowiązujących przepisów prawa (świadczenie niemożliwe – zgodnie z art. 387 § 1 kodeksu cywilnego umowa o świadczenie niemożliwe jest nieważna).

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 5 Wzór umowy § 8 ust 1c

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 8 ust. 1c projektu umowy zamiast zwrotu „łącznej wartości brutto” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 6 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie IX

Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Zdefiniowane w SIWZ przez Zamawiającego z nazwy własnej glukometry (będącej zastrzeżonym znakiem towarowym) wskazują konkretnego producenta oferowanego sprzętu, ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza paski testowe oraz glukometry o konkretnej, zastrzeżonej nazwie, zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotu zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnemu producentowi monopol na kształtowanie ceny oferty w poszczególnych pozycjach pakietu - samodzielnie lub poprzez podmioty z nim





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

powiązane. Oczywiście jest, że określając przedmiot zamówienia Zamawiający opiera się na własnym doświadczeniu i preferencjach, ale powinien także zrobić rozeznanie na rynku i szukać dostępnych rozwiązań konkurencyjnych. Art. 29 ust. 2 znowelizowanej ustawy Prawo zamówień publicznych zabrania wskazywania źródła i pochodzenia oferowanego przedmiotu zamówienia w sposób dyskryminujący niektórych wykonawców. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. PZP) oraz na zakaz opisywania przedmiotu w sposób ograniczający uczciwą konkurencję (art. 29 ust. PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów o przewyższających parametrach (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego oraz zutylizowaniem glukometrów posiadanych aktualnie przez Zamawiającego - jeśli zajdzie taka konieczność), charakteryzujące się opisanymi poniżej parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding (bez kodowania);
- b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- c) Enzym oksydaza glukozy
- d) zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/dl;
- e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra;
- f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków;
- g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki;
- h) temperatura działania w zakresie 5-45°C;
- i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Przedmiotem zamówienia jest dostawa pasków do glukometrów, a nie dostawa glukometrów wraz z paskami. Zamawiający informuje również, że posiada glukometry iXell i nie zamierza ich w tej chwili wymieniać. Dostawa pasków do glukometrów iXell możliwa jest przez wielu Wykonawców, którzy posiadają je w swojej ofercie. Zamawiający wymaga zaoferowania pasków kompatybilnych z posiadanymi glukometrami.

Pyt. 7 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie IX

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 8 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie IX

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał ± 15 mg/dl dla stężeń glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy ≥ 100 mg/dl, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 9 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie IX

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą zarostową tętnic i zaburzeniami krążenia obwodowego? Takie ograniczenia stosowania podważają zasadność i bezpieczeństwo używania pasków testowych tego rodzaju w warunkach pracy szpitala.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Pyt. 10 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie IX

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu roku obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć co najmniej 85 opakowań pasków testowych wyłącznie po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 11 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie IX

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że węższy zakres hematokrytu, taki jak 35-60%, czy 30-55% może spowodować otrzymanie nieprawidłowych wyników pomiaru glukozy u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci do 6-go roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu w tych grupach pacjentów (a także wartości hematokrytu u wszystkich pacjentów z niewielką niedokrwistością o różnej etiologii) mogą być niższe niż 35%, a przypadku niemowląt niższe niż 30%.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 12 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie IX

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania;
- b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD;
- d) Kapilara samozasysająca krew;
- e) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru;
- g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych;
- h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków);
- i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;
- j) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C;
- k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Przedmiotem zamówienia jest dostawa pasków do glukometrów, a nie dostawa glukometrów wraz z paskami. Zamawiający informuje również, że posiada glukometry iXell i nie zamierza ich w tej chwili wymieniać. Dostawa pasków do glukometrów iXell możliwa jest przez wielu Wykonawców, którzy posiadają je w swojej ofercie. Zamawiający wymaga zaoferowania pasków kompatybilnych z posiadanymi glukometrami.

Pyt. 13 wyjaśnienie treści SIWZ w zakresie pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu produkt równoważny posiadający takie same właściwości funkcjonalne jak te, które zostały określone w SIWZ. Jednocześnie zobowiązujemy się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczymy Zamawiającemu wymaganą ilość glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami paski do glukometrów spełniające następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna,





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoni, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy $\square 100$ mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA, opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania?

Odp.: Zamawiający informuje, że w Pakiecie VIII brak pozycji „paski do glukometru”.

Pyt. 14 dot. zapisów we wzorze umowy par. 8 pkt 1 a) i b)

Ponieważ kara umowna w wysokości 20 zł za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia jest zbyt wygórowana w przypadku dostaw sprzętu laboratoryjnego, którego wartość jest mała prosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez dopisanie:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne: (.....) przy jednorazowym zamówieniu nie mniejszym niż 150,00 zł netto”.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 15 Pakiet nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 1 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców co pozwoli Państwu uzyskać korzystniejsze cenowo oferty.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 16 Pakiet nr IV, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania wyposażone w barwny kod na cewniku i numeryczny na opakowaniu jednostkowym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 17 Pakiet nr VII, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z gumową zastawką, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 18 Pakiet nr VII, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z zadania VII i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 19 Pakiet nr VIII, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu raz z perforacją krzyżową o długości 14cm?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 20 Pakiet nr VIII, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści końcówki do odsysania pola operacyjnego o śr. 4,45/6,50mm(wew./zew.) w opakowaniu papier-folia?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 21 Pakiet nr VIII, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści końcówki do odsysania pola operacyjnego ze zdejmowalną osłoną chroniącą delikatne narządy o śr. 3,8/7,59/11,85mm (wew./zew.) w opakowaniu papier-folia?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 22 Pakiet nr VIII, pozycja 12





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka zapakowany wewnątrz w torebkę foliową i papier-foolia, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 23 Pakiet nr XI, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'75szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający informuje, że zapisy w SIWZ dopuszczają taką możliwość.

Pyt. 24 Pakiet nr XI, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z zadania XI i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 25 Pakiet nr XII, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG 56mmx42mm z nacięciem prostym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania elektrod o wymiarach 56mm x 42mm z nacięciem prostym..

Pyt. 26 Dotyczy pakietu nr I poz. 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł sklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy Is czyli przeznaczonych do pobierania leków a nie do iniekcji?

Odp.: Zamawiający informuje, że jak wynika z opisu produktu, igły są przeznaczone do pobierania leków.

Pyt. 27 Dotyczy pakietu nr IV poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści cewnik z dwoma otworami naprzemianległymi reszta parametrów zgodnie z siwz?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 28 Dotyczy pakietu nr VII poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z lateksową zastawką reszta parametrów zgodnie z siwz?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 29 Dotyczy pakietu nr VII poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a pakowany w podwójne opakowanie folia-foolia?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ

Pyt. 30 Dotyczy pakietu nr XI poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz skalowany do 100ml, o pojemności 120ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że minimalna średnica pojemnika wynosi 5,5cm..

Pyt. 31 Dotyczy pakietu nr XI poz. 7

Czy Zamawiający wymaga zestawu zawierającego woreczek z mydłem oraz serwetę?

Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pyt. 32 Dotyczy pakietu nr XI poz. 12

Ze względu na fakt iż produkt znajdujący się w wyżej wymienionej pozycji należy do innej grupy asortymentowej niż pozostałe, zwracamy się z prośbą o wydzielenie danej pozycji do oddzielnego pakietu. Pozwoli to nam, jak i innym wykonawcom na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 33 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 34 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 10

Czy Zamawiający wymaga strzykawki z podwójną skalą pomiarową i podwójnym uszczelnieniem tłoka?

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych strzykawk.





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Pyt. 35 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 13-15,17

Czy Zamawiający wymaga igieł jednego producenta?

Odp.: Zamawiający informuje, że wymóg zaoferowania igieł jednego producenta wynika z treści SIWZ.

Pyt. 36 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 13-15,17

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

Odp.: Zamawiający wymaga (jak wynika z treści SIWZ) zaoferowania igieł jednego producenta oraz dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania igieł oznakowanych w zależności od rozmiaru numerem katalogowym..

Pyt. 37 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 13-15,17

Czy Zamawiający wymaga, aby igły w rozmiarze 1,1 i 1,2 posiadały oznakowanie rodzaju ostrza: krótko, czy długościęte na opakowaniu jednostkowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pyt. 38 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 16

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł sklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy Is czyli przeznaczonych do pobierania leków a nie do iniekcji?

Odp.: Zamawiający informuje, że jak wynika z opisu produktu, igły są przeznaczone do pobierania leków.

Pyt. 39 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 26

Czy Zamawiający wymaga aby logo producenta znajdowało się bezpośrednio na przyrządzie w celu łatwiejszej identyfikacji po użyciu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pyt. 40 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 26

Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd posiadał zabezpieczenie (pochewkę) na igłę po użyciu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pyt. 41 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 26

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez zawartości ftalanów z fabryczną informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pyt. 42 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 26

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z elastyczną komorą kroplową bez zawartości PVC ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pyt. 43 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 26

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z dużą komorą kroplową, minimum 60mm w części przezroczystej, co znacznie ułatwia obserwację przetaczanego płynu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pyt. 44 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 26

Czy Zamawiając wymaga aby przyrząd posiadał opaskę stabilizującą dren wewnątrz opakowania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pyt. 45 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 29

Czy Zamawiający dopuści kaniule renomowanej firmy XXXXX opis poniżej?

Wklucie obwodowe z cewnikiem z PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) i zastawką antyzwrotną silikonową . Wklucie z dodatkowym portem iniekcyjnym – zabezpieczonym obrotowym - samo domykającym się koreczkiem z oznaczeniem Logo producenta kaniuli na korpusie , koreczek w kolorze odpowiadającym międzynarodowemu kodowi rozmiarów.. Cewnik kontrastujący w RTG , cienkościenny o gładkiej powierzchni oraz gładkich – wyprofilowanych krawędziach – dopasowujący się szczelnie do mandrynu (atraumatyczne i płynne przejście przez skórę i ścianę naczynia krwionośnego) oraz dopasowujący się do naczynia pod wpływem temperatury. Wklucie pakowane w sztywny –szczelny





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

blister – pack dokładnie dopasowany do kształtu wkłucia (mała objętość opakowania), na opakowaniu informacje o materiale z jakiego wykonana jest kaniula, informacja o braku zawartości LATEXU, data ważności, wszystkie parametry kaniuli: rozmiar, średnica.zew., długość kaniuli, przepływ, oraz piktogram wskazujący miejsce otwarcia.)

Rozmiar:

24G (0,7), dł. - 19mm, przepływ: 20ml/min. 22G (0,9), dł. - 25mm, przepływ: 36ml/min. 20G (1,1), dł. - 32mm, przepływ: 60ml/min. 18G (1,3), dł. - 45mm, przepływ: 90ml/min. 17G (1,5), dł. - 45mm, przepływ: 140ml/min. 16G (1,7), dł. - 45mm, przepływ: 180ml/min. 14G (2,1), dł. - 45mm, przepływ: 240ml/min.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 46 Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 30

Czy Zamawiający dopuści kaniule renomowanej firmy XXXXX opis poniżej?

KANIULA „XXXXX”, Wkłucie obwodowe z cewnikiem z PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) i zastawką antyzwrotną silikonową. Wkłucie z dodatkowym portem iniekcyjnym – zabezpieczonym obrotowym - samo domykającym się koreczkiem z oznaczeniem z Logo producenta kaniul na korpusie, w kolorze odpowiadającym międzynarodowemu kodowi rozmiarów. Cewnik widoczny – kontrastujący w RTG, cienkościenny o gładkiej powierzchni oraz gładkich wyprofilowanych krawędziach – dopasowujący się szczelnie do mandrynu (zapewnia atraumatyczne i płynne przejście przez skórę i ścianę naczynia) oraz dopasowujący się do naczynia pod wpływem temperatury. System zabezpieczający przed zakłuciem i rozpryskiwaniem się krwi z kolorowym oznaczeniem wg standardów ISO, plastikowo-metalowy, nie zmieniająca techniki założenia Wkłucie pakowane w sztywny –szczelny blister – pack dokładnie dopasowany do kształtu wkłucia (mała objętość opakowania) na opakowaniu informacje o materiale z jakiego wykonana jest kaniula, informacja o braku zawartości LATEXU, data ważności, wszystkie parametry kaniuli: rozmiar, średnica.zew., długość kaniuli, przepływ, oraz piktogram wskazujący miejsce otwarcia.)

Rozmiar:

22G (0,9), dł. 25mm, przepływ: 36ml/min 20G (1,1), dł. 32mm, przepływ: 60ml/min 18G (1,3), dł. 45mm, przepływ: 90ml/min 17G (1,5), dł. 45mm, przepływ: 125ml/min 16G (1,7), dł. 45mm, przepływ: 180ml/min

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 47 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia igłę bez koreczka zamykającego i długości od 55-100 mm?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 48 W razie negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie (Pyt. 47 – przyp. Zam.) zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie danej pozycji do oddzielnego pakietu.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 49 Pytania do Umowy:

§3 ust.3.:

W związku z zapisem §3 ust.3. prosimy o informację czy pracownicy Zamawiającego w tym członkowie personelu Apteki w celu potwierdzenia odbioru towaru od kierowcy będą podpisywać dokument WZ?

Odp.: Tak

Pyt. 50 Pytania do Umowy:

§8 ust. 1a:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kar umownych z 20 zł na 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 51 Pytania do Umowy:





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

§8 ust. 1a-b:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie wyrażenia „dzień opóźnienia” na „dzień zwłoki”?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 52 Pytania do Umowy:

§8 ust. 1b:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kar umownych z 20 zł na 1% wartości reklamowanego asortymentu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 53 Pytania do Umowy:

§8 ust. 1c:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej za wypowiedzenie umowy z 10 % łącznej wartości brutto zamówienia (przedmiotu umowy) na 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 54 Pytania do SIWZ:

Pakiet IV, poz 1-2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie cewników zróżnicowanych kolorem nasadki, posiadających oznakowanie w postaci jedynie kodu numerycznego umieszczonego na cewniku, pozwalającego na pełną identyfikację produktu?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 55 Pytania do SIWZ:

Pakiet XIII

Czy Zamawiający oczekuje nakłuwacza, który posiada ostrze ze stali nierdzewnej ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pyt. 56 Pakiet I poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kranika z optycznym identyfikatorem pozycji o/z. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 57 Pakiet I poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w / w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na pozyskanie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 58 Pakiet III poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w / w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na pozyskanie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 59 Pakiet XVIII poz. 3, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w / w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na pozyskanie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ

Pyt. 60 Pakiet XVIII poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji strzykawki 3- częściowej 5/6 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 61 Pakiet XVIII poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji strzykawki 3- częściowej 10/12 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Pyt. 62 Pakiet XVIII poz. 10

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycji strzykawki Janetta 100 ml z podwójną skalą pomiarową.

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania proponowanej strzykawki.

Pyt. 63 Pakiet XVIII poz. 11, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji strzykawki wykonanej z polipropylenu. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający informuje, że możliwość zaferowania proponowanych strzykawek wynika z zapisów SIWZ.

Pyt. 64 Pakiet XVIII poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji igły do pobierania leków z fiolek ściętej pod kątem 45 stopni. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 65 Pakiet XVIII poz. 21, poz. 23, poz. 24

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w / w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na pozyskanie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 66 Pakiet XVIII poz. 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z filtrem antybakteryjnym 0,1 um bez zastawki z logo producenta na opakowaniu jednostkowym.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 67 Pakiet XVIII poz. 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z filtrem antybakteryjnym 0,45 um bez zastawki z logo producenta na opakowaniu jednostkowym.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 68 Pakiet XVIII poz. 27

Czy Zamawiający będzie podawał lipidy przyrządem do przetaczania płynów z precyzyjnym regulatorem przepływów.

Odp.: Nie.

Pyt. 69 Pakiet XVIII poz. 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z precyzyjnym regulatorem przepływów w opakowaniu folia. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania przyrządu w proponowanym opakowaniu.

Pyt. 70 Pakiet XVIII poz. 29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kaniuli z czterema paskami w opakowaniu klasy medycznej z załączonymi do oferty badaniami klinicznymi. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ, w rozmiarach:

Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
2,20 x 45	290
1,70 x 45	180
1,50 x 45	130
1,20 x 45	90
1,20 x 38	90
1,00 x 32	57
0,80 x 25	33

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 71 Pakiet XVIII poz. 30





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kaniuli z czterema paskami w opakowaniu klasy medycznej z załączonymi do oferty badaniami klinicznymi. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ, w rozmiarach:

Ø x DŁUGOŚĆ mm	BARWNY KOD	PRZEPI YW ml/min
2,0 x 45	Pomarańczowy	290
1,7 x 45	Szary	180
1,5 x 45	Biały	140
1,2 x 45	Zielony	90
1,2 x 32	Zielony	90
1,0 x 32	Różowy	57
0,8 x 25	Niebieski	33

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 72 PAKIET XVIII - SPRZĘT JEDNORAZOWY OGÓLNY jałowy, ilość pozycji 32, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści produkt XXXX™ korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin (10 koreczków na zbiorczym listku lub pakowane pojedynczo).

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 73 PAKIET XVIII - SPRZĘT JEDNORAZOWY OGÓLNY jałowy, ilość pozycji 32, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści produkt XXXX™ korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin (10 koreczków na zbiorczym listku lub pakowane pojedynczo).

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt. 74 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 31 oraz pozycji 32 z Pakietu XVIII i stworzy osobny pakiet?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Jednocześnie, zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia SIWZ w sposób określony w odpowiedziach na pytania Wykonawców.

Prezes Zarządu

mgr inż. Krzysztof Zaczek

