

Dotyczy przetargu nieograniczonego na zakup i dostawy wyrobów medycznych.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z zm.) uprzejmie informuje, że od Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

1.

Pakiet 1 Poz.1 oraz poz.2

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie że oczekuje igły do znieczuleń nerwów obwodowych i splotów nerwowych pełni izolowanej aż do szlifowania wszystkie pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Tak

Pakiet 4 Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uchwytu do mocowania cewnika zewnątrzoponowego w rozmiarze 20124G, wygodny w użyciu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

7 Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do ciągłych znieczuleń zewnątrzoponowych zawierającego: igły Tuohy 18 G dł. 80mm, średni.1,3mm, cewnik 20G ok.100cm dł. czytelne niebieskie znaczniki długości cm tulejka założona na cewnik ułatwia wprowadzenie do igły Tuohy, kontrastującego w RTG, wykonanego z poliamidu, miękkiego, uniemożliwiającego przebicie opony twardej, z otworami bocznymi, strzykawka niskooporowa 10 ml z końcówką luer - wtykową, z bardzo łagodnym przesuwem tłoka, filtr zewnątrzoponowy płaskiego, małego, o minimalnej objętości wypełnienia (rzędu 0,5 ml), zatraskowego łącznika do cewnika, system mocowania filtra (samoprzylepny, zatraskowego elementu zapewniającego łatwy dostęp do filtra z każdej strony, zestaw sterylne).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 8 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do ciągłych znieczuleń zewnątrzoponowych zawierającego: igły Tuohy 16 G dł. 80mm, średni.1,7mm, cewnik 19G ok.1,05 dł. czytelne niebieskie znaczniki długości cm tulejka założona na cewnik ułatwia wprowadzenie do igły Tuohy, kontrastującego w RTG, wykonanego z poliamidu, miękkiego, uniemożliwiającego przebicie opony twardej, z otworami bocznymi, strzykawka niskooporowa 10 ml z końcówką luer - wtykową, z bardzo łagodnym przesuwem tłoka, filtr zewnątrzoponowy płaskiego, małego, o minimalnej objętości wypełnienia (rzędu 0,5 ml), zatraskowego łącznika do cewnika, zestaw sterylne).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 24 Poz.3 i poz.4

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i oczekuje zestawu do kaniulacji w rozmiarze 4F/8 i 4F/13 i odpowiednio w długościach 8 oraz 13cm dla poz. 3 oraz dla pozycji 4— zestawu o długości 13cm. Pozostałe zapisy w SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki.

Pakiet nr 24 - Zamawiający wymaga zestawu do kaniulacji w rozmiarze 4F/8 i 4F/13 i odpowiednio w długościach 8 oraz 13cm dla poz. 3 oraz dla pozycji 4— zestawu o długości 13cm.

2.

Prosimy o wyjaśnienie czy w sytuacji zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegnie jednostkowa cena brutto stosownie do obowiązujących przepisów, a netto zostanie bez zmian.

Odpowiedź: Tak, w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena jednostkowa brutto.

3.

-czy zamawiający w pakiecie nr 5 dopuści zestaw do połączonego znieczulenia zewnątrzoponowego i podpajęczynówkowego, w skład którego wchodzi:

- igła pencil-point 118 mm 27G
- igła Touhy 80mm 18G
- cewnik zewnątrzoponowy o dł. 90cm
- strzykawka niskooporowa 10ml
- filtr zewnątrzoponowy 0,22 µm
- łącznik cewnika z filtrem

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

- czy zamawiający w pakiecie nr 7 dopuści zestaw do ciągłych znieczuleń zewnątrzoponowych składający się z:

- igła Touhy 18G długość 80-90 mm z nieruchomymi skrzydełkami i znacznikami co 1 cm
- cewnik 20G długość 90 cm kontrastujący w rtg wykonany z miękkiego materiału uniemożliwiającego przebicie opony twardej, z otworami bocznymi
- strzykawki niskooporowej 10ml
- filtra zewnątrzoponowego 0,22 µm
- łącznika łączącego filtr z łącznikiem
- zestaw sterylny

Odpowiedź: Tak

- czy zamawiający w pakiecie 15 dopuści cewniki dotętnicze do wprowadzenia metodą Selingera z przedłużką, z komorą do obserwacji pulsacji krwi wyposażoną w system zapobiegający utracie krwi podczas wkłucia w tętnice. Cewnik w rozmiarze 18G o długości 18cm i igła 18G o długości 68mm, oraz prowadnicę o długości 46 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

- czy zamawiający w pakiecie 18 pozycji nr 1 dopuści bezigłową nasadkę do pobierania z fiolek o średnicy 14mm. Bezigłowy port iniekcyjny do użytku na 7 dni, przezroczysta obudowa, z podzielną membraną wyposażoną dodatkowo w system zabezpieczający przed wyciekami leku, opakowanie papier folia.

Odpowiedź: Tak

- czy zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 3 dopuści równoważny sterylny port bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie w ciągu 7 dni, przystosowany do pracy z końcówkami luer-lock. Przezroczysta membrana dla lepszej wizualizacji podawanych płynów. Opakowanie papier-folia.?

Odpowiedź: Tak

-czy zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 6 dopuści system bezigłowy składający się z dwóch przedłużeń o łącznej długości 16 cm i średnicy wew. 1.5 mm i zew. 2.5 mm, przezroczysty, wyposażony w kolorowe zaciski do chwilowego zamknięcia światła, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, daje optymalną dezynfekcję membrany. Mogą być używane przez 7 dni lub 360 aktywacji?

Odpowiedź: Tak

-czy zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 7 dopuści system bezigłowy składający się z trzech przedłużeń o długości 8 cm każdy i średnicy wew. 1.5 mm i zew. 2.5 mm. przezroczysty, wyposażony w kolorowe zaciski do chwilowego zamknięcia światła, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, daje optymalną dezynfekcję membrany. Mogą być używane przez 7 dni lub 360 aktywacji?

Odpowiedź: Tak

- zwracamy się z prośbą do zamawiającego o wymóg badań klinicznych w pakiecie nr 18 dotyczących systemów bezigłowych celem wykazania, że stosowany system nie dopuszcza do przeniknięcia bakterii do układu pacjenta oraz, że krew może być skutecznie wypłukana/usunięta z bezigłowych urządzeń po pobraniu lub podaniu krwi. Jest to istotne ze względu na ryzyko formacji biofilmu, co może zwiększyć ryzyko kolonizacji cewnika, a w konsekwencji odcewnikowego zakażenia krwi.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

4.

Pytanie nr 1, dotyczy zadania 20, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie Filtr oddechowy elektrostatyczny, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,999%, złącza proste o średnicy 22M115E, 22F115M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 23 g, objętość wewnętrzna max. 30 ml, zakres objętości oddechowej 100-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 0,61 cmH₂O przy 30L/min, wolny od lateksu I PVC, czas stosowania 24 godz.

Pytanie nr 2, dotyczy zadania 20, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,999%, złącza proste o średnicy 22M115F, 22F115M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 23 g, objętość wewnętrzna max. 30 ml, zakres objętości oddechowej 100-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 0,61 cmH₂O przy 30L/min, wolny od lateksu I PVC, czas stosowania 24 godz., przeznaczony zarówno dla dzieci, jak i dla dorosłych.

Pytanie nr 3, dotyczy zadania 20, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% I wirusowej 99,99%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 3,1 m³H₂O/1-, złącze od strony pacjenta kątowe, średnica złącza 22A115F, 22F1151V1, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 30 g, objętość wewnętrzna 65 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,15 cmH₂O przy 30L/mln, wolny od lateksu I PVC, czas stosowania 24 godz.

Pytanie nr 4, dotyczy zadania 20, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła I wilgoci, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% I wirusowej 99,99%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 36,8 m³H₂O/L, złącza proste o średnicy 22M115F, 22F115M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 28 g, objętość wewnętrzna 55 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 0,95 cmH₂O przy 30L/min, wolny od lateksu I PVC, czas stosowania 24 godz.

Pytanie nr 5, dotyczy zadania 20, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła I wilgoci dla dzieci, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% I wirusowej 99,99%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 38,2 mgH₂O/L, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F115M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 18 g, objętość wewnętrzna max. 25 ml, zakres objętości oddechowej 75-500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,84 cmH₂O przy 20L/min, wolny od lateksu I PVC, czas stosowania 24 godz.

Pytanie nr 6, dotyczy zadaniu 20, poz. 10

Prosimy o dopuszczenie - Mikrobiologicznie czysty wymiennik ciepła I wilgoci, tzw. „sztuczny nos”, zbudowany z mikroporowanej polimerowej pianki, zapewniającej wysoki poziom oddawania ciepła I wilgoci; skuteczność nawilżania 33,2 mg/l-(20/L, waga 4,5 g, opór przepływu 0,31 cmH₂O 60 l/mln, objętość wewnętrzna 8 ml, zakres objętości oddechowej 100 - 1500 ml, średnica złącza 1SF, zaopatrzony w boczny port do podawania tlenu oraz centralny samozamykający się - w postaci rozchylanych, silikonowych płatków port do odsysania, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź:

Pyt 1-6 Zapisy SIWZ pozostają bez zmian, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia filtry mają być sterylne.

5.

Pytanie 1. Dotyczy pakiet 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zestawu do połączonego znieczulenia zewnątrzoponowego i podpajęczynówkowego składającego się z

- igła Pencil Point 0,42 x 128 mm 27 G
- igła Touchy 1,3 x 90 mm 18G
- cewnik zewnątrzoponowy dł. 100 cm wykonany z poliamidu
- łącznik
- tuleja ułatwiająca wprowadzenie
- strzykawką niskooporowa 10 ml, luer
- filtr zewnątrzoponowy

Pytanie 2. Dotyczy pakiet 6 poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 6 igły do znieczuleń podpajęczynówkowych 21G - 90mm

Pytanie 3. Dotyczy pakiet 6 poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 10 igły Touchy w rozmiarze 20G x 90mm.

Pytanie 4. Dotyczy pakiet 19

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie w pakiecie 19 od wymogu „osobnego portu do testowania" w przypadku zaoferowania zestawów które przeszły test poprawności działania w fazie produkcyjnej tym samym nie wymigają dodatkowego sprawdzania na etapie użytkowym.

Odpowiedź:

Pytanie 1, 2 – Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3, 4 – zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

6.

Dotyczy Pakietu nr 13

1. Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycjach 1-3 porty z cewnikiem wykonanym z termoplastycznego poliuretanu przeznaczonego do wkłuc długoterminowych, o długości 79cm?
2. Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycjach 1-3 porty z komorą tytanową i obudową wykonaną z biokompatybilnego polisulfonu, co pozwoli zwiększyć wygodę pacjenta (mniejsza masa portu) przy zachowaniu dużej trwałości (cała komora z tytanu)?
3. Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycji 1 port o wysokości 11,5 mm oraz masie 4,8g?
4. Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycji 1 port o wysokości 10 mm oraz masie 5,6g?
5. Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycjach 1-4 zestawy do infuzji z igłą Hubera, wyposażone w dreny wykonane z PCV kompatybilnego z różnego rodzaju płynami infuzyjnymi, w tym chemioterapeutykami?
6. Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycji 1 cewnik w rozmiarze 5,7Fr, o większej średnicy wewnętrznej (1mm) oraz mniejszej średnicy zewnętrznej (1,9mm), a więc o parametrach lepszych niż wymagane w SIWZ, rozmiar przewodnika 6Fr?
7. Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycji 2 cewnik w rozmiarze 5,7Fr, średnicy wewnętrznej (1mm) oraz średnicy zewnętrznej (1,9mm), rozmiar przewodnika 6Fr?
8. Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycji 3 cewnik w rozmiarze 5,7Fr, o średnicy wewnętrznej (1mm) oraz o średnicy zewnętrznej (1,9mm) rozmiar przewodnika 6Fr?
9. Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycjach 2 i 3 port o wysokości 11,5 mm oraz masie 4,8g?
10. Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycji 4 zestawy z igłą Hubera o rozmiarze: 19, i długościach: 19mm, 25mm i 32mm oraz rozmiarze 22Ga i długościach: 16mm, 19mm, 25mm i 32 mm?

Odpowiedź:

Pytania 1-10 Zamawiający nie wyraża zgody.

7.

Pakiet 6, pozycja 6, 10

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Pakiet 6, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń w rozmiarze 22G x 40mm?

Pakiet 18, pozycja 3

Czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska i zamawiający ma na myśli sterylny port bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie w ciągu 7 dni?

Pakiet 18, pozycja 7

Czy Zamawiający ma na myśli potrójny bezigłowy port iniekcyjny o długości całkowitej 12,5cm dostępny w 2 średnicach 1,2x2,5mm oraz 3,0x4,1 mm?

Pakiet 18, pozycja 1-7

Czy zgodnie z aktualnymi rekomendacjami Narodowego Programu Ochrony Antybiotyków dla oddziałów OIT Zamawiający wymaga, aby oferowane łączniki bezigłowe posiadały podzielną membranę silikonową?

Pakiet 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z nożyczkami o długości 11,5cm. pozostałe parametry bez zmian?

Pakiet 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą o gramaturze 56g/m², pozostałe parametry bez zmian?

Pakiet 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetami włókninowymi o gramaturze 56g/m²?

Pakiet 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą w rozmiarze 50x75cm w miejsce serwety 75x45cm?

Pakiet 26, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetami włókninowymi o gramaturze 56g/m²?

Pakiet 26, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą w rozmiarze 50x75cm z otworem o średnicy 7cm?

Pakiet 26, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw z osobno spakowanym cewnikiem Foley'a (całość w zbiorczym opakowaniu foliowym)?

Odpowiedź:

Pytania dot. Pakietu Nr 6 – Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytania dotyczące Pakietu Nr 18 i 26 - Tak

Pytanie dotyczące Pakietu nr 26 poz. 4(ostatnie) – Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie zestawu z osobno spakowanym cewnikiem Foley'a.

8.

Dotyczy:

Pakietu nr 20 pozycji 1

Prosimy o dopuszczenie filtra sterylnego, antibakteryjnego, antywirusowego, elektrostatycznego bez wymiennika ciepła i wilgoci i portem kapno dla dorosłych ze złączem prostym o objętości oddechowej 90-1500 ml, oraz przestrzeni martwej 32 ml.

Pakietu nr 20 pozycji 2

Prosimy o dopuszczenie filtra sterylnego, antibakteryjnego, antywirusowego elektrostatycznego bez wymiennika ciepła i wilgoci i portem kapno przystosowanego dla dzieci ze złączem prostym o objętości oddechowej 100-1200 ml. oraz przestrzeni martwej 26 ml.

Pakietu nr 20 pozycji 3

Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego, sterylnego, antibakteryjnego, antywirusowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci i portem kapno ze złączem kolankowym dla dorosłych o objętości oddechowej 150-1500 ml, wadze 27 g oraz przestrzeni martwej 48 ml.

Pakietu nr 20 pozycji 4

Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego, sterylnego, antibakteryjnego, antywirusowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci i portem kapno ze złączem prostym dla dorosłych o objętości oddechowej 150-1500 ml, wadze 25 g oraz przestrzeni martwej 45 ml.

Pakietu nr 20 pozycji 5

Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego, sterylnego, antibakteryjnego, antywirusowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci i portem kapno ze złączem prostym dla dzieci o objętości oddechowej 75-1200 ml, wadze 18 g oraz przestrzeni martwej 26ml.

Pakietu nr 20 pozycji 6

Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego, antybakteryjnego, antywirusowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci i portem kapno ze złączem kolankowym dla dzieci, o objętości oddechowej 90-1200 ml, wadze 18 g oraz przestrzeni martwej 29 ml.

Pakietu nr 20 pozycji 8

Prosimy o doprecyzowanie jaki port ma być zabezpieczony kapturkiem ?

Czy Zamawiający dopuści łącznik martwą przestrzeń o długości 18 cm ?

Pakietu nr 20 pozycji 10

Czy Zamawiający dopuści Pakiecie nr 20 pozycji 10 wymiennik ciepła i wilgoci wykonany z pianki, który jest równoważny z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z celulozy? W przypadku odmownej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o podanie klinicznego uzasadnienia wymogu posiadania przez filtr wymiennika ciepła i wilgoci wykonanego z celulozy. Ponieważ zgodnie z naszą wiedzą celulozowe wymienniki ciepła i wilgoci nie wykazują żadnej przewagi nad wkładkami HME z pianki, wręcz przeciwnie. Z badań przeprowadzonych przez niezależną brytyjską rządową agencję MHRA wynika, iż filtry posiadające wymiennik ciepła i wilgoci wykonane z pianki wykazują dodatkowo niższy opór przepływu oraz większą skuteczność filtracji. Zamawiający nie może dostosowywać Specyfikacji do warunków technicznych wygodnych dla poszczególnych Oferentów, zawyżając lub obniżając tym samym wymagania techniczne w odniesieniu do swoich potrzeb. Próba ustalenia wymagań technicznych zawartych w Specyfikacji przez Oferentów, a nie przez Zamawiającego prowadzi do zachwiania równowagi pomiędzy poszczególnymi oferentami i w konsekwencji naruszenia zasad uczciwej konkurencji. Pozytywna odpowiedź pozwoli na startowanie w przetargu większej ilości Wykonawców, a przez to pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najbardziej korzystnej dla niego ceny.

W załączeniu przedstawiamy szczegółowe wyjaśnienia światowego producenta filtrów oddechowych.

Załączniki:

Opinia światowego producenta filtrów

Prosimy o dopuszczenie wymiennika jednomembranowego o przestrzeni martwej 8ml, wadze 4,5g, i skuteczności nawilżania 27,4 mg H2O/l przy VT=500ml.

Tłumaczenie z języka angielskiego na podstawie wydruku komputerowego

Znak graficzny

AIR SAFETY LIMITED

Air Safety Limited NFC House

Air safety Limited NFC House

Vickers Industrial Estate

Mellishaw Lane Morecambe Lancashire

LA3 3EN

Do wszystkich zainteresowanych

W większości produktów HME ciepło i wilgoć z wydychanego powietrza „zbierają się” lub „osadzają” na powierzchni, a potem wracają wraz z powietrzem wdychanym. Dzieje się tak z powodu parowania i kondensacji - w związku z tym następuje wymiana ciepła i wilgoci pomiędzy wdychanym i wydychanym powietrzem. Stąd bierze się nazwa produktu wymiennik ciepła i wilgoci (Heat and Moisture Exchanger - HME).

Niezbędną powierzchnię uzyskuje się dzięki zastosowaniu pianki o otwartych komórkach lub papieru falistego. Pianka o otwartych komórkach zapewnia dużą powierzchnię przy stosunkowo niewielkiej wkładce. Powszechnie uważa się, że produkty HME z zastosowanym papierem falistym to filtry harmonijkowe zapewniające większą wydajność. Jest to mylna opinia. Wkładka z papieru falistego nie daje pacjentowi ochrony przeciwbakteryjnej ani przed wirusowej, jeśli nie jest stosowana w połączeniu ze środkami filtrującymi.

W celu potwierdzenia tej opinii chciałbym zwrócić państwa uwagę na raport nr 04005 „Ocena 104 filtrów oddechowych” opublikowany w marcu 2004 roku przez niezależną brytyjską rządową agencję MHRA. Ocena została dokonana na podstawie normy ISO 9360-1-2000 dla produktów HME i BS EN 13328-1-2002 „Test solny” dla oceny wydajności filtracji.

Proszę zajrzeć na stronę 13, gdzie zamieszczono wyniki testów produktów 9066 i 4333 firmy Air Safety, oraz na strony 34 i 35, gdzie wskazano odpowiedniki Covident/Tyco/Mallinckrodt/DAR produktów Hygrobac S i Hygroboy. W produkcie firmy Air Safety zastosowano wkładkę HME z pianki, a w produkcie firmy DAR - wkładkę HME z papieru. Wyniki testu wskazują, że wydajność HME jest w obu przypadkach taka sama, ale

produkty Air Safety wykazują dodatkowo niższy opór przepływu i większą skuteczność filtracji. Dane zamieszczone w owym raporcie pozwalają sformułować wniosek, że papierowe wkładki HME nie wykazują żadnej przewagi nad wkładkami HME z pianki.

Mam nadzieję, że powyższe informacje okażą się dla państwa interesujące. Jeżeli chcieliby państwo omówić inne kwestie, zapraszam do kontaktowania się ze mną za pośrednictwem poczty elektronicznej pod adresem: s.dugganf@slairsafetymedical.com

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

9.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przystąpienie do poszczególnych pozycji w pakiecie nr 12?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

10.

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy doda zapis w zakresie zapisów: § 3 ust 6

W przypadku nie załatwienia reklamacji przez Wykonawcę w terminie określonym w ust. 5, Zamawiający może:

1) żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,3% wartości przedmiotu umowy objętego reklamacją za każdy dzień opóźnienia ponad termin, o którym mowa w ust. 5, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy objętego reklamacją

§ 6 ust 1

W przypadku nie dotrzymania terminu dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 1 niniejszej umowy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,3% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia ponad termin dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie części dostawy.

2. Czy w § 4 ust 1 Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

11.

Dotyczy pakietu nr 4

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści odpowiednio uchwyty do mocowania cewnika zewnątrzoponowego dla zewnętrznych rozmiarów cewnika 0,9 mm i 1,1 mm?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 7

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego składający się z: igły Tuohy kodowanej kolorem, z dokładnie dopasowanym mandrynem, z opcjonalnie zdejmowanymi „skrzydełkami”; cewnika z trzema otworami bocznymi, wykonanym z poliamidu, odporny na załamania, znaczniki długości; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2, skuteczny przez 96h, sterylny; strzykawka niskooporowa z końcówką luer slip 10ml; zatraskowy łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie; prowadnik i etykieta identyfikacyjna cewnika ZO, zatraskowy system mocowania cewnika do skóry pacjenta typu Locket z przezroczystą, sztywną, płaską częścią zatraskową i gąbkową częścią przylepną, rozmiary: 16G/8cm, 18G/8cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pakietu nr 8

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego składający się z:

- igła Tuohy w rozmiarze 19G/5cm, przezroczysty uchwyt igły, opcjonalnie zdejmowane przezroczyste skrzydełka, znaczniki co 5mm, dokładnie dopasowany mandryn kodowany kolorem,; cewnik z otworem końcowym, wykonany z poliamidu, odporny na załamania, 65cm, znaczniki długości co 10mm od 0 do 150mm dodatkowy znacznik 200mm; biały łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie;

- przewodnik do cewnika ułatwiający wprowadzenie do igły Touchy;
- filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2, objętość wypełnienia 0,8ml, odporny na ciśnienie 7,92 bar;
- strzykawka niskooporowa z końcówką luer 10ml; etykieta identyfikacyjna cewnika ZO

Odpowiedź: Tak

12.

Dotyczy przedmiotu zamówienia:

Dot. zadania nr 20

Czy zamawiający w zad 20 poz 1 dopuści filtr z przestrzenią martwą 42ml?

Czy zamawiający w zad 20 poz 2 dopuści filtr o minimalnej objętości oddechowej 100ml, wadze 19g i przestrzeni martwej 24ml?

Czy zamawiający w zad 20 poz 3 dopuści filtr o wadze 38g, z przestrzenią martwą 63ml? Czy zamawiający w zad 20 poz 4 dopuści filtr z przestrzenią martwą 57ml?

Czy zamawiający w zad 20 poz 5 dopuści filtr o min. objętości oddechowej 75ml, wadze 20g i przestrzeni martwej 28ml?

Czy zamawiający w zad 20 poz 6 dopuści filtr o min. objętości oddechowej 75ml, wadze 19g i przestrzeni martwej 29ml?

Czy zamawiający w zad 20 poz 8 dopuści łącznik o długości 170mm bez kapturka?

Czy zamawiający w zad 20 poz 10 dopuści sterylny wymiennik zawierający dwa piankowe elementy, zapewniającymi integralność produktu, nawet gdy pacjent zakaszkle. Pomiedzy tymi elementami znajduje się otwarta przestrzeń, dzięki której możliwa jest identyfikacja płwociny przez przezroczystą obudowę, wyposażony w port służący do odsysania, zakryty klapką w związku z czym można go otworzyć bez potrzeby rozłączania produktu od rurki dotchawiczej. Rozwiązanie takie zmniejsza urazowość zabiegu i zapobiega skażeniu? Zwrot wilgoci 26 mg H2O/L, przestrzeń martwa 19ml i waga 8g.

Dotyczy zapisów SIWZ oraz wzoru umowy

1. Czy Zamawiający dopuści, aby zaferowane wyroby miały termin ważności 12 miesięcy od daty dostawy i 24 miesiące od daty produkcji?

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów § 2 ust. 3 na następujący: „W przypadku zmiany przepisów dotyczących wysokości podatku VAT w czasie obowiązywania niniejszej umowy ceny brutto ulegną zmianie stosownie do tych przepisów”?

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z § 3 ust. 6 ppkt 2) wzoru umowy sformułowania: „oraz żądać od Wykonawcy kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 3. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy Zamawiający może złożyć w terminie 30 dni od bezskutecznego upływu terminu załatwienia reklamacji, o którym mowa w §3 ust.5”? Zaproponowany przez Zamawiającego zapis jest niewspółmierny do zawinienia.

4. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §4 ust. 2 projektu umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w § 4 ust. 3 do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 5 ust. 4 wzoru umowy na następujący: „W przypadku upływu terminu ważności dokumentów, o których mowa w ust. 2 i nie przedłożenia aktualnych Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy i naliczy kary umowne, o których mowa w § 6 ust. 3 po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do dostarczenia tych dokumentów. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy Zamawiający może złożyć w terminie 30 dni od daty upływu terminu dostawy”?

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §8 ust. 2 wzoru umowy na następujący: „W przypadku, gdy Zamawiający nie zamówi w okresie obowiązywania niniejszej umowy, całości przedmiotu zamówienia, okres obowiązywania umowy może ulec przedłużeniu do czasu całkowitego zrealizowania umowy, nie dłużej jednak niż na okres 4 lat od dnia jej podpisania, z zastrzeżeniem §3 ust. 3 niniejszej

umowy. Przedłużenie to wymaga zgody obu stron oraz podpisania aneksu."?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

13.

Pakiet 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły do znieczuleń zewnątrzoponowych z dojścia krzyżowego dla noworodków i niemowląt ze znacznikiem długości co 0,5 cm z przezroczystym uchwytem. Igła nie może wycinać tkanek. Długość igły 50 mm, rozmiar 25 G

Pakiet 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do połączonego znieczulenia zewnątrzoponowego i podpajęczynówkowego składającego się z:

- igła Pencil Point 27 G x 110 mm
- igła Touchy Weiss ze skrzydełkami 17G x 80 mm
- cewnik zewnątrzoponowy dł. 90cm wykonany z nylonu i tungstenu
- tuleja ułatwiająca wprowadzenie
- strzykawka niskooporowa 10 ml (skalowana do 7 ml), luer
- filtr zewnątrzoponowy

Pakiet 6

Prosimy zamawiającego o wyłączenie poz. 1-4 oraz 8, 9 do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców.

Pakiet 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do ciągłych znieczuleń zewnątrzoponowych składający się z:

- igły Touchy 18 G o długości 80-90 mm, średnicy ok.1,3 mm z nieruchomymi skrzydełkami i trwałymi znacznikami na igle co 1 cm oraz plastikowym mandrynem dokładnie wypełniającym światło igły
- cewnika 20 G długości ok. 90 cm kontrastującego w RTG, wykonanego z nylonu i tungstenu, z otworami bocznymi
- strzykawki niskooporowej 10 ml (skalowana do 7 ml) z końcówką luer- wtykową, z bardzo łagodnym przesuwem tłoka
- filtra zewnątrzoponowego płaskiego, małego, o minimalnej objętości wypełnienia (rzędu 0,5 ml)
- nakręcanego łącznika łączącego filtr z cewnikiem luer-lock
- Zestaw sterylny

Pakiet 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika zewnątrzoponowego o rozmiarze 20G Igła podpajęczynówkowa 27G x 143 mm Igła zewnątrzoponowa Touchy 18G x 90 mm

Strzykawka do identyfikacji przestrzeni zewnątrzoponowej metodą spadku oporu (strzykawka niskooporowa)

Filtr przeciw bakteryjny

Łącznik cewnika

Pakiet 18

Poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowej nasadki do pobierania fiolek Sr. 13Mm, objętość wypełnienia 0,1 ml. Bezigłowy port iniekcyjny do użytku na 7 dni, przezroczysta obudowa przezierna silikonowa membrana zewnętrznie osadzona na konektorze, łatwa do skutecznej dezynfekcji. Opakowanie folia papier.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowej nasadki do pobierania fiolek Sr. 13Mm, objętość wypełnienia 0,09 ml. Bezigłowy port iniekcyjny do użytku na 7 dni, przezroczysta obudowa niebieska silikonowa membrana. Opakowanie folia papier.

Poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowej nasadki do pobierania fiolek Sr. 13Mm, objętość wypełnienia 0,1 ml. Bezigłowy port iniekcyjny do użytku na 7 dni, przezroczysta obudowa przezierna silikonowa membrana zewnętrznie osadzona na konektorze, łatwa do skutecznej dezynfekcji. Opakowanie folia papier.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowej nasadki do pobierania fiolek Sr. 13Mm, objętość

wypełnienia 0,1 ml. Bezigłowy port iniekcyjny do użytku na 7 dni, przezroczysta obudowa niebieska silikonowa membrana. Opakowanie folia papier.

Poz. 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego port bezigłowego do płynów pozwalający na wielokrotne użycie, w ciągu 7 dni. przystosowanego do pracy z końcówkami luer lock. Przezierna silikonowa membrana zewnętrznie osadzona na konektorze , łatwa do skutecznej dezynfekcji. Pakowana papier/folia 2/ W związku z tym, że porty bezigłowe do płynów będą stosowane do wkluc centralnych prosimy o doprecyzowanie czy mają umożliwiać przepływ grawitacyjny 525 ml/min , zgodny z normą ISO 10555 3/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego portu bezigłowego do płynów pozwalającego na wielokrotne użycie, w ciągu 7 dni. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock. Niebieska silikonowa membrana Pakowana papier/folia

Poz. 4

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, bezigłowego portu do krwi, pozwalający na wielokrotne użycie, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, pakowany pojedynczo, nie powodujący hemolizy .podzielna silikonowa przezierna membrana zewnętrznie osadzona na konektorze, łatwa do skutecznej dezynfekcji, oraz przezierna obudowa, bez elementów metalowych z aplikatorem umożliwiającym jałowe wyjecie portu. Opakowanie papier/folia

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w związku z wymogiem, że sterylny port będzie stosowany do toczenia krwi - Zamawiający oczekuje aby to, że oferowany produkt nie wpływa na zwiększenie fragmentacji czerwonych krwinek (nie wywoływał zjawiska hemolizy) było potwierdzone min. 1 badaniem klinicznym

3/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, bezigłowego portu do krwi, pozwalającego na wielokrotne użycie, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, pakowany pojedynczo, nie powodujący hemolizy .podzielna silikonowa membrana oraz czerwona obudowa, bez elementów metalowych pakowanego w sposób umożliwiający jałowe wyjecie portu. Opakowanie papier/folia

Poz. 6

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podwójnego bezigłowego portu iniekcyjnego z przedłużaczami

2/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie podwójnego bezigłowego portu iniekcyjnego z przedłużaczami do użytku 7 dni przezroczysta obudowa niebieska silikonowa membrana nie wystająca poza obręb portu, do 140 aktywacji, Bez elementów metalowych, długość całkowita ok. 12 cm z przesuwными zaciskami na drenie. Średnica drenów 0,95 x 2,0 mm . Opakowanie folia-papier

Poz. 7

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potrójnego bezigłowego portu iniekcyjnego z przedłużaczami do użytku 7 dni przezroczysta obudowa przezierna silikonowa membrana zewnętrznie osadzona na konektorze , do 100 aktywacji, Bez elementów metalowych, długość drenu 15 cm z przesuwными zaciskami na drenie. Dostępne w 2 średnicach drenów: 2.4mmx : 0.89mm+/-0.076mm i 4.1mm x 2.8mm +/-0.076mm . Opakowanie folia-papier

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potrójnego bezigłowego portu iniekcyjnego z przedłużaczami do użytku 7 dni przezroczysta obudowa przezierna silikonowa membrana zewnętrznie osadzona na konektorze , do 100 aktywacji, Bez elementów metalowych, długość drenu 15 cm z przesuwными zaciskami na drenie. Średnica drenów 0,95 x 2,0 mm. Opakowanie folia-papier

Pakiet 20

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o objętości oddechowej 150 - 1000 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika martwa przestrzeń długości 20,5 cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pakiet 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu sterylnego do cewnikowania w harmonijkowym aplikatorze 8,5 g, sterylizowanego parą wodną. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Do umowy

1/ W § 3 ust. 3, Zamawiający odmawia (nie gwarantuje) Wykonawcy prawa do realizacji przedmiotu zamówienia w pełnym zakresie, prosimy o podanie podstawy prawnej umożliwiającej Zamawiającemu

przeniesienia w ramach udzielanego zamówienia publicznego w całości ryzyka gospodarczego na Wykonawcę i jednocześnie zwalniającej Zamawiającego z jednoznacznej deklaracji (określenia) ilości przedmiotu zamówienia stanowiącej przedmiot zakupu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący zgodnie z dyspozycją z art. 29 ust 1 ustawy PZP.

Należy zauważyć, że wykonawcy chcąc należycie wywiązać się z podjętych umowa zobowiązań wobec Zamawiającego i jednocześnie nie narażać się na kary umowne, odszkodowanie i wykluczenie z przyszłych procedur przetargowych za nienależyte wykonanie przedmiotu zamówienia, muszą podjąć wszelkie niezbędne i kosztochłonne kroki w celu zgromadzenia niezbędnych, określonych zapisami SIWZ ilości przedmiotu dostaw. Całkowite, jednostronne zwolnienie się Zamawiającego z obowiązku nabycia przedmiotu umowy w oparciu o ogólne i subiektywne przesłanki, nie odnoszące się do dyspozycji z art. 145 ustawy PZP, nie tylko może ale i naraża wykonawcę który dołożył należytej staranności w zorganizowaniu prawidłowej realizacji przedmiotu umowy (także w kwestii zagwarantowania ustalonych umową ilości) na niczym nieuzasadnione straty.

Zarówno w zgodnej opinii doktryny jak i ugruntowanej linii orzecznictwa Krajowej Izby Odwoławczej (KIO), niejasności i niedookreślenia w zapisach SIWZ nie mogą obciążać wykonawcy, gdyż to na zamawiającym spoczywa obowiązek jednoznacznego opisu przedmiotu zamówienia, także w zakresie zamawianych ilości.

Biorąc pod uwagę powyższe wnosimy, albo o wykreślenie ww. zapisu z wzoru umowy (dotyczy § 3 ust. 3) albo zastąpienia dotychczasowej treści nową w brzmieniu: (...) *Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszych ilości przedmiotu umowy niż w niej skazane, a Wykonawca wyraża na to zgodę, jednak z tym zastrzeżeniem że redukcja ta nie może przekroczyć 20%*. (...) albo też dopuszczenie możliwości jednostronnego odstąpienia od realizacji umowy przez wykonawcę gdy z jakiegokolwiek przyczyny nie będzie on mógł zagwarantować ciągłości dostaw w zakresie „szacunkowych” jedynie ilości przedmiotu zamówienia wskazanych przez samego Zamawiającego w treści SIWZ i wzoru umowy.

2/ *Prosimy zamawiającego o zmianę zapisu (dotyczy § 4 ust. 3):*

„Za każde pojedyncze naruszenie postanowienia przepisu § 4 ust. 2, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% wartości umowy.” Na następujący:

„Za każde pojedyncze naruszenie postanowienia przepisu § 4 ust. 2, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% niezrealizowanej części umowy.”

Odpowiedź:

Pytania dot. Pakietu Nr 2, 5, 6, 7, 9 - Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania dot. Pakietu Nr 18 poz. 1-7, Pakietu Nr 20 poz. 2 i 9 - Tak

Pytania dot. Pakietu Nr 25 i pytania do umowy - Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

14.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 13 pozycji nr 1 w celu zwiększenia konkurencyjności i uzyskania lepszej oferty cenowej na pozostały asortyment?

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 13 pozycji nr 4 w celu zwiększenia konkurencyjności i uzyskania lepszej oferty cenowej na pozostały asortyment ?

3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie portu wykonanego w całości z tytanu o wysokości 10,5 mm i ciężarze 6 g z odłączonym cewnikiem silikonowym o rozmiarze 6,5 F, o długości 78cm i o średnicy wewnętrznej 1,0 mm i zewnętrznej 2,1 mm. Port spełnia pozostałe wymogi zapisu SIWZ ?

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie portu wykonanego w całości z tytanu o wysokości 10,5 mm i ciężarze 6 g z odłączonym cewnikiem poliuretanowym o rozmiarze 5,0 F, o długości 78 cm, o średnicy wewnętrznej 1,1 mm i zewnętrznej 1,7 mm. Port spełnia pozostałe wymogi zapisu SIWZ ?

5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 poz 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie portu wykonanego z tytanu (komora i przewód wprowadzający) a komora pokryta polisulfonem. Port z komorą tytanową o wysokości 12 mm i ciężarze 5,9 g z odłączonym cewnikiem silikonowym o rozmiarze 6,5 F, o długości 78 cm i o średnicy wewnętrznej 1,0 mm i zewnętrznej 2,1 mm . Port spełnia pozostałe wymogi zapisu SIWZ?

6. Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 poz 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie portu wykonanego z tytanu (komora i przewód wprowadzający) a komora pokryta polisulfonem. Port z komorą tytanową o wysokości 12 mm i ciężarze 5,9 g z odłączonym cewnikiem poliuretanowym o rozmiarze 5,0 F, o długości 78 cm, o

średnicy wewnętrznej 1,1 mm i zewnętrznej 1,7 mm. Port spełnia pozostałe wymogi zapisu SIWZ ?

Odpowiedź:

Pytanie nr 1, 2, 4, 5, 6 – Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 3 – Tak.

15.

Pytanie nr 1

Dotyczy: Pakiet nr 19 - Czujniki do pomiaru OCŻ

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie czujników do pomiaru OCŻ: Pojedynczy czujnik do pomiaru ciśnienia metoda bezpośrednią:

- biureta - dwudzielna komora kropłowa z zatrzymującym powietrze filtrem hydrofilnym z membraną 15 µm, który zapobiega przedostawaniu się powietrza do obiegu przetwornika zaopatrzona w filtr uniemożliwiający zapowietrzenie układu

- System przepłukiwania uruchamiany za pomocą skrzydełek

- Połączenie przetwornika z kablem łączącym z monitorem pinowe, chroniące przed zalaniem (wodoodporne)

- Wstępnie wykalibrowany czujnik pomiarowy ze stałymi parametrami elektrycznymi (czułość, liniowość, stabilność zera) nie wymaga portu do testowania poprawności działania.

- Wysoka odporność na zakłócenia bez konieczności stosowania elementów korygujących

Pozostałe parametry i skład zestawu zgodny z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

16.

Pakiet nr 13

1. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści port o poniższych parametrach:

Port naczyniowy z komorą wykonaną z tytanu, (Babyport), wysokość 8,7 mm, ciężar 3 g, kołnierz wykonany z żywicy epoksydowej, o kształcie DELTY ograniczający napięcie skóry, łatwy do zidentyfikowania przez skórę, dwa otwory do przyszywania portu, membrana silikonowa zapewniająca szczelność minimum 2000 wkluć, membrana o średnicy 7,6 mm otoczona kołnierzem, dołączany cewnik poliuretanowy 4,5 F o średnicy wewnętrznej 0,8 mm a średnicy zewnętrznej 1,5 mm, cewnik o dł. 80 cm lub dołączany cewnik silikonowy 6 Fo średnicy wewnętrznej 1,2 mm a średnicy zewnętrznej 2,0 mm, cewnik o dł. 60 cm, z naniesioną na cewniku podziałką co min. 1 cm i opisem co 5 cm, z zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta i zakończeniem luer od strony używanej do implantacji metodą Seldingera, z wygodnym, szybkim połączeniem cewnika (zatrask) z kaniulą wyjściową portu. W komplecie z portem zestaw wprowadzający zawierający minimum:

- Iglę Seldingera 18G
 - Koszulkę rozrywalną z rozszerzaczem naczynia
 - Narzędzie do tunelizacji
 - 2xIglę typu Hubera ze szlifem łyżeczkowym prostą do przepłukania zestawu, rozmiar 22 G, długość 30 mm
 - Iglę typu Hubera ze szlifem łyżeczkowym, zakrzywioną ze skrzydełkami, drenem i zaciskiem
 - 1 strzykawkę o pojemności 10 ml
- podnośnik żyły

2. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści port o poniższych parametrach:

Port naczyniowy z komorą wykonaną z tytanu, niskoprofilowy, wysokość 10,6 mm, ciężar 4,7 g, kołnierz wykonany z tworzywa sztucznego (polisulfonu), o kształcie DELTY ograniczający napięcie skóry, łatwy do zidentyfikowania przez skórę, trzy otwory do przyszywania portu, membrana silikonowa zapewniająca szczelność minimum 2000 wkluć, membrana o średnicy 9,5 mm otoczona kołnierzem, dołączany cewnik silikonowy 6,5 F, o średnicy wewnętrznej 1,1 mm a średnicy zewnętrznej 2,2 mm, o długości 80 cm, z naniesioną na cewniku podziałką co min. 1 cm i opisem co 5 cm, z zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta i zakończeniem luer od strony używanej do implantacji metodą Seldingera, z wygodnym, szybkim połączeniem cewnika (zatrask) z kaniulą wyjściową portu. W komplecie z portem

zestaw wprowadzający zawierający minimum:

- Iglę Seldingera 18G
- Koszulkę rozrywalną z rozszerzaczem naczyń
- Narzędzie do tunelizacji
- 2x igłę typu Hubera ze szlifem łyżeczkowym prostą do przepłukania zestawu, rozmiar 22 G, długość 30 mm
- Iglę typu Hubera ze szlifem łyżeczkowym, zakrzywioną ze skrzydełkami, drenem i zaciskiem
- 1 strzykawkę o pojemności 10 ml

podnośnik żyły

3. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści port o poniższych parametrach:

Port naczyniowy z komorą wykonaną z tytanu, standardowy, wysokość 12,2mm, ciężar 8 g, kołnierz wykonany z żywicy epoksydowej, o kształcie DELTY ograniczający napięcie skóry, łatwy do zidentyfikowania przez skórę, dwa otwory do przyszywania portu, membrana silikonowa zapewniająca szczelność minimum 2000 wkluc, membrana o średnicy 12,5 mm otoczona kołnierzem, dołączany cewnik poliuretanowy 5 F, o średnicy wewnętrznej 1,1 mm a średnicy zewnętrznej 1,6 mm, o długości 90 cm, z naniesioną na cewniku podziałką co min. 1 cm i opisem co 5 cm, z zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta i zakończeniem luer od strony używanej do implantacji metodą Seldingera, z wygodnym, szybkim połączeniem cewnika (zatrzask) z kaniulą wyjściową portu. W komplecie z portem zestaw wprowadzający zawierający minimum:

- Iglę Seldingera 18G
- Koszulkę rozrywalną z rozszerzaczem naczyń
- Narzędzie do tunelizacji
- 2x igłę typu Hubera ze szlifem łyżeczkowym prostą do przepłukania zestawu, rozmiar 22 G, długość 30 mm
- Iglę typu Hubera ze szlifem łyżeczkowym, zakrzywioną ze skrzydełkami, drenem i zaciskiem
- 1 strzykawkę o pojemności 10 ml

Podnośnik żyły

4. Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści zestaw do infuzji do wszczepialnych portów z igłą Hubera o następujących parametrach:

- Z przezroczystym drenem o długości minimum 20 +/- 1cm, z zaciskiem do przerw w infuzji
- Z wygodnymi skrzydełkami o rozmiarze 21x30mm
- Dostępne rozmiary min. 19G, 20G, 22G
- Dostępne długości min. 15, 20, 25, - dla 19G i 22G
15, 20, 25, 30 mm - dla 20G

Kodowanie rozmiarów za pomocą kolorowej identyfikacji na zacisku.

5. Czy Zamawiający wymaga, by porty oraz zestawy do infuzji z igłą Hubera mogły być stosowane do podawania kontrastu pod wysokim ciśnieniem - 325psi - oraz miały możliwość użycia w rezonansie magnetycznym, oraz miało to potwierdzenie w zapisach instrukcji użytkowania dołączanej standardowo do każdego opakowania?

6. Czy Zamawiający wymaga, by igły posiadały kolorową identyfikację na zaciskach ?

7. Czy Zamawiający wymaga, by igły typu Hubera/Hubera posiadały szlif łyżeczkowy?

8. Czy Zamawiający wymaga, by tunelizator do przeprowadzania cewnika pod skórą był tępo zakończony?

9. Czy Zamawiający wymaga, by do każdego opakowania portu była dołączona instrukcja użytkowania w języku polskim, informator dla pacjenta oraz informator dla pielęgniarek i paszport portu - wszystko w języku polskim?

10. Czy Zamawiający wymaga by porty i igły były wolne od DEHP/PCV i latexu?

Odpowiedź:

Pytanie nr 1, 2, 3 – Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 4 – dot. Pakietu nr 13 poz. 4 – Zamawiający dopuszcza jeżeli igły są zagięte pod kątem 90 stopni.

Pytanie 5, 6, 8 – Nie.

Pytanie nr 7, 9, 10 – Tak.

17.

Pytania dot. asortymentu:

Pakiet 26:

Poz. 2-4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów w twardym blistrze, którego zaletą jest możliwość użycia samego blistra jako pojemnika na płyny, większa sztywność i wytrzymałość opakowania oraz lepsza organizacja komponentów w trakcie użytkowania?

Odpowiedz: Tak Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów w blistrze.

Poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do usuwania szwów o składzie:

Rękawice lateksowe	M	2
Tupfer kula 17N	20x20cm	6
Pęseta plastikowa		1
Nożyk STITCH CUTTER	11cm (+/-0,3)	1

Odpowiedz: Nie, Zamawiający wymaga metalowej pęsety i nożyczek (nie nożyka).

Poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do cewnikowania z serwetami wykonanymi z laminatu celulozowo-polietylenowego o gramaturze min. 42g/m², reszta zgodna z SIWZ?

Odpowiedz: Tak.

Pytania dot. treści umowy:

1. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna w przypadku odstąpienia od umowy naliczana była od niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości całej umowy?

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Strony przewidują możliwość zmiany cen także 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 lub kwartalnych 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.”?

Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 6 pkt 1), § 6 ust. 1 oraz § 6 ust. 2 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostały zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 19 września 2011 r. KIO 1910/11, wykonawca może być obciążony karą umowną za wystąpienie tylko takich czynników, za które jest odpowiedzialny.

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 6 oraz w § 6 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy. „?”

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone „. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedz:

Pytania dot. treści umowy 1-5 – zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

18.

W nawiązaniu do pytań złożonych w dniu 29.09.2014 zwracamy się z prośbą o zmianę pytania „Pakiet 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą w rozmiarze 50x75cm w miejsce serwety 75x45cm?"

Na

„Pakiet 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą w rozmiarze 50x70cm w miejsce serwety 75x45cm?" ponieważ w poprzednią wersję wkradła się omyłka pisarska.

Odpowiedz: Tak.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy PZP zmienia treść zapisów SIWZ w wyżej wymienionym zakresie.

Z poważaniem
Dyrektor
Janusz Solarz