



SZPITAL IM. ŚW. JADWIGI ŚLĄSKIEJ W TRZEBNICY

ul. Prusicka 53-55, 55-100 Trzebnica

Tel. 71 312-09-20 Fax. 71 312-14-98

E-mail: sekretariat@szpital-trzebnica.pl

NIP: 915-15-23-806 REGON: 000308761 KRS: 0000033125

www.szpital-trzebnica.pl

Trzebnica, dnia 10.12.2020 r.

ODPOWIEDZI (4) na zapytania dotyczące treści SIWZ

Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego **na sukcesywną dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku (Nr postępowania ZP/32/2020/PN)** zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019 r. poz. 1843), przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 27 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łyżek jednorazowych o następujących parametrach :

- Jednorazowe niemetalowe łyżki do laryngoskopów światłowodowych kompatybilne z rękojeściami w standardzie "zielonego zamka" (ISO7376),
- wykonane z unikalnego tworzywa sztucznego Makrolon®
- sztywne, odporne na załamania i skręcenia
- posiadają bardzo dobre oświetlenie, szczególnie w połączeniu z rękojeściami LED, stalowe zatrzaski kulkowe zapewniają stabilne i pewne połączenie przez co minimalizują straty transmitowanego światła. Tworzywo w kolorze białym nie wymaga stosowania osłonek zapobiegających odbiciom świetlnym.
- doskonała transmisja i jasność światła gwarantuje optymalną wizualizację,
- pakowane są indywidualnie w opakowanie foliowe łatwo otwierane
- Na każdym opakowaniu zbiorczym znajduje się etykieta producenta z niezbędnymi informacjami zgodnymi z ustawą o wyrobach medycznych
- opakowanie niekodowane kolorem charakterystycznym dla poszczególnych rozmiarów, ale rozmiar oznaczony jest wyraźnie na etykiecie zbiorczej
- Dostępne w rozmiarach:
Macintosh 1-4
Mac1 o długości całkowitej 90 mm
Mac2 o długości całkowitej 116 mm,
Mac3 o długości całkowitej 134 mm
Mac4 o długości całkowitej łyżki 153 mm
Miller 0 - 4
Mil 0 o długości całkowitej 81mm
Mil 1 o długości całkowitej 105 mm
Mil 2 o długości całkowitej 156 mm
Mil 3 o długości całkowitej 196 mm
Mil 4 o długości całkowitej 210 mm
- Produkt niesterylny, czysty, pakowany zgodnie z wymaganiami dla sprzętu jednorazowego użytku
- Bez termin ważności

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 27 poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie rękojeści laryngoskopowa, światłowodowa, radełkowana, dostępna w 3 rozmiarach do wyboru. Zasilana ogólnodostępnymi bateriami o poniższych parametrach:

Rękojeść Typ C, do łyżek światłowodowych, śr. 28 mm, na 2 baterie R14, oświetlenie LED 2,5 V

Rękojeść Typ AA, do łyżek światłowodowych, śr. 19 mm (cienka), na 2 baterie AA, oświetlenie LED 2,5 V

Rękojeść krótka, Typ AA, do łyżek światłowodowych, śr. 32 mm, na 2 baterie AA, oświetlenie LED 2,5 V

Zgodne ze standardem „zielonego zamka”

Żywotność diody do 100 000 godzin

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 45 poz. 1,2,3,4.

Czy Zamawiający dopuści sterylne maski krtaniowe ze wzmocnionym koniuszkiem mankietu nie podwijającym się podczas zakładania maski, blokującym ponadto górny zwieracz przetyku. Rurka i mankiety uformowane jako jedna całość dla większego bezpieczeństwa. Specjalna faktura powierzchni ułatwiająca zakładanie. Wyjątkowo miękki mankiety zapewniający najlepsze przyleganie przy minimalnym nacisku na słuzówkę. Balonik kontrolny umożliwiający identyfikację rozmiaru maski oraz określenie stopnia wypełnienia mankietu.

Reasumując, konstrukcja maski pozwala na jej szybkie i precyzyjne pozycjonowanie z maksymalnie zredukowanym naciskiem na ścianę gardła. Znaczniki głębokości kontrolujące prawidłową pozycję maski. Kodowana kolorem torebka ochronna z instrukcją użycia. Bezpieczeństwo w środowisku MR. Materiał nie zawiera ftalanów.

Rozmiar 3 dla pacjentów o wadze 30-50 kg

Rozmiar 4 dla pacjentów o wadze 50-70 kg

Rozmiar 5 dla pacjentów o wadze 70-100 kg

Rozmiar 6 dla pacjentów o wadze >100 kg

Pytanie 4 dotyczy pakietu 12 pozycji 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek twarzowych nie zawierających PCV, ani szkodliwych ftalanów. Posiadają przezroczystą kopuła zapewniające doskonałą widoczność wykonana z polietylenu, delikatny, miękki mankiety ukształtowany anatomicznie zapewniający dobre dopasowanie do twarzy wykonany z termoplastycznego elastomeru (termoplastycznych olefin). Maski są lekkie, wysokiej jakości, łatwe w utylizacji. Posiadają kolorowe kodowanie rozmiaru w postaci różnych kolorów mankietów. Kopuła posiada specjalne wcięcie (wgłębienie), które zapewnia pewny uchwyt maski.

Dostępne w rozmiarach:

Opis	Rozmiar
Dla dorosłych duża	6
Dla dorosłych średnia	5
Mała	4
Dla dzieci	3
Dla niemowląt	2
Dla noworodków	1

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 37 poz. 3.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w miejsce istniejących wymogów swiz: jednorazowy łącznik martwa przestrzeń, sterylna; z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, z dwoma portami, jednym do odsysania 3,5mm, drugim z mankietem uszczelniającym do wprowadzenia bronchofiberoskopu 9mm, wykonany z PP/TPE, o regulowanej długości od 90mm do 150mm i pamięcią kształtu; łącznik do układu oddechowego z wejściem 22F

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 61.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania pojemników o pojemności 650ml, z możliwością stosowania do 28 dni. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 91 poz. 1-5.

Prosimy o potwierdzenie, że należy zaoferować kompletne zestawy wyposażone w co najmniej igłę punkcyjną 18G/6,35cm, prowadnicę, strzykawkę 5ml, rozszerzadło, skrzydełka do zamocowania cewnika.

Odpowiedź: Nie potwierdza. Oczekiwany minimalny skład zestawu do kaniulacji powinien zawierać:

- kateter,
- igła,
- prowadnik,
- rozszerzacz,
- skalpel,
- strzykawka trzyczęściowa 5-10 ml.

Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 91.

Prosimy o dopuszczenie zestawów zgodnych z siwz, lecz pozbawionych bezigłowych zastawek. Pozostałe bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 53 poz. 1 i 2.

- a) Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtra infuzyjnego o objętości wypełnienia 0,15ml.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- b) Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy filtr neonatologiczny ma posiadać powierzchnię 1,6 cm²

Odpowiedź: Filtr neonatologiczny ma posiadać powierzchnię większą niż 1,6 cm²

- c) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwia bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu ?

Odpowiedź: Tak, filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem.

- d) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 7.

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany w pakiecie 7 przyrząd był kompatybilny z opakowaniami dostarczanych obecnie płynów do szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 41.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 41 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, filtr cząsteczkowy 5µm i filtr bakteryjny odpowietrzający 3µm, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Pragniemy zauważyć, że szpital ma obecnie aktywną umowę na płyny w opakowaniach stojących, do których pasuje proponowany przez nas przyrząd.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 90 poz. 1.

Mając na uwadze fakt, iż Zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienia według swoich potrzeb i wymagań

Czy Zamawiający w pakiecie 90 w pozycji 1 w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to bezpośrednio reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru, które są wpisane na listy refundacyjne MZ, a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 90.

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonyj zapytania ofertowyj, czy jednym z wymogów w rzeczonym postępowaniu w pakiecie 90 jest to aby dopuszczone zostały tylko paski i glukometry które spełniają w całości normę ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów oraz obecności pasków testowyj na listach refundacyjnyj? Oraz aby wraz z ofertą

Wykonawca złożył w przedmiotowyj postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełnienia normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającyj wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącyj się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającyj rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 90 poz. 1.

Działając w dobrej wierze oraz chcąc ograniczyć nieprawdziwe informacje pragniemy podkreślić, że każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia, jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującyj prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnyj ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznyj z dnia 20 maja 2010 roku z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innyj wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016 roku, tego typu informację są obowiązkowe, co regulowane jest przez ww. Rozporządzenie:

Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera, podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6, podpunkt 11) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta.

Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierze Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr.

Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w pakiecie 90 w pozycji 1 w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków Glucomaxx inne wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarniej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 90 poz. 1.

Czy zamawiający wymaga w/w postępowaniu w pakiecie 90 w pozycji 1, aby paski były wpisane na listy refundacyjne – gwarantuje to kompletność dostaw (paski na listach refundacyjnych dostępne są również na rynku otwartym), paski na listach refundacyjnych muszą przejść szereg testów potwierdzonych między innymi certyfikatami np. ISO 15 197 :2015?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 90 poz. 1.

Czy w rzeczonym postępowaniu Zamawiający dopuści paski Paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; czas pomiaru: 5 sekund (szybkość pomiaru); test paskowy współpracujący z glukometrem zasilany dwoma bateriami ogólnodostępnymi AAA 1,5V, kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); paski testowe oraz glukometry dostarczane bezpośrednio od producenta lub przez hurtownię farmaceutyczną, która to bezpośrednio będzie reprezentować producenta/wytwórcę pasków testowych oraz glukometrów; glukometr oraz paski, które współpracują z 5 nieodpłatnymi aplikacjami dla personelu medycznego oraz pacjentów; glukometru z funkcją bluetooth, która umożliwia przesyłanie danych do systemu szpitalnego; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany, będące na listach refundacyjnych NFZ i MZ.? opis glukometru: część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - ≤ 20 mg/L; górna granica zakresu - ≤ 600 mg/dL; płyn kontrolny o 3 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie); ważny po otwarciu 6 miesięcy; w skład zestawu ma wchodzić: glukometr, płyn kontrolny, nakłuwacze oraz bateria AAA (mały paluszek) zabezpieczona fabrycznie; certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015- dołączenia do oferty certyfikatu spełniającego pełne kryteria dotyczące precyzji i dokładności, zdefiniowane w normie EN ISO 15197:2015, wystawionego przez akredytowaną jednostkę notyfikowaną do oceny na daną normę w języku polskim; glukometr z dożywnością gwarancją; paski testowe do pomiaru i monitorowania stężenia glukozy we krwi spełniające normy: EN 61326-2-6, EN 61010-2-101, EN 980 oraz Dyrektywą 98/79/EC.

Zapis w/w norm ujęty w instrukcji obsługi pasków testowych;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 – dotyczy projekt umowy – § 5 pkt 2.

Wynagrodzenie Wykonawcy naliczane będzie w miesięcznych okresach rozliczeniowych, na podstawie faktury obejmującej wszystkie dostawy zrealizowane w danym miesiącu?

Odpowiedź: Zgodnie ze wzorem umowy (tj. § 5 ust. 1 i 2):

1. Za wykonanie przedmiotu umowy Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie według cen jednostkowych określonych w załączniku nr 1 i ilości dostarczonego w danym miesiącu obowiązywania umowy towaru.
2. Wynagrodzenie Wykonawcy naliczane będzie w miesięcznych okresach rozliczeniowych, na podstawie faktury obejmującej wszystkie dostawy zrealizowane w danym miesiącu.

Pytanie nr 17 – dotyczy projekt umowy – § 5 pkt 2.

Czy Zamawiający zmodyfikuje zapis w § 5 pkt 2.

Wynagrodzenie Wykonawcy naliczane będzie w miesięcznych okresach rozliczeniowych, na podstawie faktury obejmującej wszystkie dostawy zrealizowane w danym miesiącu?

Każdorazowo zapis ten Zamawiający uwzględni w zamówieniu wysłanym do Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

Pytanie nr 18 – dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 24 ust. 11 ustawy PZP każdy Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP (załącznik nr 5 do SIWZ). Zgodnie z opinią UZP dostępną pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/interpretacja-przepisow/pytania-i-odpowiedzi-dotyczace-nowelizacji-ustawy-prawo-zamowien-publicznych/kwalifikacja-podmiotowa-wykonawcow> „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”. W związku z powyższym jeśli Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą Zamawiający uzna wymóg art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP za spełniony.

Pytanie nr 19 .

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropeknięcia, rozszczenie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 20.

Pytanie nr 2

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz *wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych*”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

Pytanie nr 21.

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 22.

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zgodnie ze wzorem umowy (§ 3 ust. 3) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć oraz rozładować na własny koszt i ryzyko przedmiot zamówienia w miejsce dostawy Wykonawcy tj. w Aptece Zamawiającego znajdującej się w budynku Szpitala przy ul. Prusickiej 53-55 w Trzebnicy (dotyczy pakietów nr: 1-10, 12-37,39-53,55-69, 80, 84-89, 91, 93) lub do Magazynu Gospodarczego, znajdującego się w budynku Szpitala przy ul. Prusickiej 53-55 w Trzebnicy (dotyczy pakietów nr 11, 28, 54, 70-79, 81-83, 90, 92) oraz ponosi koszty jego ubezpieczenia podczas transportu.

Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 3-6 dopuści zaoferowania strzykawkę z rozszerzoną o min. 20% skalą pomiarową?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6

Czy w pakiecie 1 poz. 3-6 oczekuje zaoferowania strzykawkę z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 3-6 wymaga zaoferowania strzykawkę pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 3-6 oczekuje zaoferowania strzykawkę z logo producenta na cylindrze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 3-6 wymaga zaoferowania strzykawkę w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 7.

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 7 dopuści zaoferowania strzykawkę j.u. tuberculinowa w rozmiarze 0,45x12mm, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 9.

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 9 dopuści zaoferowania igły iniekcyjnej j.u. w rozmiarze 0,4x12mm ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 9.

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 9 dopuści zaoferowania igły iniekcyjnej j.u. w rozmiarze 0,4x18mm ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 2-5.

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu każdego przedłużacza znajdowała się fabrycznie umieszczona informacja na temat objętości jego wypełnienia? Pozwala to ustalić jaka część leku została w drenie i nie została podana pacjentowi

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 32 – dotyczy pakietu nr 57 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowa bursztynowa do pomp infuzyjnych o pojemności 50 ml pozostałe zapisy zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków jednorazowych w opakowani a=80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilość z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań tj. 938 opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 22-26.

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 71 poz. 22-26 do osobnego pakietu ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 22-26 z pakietu 71.

Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 8 poz. 1-2.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów w opakowaniu folia papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 8 poz. 1.

Czy zamawiający podając długość komory kroplowej min.5cm ma na myśli jej część przezroczystą?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki j.u. z rozszerzoną skalą: 50-60 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 2.

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki j.u. 50/60 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 40 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 2.

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki j.u. 50/60 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 41 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki j.u. z rozszerzoną skalą: 2-2,5 ml, 5-6 ml; 10-12 ml; 20-22 ml lub 20-24 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 42 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6.

Czy Zamawiający wymaga strzykawki j.u. z informacją na opakowaniu jednostkowym : wolną od ftalanów, lateksu i PVC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 43 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6.

Czy Zamawiający wymaga strzykawki j.u. Nazwą producenta na cylindrze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6.

Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze , z tłokiem w kolorze niebieskim i przezroczystym cylindrem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 45 – dotyczy pakietu nr 4 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli Neoflon z 4 paskami radiocienującymi

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu nr 4 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli Neoflon 26G z przepływem 15 ml/min

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 47 – dotyczy pakietu nr 4 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli Neoflon 26G z przepływem 10 ml/min

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48 – dotyczy pakietu nr 4 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli Neoflon 26G wykonana z FEP?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 1-7.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej wykonanej z FEP?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 1-7.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadające filtr hydrofobowy pełniący rolę zastawki antyzwrotnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 51 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 1-7.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej z portem bocznym bez teflonowej zastawki do wstrzyknięć?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 1-7.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadającej logo producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 53 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 24 G o przepływie 22 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 22 G w rozm. 08 x 25 mm przepływie 38 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 55 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 20 G o przepływie 64 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 56 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 20 G w rozm. 1,1 x 33 mm i przepływie 61 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 57 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 18 G o przepływie 100 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 58 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 18 G w rozm. 1,3 x 45 mm i przepływie 90 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 59 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 17 G w rozm. 1,5 x 45 mm i przepływie 140 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 60 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 17 G w rozm. 1,5 x 45 mm i przepływie 128 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 61 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 14 G w rozm. 2,2 x 45 mm i przepływie 343 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 62 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 14 G o rozm. 2,2 x 45 mm i przepływie 310ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 63 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 7.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 16 G w rozm. 1,7 x 45 mm i przepływie 196 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 64 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 7.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 16 G o przepływie 200 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 65 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 18 G w rozm. 1,3 x 33 mm i przepływie 103 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 66 – dotyczy pakietu nr 8 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych z komora kroplowa o dł. 45 mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 67 – dotyczy pakietu nr 8 poz. 2.

Czy Zamawiający wymaga aby aparat do przetaczania krwi był wolny od ftalanów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 68 – dotyczy pakietu nr 8 poz. 2.

Czy Zamawiający wymaga aby aparat do przetaczania krwi posiadał zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz igłę po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 69 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przedłużacza do pomp infuzyjnych o dł. 150 cm bursztynowego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 70 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 4,5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z w/w pakietu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 71 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do pobierania i upustu krwi o poj. 450 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 72 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga koreczek do kaniuli posiadał trzpień powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 73 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka do kaniuli przeliczonego na opakowania po 100 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu. Niniejsze pismo stanowi integralną część SIWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi

Z poważaniem,

Dyrektor

Jarosław Maroszek