

Dział Zamówień Publicznych
tel. 0-12 614 25 51
fax. 0-12 614 25 51
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

DZ.271.136. 34 .2019

Kraków, dnia 20 .01.2020 r.

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II powiadamia zainteresowane strony, że wpłynęły pytania do postępowania nr DZ.271.136.2019 na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

Pytanie nr 1

dotyczy Pakietu 13, poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 w pozycji 1 dopuści elektrodę o wymiarach 30 x 24mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

dotyczy Pakietu 14, poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 14 pozycję 1, co umożliwi złożenie oferty bezpośredniemu Przedstawicielowi Producenta wskazanego produktu w Polsce?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 3

Pakiet 2

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycję nr 15, co pozwoli na złożenie większej ilości ofert w konkurencyjnych cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 4

Pakiet 12

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycję nr 6, co pozwoli na złożenie większej ilości ofert w konkurencyjnych cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający zezwoli na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji numer 4 - Przyrząd biopsyjny. Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie większej ilości konkurencyjnych ofert i wybranie oferty najkorzystniejszej cenowo, co przyczyni się do bardziej efektywnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 6

Szanowni Państwo, Pytanie dotyczy pakietu 6 W związku z dużą wagą oceny jakości /40%/ prosimy o podanie wymaganych parametrów technicznych dla oceny diody LED w rękojeści; natężenie oświetlenia w luksach, temperatura w stopniach Kelvina, żywotność diody w rękojeści opisanej w pkt. 3 pakietu 6 .Wątpliwości nasze budzi waga jakości 40 % ustalona przez Zamawiającego bez podania kryterium oceny jakości dla rękojeści tj. parametrów technicznych LED. Rozstrzygnięcie postępowania wagi 40 % na korzyść jednego z oferentów, bez podania wymogów technicznych będzie niewiarygodna i godna podważenia.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że ocena w kryterium jakości w pakiecie 6 przebiegnie na podstawie próbek w oparciu o parametry określone w pkt 11 dla łyżek laryngoskopowych i łyżek laryngoskopowych metalowych. W tych punktach nie ma w ogóle parametrów wskazanych w pytaniu. Poza pkt 11 dla łyżek laryngoskopowych i łyżek laryngoskopowych metalowych nie jest przewidziana dodatkowa punktacja. Zaoferowane wyroby mają spełniać parametry określone w pozostałych punktach opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 7

Pakiet 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z kłamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 8

Pakiet 2 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania w ampułkostrzykawkach umożliwiającą pełne wykorzystanie żelu o pojemności 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 9

Pakiet 2 pozycja 15

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobu zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie nr 10

Pakiet 2 pozycja 15

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobu zgodnie z zapisami siwz.



Pytanie nr 11

Pakiet 8 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 12

Pakiet 8 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 13

Pakiet 14 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do czyszczenia optyki z przyklepną gąbką w rozmiarze 5 [cm] x 5 [cm]?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametry określone w pakiecie 14 w pozycji 2 w pkt 5,6 są parametrami punktowanymi. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4.

Pytanie nr 14

Pakiet 14 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści standardowe ochronniki słuchu wykonane z pianki poliuretanowej zapamiętującej kształt, pakowane indywidualnie w opakowanie foliowe z instrukcją użycia a'2 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie dyspensera po 200 par?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 15

Zwracam się do Państwa z prośbą o wydzielenie pozycji nr 2 z pakietu nr 1, jako oddzielny pakiet, oraz o zwiększenie zakresu pojemności pojemnika na 40 ml - 80 ml z pakietu nr. 1 pozycja 2 - " Pojemnik próbek śluzu 40 ml ". Dysponujemy pojemnikami bardzo wysokiej jakości o pojemności 70 ml, z dodatkową zakrętką oraz etykietą. Tak abyśmy mogli złożyć Państwu najatrakcyjniejszą ofertę cenową na rynku polskim, bezpośrednio od producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.



Pytanie nr 16

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 17

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości min. 20 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 18

Pakiet 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wyposażony w giętki wąż PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 19

Pakiet 1 poz. 3

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 3 z Pakietu 1 i utworzy z niej oddzielne zadanie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 20

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na obudowie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametr określony w pakiecie 3 w pozycji 1 w pkt 9 jest parametrem punktowanym. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4.

Pytanie nr 21

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametr określony w pakiecie 3 w pozycji 1 w pkt 9 jest parametrem punktowanym. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4.

Pytanie nr 22

Pakiet 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametr określony w pakiecie 3 w pozycji 2 w pkt 9 jest parametrem punktowanym. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4.

45 117  


Pytanie nr 23

Pakiet 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści adapter rozgałęziony pod kątem 90 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 24

Pakiet 3 poz. 3

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „z portem do przepłukiwania cewnika oraz portem do podania leków” jeśli pozycje 1 i 2 zawierają te porty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 25

Pakiet 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość stosowania do 72h tak jak pozycje 1 i 2?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 26

Pakiet 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści płyn do płukania ust z 0,12% roztworem chlorheksydyny lub 1,5% nadtlenku wodoru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametry określone w pakiecie 3 w pozycji 4 w pkt 5,6,7 są parametrami punktowanymi. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4.

Pytanie nr 27

Pakiet 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie pojedyncze folia-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Pakiet 7 poz. 10

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 10 z Pakietu 7?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 29

Pakiet 7 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy 28 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy spełnieniu pozostałych parametrów opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 30

Pakiet 7 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści czepek o wadze 120 g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy spełnieniu pozostałych parametrów opisu przedmiotu zamówienia.



Pytanie nr 31

Pakiet 14, poz. 3-4

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3-4 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 32

Pakiet 14, poz. 3

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości całkowitej 245 mm ,rozmiar kartonika 13 mm x 104 mm (z perforacją do oderwania części kartonika po wpisaniu danych), pole do opisu 13 mm x 80 mm, kieszonka na karteczkę 18 mm x 80 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametry określone w pakiecie 14 w pozycji 3 w pkt 6,7 są parametrami punktowanymi. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4.

Pytanie nr 33

Pakiet 14, poz.4

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga opaski z identyfikatorem dla zmarłych, polietylenowa, biała, z jednorazowym zatrzaskiem uniemożliwiającym rozpięcie, o wymiarach: szer. 13mm, długość całkowita opaski 240 mm , etui z folii PCV o wymiarach 115 mm x 84 mm na wkładkę papierową z nadrukowanym zakresem danych do uzupełnienia: nazwisko, imię, pesel, zgon: data i godzina, wkładka papierowa o wymiarze 70 mm x 60 mm(+/-0,5 cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametry określone w pakiecie 14 w pozycji 4 w pkt 5,6 są parametrami punktowanymi. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4.

Pytanie nr 34

Pytanie dotyczy pakietu 11.

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 (WKŁAD DO WSTRZYKIWACZA KONTRASTU 150 [ml]) oraz pozycji 2 (WKŁAD DO WSTRZYKIWACZA KONTRASTU 200 [ml]) pakietu 11 w postaci 2 osobnych pakietów?”

Odpowiedź:

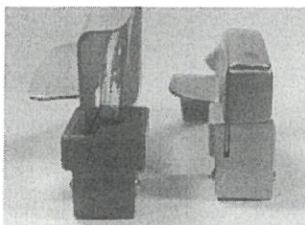
Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Handwritten signatures and initials in blue ink, including "KES", "KPA", a crossed-out signature, "Keston", and "Uy".

Pytanie nr 35

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza niezabudowane łyżki od strony użytkownika z odsłoniętym światłowodem, jak na zdjęciu po lewej (przy podstawie łyżki)? Czy Zamawiający dopuszcza tym samym konstrukcję łyżki, która umożliwia przypadkowe oślepienie/ rażenie światłem użytkownika?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i wyjaśnia, iż opis przedmiotu zamówienia nie określa wymagań w powyższym zakresie.

Pytanie nr 36

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtry sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1 pkt. 9-10

Czy Zamawiający dopuści filtry o oporach przepływu 1.3 cm H₂O przy 30 l/min, 2.7 cmH₂O przy 60 l/min, przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametry określone w pakiecie 12 w pozycji 1 w pkt 9,10 są parametrami punktowanymi. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4.

Pytanie nr 38

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 2 pkt. 9-10

Czy Zamawiający dopuści filtry o oporach przepływu 1.3 cm H₂O przy 30 l/min, 2.7 cmH₂O przy 60 l/min, przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametry określone w pakiecie 12 w pozycji 2 w pkt 9,10 są parametrami punktowanymi. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4.

Pytanie nr 39

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3 pkt. 7

Czy Zamawiający dopuści filtry o minimalnej objętości oddechowej 150 ml, przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

UŚ
KPA
UŚ

Pytanie nr 40

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 4-5

Czy Zamawiający dopuści zestawy z nebulizatorem o wielkości rozpylanych cząstek 2-3 μm , przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 42

Pakiet 4 Pkt 8

Prosimy o dopuszczenie sondy o dł. 90 cm wykonanej z medycznego PVC bez zawartości DEHP

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43

Pakiet 4 pkt. 11

Prosimy o dopuszczenie dokładności pomiaru $\pm 0,1^{\circ}\text{C}$ w zakresie 25-45 $^{\circ}\text{C}$

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Pakiet 6 Poz. 1 Pkt 9

Prosimy o dopuszczenie łyżek w jednostkowych opakowaniach typu folia-folia

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 45

Pakiet 6 Poz. 1 Pkt. 10

Prosimy o dopuszczenie łyżek z oznaczeniem daty przydatności na opakowaniach jednostkowych, w których oznaczenia: rozmiar, symbol przekreślonej liczby 2 (nie do powtórnego użycia) oraz znak CE są wytłoczone na łyżce, natomiast: nazwa producenta ... znajdują się na opakowaniu zbiorczym

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 46

Pakiet 6 Poz. 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

45 HPA 20 Melina
Uly

Pytanie nr 47

Pakiet 18

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości zamienniki oryginalnych kocy, posiadające uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator (system mocowania za pomocą wiązania)? Czy Zamawiający ma na myśli koc z dostępem brzuszny? Prosimy o dopuszczenie koca wieodostępowego w rozmiarze 195 x 100 cm

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametr określony w pakiecie 18 w pkt 5 jest parametrem punktowanym. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4.

Pytanie nr 48

Pakiet 15 poz.1

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) grubość podwójnej ścianki palca min. 0,16 mm; dłoni min. 0,12 mm, mankietu min. 0,08 mm;
 - b) siła zrywu przed starzeniem min. 7,0 N;
 - c) opakowanie jednostkowe a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań; zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.
- W przypadku wyrażenia zgody na powyższe zmiany prosimy o utworzenie odrębnego pakietu dla tej pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 49

Pakiet 2 poz. 3, 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z dodatkowo pakowaną strzykawką z 10% roztworem gliceryny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) zwracamy się z prośbą o udzielenie wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i o odpowiedź na pytania, dotyczące Załącznika nr 3 do SIWZ, *Wzór umowy nr 2*.

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści punktu 3 § 4 wzoru umowy nr 2 (cyt.):

3. *Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w całości lub części w razie realizacji poszczególnych zamówień nieterminowo, dostarczania wyrobu medycznego po upływie terminu jego ważności lub powtarzających się reklamacji ilościowo-jakościowych, i naliczenia tytułem odszkodowania kary w wysokości 10% ceny określonej w § 2 ust. 3 umowy.*

i nada mu proponowane brzmienie:

3. *Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w całości lub części w razie realizacji poszczególnych zamówień nieterminowo, dostarczania wyrobu medycznego po upływie terminu jego ważności lub powtarzających się reklamacji ilościowo-jakościowych, i naliczenia tytułem odszkodowania kary w wysokości 10% niezrealizowanej części ceny określonej w § 2 ust. 3 umowy.*

UZASADNIENIE:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kary jakie potencjalnie mogą zostać nałożone na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego uchybienia w realizacji umowy lub jej rozwiązanie, muszą być adekwatne do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinny być wygórowane. Nie powinny też być naliczane od tej części umowy, która



została wykonana należyście i z najwyższą starannością. Jest to szczególnie istotne w świetle faktu, że Zamawiający w projekcie umowy nie przewidział czynników tzw. siły wyższej, na które Wykonawca nie ma wpływu.

Zapis punktu 3 § 4 wzoru umowy nr 2 o postulowanej, zmodyfikowanej, treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): *Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.*

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonej odpowiedzi do SIWZ i o nadanie jej tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w tym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 51

Pytanie nr 1 – dotyczy pakiet 2 pozycja 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt o składzie: LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100g produktu, pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml (11g)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 3 - Zestaw do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Optistar Elite z Pakietu nr 11, oraz o utworzy z wydzielonej pozycji osobny pakiet. Wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, dzięki czemu Zamawiający uzyska korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu i podniesie efektywność zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 53

Pakiet 7 poz. 6,7,8,10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycjach wyrobów niemedycznych ze stawką Vat 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z §4 ust. 1 do 0,5% wartości zamówionej części dostawy, której zwłoka dotyczy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.



Pytanie nr 55

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z §4 ust. 2 do 0,5% wartości wadliwego towaru za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 56

dot. Pakietu nr 10 - poz. 1 - RĘKAWICA LATEXOWA DO PROCEDUR WYSOKIEGO RYZYKA: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zaferowania w ww. pozycji rękawic dla których w raporcie z badań podane są grubości pojedynczej ścianki palca, dłoni dla każdego rozmiaru (grubości zgodne są z wymaganiami Zamawiającego) oraz spełniającej normy EN 455 – część 1,2,3,4, dla których potwierdzenia Wykonawca posiada deklarację producenta (Deklarację Zgodności) z wyszczególnioną normą EN 455 oraz raport producenta z badań, w którym znajduje się informacja potwierdzająca, że rękawica jest zgodna z normami EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3 oraz EN 455-4. Z kolei na potwierdzenie spełniania normy ASTM F 1671 dysponujemy raportem wystawionym przez producenta z wykonanych w niezależnym laboratorium badań. Ponadto w związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego Środków Ochrony Indywidualnej, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE oraz ustaleniem okresu przejściowego, w czasie którego nie można utrudniać udostępniania na rynku produktów objętych zakresem stosowania dyrektywy 89/686/EWG prosimy o zgodę na zaferowanie rękawic spełniających normy: oprócz EN 455 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 420, EN 16523-1, EN 374-4 oraz EN ISO 374-5, na potwierdzenie czego dysponujemy Deklaracją Zgodności producenta. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz. Zamawiający wyjaśnia, iż uzna sprawozdania z badań lub karty katalogowe w których podano grubości rękawic dla pojedynczej ścianki palca i dłoni pod warunkiem, że po odpowiednim przeliczeniu grubość palca i dłoni zaferowanej rękawicy będzie zgodna z wymaganiami siwz.

Pytanie nr 57

dot. Pakietu nr 10 - poz. 2 - RĘKAWICA STERYLNA DO PROCEDUR WYSOKIEGO RYZYKA Z ZASTOSOWANIEM DWÓCH RĘKAWIC:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zaferowania w ww. pozycjach alternatywnych rękawic:

Rękawice sterylne do procedur wysokiego ryzyka, szczególne zastosowanie rękawic do pracy gdzie użytkownik narażony jest na kontakt z cytostatykami;

Rękawice sterylne, lateksowe, bezpydrowe;

System podwójny – rękawice pakowane osobno. Rozmiar rękawicy wierzchniej pół rozmiaru mniejszy od rozmiaru rękawicy spodniej (do oferty podanie ceny dla każdej z par).

Rękawica zewnętrzna - polimerowana powłoka wewnętrzna, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Kolor rękawicy naturalny.

Rękawica wewnętrzna – pokrycie powierzchni wewnętrznej: HYDRASOFT™ tj. powłoka z komponentą nawilżającą i zapobiegającą pękaniu skóry oraz technologia DERMASHIELD™ tj. powłoka polimerowa. Powierzchnia zewnętrzna gładka. Kolor rękawicy zielony. Rękawice bez oznaczenia numerami informującymi o kolejności zakładania rękawic. Rękawice pakowane są osobno. Kontrast kolorystyczny rękawic wyróżnia rękawicę wewnętrzną (w kolorze zielonym) od rękawicy zewnętrznej (w kolorze naturalnym), przez co również zminimalizowane jest ryzyko pomyłki w kolejności założenia rękawic. Na potwierdzenie spełniania wszystkich danych technicznych oraz zgodności z normami Wykonawca posiada kartę techniczną



producenta – prosimy o dopuszczenie potwierdzenia kartą techniczną lub folderem zawierającym wszystkie informacje techniczne. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 58

dot. Pakietu nr 10 - poz. 2 - RĘKAWICA STERYLNA DO PROCEDUR WYSOKIEGO RYZYKA Z ZASTOSOWANIEM DWÓCH RĘKAWIC:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zaoferowania w ww. pozycjach alternatywnych rękawic:

Rękawica zewnętrzna i wewnętrzna pakowane w 1 opakowanie jednostkowe – wewnątrz opakowania znajdują się dwa opakowania: jedno na rękawice wewnętrzne, drugie na rękawice zewnętrzne. Rękawice nie są oznaczone numerami informującymi o kolejności zakładania rękawic. Jednakże kontrast kolorystyczny rękawic wyróżnia rękawicę wewnętrzną (w kolorze zielonym) od rękawicy zewnętrznej (w kolorze kremowym), przez co zminimalizowane jest ryzyko pomyłki w kolejności założenia rękawic.

Rękawica wewnętrzna:

- Pokrycie powierzchni wewnętrznej – rękawica polimeryzowana
- Pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawica chlorowana
- Powierzchnia zewnętrzna – gładka.

Rękawice bez oznaczenia numerami informującymi o kolejności zakładania rękawic.

Wykonawca posiada raport producenta z badań, w którym znajduje się informacja potwierdzająca, że rękawice są zgodne z normami EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3 oraz EN 455-4. Na potwierdzenie spełniania pozostałych danych technicznych oraz zgodności z normami Wykonawca posiada kartę techniczną producenta – prosimy o dopuszczenie potwierdzenia kartą techniczną lub folderem zawierającym wszystkie informacje techniczne. Rękawice są zarejestrowane jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii I oraz posiadają klasę IIa (na potwierdzenie czego Wykonawca posiada również Deklarację Zgodności UE). Brak zgodności z EN 374- części 1-2-3. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 59

dot. Pakietu nr 15 - poz. 1 - RĘKAWICA NITRYLOWA:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zaoferowania w ww. pozycji alternatywnych wysokiej jakości rękawic, dla których w raporcie z badań podane są grubości pojedynczej ścianki palca, dłoni oraz mankietu dla każdego rozmiaru (grubości zgodne są z wymaganiami Zamawiającego). Prosimy jednocześnie o odstąpienie od wymogu zgodności z normą ASTM F1670 na przenikanie krwi syntetycznej. Ponadto prosimy o dopuszczenie przedłożenia raportu z badań (dokument wystawiony przez producenta) wykonanych w niezależnym laboratorium na potwierdzenie spełniania ASTM F 1671. Dodatkowo prosimy również o zgodę na zaoferowanie rękawic, których otwór opakowania nie posiada przymocowanej folii do opakowania. Pragniemy przy tym zwrócić uwagę Zamawiającego, iż taka folia być może w nieznaczny sposób chroni rękawice przed kontaminacją rękawic, ale w sposób znaczący podwyższa ryzyko wnikięcia zanieczyszczeń do środka opakowania. Już po krótkim czasie użytkowania taka folia ulega zniszczeniu oraz przeszkadza w swobodnym wyciąganiu rękawic za mankiet, przez co dłoń użytkownika ma styczność z pozostałymi rękawicami opakowania, narażając na ich zanieczyszczenie. To powoduje, iż produkcja takich opakowań nie spełnia swoich założeń i przynieść może więcej szkód. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Handwritten signatures and initials in blue ink, including "KTS", "HA", "dso", "Hel", and "Uf".

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametry określone w pakiecie 15 w pozycji 1 w pkt 20,21,22,24 są parametrami punktowanymi. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4. Zamawiający wyjaśnia, iż uzna sprawozdania z badań lub karty katalogowe w których podano grubości rękawic dla pojedynczej ścianki palca, dłoni i mankietu pod warunkiem, że po odpowiednim przeliczeniu grubość palca, dłoni i mankietu zaferowanej rękawicy będzie zgodna z wymaganiami siwz.

Pytanie nr 60

dot. Pakietu nr 15 - poz. 2 - RĘKAWICA STERYLNA:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zaferowania w ww. pozycji alternatywnych wysokiej jakości rękawic, dla których producent posiada raport z badań w którym podane są grubości pojedynczej ścianki palca, dłoni oraz mankietu dla każdego rozmiaru (grubości zgodne są z wymaganiami Zamawiającego). Prosimy jednocześnie o odstąpienie od wymogu zgodności z normą ASTM F1670 na przenikanie krwi syntetycznej. Ponadto prosimy o dopuszczenie przedłożenia raportu z badań (dokument wystawiony przez producenta) wykonanych w niezależnym laboratorium na potwierdzenie spełnienia ASTM F 1671. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametry określone w pakiecie 15 w pozycji 2 w pkt 16,17 są parametrami punktowanymi. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4. Zamawiający wyjaśnia, iż uzna sprawozdania z badań lub karty katalogowe w których podano grubości rękawic dla pojedynczej ścianki palca, dłoni i mankietu pod warunkiem, że po odpowiednim przeliczeniu grubość palca, dłoni i mankietu zaferowanej rękawicy będzie zgodna z wymaganiami siwz.

Pytanie nr 61

dot. Pakietu nr 15 - poz. 3 - RĘKAWICA STERYLNA BEZLATEKSOWA:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zaferowania w ww. pozycji alternatywnych wysokiej jakości rękawic, dla których producent posiada raport z badań w którym podane są grubości pojedynczej ścianki palca, dłoni oraz mankietu dla każdego rozmiaru (grubości zgodne są z wymaganiami Zamawiającego). Prosimy jednocześnie o odstąpienie od wymogu zgodności z normą ASTM F1670 na przenikanie krwi syntetycznej. Ponadto prosimy o dopuszczenie przedłożenia raportu z badań (dokument wystawiony przez producenta) wykonanych w niezależnym laboratorium na potwierdzenie spełnienia ASTM F 1671. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz i jednocześnie wyjaśnia, iż parametry określone w pakiecie 15 w pozycji 3 w pkt 16,17 są parametrami punktowanymi. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 4. Zamawiający wyjaśnia, iż uzna sprawozdania z badań lub karty katalogowe w których podano grubości rękawic dla pojedynczej ścianki palca, dłoni i mankietu pod warunkiem, że po odpowiednim przeliczeniu grubość palca, dłoni i mankietu zaferowanej rękawicy będzie zgodna z wymaganiami siwz.

Pytanie nr 62

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Ceny określone przez Wykonawcę obowiązują przez cały okres trwania umowy. W trakcie trwania umowy możliwa jest zmiana cen w przypadku zmiany stawki VAT, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmiana ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”



UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj.: uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz. Zamawiający wyjaśnia, iż w przypadku obniżenia stawki podatku Vat ceny netto pozostaną bez zmian a ceny brutto ulegną obniżeniu przy czym zmiany zostaną wprowadzane do umowy w formie aneksu. Natomiast w przypadku podwyższenia stawki podatku Vat zmianie mogą ulec ceny netto jak i brutto przy czym ceny zostaną ustalone w drodze negocjacji pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym i wprowadzone do umowy w formie aneksu.

Pytanie nr 63

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 1 oraz 2 poprzez zmniejszenie kary umownej do 0,5%.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 64

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o dookreślenie przesłanki aktywizującej możliwość naliczenia kary umownej przewidzianej w § 4 ust. 3 projektu umowy poprzez doprecyzowanie ilości naruszeń.

UZASADNIENIE: Zgodnie z zaleceniami Komisji Europejskiej zawartymi w dokumencie „Zamówienia publiczne – porady dla osób odpowiedzialnych za udzielanie zamówień publicznych dotyczących unikania najczęstszych błędów popełnianych w projektach finansowanych z europejskiego funduszu strukturalnego i inwestycyjnych: (s. 38 i 39) „Odpowiednio przygotowana specyfikacja powinna być łatwa do zrozumienia dla oferenta i dla zainteresowanych stron.” Powyższe zalecenia należy stosować w każdym postępowaniu, nie tylko tych, które są realizowane z udziałem środków z POIŚ. (E. Grabowska-Szweicer, I. Granecka, P. Granecki *Postępowanie wykonawcy w zamówieniach publicznych. Komentarz praktyczny, tryby zamówieniowe, dokumenty przetargowe, postępowanie odwoławcze wyd. 1, rok 2018, wydawnictwo C.H. Beck*).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.



Pytanie nr 65

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację zapisu § 4 ust. 3 projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 66

ZADANIE 3

Celem dopuszczenia większej liczby Oferentów, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy zamkniętych systemów do odsysania w poz. 1 i 2 wiodącego producenta w zadaniu nr 3 jako alternatywne rozwiązanie do opisanego w SIWZ, o niżej wymienionych parametrach:

Zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej CH14/16, długość 56, 62 cm. Właściwości ogólne: możliwość stosowania przez min. 72h (potwierdzona instrukcją obsługi). Zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 st., zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5 cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta, komora pozwalająca do obserwację wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania. Przekręcana zastawka na wysokości portu do przepłukiwania oddzielająca cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki, zapewniająca szczelność zestawu. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 67

ZADANIE 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego adaptera, umożliwiającego wykonanie procedury bronchoskopii, z możliwością użycia min. 72h.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie nr 68

ZADANIE 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 3 zestawu do higieny jamy ustnej pacjenta o niżej wymienionych parametrach:

Zestaw do kompleksowej toalety jamy ustnej, składający się z: szczoteczki do zębów z łącznikiem do kontrolowanego odsysania, płynu do toalety jamy ustnej z zawartością 0,12% chlorheksydyny, żelu nawilżającego jamę ustną na bazie wodnej, aplikator gąbkowy – wszystkie elementy zapakowane w jedno opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

45 HA 5 Polina
Uy

Pytanie nr 69

ZADANIE 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy systemu do kontrolowanej zbiórki stolca o niżej wymienionych parametrach:

System do kontrolowanej zbiórki stolca wykorzystujący technologię super-absorbentu. W skład zestawu wchodzi: cewnik z pierścieniem uszczelniającym o poj. min. 45 ml oraz portu irygacyjnego, rękaw o długości 160 cm +/- 5 cm, min. 1 znacznik głębokości w postaci czarnej grubej kreski, w zestawie min. 3 worki o pojemności min. 1500 ml, strzykawka o poj. min. 45 ml, zacisk irygacyjny – wszystkie elementy zapakowane w jedno opakowanie producenta wraz z instrukcją obsługi w języku polskim.

Jedyna różnica względem opisanego pierwotnie produktu w SIWZ wynika z zastosowanej technologii aplikacji systemu wewnątrz pacjenta poprzez wypełnienie balona uszczelniającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Z poważaniem

Warszawski Szpital Specjalistyczny
im. Jana Pawła II
ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Lecznictwa

dr hab. n. med. Dorota Sobczyk

45 MA
45
Pulse