

Wojewódzki Szpital Podkarpacki
im. Jana Pawła II w Krośnie
38-400 Krosno, ul. Korczyńska 57
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA
Tel. 13-43-78-215 , 13-43-78-497
NIP 684-21-20-222, Regon 000308620, KRS 00000 14669

EZ/215/26/2013

Krosno, dn. 02 kwietnia 2013r.

Do wszystkich uczestników postępowania
www.krosno.med.pl

Zawiadomienie o udzieleniu wyjaśnień na zapytania wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup wraz z dostawą sprzętu medycznego jednorazowego użytku nr postępowania EZ/215/26/2013.

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1 Pakiet 8:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł biopsyjnych w rozmiarze 18-20G dł. 150-250mm ?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 2 Pakiet 14 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemność zmywacza 50 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem przeliczenia ml na opakowania.

Pytanie 3 Pakiet 27:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o uściślenie czy w pak. 27 poz. 3 wymaga drenów z dużym łącznikiem schodkowym do cewników, zabezpieczony zdejmowaną nakładką zabezpieczającą sterylność drenu również podczas przerwy w odsysaniu, pozostałe parametry jak w siwz ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga zabezpieczenia zdejmowaną nakładką gwarantującą sterylność drenu.

Pytanie 4 Pakiet 17 poz. 3:

W związku z zakończeniem produkcji przez producenta zgłębników poliuretanowych w rozmiarze Ch 8/130 i Ch 10/130 zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 17 poz. 3 zgłębników Bengmark PUR w rozmiarze Ch 10/145?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 5 Pakiet 35:

Zwracam się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w Pakiecie 35 portów bezigłowych o parametrach:
Poz. 1 – podwójny, bezigłowy port iniekcyjny z przedłużaczami, do użytku przez 7 dni (także w przypadku kontaktu z krwią i preparatami krwiopochodnymi), cały przezroczysty, z laminarnym (prostym) torem przepływu, wytrzymałą silikonową membraną (do 600 aktywacji), bez elementów metalowych i lateksowych, dł. całkowita systemu ok. 18 - 21cm z klemami o średnicy drenów 2,3mm lub 1,2 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 6 Pakiet 35:

Poz. 2 – potrójny, bezigłowy port iniekcyjny z przedłużaczami, do użytku przez 7 dni (także w przypadku kontaktu z krwią i preparatami krwiopochodnymi), cały przezroczysty, z laminarnym (prostym) torem przepływu, wytrzymałą silikonową membraną (do 600 aktywacji), bez elementów metalowych i lateksowych, dł. całkowita systemu ok. 18 - 21cm z klemami o średnicy drenów 2,3mm lub 1,2 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 7 Pakiet 35:

Poz. 3 – bezigłowy system infuzyjny z dwoma zastawkami bezigłowymi z poliwęglanu przeznaczonymi do 600 aktywacji oraz 7 dni. Spełniający pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 pozycji 2 dopuści do zaferowania produkt równoważny kaniule bezpieczne Vasofix Safety żylna wykonana z biokompatybilnego poliuretanu , posiadająca szlif igły tylny, cztery paski radiocieniujące , samo domykający port boczny umieszczony centralnie nad skrzydełkami mocującymi, filtr hydrofobowy w komorze wypływu zapobiegający wypływowi krwi w momencie zakłucia, komora zabezpieczona koreczkiem luer-lock , opakowanie folia papier? Rozmiary : 18,20,22G uzasadnienie: Obecny opis kaniul w pakiecie 11 pozycja 2 dopuszcza wyłącznie firmę Skamex oferującą najdroższe na rynku polskim kaniule firmy Becton ,co znacznie ogranicza konkurencyjność postępowania o obrębie tego pakietu a tym może spowodować uzyskanie dużo wyższych cen przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 9:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 11 pozycji 2 oraz 6 .

Wydzielenie powyższych pozycji z pakietu zwiększy znacznie konkurencyjność postępowania w obecnym kształcie pakiet dopuszcza tylko jedną firmę - Skamex co ogranicza konkurencyjność do zera i tym samym jest niezgodne z obowiązującą UZP.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe i tworzy Pakiet 11a pozycja 2 i 6.

Pytanie 10 Pakiet 27 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 210cm x 7,4mm, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższy dren z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 11 Pakiet 27 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 300cm x 7,4mm, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższy dren z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 12 Pakiet 27 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 300cm x 7,4mm, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższy dren z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 13 Pakiet 27 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 210cm x 8,5mm, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższy dren z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 14 Pakiet 27 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 400cm x 7,4mm, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższy dren z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 15 Pakiet 28 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem z przestrzeni podgłośniowej, z mankietem niskociśnieniowym, z balonikiem posiadającym oznaczenia rozmiaru rurki, wykonaną z termoplastycznego PCW, z łącznikiem, w rozmiarach od 5,0mm do 10,0mm co 0,5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 16 Pakiet 28 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem niskociśnieniowym, z otworem Murphyeego, posiadającą balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankietu, nazwa producenta oraz średnica rurki podane na korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu; dodatkowo średnica rurki na baloniku kontrolnym oraz na łączniku. Dwa oznakowania głębokości nad mankietem na całym obwodzie rurki. Pakowana sterylnie, jednorazowa, rozmiary od 2,5mm do 10,0mm co 0,5mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 17 Pakiet 10 poz. 1:

Czy zamawiający w pakiecie nr 10 pozycji nr 1 dopuści igły do znieczuleń p/pajęczyn. Z igłą standard - ostrze typ Quincke w rozmiarach:

27G/90mm z igłą prowadzącą 22G

26G/90mm z igłą prowadzącą 20G

25G/90mm z igłą prowadzącą 20G

22G/90mm

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 18:

oraz igłę do znieczuleń p/pajęczyn. Z igłą standard - ostrze typ Whitacre w rozmiarze: 27G/135mm i igłą prowadzącą 22G?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 19 Pakiet 35 poz. 1:

czy zamawiający w pakiecie nr 35 pozycji nr 1 dopuści system bezigłowy składający się dwóch zaworów o długości 10 cm i średnicy wew. 1.5 mm i zew. 2.5 mm, objętości 0,3 ml, zakończonych zaworem bezigłowym posiadającym wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), nieprzezroczysty 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:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 20 Pakiet 35 poz. 2:

- czy zamawiający w pakiecie nr 35 pozycji nr 2 dopuści system bezigłowy składający się trzech zaworów o długości 10 cm i średnicy wew. 1.5 mm i zew. 2.5 mm, objętości 0,3 ml, zakończonych zaworem bezigłowym posiadającym wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), nieprzezroczysty wyposażony w kolorowe zaciski do chwilowego zamknięcia światła. zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, daje optymalną dezynfekcję membrany. wyposażonym w zacisk. Mogą być używane przez 7 dni lub 360 aktywacji.

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 21:

Czy zamawiający w pakiecie nr 35 pozycji nr 3 dopuści system bezigłowy, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), nieprzezroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, daje optymalną dezynfekcję silikonowej membrany, jednorazowego użytku, jałowy, minimalna objętość własna 0,02 ml, przeznaczony do żył. mogą być używane przez 7 dni lub 360 użyć, wolny od latexu, możliwość stosowania z lipidami, cytotstatykami i lekami nowej generacji.

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 22 Pakiet 26:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 i 2 wkłady konkurencyjnego systemu, posiadające w pokrywie tylko dwa króćce (pacjent, próżnia) o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów, wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Nie posiadają

otworu do pobierania próbek, co jest rozwiązaniem przestarzałym i niosącym ryzyko kontraktu z odsysaną wydzieliną, ani do żelowania wkładu, w proponowanym przez nas systemie proszek żelujący zasysany jest w sposób bezpieczny poprzez port pacjenta.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz. Asortyment ma być kompatybilny z posiadanym systemem ssącym.

Pytanie 23:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 i 4 kanistry (okrągłe) bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych).

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz. Asortyment ma być kompatybilny z posiadanym systemem ssącym.

Pytanie 24:

Czy Zamawiający dopuści w poz.5 i 6 uchwyty metalowe, regulowane ręcznie?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz. Asortyment ma być kompatybilny z posiadanym systemem ssącym.

Pytanie 25:

Czy Zamawiający w poz. 7 dopuści wózek z 2 lub z 4 mocowaniami? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o określenie typu wózka.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz. Asortyment ma być kompatybilny z posiadanym systemem ssącym.

Pytanie 26:

Czy Zamawiający w przypadku dopuszczenia w/w systemu odstąpi od wyceny poz.9, ponieważ jest to element który nie występuje w przypadku proponowanego systemu?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz. Asortyment ma być kompatybilny z posiadanym systemem ssącym.

Pytanie 27:

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści proszek żelujący w opakowaniach 4 kg w których załączona miarka pozwala na precyzyjne odmierzenie ilości potrzebnego proszku? Większe opakowania są zdecydowanie bardziej ekonomiczne.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz. Asortyment ma być kompatybilny z posiadanym systemem ssącym.

Pytanie 28:

Czy Zamawiający wymaga aby na każdym wkładzie znajdowała się fabrycznie nadrukowana data ważności co jest uwarunkowane datą skuteczności i przydatności filtra antybakteryjnego i hydrofobowego we wkładzie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 29:

Czy Zamawiający wymaga aby w pokrywie wkładu znajdowały się tylko dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 30 do siwz:

Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga powyższego.

Pytanie 31 do siwz:

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia towaru nieuszkodzonego i przechowywanego w warunkach zalecanych przez producenta.

Pytanie 32 do siwz:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający określił powyższe w paragrafie 7 wzoru umowy.

Pytanie 33 do siwz:

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na załączenie do oferty oświadczenia o posiadaniu dokumentów dopuszczających oferowane produkty do obrotu oraz dostarczeniu ich na każde żądanie Zamawiającego, zamiast w/w dokumentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 34 do siwz:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie kar umownych z 2% na 0,2% wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 35 do siwz:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie kar umownych z 5% na 0,5% zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz

Pytanie 36 Pakiet 1 poz. 2:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 w pozycji nr 2, mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, wymaga zaoferowania igieł w rozmiarze 1,1 i 1,2 o dwóch rodzajach ścięcia w zależności od zastosowania: krótko ścięte oraz długo ścięte? Igły krótko ścięte przeznaczone są do aspiracji leku z fiolki, uniemożliwiają fragmentację korków i zanieczyszczenie aspirowanego leku. Igły długo ścięte przeznaczone są do procedur medycznych, w których wymagane jest ostre i długie ścięcie min: punkcji i ewakuacji ropni.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga igieł o dwóch rodzajach ścięcia – z uwagi na pozycję 1, w której przewidział igły do aspiracji leku z fiolki z gumowym korkiem.

Pytanie 37 Pakiet 1 poz. 2:

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga igieł o ścięciu długim do procedur medycznych.

Pytanie 38 Pakiet 1 poz. 2:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 w pozycji nr 2, wymaga zaoferowania igieł jednego producenta oznakowanych w zależności od rozmiaru numerem katalogowym? (łatwa identyfikacja produktu w przypadku ewentualnego incydentu, czy wycofania)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga igieł od jednego producenta.

Pytanie 39 Pakiet 1 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści igły do pena produkowane zgodnie z normą ISO 11608-2:2000, kompatybilne z większością penów dostępnych na rynku polskim?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 40:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe zwracamy się z prośbą o wyłączenie wyżej wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 41 Pakiet 2 poz. 3-6:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 w pozycji nr 3- 6, dopuści do zaoferowania strzykawki dwuczęściowe, z czytelną skalą, z tłokiem w kolorze kontrastującym, rozszerzoną skalą odpowiednio 2ml-3ml, 5ml-6ml, 10ml-12ml, 20ml-24ml, stożek luer, pakowane po 100 szt., przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 42 Pakiet 2 poz. 3-6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości w formularzu asortymentowo cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 43 Pakiet 3 poz. 1, 3-4:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 w pozycjach nr 1, 3-4 wymaga aby przyrządy do przetaczania płynów i krwi były pozbawione szkodliwych ftalanów, które zaburzają rozwój komórek, wywołują zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie i płucach oraz są podejrzewane o działanie rakotwórcze, co będzie potwierdzone dołączoną do oferty „kartą charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego ” producenta o zastosowanym plastyfikatorze, oraz odpowiednim nadrukiem bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym. W trosce o zapewnienie bezpieczeństwa pacjentów pamiętając, że ftalany mogą mieć działanie rakotwórcze, mutagenne lub toksycznie wpływające na reprodukcje oraz biorąc pod uwagę stanowisko Ministra Zdrowia w sprawie zastosowania polichlorku winylu w produkcji wyrobów medycznych jasno określające, że „celowe wydaje się stymulowanie wszelkich działań mających na celu modyfikację składu wyrobów z PCV, szczególnie pod kątem zastępowania ftalanów innymi wypełniaczami, nietoksycznymi i wykazującymi podatność na degradację”. „Karta” ta jest wykonywana przez dostawcę materiału (PVC) i musi zawierać wyszczególnienie składników, w tym również plastyfikatora. Takie wymaganie w naszej opinii byłoby najbardziej sprawiedliwe i najtrudniejsze do sfalszowania przez ewentualnego nieuczciwego dostawcę wyrobu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 44 Pakiet 3 poz. 1, 3-4:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 w pozycjach nr 1,3-4 wymaga aby przyrządy zgodnie z Farmakopeą Polską, były identyfikowalne, tzn. posiadały informację o producencie, trwale zamieszczoną bezpośrednio na przyrządzie, co ułatwia identyfikację w przypadku gdy opakowanie zewnętrzne nie jest już dostępne?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie 45 Pakiet 3 poz. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania nr 3 pozycji nr 5 i utworzenie oddzielnego zadania dla tej pozycji, co umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela pozycję nr 5 i tworzy Pakiet 3a.

Pytanie 46 Pakiet 3 poz. 7:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 w pozycji nr 7, dopuści do zaoferowania przyrząd do precyzyjnego podawania płynów i lipidów producenta Braun o nazwie “Exadrop”, ze skalą pomiarową w zakresie 0 – 270ml, przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 47 Pakiet 5 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z dwoma bądź czterema otworami bocznymi, pakowane w tzw. „slimaka”?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 48 Pakiet 5 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki od rozmiaru 10?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 49 Pakiet 5 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści sondy rektalne od rozmiaru 24 do 36?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 50 Pakiet 5 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści sondy rektalne bez otworów bocznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 51 Pakiet 5 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści sondy rektalne od rozmiaru 14 do 30?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 52 Pakiet 11 poz. 2:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 pozycji 2 dopuści do zaferowania produkt równoważny kaniule bezpieczne Vasofix Safety żylna wykonana z biokompatybilnego poliuretanu , posiadająca szlif igły tylny, cztery paski radiocieniujące , samo domykający port boczny umieszczony centralnie nad skrzydełkami mocującymi, filtr hydrofobowy w komorze wypływu zapobiegający wypływowi krwi w momencie zakłucia, komora zabezpieczona koreczkiem luer-lock , opakowanie folia papier?

Rozmiary : 18,20,22G

uzasadnienie:

Obecny opis kaniul w pakiecie 11 pozycja 2 dopuszcza wyłącznie firmę Skamex oferującą najdroższe na rynku polskim kaniule firmy Becton ,co znacznie ogranicza konkurencyjność postępowania o obrębie tego pakietu a tym może spowodować uzyskanie dużo wyższych cen przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 53 Pakiet 11 poz. 2 i 6:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 11 pozycji 2 oraz 6. Wydzielenie powyższych pozycji z pakietu zwiększy znacznie konkurencyjność postępowania w obecnym kształcie pakiet dopuszcza tylko jedną firmę - Skamex co ogranicza konkurencyjność do zera i tym samym jest niezgodne z obowiązującą UZP.

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela pozycję 2 i 6 i tworzy Pakiet 11a.

Pytanie 54 Pakiet 17 poz. 3:

Czy Zamawiający odstąpi do zgłębników o długości 130 cm, ponieważ producent wycofał się z ich produkcji?

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedziami – zgłębnik Bengmark PUR w rozmiarze 10CH/145cm.

Pytanie 55 Pakiet 30 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści torby na wymiociny z plastikowym uchwytem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 56 Pakiet 35 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 35, pozycji nr 3 do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie większej ilości ofert konkurencyjnych?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz i odpowiedziami na pytania.

Pytanie 57 Pakiet 2 poz. 1, 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tych pozycjach strzykawkę w opakowaniach a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 58 Pakiet 2 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji strzykawkę z igłą 0,4 x 13 ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 59 Pakiet 2 poz. 3-6, 11-14:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości strzykawkę i podanie ceny z opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 60 Pakiet 3 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaferowania produktów bez ftalanów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 61 Pakiet 3 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezpiecznego przyrząd do infuzji z systemem auto-stop, komora kroplowa o łącznej długości 7 cm (4,5 cm elastyczny fragment górny, 2,5 cm dolnej, sztywnej komory z wbudowanym pływakiem), system auto-stop zapobiegający zatorowi powietrza poniżej komory kroplowej, filtr 15um wbudowany w drenie od strony pacjenta (nie w komorze), dren 150cm. Sterylny, opakowanie papier/folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 62 Pakiet 3 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaferowania produktów bez ftalanów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 63 Pakiet 3 poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przyrządu do precyzyjnego podawania płynów i lipidów z filtrem odpowietrzającym w komorze kroplowej, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 64 Pakiet 4 poz. 1, 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worków do pobierania próbek w opakowaniach foliowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 65 Pakiet 5 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zgłębników żołądkowych z traumatyczną, lekko zaokrągloną zamkniętą końcówką i 4 otworami bocznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 66 Pakiet 10 poz. 1.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły do znieczuleń p/pajęczynówkowych o długości 103?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 67 Pakiet 10 poz. 1.3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły do znieczuleń p/pajęczynówkowych o długości 120?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 68 Pakiet 11 poz. 2, 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tych pozycji i utworzenie z nich odrębnego pakietu?
Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie oferty przez większą liczbę Wykonawców a Zamawiającemu wybór bardziej korzystnego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela pozycję 2 i 6 i tworzy Pakiet 11a.

Pytanie 69 Pakiet 11 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli bezpiecznej wyposażonej w automatyczny plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania, posiadającej 3 paski kontrastujące w RTG, z dodatkowym portem bocznym, z silikonową zastawką, zapobiegającą cofaniu się podawanych płynów

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 70 Pakiet 25 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do drenażu aktywno-pasywnego, składającego się z mieszka harmonijkowego pojemności 250ml, worek zbiorczy o pojemności 500ml oraz dren łączący zakończony drenem Redona ze 100% silikonu. Mieszek wytwarzający podciśnienie początkowe 120mbar z zastawką antyrefluksyjną i zaworem bezpieczeństwa typu „save” umożliwiający ponowne wytworzenie podciśnienia bez konieczności rozłączania zestawu. Sterylny, pakowany podwójnie ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 71 Pakiet 25 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zapasowego worka na wydzielinę o pojemności 500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 72 Pakiet 25 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ortopedycznego zestawu do odsysania z drenem o długości 250 cm, bez możliwości docięcia, z jedną wymienną końcówką, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 73 Pakiet 25 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do masywnego odsysania z drenem o długości 3 m i średnicy wew. CH 24, z końcówką ssącą o długości 155 mm (razem z rączką 280mm)?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 74 Pakiet 25 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaferowania „zestawu z wydajnością 7,2l/min przy ciśnieniu odsysania 400 mm Hg z kontrolą odsysania, podwójnie pakowany w opakowanie zewnętrzne folia papier i wewnętrzne opakowanie folia perforowana”

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 75 Pakiet 25 poz. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie końcówki do odsysania o długości końcówki ssącej 155 mm, łącznie z rączką 280 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 76 Pakiet 25 poz. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie końcówki do odsysania o długości końcówki ssącej 155 mm, łącznie z rączką 280 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 77 Pakiet 27 poz. 1-5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tych pozycjach drenów pakowanych w opakowanie filia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 78 Pakiet 27 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji drenów o długości 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 79 Pakiet 27 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji drenów o średnicy wen. 7,0?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 80 Pakiet 27 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji drenów o długości 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 81 Pakiet 27 poz. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji łączników o długości 6,5 cm?

Odpowiedź:

W Pakiecie 27 nie ma pozycji 6.

Pytanie 82 Pakiet 30 poz. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji drenów o długości 350 cm?

Odpowiedź:

W Pakiecie 30 nie ma drenów.

Pytanie 83 Pakiet 35 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji bezigłowego systemu infuzyjnego przeznaczonego do 140 aktywacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 84 Pakiet 27 poz. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji drenów o długości 350 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 85 Pakiet 30 poz. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji łączników o długości 6,5 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 86 Pakiet 4 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści woreczki w opakowaniu foliowym PE?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 87 Pakiet 4 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści woreczki w opakowaniu foliowym PE?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 88:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy drenów do 7 dni?

Odpowiedź:

Zgodnie z paragrafem 3 wzoru umowy.

Pytanie 89:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w wysokości 2% na 0,5% za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 90:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w wysokości 5% na 1% w przypadku nie dotrzymania terminu reklamacji, za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 91:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z wysokości 20% na 10% w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 92:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 3 ust. 2 umowy na „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar na podstawie zamówienia w ciągu 3 dni roboczych od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówień na „CITO” w ciągu 2 dni roboczych”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 93 Pakiet 3:

Czy zamawiający zgodzi się na składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie lub wydzielenie do osobnego pakietu poz. 7 – przyrząd do precyzyjnego podawania płynów? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnych ofert większej liczbie oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na składanie ofert osobno do każdej pozycji w pakiecie.

Pytanie 94 Pakiet 3:

Czy zamawiający dopuści do przetargu przyrząd do precyzyjnego podawania płynów o zakresie regulacji 5-250ml/godz. (dla płynów infuzyjnych) z osobno pakowanym filtrem 0,2mm?

Odpowiedź:

Zamawiający tworzy Pakiet 3a – pozycja 5, Pakiet 3b – pozycja 7.

Pytanie 95 Pakiet 35:

Czy w poz. 1 zamawiający dopuści do przetargu podwójne porty bezigłowe o długości ramienia z drenem równym 10cm (długość całkowita 23cm), o średnicach drenów 1mm x 2,5mm oraz 2,5mm x 4,1mm, z większą liczbą aktywacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 96 Pakiet 35:

Czy w poz. 2 zamawiający dopuści do przetargu potrójne porty bezigłowe o długości ramienia z drenem równym 10cm (długość całkowita 23cm), o średnicach drenów 1mm x 2,5mm oraz 2,5mm x 4,1mm, z większą liczbą aktywacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 97 Pakiet 35:

Czy zamawiający dopuści do przetargu bezigłowy system infuzyjny posiadający jedną zastawkę, charakteryzujący się tym, że refluks podczas odłączania strzykawki jest pomijalnie mały (0,004ml) co eliminuje konieczność stosowania drugiej zastawki (zaworu jednokierunkowego).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów w siwz i odpowiedziach na pytania.

Pytanie 98 Pakiet 10, dotyczy poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie IGLY do znieczuleń podpajeczynówkowych STANDARD 27G/88mm, 26G/88mm, 26G/120mm, 25G/88mm bez igły prowadzącej oraz 22G/88mm?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 99 Pakiet 10, dotyczy poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie IGLY do znieczuleń podpajeczynówkowych STANDARD 18-20G x 88 mm?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 100 Pakiet 10, dotyczy poz. 1,2:

Czy Zamawiający oczekuje aby igły do znieczuleń podpajeczynówkowych posiadały przezroczysty uchwyt ze zmieniającym barwę identyfikatorem w postaci krystalicznego pryzmatu potwierdzającego wprowadzenie igły do przestrzeni podpajeczynówkowej poprzez zmianę jego barwy oraz posiadały ergonomiczny uchwyt, który umożliwi łatwo wyczuwalne przejście igły przez oponę twardą i który zwiększa kontrolę nad igłą?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Pytanie 101 Pakiet 23, dotyczy poz. 1:

Czy Zamawiający oczekuje dren do płynów do pomp obj. wykonany z PCV bez DEHP, ostry kolec nakłuwający, łatwa penetracja, wygodne nakłucie podwieszonych pojemników, odpowietrznik zaopatrzone w filtr bakteryjny, zamknięcie Euro-Cap, ergonomiczny kształt komory kroplowej, idealnie przezroczysta, górna część komory idealnie dostosowana do założenia czujnika kropli, elastyczna dolna część o dużej pojemności, kropłomierz : 20 kropli 1ml +/-0,1 ml (woda dest.), zabezpieczenie przed cząsteczkami większymi niż 15um – filtr, zacisk rolkowy w kolorze pomarańczowym wyposażony w zabezpieczenie kolca po użyciu, silikonowy odcinek kompatybilny z pompami BBraun, długość całkowita 250cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Pytanie 102 Pakiet 23, dotyczy poz. 2:

Czy Zamawiający oczekuje dren do krwi do pomp obj. wykonany z PCV bez DEHP, ostry kolec nakłuwający, łatwa penetracja, wygodne nakłucie podwieszonych pojemników, odpowietrznik zaopatrzone w filtr 200µm, zamknięcie Euro-Cap, ergonomiczny kształt komory kroplowej, idealnie przezroczysta, górna część komory idealnie dostosowana do założenia czujnika kropli, komora wyposażona w filtr 20um, zacisk rolkowy w kolorze pomarańczowym wyposażony w zabezpieczenie kolca po użyciu, silikonowy odcinek kompatybilny z pompami BBraun, długość całkowita 250cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Pytanie 103 Pakiet 19:

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o średnicy 0,6mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 104 Pakiet 19:

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dostarczenie próbek wraz z ofertą przetargową i wyrazi zgodę na załączenie folderów potwierdzających parametry techniczne?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę tylko dla Pakietu 19.

Pytanie 105 Pakiet 32:

Ze względu na konieczność uruchomienia produkcji zestawów operacyjnych przez producenta Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu realizacji pierwszej dostawy do 4-6 tygodni od daty złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę tylko dla pierwszej dostawy.

Pytanie 106 Pakiet 1 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem ze specjalnym zakończeniem ściętym pod kątem 45 stopni zapobiegającym fragmentacji korka, rozmiar 18G, dł. 40mm, op. 100szt., obecnie używanych przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 107 Pakiet 1 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby igły posiadały barwne nasadki?

Odpowiedź:

Rozmiary kodowane kolorem.

Pytanie 108 Pakiet 1 poz. 3:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga barwnego kodowania opakowań umożliwiającego łatwe rozpoznanie poszczególnych rozmiarów igieł?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wymaga barwnego kodowania.

Pytanie 109 Pakiet 2 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie opakowań po 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 110 Pakiet 2 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie opakowań po 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 111 Pakiet 2 poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie strzykawk 2-częściowych 2ml, z czytelną skalą co 0,1ml, stożek luer, op. a'100szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 112 Pakiet 2 poz. 4:

Prosimy o dopuszczenie strzykawk 2-częściowych 5ml, z czytelną skalą co 0,2ml, stożek luer, op. a'100szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 113 Pakiet 2 poz. 5:

Prosimy o dopuszczenie strzykawk 2-częściowych 10ml, z czytelną skalą co 0,5ml, stożek luer, op. a'100szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 114 Pakiet 2 poz. 6:

Prosimy o dopuszczenie strzykawk 2-częściowych 20ml, z czytelną skalą co 1ml, stożek luer, op. a'80szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 115 Pakiet 2 poz. 7:

Prosimy o dopuszczenie strzykawk trzyczęściowych poj. 50(60)ml Luer Lock , z gumowym tłoczkiem uszczelniającym, jednostronną czytelną i trwałą skalą pomiarową, w opakowanie jednostkowych typu blister-pack?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 116 Pakiet 2 poz. 10:

Prosimy o dopuszczenie strzykawk bursztynowych trzyczęściowych poj. 50(60)ml Luer Lock , z gumowym tłoczkiem uszczelniającym, jednostronną czytelną i trwałą skalą pomiarową, w opakowanie jednostkowych typu blister-pack?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 117 Pakiet 2 poz. 14:

Prosimy o dopuszczenie strzykawk 3-częściowych 20ml, z czytelną skalą co 1ml, stożek luer-lock, op. a'120szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 118 Pakiet 6 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie filtrów oddechowych dla dorosłych bakteryjno-wirusowych elektrostatycznych o minimalnej skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej min. 99,999%, oporze przepływu do 2,2cm H₂O przy 60 l/min., sterylnych, o masie do 23g, z port kapno zabezpieczony koreczkiem zakręcanym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 119 Pakiet 6 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie filtrów oddechowych dla dorosłych o własnościach elektrostatycznych, o poziomie nawilżania min. 31 mg H₂O/l przy Vt 500ml, skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej min. 99,999%, masie 31g, oporze przepływu 1,8cm H₂O przy 60 l/min., posiadających hydrofobową membranę filtrującą, sterylnych, z portem kapno zabezpieczony koreczkiem zakręcanym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 120 Pakiet 6 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie filtrów oddechowych dla dorosłych o własnościach mechanicznych, o poziomie nawilżania 31,7 mg H₂O/l przy Vt 250ml, skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,9999%, masie 23g, oporze przepływu 2,3cm H₂O przy 30 l/min., posiadające medium filtracyjne hydrofobowe, sterylnych, z portem kapno zabezpieczony koreczkiem dokręcanym?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz i odpowiedziami.

Pytanie 121 Pakiet 6 poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie wymienników ciepła i wilgoci dla pacjentów ze spontaniczną czynnością oddechową, u których górne drogi oddechowe zostały ominięte przez rurkę intubacyjną lub tracheotomijną, wyposażonych w podwójny wkład papierowy położony po obu stronach centralnie umieszczonego portu do odsysania, z portem tlenowym umieszczonym w sposób zapewniający także nawilżenie dopływającego tlenu, o skuteczności nawilżania 29,2mg H₂O przy 15 VT 500ml, przestrzeni martwej 10 ml, z samouszczelniającym się portem do odsysania umożliwiającym wprowadzenie cewnika do odsysania bez konieczności otwierania i zamykania klapki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 122 Pakiet 6 poz. 5:

Prosimy o dopuszczenie worków oddechowych silikonowych, wielorazowych z kołnierzem 22F, pojemność 0,5; 1; 2; 3L?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 123 Pakiet 11 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie kaniul z informacją o braku zawartości PVC na opakowaniu zbiorczym, spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 124 Pakiet 11 poz. 2:

Prosimy o sprecyzowanie, czy kaniule dożylnie mają być wykonane z poliuretanu pokrytego warstwą silikonu, co pozwala na gładkie przejście przez tkanki?

Odpowiedź:

Towar musi być zgodny z ustawą o wyrobach medycznych.

Pytanie 125 Pakiet 11 poz. 2:

Prosimy o sprecyzowanie, czy materiał, z którego produkowane są kaniule, ma być przebadany klinicznie na zmniejszone ilości zakrzepowego zapalenia żył związane z materiałem do produkcji kaniul?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 126 Pakiet 13 poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie masek tlenowych dla dorosłych bez PVC z drenem w przekroju standartowym o dł. min. 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 127 Pakiet 13 poz. 4:

Prosimy o dopuszczenie masek tlenowych dla dorosłych bez PVC z drenem w przekroju standartowym o dł. min. 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 128 Pakiet 13 poz. 5:

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma na myśli nebulizator do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 129 Pakiet 13 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator, ma być skalowany co 1 ml? Jest to istotne dla określenia ilości nebulizowanego preparatu znajdującego się w nebulizatorze oraz po zakończeniu nebulizacji dla określenia ilości nebulizatu podanego do pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 130 Pakiet 13 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nebulizator, ma rozbijać cząstki nebulizatu do średnicy 2,7MMAD z potwierdzeniem producenta, co gwarantuje prawidłową depozycję leku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 131 Pakiet 20 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheostomijnej Biesalskiego z termowrażliwego PVC składającej się z rurki zewnętrznej z kołnierzem, dwóch wymiennych kodowanych kolorystycznie kaniul wewnętrznych, zastawki fonacyjnej umożliwiającej mówienie, nakładką przeciwkaszlową, zwężającej się stożkowato ku dołowi bez okienka, bez mankietu uszczelniającego, w rozmiarach: 4,0 / 5,0 / 6,0 / 7,0 / 8,0 / 9,0 / 10,0 / 11,0 / 12,0 / 13,0, pakowane pojedynczo (cały komplet), jałowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 132 Pakiet 20 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby rurki posiadały pierwotnie niezintegrowany łącznik ISO 15mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 133

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie adaptera mikrobiologicznie czystego, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 134 Pakiet 35 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie podwójnego, bezigłowego portu iniekcyjnego z przedłużaczami, do użytku na 7 dni, z przezroczystą obudową, przezierną silikonową membraną osadzoną na konektorze, do 100 aktywacji, bez elementów metalowych, o długości całkowitej 15 cm z przesuwными zaciskami na drenach, dostępnego w 2 średnicach: mikro oraz makro, opakowanie folia/papier, sterylnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 135 Pakiet 35 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie potrójnego, bezigłowego port iniekcyjny z przedłużaczami, do użytku na 7 dni, z przezroczystą obudową, przezierną silikonową membraną osadzoną na konektorze, do 100 aktywacji, bez elementów metalowych, o długości całkowitej 15 cm z przesuwными zaciskami na drenach, dostępnego w 2 średnicach: mikro i makro, opakowanie folia/papier, sterylnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 136 Pakiet 35 poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie bezigłowy systemu infuzyjnego w technologii podzielnej silikonowej membrany osadzonej na poliwęglanowym konektorze, do użytku na 7 dni, do 100 aktywacji, zapobiegającego cofaniu się leków/krwii po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej, odpornego na preparaty antyseptyczne, sterylnego, pakowanego pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 137 Pakiet 35 poz. 3:

Prosimy o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby zawór posiadał jednorodną materiałowo, gładką powierzchnię do dezynfekcji?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 138 Pakiet 35 poz. 3:

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy zawory bezigłowe mają być zgodne z zaleceniami CDC?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 139:

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 5 „1. za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 1 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru. 2. W przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 1 % wartości brutto zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru. 3. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 1 % wartości brutto nie wykonanej części umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie wykonanej części umowy”.

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 140

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w par. 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 141 Pakiet nr 2:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 , 2 strzykawki trzyczęściowe pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 142 Pakiet nr 2:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 , 4 , 5 , 6 strzykawkę z tłokiem w kolorze kontrastującym , czarna czytelna skala oraz nazwa producenta na korpusie strzykawki

- 2 ml rozszerzona do 3 ml , skala co 0,1 ml
- 5 ml rozszerzona do 6 ml skala co 0,2 ml
- 10 ml rozszerzona do 12 ml skala co 0,5 ml
- 20 ml rozszerzona do 24 ml skala co 1,0 ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 143 Pakiet 2:

Czy Zamawiający oczekuje poz. 7 strzykawkę 50 ml (60ml) transparentom do pomp infuzyjnych typu luer – lock , skalowanej co 1 ml z cyfrą tłoczącą co 10 ml .Posiadająca wcięcie na tłoku z czterech stron .oraz zaopatrzona w zabezpieczenie przeciwko wypadaniu tłoka z korpusu. Korpus wykonany z PP a tłoczysko z PE .

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 144 Pakiet 2:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 11, 12 ,13 ,14 strzykawkę trzyczęściową:

- 2 ml , skalowana co 0,1 ml
- 5 ml skalowana co 0,2 ml
- 10 ml skalowana co 0,5 ml
- 20 ml skalowana co 1,0 ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 145 Pakiet 13:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 maskę tlenową dla dorosłych wykonaną z wysokiej jakości przezroczystego i miękkiego tworzywa z drenem posiadający wtopione 4 podłużne paski wzmacniające które powodują , że dren nie załamuje się

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 146 Pakiet 13:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 maskę tlenową dla dzieci wykonaną z wysokiej jakości przezroczystego i miękkiego tworzywa z drenem posiadający wtopione 4 podłużne paski wzmacniające które powodują , że dren nie załamuje się

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 147 Pakiet 22:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 miskę nerkową z pulpy celulozowej o pojemności 700 ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 148 Pakiet 5:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 zgłębnik żołądkowy wykonany z medycznego PCV. Posiadający cztery otwory boczne naprzemianległe oraz otwór centralny atraumatycznie zakończony , o dł. 125 cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 149 Pakiet 5:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 8 kankę doodbytniczą z jednym otworem centralnym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 150 Pakiet 3 poz. 2:

Prosimy o wydzielenie z Pakietu 3 pozycji nr 2 – przyrząd do infuzji grawitacyjnych i utworzenie odrębnego pakietu produkcyjnego. Opisany przyrząd oferuje tylko jeden producent Braun i jest on niedostępny dla większości Wykonawców, co bardzo zawęża konkurencję w tym pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela pozycję i tworzy Pakiet 3c – pozycja 2.

Pytanie 151 Pakiet 3 poz. 7:

Czy Zamawiający w tej pozycji ma na myśli przyrząd do precyzyjnego podawania płynów i lipidów, z regulacją prędkości przepływu w zakresie 2ml/h – 350 ml/h (dla płynów infuzyjnych) z podwójną skalą w ml/h oraz literowa z komorą kroplową, filtrem odpowietrznika 0,2 µm w linii pacjenta?

Odpowiedź:

Tak, filtr odpowietrznika.

Pytanie 152 Pakiet 3 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do przetaczania krwi kompatybilny z pompą ASENA o długości 285 cm przy niezmiennych pozostałych parametrach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów. Wymaga dołączenia oświadczenia producenta o kompatybilności z pompą ASENA.

Pytanie 153 Pakiet 1 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną 0,6x30?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 154 Pakiet 2 poz. 1-2:

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w opakowaniu a 100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 155 wzór umowy:

Prosimy o wydłużenie czasu standardowej dostawy do 5 dni a dostawy na „cito” do 3 dni. Terminów określonych w umowie nie może spełnić żaden dostawca, który znajduje się w dalszej odległości od siedziby Zamawiającego, co oznacza, iż ewentualne kary Wykonawcy wliczą w cenę proponowanego asortymentu.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz i odpowiedzią na pytanie nr 92.

Pytanie 156 Pakiet 7:

Czy w Pakiecie 7 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenie w pozycji „pojemność 11000ml” pojemników o pojemności 10000 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 157 siwz:

Czy poprzez zapis w pkt. 1.1 SIWZ: „Zamawiający wymaga dostarczenia próbek do wszystkich pakietów po 1 sztuce z każdej pozycji (Zamawiający nie wymaga próbek dla każdego rozmiaru w danej pozycji” Zamawiający rozumie, iż Wykonawcy w pakiecie 7 spełnią ten warunek, jeśli do oferty dostarczą jeden pojemnik o wybranej przez siebie pojemności?

Odpowiedź:

Tak, jeden rozmiar dla danej pozycji.

Pytanie 158 zadanie 6:

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści wysokiej jakości wymiennik ciepła i wyposażony w podwójny wkład gąbkowy położony po obu stronach centralnie umieszczonego portu tlenowego, przez który możliwe jest uzyskanie nawet 60% koncentracji tlenu we wdychanym powietrzu. Wilgotność wyjściowa 26 mm H₂O przy 15 oddechach/minutę i TV 500ml. Przestrzeń martwa 19 ml. Spełniający wszystkie pozostałe opisy w 100% ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 159 zadanie 34:

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości maskę krtaniową bez uźebrowania w rozmiarach (1-5) i zakresach wagowych: <5kg; 5-10kg; 10-20kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70kg; 70 i więcej kg. Przy zachwianiu wszystkich innych wymaganych parametrów ?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 160 zadanie 34:

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości maskę krtaniową jednorazowego użytku z mankietem żelowym, z dodatkowym wbudowanym kanałem gastrycznym umożliwiającym wprowadzenie sondy do żołądka w rozmiarach 2-5 maski, w zbliżonych rozmiarach, o wyprofilowanej fizjologicznie krzywiźnie rurki oddechowej, z wbudowaną blokadą zgryzu, bez uchwytu pełniącego rolę wskaźnika, w rozmiarach (1-5) i zakresach wagowych: 2-5kg; 5-12kg; 10-25kg; 25-35kg; 30-60kg; 60-90kg; 90 i więcej kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 161 do siwz:

Prosimy Zamawiającego o dostosowania wymogów SIWZ i treści wzoru załącznika nr 4 do Ustawy Prawo Zamówień Publicznych w związku z wejściem w życie Ustawy z dn. 12 października 2012 o zmianie ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. 2012 poz. 1271)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 162 do siwz:

Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy).

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 163 do siwz:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 3 ust. 2 umowy na:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar na podstawie zamówienia w ciągu **3 dni roboczych** od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówień na „CITO” w ciągu **2 dni roboczych.**”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 164 do siwz:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 3 ust. 4 i 5? Zapisy te powodują, iż w przypadku braku dostępności jednego produktu nie można dostarczyć reszty zamówienia.

W rezultacie jest to zapis niekorzystny dla Zamawiającego jak i dla Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 165 do siwz:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.1) umowy na:

„ za późnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości **0,2% wartości niedostarczonego towaru** za każdy dzień zwłoki, (nie mniej niż **10 zł**)”

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 166 do siwz:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.2) umowy na:

„w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości **3% wynagrodzenia Wykonawcy za zareklamowany towar** (nie mniej niż **10 zł**).”

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 167 do siwz:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust. 5 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać żadnej czynności prawnej mającej na celu zbycie wierzytelności pieniężnych związanych z realizacją niniejszej umowy na rzecz osób trzecich bez uzyskania zgody podmiotu, o którym mowa w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), pod rygorem nieważności takiej czynności. 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”?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 168 pak 6 poz 1

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dorosłych bakteriowo wirusowy z portem kapno zabezpieczony zakręcanym koreczkiem spełniający pozostałe parametry SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 169 pak 6 poz 2

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem kapno zabezpieczony zakręcanym koreczkiem spełniający pozostałe parametry SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 170 pak 6 poz 3

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów spontanicznie oddychających, sterylny ,o wydajności nawilżania 28,5 mg H₂O/l przy Vt 500 ml, przestrzeni martwej 16 ml. Wadze 8,5g, z portem do podawania tlenu oraz możliwością odsysania z zamykanym koreczkiem ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 171 pak 6 poz 4,5

Czy Zamawiający wydzieli poz 4 i poz 5 do oddzielnego pakietu dając tym samym możliwość zaproponowania korzystnej cenowo oferty oraz wysokiej jakości produktów?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 172 pak 13 poz 3 i 4

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe dla dzieci i dorosłych wykonane z medycznego PCV spełniające pozostałe parametry SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 173 pak 28 poz 1

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankietem niskociśnieniowym oraz możliwością odsysania wydzieliny nad mankietu z transparentnym szyldem z zaznaczonym rozmiarem rurki w rozmiarach od 6 o 10 co 1 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 174 pak 28 poz 2

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem Lo Contoure zbrojone o grubości ścianki max 0,05mm potwierdzona badaniami z otworem Murphego z dwoma oznaczeniami głębokości nad mankietem na całym obwodzie rurki sterylne, pakowane pojedynczo rozm od 6,0 do 9,5 ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 175 pak 29 poz 1

Czy Zamawiający dopuści system zamknięty do wielokrotnego odsysania pacjentów w układzie zamkniętym, do rurek tracheostomijnych o potwierdzonej możliwości stosowania przez 72h , podziałka głębokości

wyskalowana w centymetrach, . Atraumatyczna końcówka cewnika z otworem głównym i 4 bocznymi otworami. Zawór ssący kodowany kolorystycznie, obrotowy o 90st z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, w rozmiarach 12,14,16 kodowanych kolorystycznie. Długości 36,5cm , sterylne ?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 176 pak 29 poz 2

Czy Zamawiający dopuści system zamknięty do wielokrotnego odsysania pacjentów w układzie zamkniętym, do rurek intubacyjnych o potwierdzonej możliwości stosowania przez 72h , podziałka głębokości wyskalowana w centymetrach, . Atraumatyczna końcówka cewnika z otworem głównym i 4 bocznymi otworami. Zawór ssący kodowany kolorystycznie, obrotowy o 90st z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, w rozmiarach 10,12,14,16 kodowanych kolorystycznie. Długości 58cm , sterylne ?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 177 pak 29 poz 1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby system zamknięty do odsysania pacjentów z poz 1 i 2 posiadał obrotową zastawkę umożliwiającą całkowitą separację cewnika od obwodu oddechowego, umożliwiając tym samym redukcję ryzyka przypadkowego wprowadzenia cewnika do dróg oddechowych pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Pytanie 178 pak 29 poz 3,4

Czy Zamawiający wydzielili z pakietu 29 pozycje 3 i 4 do oddzielnego pakietu co umożliwi nam złożenie konkurencyjnej cenowo oferty oraz zaproponowanie wysokiej jakości produktów firmy Mallinckrodt Dar ?

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 179 do wzoru umowy

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w § 3 zapisu o następującej treści: „Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów” Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla zdrowia i życia.

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 180 do wzoru umowy

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar na podstawie zamówienia w ciągu (max. 3 dni) od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówień na „CITO” w ciągu 48 godzin. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy magazynu dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 92.

Pytanie 181 do wzoru umowy

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały: „W razie braku zamówionego towaru lub 2 dni zwłoki Wykonawcy w realizacji przedmiotu umowy, Zamawiający ma prawo nabyć na koszt Wykonawcy u innego podmiotu, taką samą ilość towaru, po uprzednim bezskutecznym upływie wyznaczonego terminu do wykonania zobowiązania, W takim przypadku Wykonawca umowy zapłaci ewentualnie powstałą na niekorzyść Zamawiającego różnicę ceny nabycia na podstawie wystawionej przez Zamawiającego refaktury.”

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 182 do wzoru umowy

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały: „Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kar umownych w następujących wypadkach i w następujących wysokościach:

- 1) za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 1 % wartości towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.
- 2) w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 1 % wartości zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.”

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Ponadto Zamawiający umieszcza na stronie internetowej zmodyfikowany załącznik 1 i 2 – Pakiet nr 3, Pakiet nr 11.

Zamawiający przedłuża termin składania ofert jak następuje: *Nowy termin składania ofert upływa 25.04.2013r., nowy termin otwarcia ofert 25.04.2013r., godziny pozostają bez zmian.*

Z poważaniem

Zastępca Dyrektora
ds. Ekonomii i
Wejwódzkiego Szpitala Podkarpackiego
im. Jana Pawła II w Krosnie
mgr Piotr Czerwiński

Wz