



LAS-2290/2-PN/56-2015

Rybnik, dnia 28.04.2016 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE - MODYFIKACJA 2

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

dostawy wyrobów medycznych do przygotowania i infuzji leków, w tym cytostatyków
(zamówienie nr **LAS-2290-PN/56-2015**)
ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej
z dnia 30.03.2016 r., nr **2016/S 062-106670**

W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania LAS-2290-PN/56-2015 pakiet 11 pozycja 7 termin składania ofert 05.05.2016 produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostaw naczyń o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, niebieski mostek silikonowy, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?”

Odpowiedź 1: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku jego zaoferowania należy w formularzu cenowym w kolumnie „Nazwa handlowa / Wytwórca i numer katalogowy” nanieść adnotację: „zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr ...”.

Pytanie 2: „Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 2 szt. oznaczony kolorem czerwonym tętniczy, oraz niebieskim żylny zamknięte aseptycznie papier-folia w opakowaniu zbiorczym (karton) 36 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości czyli 612 zestawów (17 opakowań ?)”

Odpowiedź 2: Zakładając, że pytanie odnosi się do pozycji 7 w pakiecie nr 11 – zamawiający wskazał jako jednostkę miary „szt.” i nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza pakowania po 2 sztuki.

Pytanie 3: „Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z pakietu 11 i utworzy osobny pakiet dla tej pozycji?”

Odpowiedź 3: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Telefony:

Centrala: 032 42-91-000 Główny Księgowy: 032 42-91-299 Dział Zamówień Publicznych: 032 42-91-287

Sekretariat: 032 42-91-251 Dział Organizacyjny: 032 42-92-613 Dział Zaopatrzenia: 032 42-91-214

Fax: 032 42-28-272

Bank Pekao S.A. 58 1240 4272 1111 0000 4833 4765

Pytanie 4: „Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania LAS-2290-PN/56-2015 pakiet 11 pozycja 5 termin składania ofert 05.05.2016 produkt DualCap™ stosowany do bezigłowych zaworów, umożliwiający dezynfekcję pasywną, zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA), w pełni aseptyczny, usuwający drobnoustroje (CRBSI) o działaniu w pierwszych 30 sekundach od zastosowania do użycia przez 7 dni?”

Odpowiedź 4: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku jego zaoferowania należy w formularzu cenowym w kolumnie „Nazwa handlowa / Wytwórca i numer katalogowy” nanieść adnotację: „zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr ...”.

Pytanie 5: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 350 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 700 zestawy (2 opakowania)?”

Odpowiedź 5: Umowa niniejsza będzie realizowana sukcesywnie wg bieżących potrzeb zamawiającego określonych w składanych zamówieniach kolejnych partii towaru – sposób pakowania nie może ograniczać możliwości zamawiającego w tym zakresie.

Pytanie 6: „Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z pakietu 11 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?”

Odpowiedź 6: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 7: „Dotyczy pakietu nr 3 Poz. 1 i 2 proszę o dopuszczenie kaniul bez umieszczonego logo lub nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli. Z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym kaniuli. Pozostałe wymogi jak w SIWZ.”

Odpowiedź 7: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 8: „Dotyczy pakietu nr 6 Poz. 1- proszę o dopuszczenie przyrządu wykonanego z PCV. Pozostałe wymogi jak w SIWZ.”

Odpowiedź 8: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 9: „Dotyczy numeru katalogowego: W związku z tym, że nasi producenci nie stosują numerów katalogowych zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie numerów wewnętrznych naszej firmy. Numery wewnętrzne naszej firmy będą umieszczone na fakturze. Pozytywna odpowiedź pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.”

Odpowiedź 9: Zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia zamawiający przewiduje weryfikację spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez zamawiającego, tj. wymagań postawionych w formularzu cenowym (zawartych w tabeli) oraz wymogu posiadania przez oferowany asortyment dopuszczenia do obrotu i do używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, na podstawie – łącznie – treści formularza cenowego, w tym: informacji podanych przez wykonawcę w ostatniej kolumnie tego formularza (Nazwa handlowa / Wytwórca i nr katalogowy), załącznika nr 1.2 oraz 1.3. W związku z powyższym oczekuje, żeby numery katalogowe w dokumentach dołączonych do oferty w ramach załącznika nr 1.3 były spójne z numerami katalogowymi wskazanymi w formularzu cenowym i pozwoliły na jednoznaczną identyfikację zaoferowanego asortymentu. Przy zachowaniu tego warunku dopuszczalne jest posłużenie się katalogiem dostawcy.

Pytanie 10: „Pakiet nr 4: Czy Zamawiający wymaga, aby napisy na pojedynczych opakowaniach były w kolorze rozmiaru igły zgodnie z kodem kolorystycznym ISO?”

Odpowiedź 10: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 11: „Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie handlowe a'100 sztuk posiadało oznaczenie kolorystyczne rozmiaru igły zgodnie z kodem kolorystycznym ISO?”

Odpowiedź 11: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 12: „Czy Zamawiający wymaga, aby osłonka na igłę była w kolorze rozmiaru igły zgodnie z kodem kolorystycznym ISO, co ułatwia proces identyfikacji nawet po wyjęciu z opakowania jednostkowego?”

Odpowiedź 12: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytania od nr 13 do nr 17 dotyczą pakietu nr 17

Pytanie 13: „Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści port naczyniowy do długotrwałej chemioterapii w zestawie z akcesoriami wprowadzającymi: port żylny, jednokomorowy, kształt delty, wielkość podstawy portu 26.3mm, waga 5.2 gram, wysokość 11.7mm i 26.3mm , waga 11.8gram, wysokość 12.5mm (do wyboru przez zamawiającego), sterylny, 3 silikonowe uszy , 3wypustki ułatwiające palpacyjne znalezienie portu pod skórą pacjenta, brak otworów w obudowie portu, posiadające membranę umożliwiającą do 2000 wkłuć ,port umożliwiający wykonywanie badań TK i MR, z możliwością podawania kontrastu bo badań do 300psi.

Cewnik 6 FR i 8FR (do wyboru przez Zamawiającego), długość 750mm, 610mm, z oznakowaną na cewniku długością (oznakowanie co 1 cm, opis co 5 cm), poliuretanowy, z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem Luer, z drugiej strony o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu, cewnik 8Fr silikonowy długość 50cm, umożliwiający kontrolę przepływu podczas wlewu dożylnego, zmniejszenie cofania się krwi i powstawaniu zakrzepów dzięki opatentowanemu zaworowi trójdrożnemu,

- dwa łączniki do połączenia cewnika z komorą posiadające zabezpieczenie przeciw załamaniu
- dwie igły prosta, zakrzywiona ze szlifem tyżeczkowym G22x25mm
- podnośnik żylny
- igła Seldingera G18x70mm
- drut przewodnik J w podajniku 0,038"x70cm, 0,038"x 45cm
- osłonka rozrywalna z rozszerzaczem naczynia 6,5 FR i 8FR (w zależności od zamówionego portu)
- tunelizator o tępych zakończeniach
- strzykawka 12ml
- igła ze szlifem tyżeczkowym ze skrzydełkami oraz drenem i zaciskiem G20x25mm
- karta identyfikacyjna i instrukcja dla pacjenta w języku polskim
- poradnik dla pacjenta

Wszystkie elementy zestawu zapakowane w opakowanie jednostkowe posiadające cztery etykiety samoprzylepne umożliwiające identyfikację numeru katalogowego oraz numeru serii zestawu ?”

Odpowiedź 13: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 14: „Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści Igłę do portów iniekcyjnych kompatybilna z oferowanymi w poz. 1 portami, z ostrzem Hubera, sterylna, zagięta pod kątem 90 o lub prosta, w rozmiarach 19G,20G,22G o długości 13mm, 19mm, 25mm, 32mm i 38mm do wyboru przez Zamawiającego, połączenie LuerLock?”

Odpowiedź 14: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 15: „Pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści Igła do portów iniekcyjnych kompatybilna z oferowanymi w poz. 1 portami, z ostrzem Hubera, sterylna, nie zawierająca DEHP PCV zagięta pod kątem 90 o połączoną na trwale ze skrzydełkami do fiksowania w rozmiarach 19G,20G,22G o długości 19mm, 25mm, 32mm i 38mm do wyboru przez Zamawiającego, dren podłączeniowy wyposażony w zacisk; połączenie luer-lock?”

Odpowiedź 15: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 16: „Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści : Iglę bezpieczna z zastawką bezpieczeństwa do portu naczyniowego, Iglą bezpieczną z atraumatycznym szlifem łyżeczkowym pokrytą silikonem umożliwiającą atraumatyczne wkłucie i ograniczającą ból przy nakłuwaniu skóry pacjenta, długość drenu 200 mm, przystosowana do iniekcji pod wysokim ciśnieniem do 300 psi; wyposażona w łatwy w obsłudze mechanizm zapewniający minimalizację ryzyka zakłucia; mechanizm wskazujący wizualne zabezpieczenie igły. Niski profil i podkładka z twardego tworzywa Elastyczne i ergonomiczne skrzydełka. Możliwość stosowania do 7 dni. Rozmiary igły 20G, długości: 19mm, 25mm, 38mm do wyboru przez zamawiającego z portem bocznym i bez niego, zastawka dostępu bezigłowego - pojedyncza o ergonomicznym kształcie zapewniająca pewny uchwyt w palcach i chroniąca przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji, z przezroczystą obudową i dobrze widoczną drogą przepływu, pozbawiona części metalowych, pakowana pojedynczo , sterylna?”

Odpowiedź 16: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 17: „Czy Zamawiający zgodzi się na wyodrębnienie pozycji 1,2,3 i 4 i stworzenie z w/w pozycji osobnego pakietu, który pozwoli naszej firmie na zaoferowanie asortymentu najwyższej jakości w najlepszej cenie ?”

Odpowiedź 17: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 18: „- czy zamawiający w pakiecie 3 pozycji 1 dopuści Kaniule dożylna w rozmiarach 22G, 20G, 18G, 17G, 16G, 14G, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu lub podwójnie oczyszczonego teflonu, nazwa lub logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli, dwa paski RTG, filtr hydrofobowy lub zastawka antyzwrotna”

Odpowiedź 18: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 19: „- czy zamawiający w pakiecie 3 pozycji 2 dopuści Kaniule dożylna bezpieczna w rozmiarach 22G, 20G, 18G, 17G, 16G, 14G, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu lub podwójnie oczyszczonego teflonu, nazwa lub logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli, minimum cztery paski RTG, filtr hydrofobowy lub zastawka antyzwrotna, metalowy lub plastikowo-metalowy element zabezpieczający przed zakłuciem aktywowany po wyjęciu igły z cewnika.”

Odpowiedź 19: Zacytowany opis jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia w formularzu cenowym dla wskazanej pozycji.

Pytanie 20: „- czy zamawiający w pakiecie 17 dopuści Port wykonany w całości z tytanu (komora i obudowa portu wykonana z tytanu) wraz z kompletem akcesoriów do wprowadzenia:

- Port tytanowy
- 1 cewnik silikonowy
- 1 urządzenie do podnoszenia żył
- łącznik cieniujący w RTG do przymocowania cewnika
- igła prosta ze ścięciem Hubera
- Iglą Hubsite (22G x 20mm) ze ścięciem Hubera , przedłużką i zaciskiem
- Rozrywalny Desilet + strzykawka
- Iglą do tunelizacji 2183.xx
- strzykawka 10ml

Komora portu w kształcie okrągłym z wcięciami zapewniającymi pewny i stabilny chwyt.
Port standardowy - komora o objętości 0,47ml, podstawie 28mm, wysokość 11mm waga 10,5 g

Port niskoprofilowy - komora o objętości 0,27ml, podstawie 24mm, wysokości 10 mm, waga 8g, cewnik silikonowy z oznaczoną długością co 1 cm. Rozmiar cewnika: silikonowy 6,6Fr i 9,6Fr, długość 600mm. Port kompatybilny ze środowiskiem MRI;TK. Każdy zestaw zawiera pakiet edukacyjny dla pacjenta (karta identyfikacyjna, instrukcja użytkowania) w języku polskim.”

Odpowiedź 20: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 21: „- czy zamawiający wydzieli z pakietu 17 pozycję 5 ?

Uzasadnienie: dopuszczenie w/w sprzętu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej. Ponadto taki opis SIWZ wskazuje na jedną firmę, uniemożliwiając złożenie oferty innym firmom zarówno jakościowej jak również cenowej”

Odpowiedź 21: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytania od nr 22 do nr 23 dotyczą pakietu nr 2

Pytanie 22: „poz. 5-6 Czy Zamawiający wymaga strzykawkę luer –lock ?”

Odpowiedź 22: Zamawiający modyfikuje formularz cenowy dla pakietu nr 2. Zmodyfikowany formularz cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma – sporządzając ofertę należy się posłużyć zaktualizowanym formularzem cenowym.

Pytanie 23: „poz. 7 Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną jednorazowego użytku w rozmiarze 0,33 mm x 13 mm ?”

Odpowiedź 23: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu. Zmodyfikowany formularz cenowy, który stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma, uwzględnia pozytywną odpowiedź na niniejsze pytanie. Sporządzając ofertę należy się posłużyć zaktualizowanym formularzem cenowym.

Pytanie 24: „§5 punkt 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z >>w wysokości 0,2% wartości dostawy brutto objętej zamówieniem dla danego pakietu<< na >>w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia dla danego pakietu<<?”

Odpowiedź 24: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytania od nr 25 do nr 28 dotyczą SIWZ:

Pytanie 25: „Pakiet 2, poz 8: Czy nie wkradł się błąd i Zamawiający oczekuje zaoferowania igieł o śr. 1,1mm dł. 40mm i 1,2-1,25mm dł. 40mm ?”

Odpowiedź 25: Zmodyfikowany formularz cenowy, który stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma, uwzględnia odpowiedź na niniejsze pytanie. Sporządzając ofertę należy się posłużyć zaktualizowanym formularzem cenowym.

Pytanie 26: „Pakiet 3, poz 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej bezpiecznej, wykonanej z podwójnie oczyszczonego telefonu, posiadająca dwa szerokie wtopione paski kontrastujące w promieniach RTG, powierzchniowo odpowiadają 4-5 tradycyjnym paskom RTG, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?”

Odpowiedź 26: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 27: „Pakiet 5, poz 1: Czy Zamawiający oczekuje nakłuwacza o głębokości nakłucia 1,8 lub 2,4 mm (21G) ostrze w formie igły, którego obudowa jest zbliżona w kształcie do litery T , co umożliwia optymalne wykonanie nakłucia ?”

Odpowiedź 27: Zamawiający dopuszcza asortyment opisany w pytaniu, nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 28: „Pakiet 5, poz 1: Czy Zamawiający oczekuje nakłuwacza, który posiada specjalnie szlifowane ostrze z nierdzewnej stali ?”

Odpowiedź 28: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytania od nr 29 do nr 35 dotyczą pakietu nr 1

Pytanie 29: „Poz. 1,2,3,4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych ze skalą nominalną.”

Odpowiedź 29: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 30: „Poz.4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem z formularzu cenowym”

Odpowiedź 30: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ww. asortymentu, z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w tej pozycji (tj. ze zmianą liczby opakowań z 4000 na 5000) i naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 31: „Poz.5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.”

Odpowiedź 31: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ww. asortymentu, z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w tej pozycji (tj. ze zmianą liczby opakowań z 100 na 50) i naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 32: „Poz.6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 125 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.”

Odpowiedź 32: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ww. asortymentu, z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w tej pozycji (tj. ze zmianą liczby opakowań z 100 na 80) i naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 33: „Poz.7 Czy zamawiający dopuszcza strzykawkę z działką elementarną 0,2ml?”

Odpowiedź 33: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Należy także nanieść adnotację: „zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr ...”.

Pytanie 34: „Poz.8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.”

Odpowiedź 34: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ww. asortymentu, z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w tej pozycji (tj. ze zmianą liczby opakowań z 400 na 334) i naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 35: „Poz.5-10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z przezroczystym tłokiem.”

Odpowiedź 35: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytania od nr 36 do nr 39 dotyczą pakietu nr 2

Pytanie 36: „Poz.3,4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.”

Odpowiedź 36: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ww. asortymentu, z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w tej pozycji (tj. ze zmianą liczby opakowań w poz. 3 z 160 na 134, w poz. nr 4 z 40 na 34) i naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 37: „Poz.5,6 Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma na myśli strzykawki trzyczęściowe wpisane w oryginalną instrukcję obsługi pompy. Tylko wpisanie strzykawek do oryginalnej instrukcji obsługi zapewnia pełną ich kompatybilność z pompą oraz bezawaryjne podawanie leku.”

Pytanie 38: „Poz. 5,6 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie pompy jakiego producenta oraz ich typy Zamawiający posiada na wyposażeniu szpitala.”

Odpowiedź 37 i 38: Zamawiający informuje, iż na chwilę obecną jest w posiadaniu następujących pomp infuzyjnych:

- Ascor,
- Orchestra (Fresenius),
- Duet 20/50 (Kwapisz),
- Perfusor compact (B. Braun),

- Medima S/1 (Medima),
- SP 12S Pro (UAB Viltechmeda).

Tym samym Zamawiający wymaga, aby zaoferowane strzykawki mogły być zastosowane w ww. pompach.

Pytanie 39: „Poz.7 Czy zamawiający dopuszcza rozmiar igły 0,30mm x 13mm?”

Odpowiedź 39: Zmodyfikowany formularz cenowy, który stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma, uwzględnia odpowiedź na niniejsze pytanie. Sporządzając ofertę należy się posłużyć zaktualizowanym formularzem cenowym.

Pytanie 40: „Pakiet 3 Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z zabezpieczeniem przed przypadkowym zakłuciem uruchamianej automatycznie po wyciągnięciu igły w postaci plastikowej osłonki z systemem kapilarnym, z logo oraz nazwą producenta na każdym opakowaniu jednostkowym oraz nazwą własną bezpośrednio na wyrobie.”

Odpowiedź 40: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie.

Pytanie 41: „Pakiet 4 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,3mm x 13mm”

Odpowiedź 41: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu”.

Pytania od nr 42 do nr 59 dotyczą pakietu nr 8

Pytanie 42: „Poz.1 Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 1 z pakietu co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.”

Odpowiedź 42: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 43: „Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania i podawania leków cytotoksycznych, uniwersalnego, kompatybilnego z workami Viaflo, bez klipsa zabezpieczającego.”

Odpowiedź 43: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 44: „Poz.3. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby przyrząd miał w kolcu rynienkę do połowy jego długości, dzięki czemu można wybrać z fiolki więcej leku, więc są to wymierne oszczędności dla Zamawiającego oraz z samouszczelniającym się zaworem z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji, który zapewnia bezpieczeństwo dzięki możliwości zastosowania do 72 godz. lub także do 100 aktywacji?”

Odpowiedź 44: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 45: „Poz. 4. Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd miał w kolcu rynienkę do połowy jego długości, dzięki czemu można wybrać z fiolki więcej leku, więc są to wymierne oszczędności dla Zamawiającego oraz z samouszczelniającym się zaworem, który zapewnia bezpieczeństwo dzięki możliwości używania do 72 godz. lub do 100 aktywacji?”

Odpowiedź 45: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 46: „Poz. 5. Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd miał 240 cm długości, dzięki czemu będzie zwiększał komfort pracy z nim oraz posiadający system zapobiegający zapowietrzeniu przy wypełnianiu linii typu Wing Z?”

Odpowiedź 46: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 47: „Poz. 6 Prosimy o sprecyzowanie czy przyrząd ma być z odpowietrznikiem (zastosowanie przy butelkach, ale przy braku jego aktywacji także przy workach) czy bez odpowietrznika (zastosowanie przy workach).”

Odpowiedź 47: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 48: „Poz. 6. Czy zamawiający wymaga aby przyrząd był długości 215 cm w wersji z odpowietrznikiem a 210 cm w wersji bez odpowietrznika?”

Odpowiedź 48: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 49: „Poz. 7 Czy Zamawiający wymaga, aby łącznik miał zawór umożliwiający wielokrotną dezynfekcję, z membraną silikonową zewnętrznie osadzoną na konektorze, co bezpośrednio wpływa na zmniejszenie prawdopodobieństwa zakażeń?”

Odpowiedź 49: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 50: „Poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika dostępu dożylnego aktywowanego końcówką typu Luer, z przedłużeniem cewnika naczyniowego pojedynczym o długości 13 cm”

Odpowiedź 50: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Należy także nanieść adnotację: „zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr ...”.

Pytanie 51: „Poz. 8. Czy Zamawiający wymaga, aby łącznik miał zawór umożliwiający wielokrotną dezynfekcję, z membraną silikonową zewnętrznie osadzoną na konektorze, co bezpośrednio wpływa na zmniejszenie prawdopodobieństwa zakażeń?”

Odpowiedź 51: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 52: „Poz. 8. Czy Zamawiający dopuszcza łącznik o dł. 15 cm, spełniający pozostałe wymagania, a dodatkowo ma zawór umożliwiający wielokrotną dezynfekcję, z membraną silikonową zewnętrznie osadzoną na konektorze, co bezpośrednio wpływa na zmniejszenie prawdopodobieństwa zakażeń?”

Odpowiedź 52: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 53: „Poz. 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwóch łączników dostępu dożylnego aktywowanego końcówką typu Luer, z przedłużeniem cewnika naczyniowego typu Y o długości 23 cm”

Odpowiedź 53: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Należy także nanieść adnotację: „zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr ...”.

Pytanie 54: „Poz. 9. Czy Zamawiający wymaga, aby łącznik miał zawór umożliwiający wielokrotną dezynfekcję, z membraną silikonową zewnętrznie osadzoną na konektorze, co bezpośrednio wpływa na zmniejszenie prawdopodobieństwa zakażeń?”

Odpowiedź 54: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 55: „Poz. 9. Czy Zamawiający dopuszcza łącznik o dł. 15 cm, spełniający pozostałe wymagania, a dodatkowo ma zawór umożliwiający wielokrotną dezynfekcję, z membraną silikonową

zewnątrznie osadzoną na konektorze, co bezpośrednio wpływa na zmniejszenie prawdopodobieństwa zakażeń?”

Odpowiedź 55: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 56: „Poz. 9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie trzech łączników dostępu dożylnego aktywowanego końcówką typu Luer, z przedłużeniem cewnika naczyniowego typu Y o długości 11,5cm”

Odpowiedź 56: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Należy także nanieść adnotację: „zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr ...”.

Pytanie 57: „Poz. 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika dostępu dożylnego aktywowanego końcówką typu Luer bez powłoki ochronnej, z zestawem do przedłużenia cewnika o długości 13 cm”

Odpowiedź 57: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 58: „Poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwóch łączników dostępu dożylnego aktywowanego końcówką typu Luer bez powłoki ochronnej, z przedłużeniem cewnika naczyniowego typu Y o długości 23 cm”

Odpowiedź 58: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 59: „Poz. 13 Czy Zamawiający dopuszcza przyrząd bez filtra 15 um spełniający pozostałe wymogi?”

Odpowiedź 59: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytania od nr 60 do nr 62 dotyczą pakietu nr 13

Pytanie 60: „Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji nr 3 z pakietu nr 13 co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty”

Odpowiedź 60: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 61: „Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji nr 4 z pakietu nr 13 co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty”

Odpowiedź 61: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 62: „Poz. 5. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji nr 3 z pakietu nr 13 co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty”

Odpowiedź 62: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 63: „Poz. 18 Poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o budowie umożliwiającej potencjalne skażenie roztworu soli fizjologicznej wewnątrz strzykawki.”

Odpowiedź 63: Zamawiający uznając, że pytanie dotyczy pakietu nr 18, pozycji 1-3 informuje, iż wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia, czyli strzykawki trzyczęściowej Luer Lock sterylnej, zabezpieczonej korkiem, z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9% odpowiednio 3ml, 5ml lub 10 ml, do przepłukiwania kaniul dożylnych i cewników – prawidłowo spełniające opisane funkcje.

Pytania od nr 64 do nr 69 dotyczą pakietu nr 1

Pytanie 64: „Poz. 11,12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu i umieszczenie ich w pakiecie nr 18, w którym umieszczone są właśnie strzykawki z roztworem NaCl?”

Odpowiedź 64: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 65: „Poz. 11,12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek z roztworem NaCl bez gąbki nasączonej alkoholem?”

Odpowiedź 65: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 66: „Poz. 15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł w rozmiarze 1,2x40?”

Odpowiedź 66: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Należy także nanieść adnotację: „zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr ...”.

Pytanie 67: „Poz. 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł bez metalowego zatrzasku (słyszalny klik po zamontowaniu na strzykawkę) ? Obecny opis wskazuje tylko i wyłącznie na produkt firmy Becton Dickinson. Opis ten znacznie ogranicza uczciwą konkurencję i jest niezgodny z ustawą Pzp. Art. 7.1. >>Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.<< W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o merytoryczne uzasadnienie wprowadzenia w/w wymogów. Przypominamy, iż w przypadku zwykłych igieł iniekcyjnych, których użytkowanie jest znacznie bardziej niebezpieczne Zamawiający nie postawił takich wymogów.”

Odpowiedź 67: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” wykreślić słowa: „metalowy zatrzask (słyszalny klik po zamontowaniu na strzykawkę) wewnątrz nasadki igły”.

Pytanie 68: „Poz. 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul z dwoma paskami RTG?”

Odpowiedź 68: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 69: „Poz. 20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul ze standardowym uchwytem do wprowadzania pozostającym na miejscu po wykonanej procedurze? Obecny opis wskazuje tylko i wyłącznie na produkt firmy Becton Dickinson. Opis ten znacznie ogranicza uczciwą konkurencję i jest niezgodny z ustawą Pzp. Art. 7.1. >>Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.<< W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o merytoryczne uzasadnienie wprowadzenia w/w wymogów. Przypominamy, iż w przypadku zwykłych igieł iniekcyjnych, których użytkowanie jest znacznie bardziej niebezpieczne Zamawiający nie postawił takich wymogów”

Odpowiedź 69: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 70: „Dotyczy pakietu nr 2, poz. 7, 8 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł od jednego producenta?”

Odpowiedź 70: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytania od nr 71 do nr 74 dotyczą pakietu nr 6

Pytanie 71: „Poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga aby bezpośrednio na przyrządzie znajdowała się nazwa producenta w celu łatwej identyfikacji po użyciu?”

Odpowiedź 71: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 72: „Poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga aby oferowane przyrządy posiadały wewnątrz opakowania opaskę lub gumkę stabilizującą dren?”

Odpowiedź 72: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 73: „Poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z komora kroplowa bez PVC?”

Odpowiedź 73: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wymaga zaoferowania przyrządów z komorą kroplową wolną od PCV.

Pytanie 74: „Poz. 2 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z workiem światłoczułym pakowanym razem w komplecie? Takie rozwiązanie pozwoli w pełni osłonić podawany lek przed światłem.”

Odpowiedź 74: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytania od nr 75 do nr 79 dotyczą SIWZ

Pytanie 75: „Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?”

Odpowiedź 75: Zgodnie z § 1 pkt 8 umowy przedmiot dostawy Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do pomieszczeń magazynowych SPZOZ WSS Nr 3 w Rybniku przy ul. Energetyków 46, wskazanych przez Zamawiającego (tj. wraz z rozładunkiem) z zachowaniem standardów narzuconych przez producenta. Zamawiający nie zmienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie opisanym w pytaniu – nie wprowadza w tym zakresie dodatkowych wymagań.

Pytanie 76: „Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.”

Pytanie 77: „W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu >>izoterma<< ?”

Pytanie 78: „Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu >>izoterma<< do realizacji zamówienia?”

Pytanie 79: „Czy Zamawiający dopuszcza dostawy towaru za pośrednictwem firmy kurierskie w systemie burta-burta, czyli wyładowanie towaru z auta bez wniesienia we wskazane miejsce ?”

Odpowiedź 76-79: Zgodnie z § 2 pkt 5 wszelkie koszty transportu przedmiotu dostawy do momentu wydania zamawiającemu obciążają wykonawcę, a ponadto zgodnie z § 1 pkt 8 wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy do pomieszczeń magazynowych SPZOZ WSS Nr 3 w Rybniku przy ul. Energetyków 46, wskazanych przez Zamawiającego (tj. wraz z rozładunkiem) z zachowaniem standardów narzuconych przez producenta – stąd

wykonawca może wywiązać się z ww. obowiązków we własnym zakresie lub może w tym zakresie powierzyć wykonanie zamówienia podwykonawcy (co należy wskazać w formularzu oferty w punkcie 11), za którego prace (zgodnie z § 6 wzoru umowy) ponosi wobec zamawiającego pełną odpowiedzialność. Zamawiający nie zmienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie opisanym w pytaniu – nie wprowadza w tym zakresie dodatkowych wymagań.

Dotyczy wzoru umowy na pakiety: 1-11 oraz 13-18

Pytanie 80: „Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust 1:

*Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w przypadku niedotrzymania terminu dostawy, tj. niedostarczenia towaru w terminie i na warunkach określonych w § 2 ust. 1 lub w przypadku niedotrzymania terminów określonych w § 3 w wysokości 0,2 % wartości dostawy brutto objętej zamówieniem dla danego pakietu za każdy dzień opóźnienia i za każde naruszenie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.**”*

Odpowiedź 80: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytania nr 81 do 83 dotyczą wzoru umowy na pakiet 12

Pytanie 81: „Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów

§ 5 ust 1:

*Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w przypadku niedotrzymania terminu dostawy, tj. niedostarczenia towaru w terminie i na warunkach określonych w § 2 ust. 1 lub w przypadku niedotrzymania terminów określonych w § 3 w wysokości 0,2 % wartości dostawy brutto objętej zamówieniem za każdy dzień opóźnienia i za każde naruszenie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.**”*

Odpowiedź 81: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 82: „§ 10 ust 2:

Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia urządzenia, o którym mowa w § 9 ust. 1 w wysokości 500 zł za każdy dzień opóźnienia.”

Odpowiedź 82: Wykonawca nie wskazał, co jest przedmiotem zapytania, zacytował jedynie postanowienie ust. 2 w § 10 zgodnie z wzorem umowy w zakresie pakietu nr 12 dołączonym do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 83: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. par. 10)”

Odpowiedź 83: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie ww. załącznika do umowy.

UMOWA UDOSTĘPNIENIA

Zawarta w dniur. pomiędzy:

.....
.....

reprezentowanym przez:

1.

zwanym w dalszej części umowy Klientem

a

.....

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwanym w dalszej części Spółką

§ 1. Przedmiot umowy

Spółka zobowiązuje się oddać Klientowi do używania
(zgodnie z załącznikiem).

§ 2. Klauzula własności

..... pozostaje przez cały czas trwania umowy własnością Spółki..... Klient nie może ich oddać do bezpłatnego używania, w podnajem albo wydzierżawić.

Klient nie jest także uprawniony do ustanawiania na udostępnionym żadnych innych praw na rzecz osób trzecich oraz do przenoszenia praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie.

§3. Używanie przedmiotu umowy

1. Klient jest zobowiązany używać zgodnie z ich przeznaczeniem i dostarczonymi przez Spółkę instrukcjami obsługi.
2. Klient nie będzie dokonywał żadnych napraw, zmian ani trwale demontował jakichkolwiek części przedmiotu umowy oraz powiadomi niezwłocznie Spółkę o każdym jego uszkodzeniu. Instrukcje obsługi stanowią integralną część umowy. Spółka nie ponosi odpowiedzialności za szkody poniesione przez Klienta lub osoby trzecie, spowodowane użytkowaniemniezgodnie z instrukcjami obsługi.
3. Spółka ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania przez Klienta. Klient zapewni Spółce dostęp do w celu przeprowadzenia jego inwentaryzacji. W przypadku naruszenia przez Klienta warunków o których mowa w § 2 i § 3 ust 1 umowy, Spółka ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.
4. Klient ponosi odpowiedzialność za działania własne lub osób trzecich powodujące nieprawidłowe używanie lub uszkodzenie, zniszczenie, utratę przedmiotu umowy. W takim przypadku Spółka ma prawo żądać od Klienta zapłaty kwoty, w wysokości wyliczonej przez Spółkę odpowiednio do wartości przedmiotu umowy.
5. Zmiana miejsca użytkowania przedmiotu umowy jest możliwa za zgodą Spółki na piśmie.

§ 4. Realizacja przedmiotu umowy

Spółka udostępni Klientowi na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez osoby reprezentujące Klienta.

§ 5. Serwis

Spółka zobowiązuje się do bezpłatnych napraw udostępnianego
wynikających z ich normalnego używania. Koszty napraw Urządzeń wynikające z używania
niezgodnie z instrukcją obsługi ponosi Klient.

§ 6. Zawiadomienia

1. Zawiadomienia dotyczące umowy dokonywane będą w formie pisemnej i doręczane drogą pocztową – listem poleconym.
2. Klient zobowiązuje się do niezwłocznego zawiadomienia Spółki o zmianach swojej firmy (nazwy), siedziby, adresu dla doręczeń faktur oraz korespondencji. Brak zawiadomienia o tych zmianach powoduje, że doręczenia na adres wskazany w umowie będą uznawane za skuteczne.
3. W przypadku wystąpienia po stronie Klienta zmian strukturalnych, własnościowych, formy prawnej, przekształceń, itp. zobowiązany jest on bez zbędnej zwłoki poinformować o tym Spółkę w formie oświadczenia. Klient lub osoba trzecia wstępująca w wyniku powyższych zmian w prawa i obowiązki wynikające z umowy, zobowiązane są potwierdzić Spółce saldo użytkowanych przez niego narzędzi.

§ 7. Zakończenie umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres od do r.
2. W przypadku naruszenia istotnych warunków umowy, strony mogą rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.
3. W razie rozwiązania umowy Klient jest zobowiązany do natychmiastowego zwrotu Spółce tj., na pierwsze wezwanie, udostępnionego w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania.
4. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.

§ 8. Postanowienia końcowe

1. Wszystkie spory mogące wynikać z niniejszej umowy bądź w związku z nią rozstrzygać będzie Sąd zgodnie z Regulaminem tego Sądu.
2. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy kodeksu cywilnego.
3. Umowa wchodzi w życie z dniem dostarczenia przedmiotu umowy Klientowi.
4. Umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po 1 dla każdej ze stron.

KLIENT

SPÓŁKA

Pytanie 84: „*Pakiet nr 2, pozycja 7* Czy Zamawiający dopuści igłę 0,3x13mm w miejsce igły 0,29-0,30mm dł. 12mm?”

Odpowiedź 84: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu. Zmodyfikowany formularz cenowy, który stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma, uwzględnia pozytywną odpowiedź na niniejsze pytanie. Sporządzając ofertę należy się posłużyć zaktualizowanym formularzem cenowym.

Pytanie 85: „***Pakiet nr 6, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z PCV, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?*”

Odpowiedź 85: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 86: „***Pakiet nr 6, pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania krwi i preparatów krwi z komorą kroplową wykonaną z PCV, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?*”

Odpowiedź 86: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 87: „***Pakiet nr 3, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniulę dożylną posiadającą dwa paski RTG, z logo i nazwą producenta bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?*”

Odpowiedź 87: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 88: „***Pakiet nr 3, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniulę bezpieczną posiadającą dwa paski RTG ?*”

Odpowiedź 88: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytania od nr 89 do nr 94 dotyczą pakietu nr 1

Pytanie 89: „***poz.1-4** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie korzystnej ceny na wydzielony asortyment.*”

Odpowiedź 89: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 90: „***poz.4** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji strzykawek pakowanych po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym.*”

Odpowiedź 90: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 30.

Pytanie 91: „***poz. 9-10** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie korzystnej ceny na wydzielony asortyment.*”

Odpowiedź 91: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 92: „***poz. 15** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie korzystnej ceny na wydzielony asortyment.*”

Odpowiedź 92: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 93: „***poz. 18,20,21,22** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie korzystnej ceny na wydzielony asortyment*”

Odpowiedź 93: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 94: „***Poz. 20** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kaniuli do wkłuć obwodowych bez portu iniekcyjnego ze zdejmowanym uchwytem z drobnym elementem 1 mm elementem wystający. zaproponowany przez Państwa opis jednoznacznie wskazuje tylko jednego producenta tej kaniuli, co uniemożliwia złożenie ofert innym wykonawcom.*”

Odpowiedź 94: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytania od nr 95 do nr 96 dotyczą pakietu nr 2

Pytanie 95: „***Poz. 5,6** Czy Zamawiający będzie wymagał w/w pozycji strzykawek z podwójną skalą pomiarową.*”

Odpowiedź 95: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 96: „*Poz. 8 Prosimy o doprecyzowanie czy w/w pozycji Zamawiający oczekuje igły infekcyjnej j.u. w rozmiarze 1,2 x 40 mm i 1,2 x 25 mm.*”

Odpowiedź 96: Zamawiający modyfikuje formularz cenowy dla pakietu nr 2. Zmodyfikowany formularz cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma – sporządzając ofertę należy się posłużyć zaktualizowanym formularzem cenowym.

Pytania od nr 97 do nr 98 dotyczą pakietu nr 3

Pytanie 97: „*Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kaniuli bez nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na kaniuli, taki zapis ogranicza konkretność ofert i wskazuje tylko na jednego producenta.*”

Odpowiedź 97: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 98: „*Poz. 3 Czy Zamawiający wymaga w/w pozycji koreczka z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Zwiększa to aseptykę pracy personelu medycznego.*”

Odpowiedź 98: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytania od nr 99 do nr 104 dotyczą pakietu nr 6

Pytanie 99: „*Poz. 5-7 Prosimy o dopuszczenie w/w pozycjach przedłużaczy o długości tylko 150 cm, proponowany przez Zamawiającego zapis wskazuje tylko na jednego producenta co nie daje możliwości złożenia oferty pozostałym wykonawcom w tym pakiecie. Państwa zgoda pozwoli na złożenie oferty większej liczbie wykonawców, a Państwu na pozyskanie korzystnych ofert jakościowych i cenowych na dany Pakiet.*”

Odpowiedź 99: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 100: „*Poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga logo producenta na zaciskaczu rolkowym, pozwoli to na lepszą identyfikację asortymentu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.*”

Odpowiedź 100: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 101: „*Poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, co znacznie zwiększa możliwość zachowania środków bezpieczeństwa, zasad aseptyki podczas użytkowania przyrządu.*”

Odpowiedź 101: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 102: „*Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu typu folia? Jest ono bowiem szczelniejsze, lepiej chroniące niż folia-papier. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?*”

Odpowiedź 102: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Należy także nanieść adnotację: „zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr ...”.

Pytanie 103: „*Poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga przyrządów wolnych od ftalanów i oznaczenia na opakowaniu jednostkowym napisu słownie nie zawiera ftalanów?*”

Odpowiedź 103: Zamawiający nie stawia wymagań co do sposobu oznaczenia dotyczącego braku zawartości ftalanów.

Pytanie 104: „*Poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały podaną długość drenu na opakowaniu jednostkowym 150 cm?*”

Odpowiedź 104: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 105: „*Dotyczy Pakietu nr 17 Prosimy Zamawiającego o informację, dlaczego nie dopuszcza produktów równoważnych, mimo iż główne kryterium postępowania stanowi CENA (95%)? Dopuszczenie produktów równoważnych **nie ma wpływu na długotrwałą chemioterapię i nie zmienia przeznaczenia przedmiotu zamówienia.***”

Uzasadnienie: Według naszej najlepszej wiedzy istnieją co najmniej 3 firmy w Polsce, które są w stanie zaoferować produkty o podobnych cechach. Specyfikacja techniczna zamówienia dotycząca Pakietu nr 17 może świadczyć o uchybieniu Zamawiającego poprzez przyzmat art. 29 ust. 2 Pzp. Tak dokładny i szczegółowy opis z góry wyklucza innych wykonawców uniemożliwia Zamawiającemu stworzenie warunków wyboru najkorzystniejszej oferty cenowej oraz utrudnia uczciwą konkurencję. Dopuszczenie portu innego niż opis przygotowany pod konkretnego wykonawcę umożliwi Zamawiającemu stworzenie warunków konkurencyjności Cenowej.”

Odpowiedź 105: Zgodnie z art. 29 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Dodatkowo w specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający wskazał:

„Zamawiający opisując przedmiot zamówienia określił szczegółowo asortyment zgodnie z potrzebami szpitala, dopuszcza jednak także oferty równoważne, przez które rozumie się asortyment o identycznym przeznaczeniu jak opisany w załączniku nr 1.1 i o parametrach - jeśli je doprecyzowano - nie gorszych z punktu widzenia użytkownika.”

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie – aktualny pozostaje termin przedłużony pismem: wyjaśnienie – modyfikacja 1 z dnia 26.04.2016 r. tj. przedłużony (z przyczyn technicznych – przerwie w dostępności strony internetowej szpitala) **do dnia 09.05.2016 r. do godziny 10.00** (w tym termin wnoszenia wadium) oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.

Załączniki:

1. Formularz cenowy dla pakietu nr 2 – aktualna wersja.

Egz.:

1. adresat.
2. aa.