

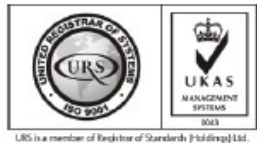


Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu[®]

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 11 maja 2015r.



AG.ZP.3320.26.04771.15

Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po
ISO 9001 : 2008

dotyczy: wyjaśnień treści SIWZ.

Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po
ISO 14001 : 2004

Certyfikat nr 51705/X/0001/JA/Po
PN-N 18001 : 2004

Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po
OHSAS 18001 : 2007

Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po
ISO 27001 : 2005

Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po
ISO 22000 : 2005

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust.1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm. informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku. Poniżej podajemy ich treść i wyjaśnienia:

Pytanie 1 dot. zadania nr 21 poz. 1, 2:

Mając na uwadze przeznaczenie mankietów dla noworodków – Czy Zamawiający ma na myśli mankiety wykonane z delikatnego dla skóry i pozbawionego ostrych krawędzi materiału z barwnym kodowaniem symbolami zwierząt rozmiarów ?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia - Zamawiający nie ma na myśli barwnego kodowania rozmiarów symbolami zwierząt. Mankiety powinny być pozbawione ostrych krawędzi.

Pytanie 2 dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę pierwszego zdania § 2 ust. 5 na następujący: „Sprzedający zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy, z wyjątkiem sytuacji, kiedy opóźnienie w zapłacie przekroczy 30 dni” ?

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 3 dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 3 ust. 2 na następujący: „Wymienione ceny brutto nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy, z wyjątkiem ustawowej zmiany stawki VAT. W takim przypadku zmianie ulega jedynie cena brutto, a netto pozostanie bez zmian” ?

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 4 dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 5 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej

tel. Centrala
84 6773333

tel. Sekretariat
84 6773300

Fax
84 6386669

www.szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

PEKAO S.A. I Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011r. (Dz.U. nr 112, poz.654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują jako nieistniejące.”

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 5 dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 9 ust. 3 tiret 3 na następujący: „ W przypadku zmiany stawki podatku VAT pod warunkiem, że nie będzie ona powodowała podwyższenia ceny jednostkowej netto” ?

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 6 dot. zadania 54 – Oryginalne zestawy do wstrzykiwacza Stellant CT D i zadanie 55 - Zestawy do strzykawki Bayer Healthcare Stellant CT D:

W związku z ogłoszonym przez Państwa postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, w szczególności w zakresie Zadania nr 54 i 55, uprzejmie informujemy, że opis przedmiotu zamówienia we wskazanych zadaniach obejmuje ten sam asortyment. W związku z powyższym faktem prosimy o stworzenie jednego zadania obejmującego wkłady do wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant (w sumie 2 000 zestawów).

Prosimy również o dopuszczenie produktów zamiennych, w pełni kompatybilnych z w/w wstrzykiwaczem, co pozwoli na złożenie oferty większej ilości Wykonawców, a tym samym będzie korzystniejsze dla Szpitala oraz o wprowadzenie do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia zapisu, że zamawiający dopuszcza do zaoferowania sprzęt równoważny, w pełni kompatybilny z posiadanym wstrzykiwaczem kontrastu. Kompatybilność ta może zostać potwierdzona poprzez oświadczenie producenta oferowanego asortymentu lub też poprzez złożenie podpisu pod oświadczeniem o takiej treści przez samego Wykonawcę.

Prosimy także o modyfikację formularza cenowego w zakresie wytrzymałości ciśnieniowej z 400 PSI na min. 325 PSI, gdyż z naszej najlepszej wiedzy wynika, że takie ciśnienie jest wystarczające do prawidłowo przeprowadzonego badania z użyciem kontrastu, a zapis „400 PSI” wskazuje na jednego dostawcę materiałów eksploatacyjnych do wstrzykiwaczy kontrastu produkcji MEDRAD (obecnie: Bayer), a tym samym wyklucza z postępowania inne firmy i produktu innych producentów.

Jednocześnie wnosimy o dopuszczenie zestawów składających się z osobno pakowanych kompletów:

A:

- wkład o pojemności 200 ml
- złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm z trójnikiem i zaworkiem antyzwrotnym
- ostrze typu Spike
- złącze szybkiego napełniania

B:

- wkład o pojemności 200 ml
- ostrze typu Spike
- złącze szybkiego napełniania

Przedstawiony skład zestawu jest w pełni kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrast i różni się od opisanego w formularzu asortymentowo – cenowym jedynie sposobem konfekcjonowania.

Wyjaśnienie:

Zamawiający zamieszczonym na swojej stronie internetowej pismem znak AG.ZP.3320.26.04108.15 z dnia 23 kwietnia 2015r. na str. 3 w pkt. 1, 2, 3 dokonał zmian treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia – są one wiążące.

Niniejszym pismem, na mocy art. 38 ust. 4 ustawy prawo zamówień publicznych, zamawiający wprowadza kolejne zmiany treści SIWZ. I tak:

1. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w zadaniu nr 54 produktów równoważnych (generycznych) kompatybilnych z posiadanym przez zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu Stellant CT D firmy Bayer Healthcare. Kompatybilność oferowanych równoważnych zestawów z w/w wstrzykiwaczem należy potwierdzić załączając do oferty stosowne oświadczenie ich producenta.

Jako zestawy równoważne (generyczne) do wstrzykiwacza Stellant CT D zamawiający uzna zestawy zawierające min.: 2 x wkład o pojemności 200 ml; 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. min. 150 cm, 375 PSI; złącze szybkiego napełniania typu J.

Sposób konfekcjonowania oferowanych w zadaniu 54 zestawów nie został określony w opisie przedmiotu zamówienia - nieistotny dla zamawiającego. Powyższa zmiana powoduje, iż tracą moc wiążącą wyjaśnienia do pytania 10 i ostatnie zdanie wyjaśnień do pytania 17 udzielonych przez zamawiającego pismem znak AG.ZP.3320.26.04108.15 (str. 3 i 6) z dnia 23 kwietnia 2015r. zamieszczonym na stronie internetowej Szpitala.

2. Do zestawienia dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają określonym przez Zamawiającego wymaganiom oraz informacji i oświadczeń, które musi zawierać oferta (str. 9 – 10 SIWZ) wprowadza się punkt 7 o treści: „7. Oświadczenie producenta potwierdzające kompatybilność oferowanych w zadaniu nr 54 zestawów równoważnych (generycznych) z wstrzykiwaczem Stellant CT D firmy Bayer Healthcare”. Treść zdania zawartego pod zestawieniem dokumentów otrzymuje brzmienie: „Zamawiający informuje, że niezłożenie dokumentów, oświadczeń, informacji określonych w pkt. 1 – 7 spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku dokumentów wskazanych w pkt. 3, 4, 5 i 7 zamawiający uprzednio zastosuje art. 26 ust. 3 i 4 ustawy Pzp.”

3. W § 6 wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia dodaje się ust. 5 o brzmieniu: „5. Wykonawca będzie odpowiadał w pełnej wysokości za szkodę (także na osobie) związaną z awarią urządzenia spowodowaną przez zainstalowany zaoferowany produkt równoważny (generyczny), w tym za koszty naprawy urządzenia przez autoryzowany serwis, koszty ewentualnych ekspertyz/ opinii w tym zakresie – dotyczy zadania nr 54.

Pytanie 7 dot. zadania 31:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 31 poz.3 cewnika angiograficznego o dostępnych długościach 65, 90, 110 cm: pozostałe parametry bez

zmian ?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 8 dot. zadania 34:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 34 poz. 1 i 2 koszulki nie posiadającej zbrojenia; pozostałe parametry bez zmian ?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 9 dot. zadania 35 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycja 1 pętli o dostępnej długości 120 cm; pozostałe parametry bez zmian ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 10 dot. zadania 35 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycja 2 pętli o dostępnej średnicy 6F, o dostępnej długości 120 cm; pozostałe parametry bez zmian?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 11 dot. pakietu 14 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści igły z drenem w poz. 1 o długości 20Gx19 mm, biorąc pod uwagę, że różnica wynika jedynie z przeliczenia jednostek i przyjętego zaokrąglenia ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 12 dot. pakietu 14 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści igły bez drenu w poz. 2 o długości 20Gx19 mm, biorąc pod uwagę, że różnica wynika jedynie z przeliczenia jednostek i przyjętego zaokrąglenia ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 13 dot. pakietu 44 poz. 1 i poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 i poz. 2 zamknięty system bezigłowy, w którym zastosowano inny łącznik, lecz działający dokładnie na tej samej zasadzie jak MicroCLAVE ?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 14 dot. pakietu 44 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 zamknięty system bezigłowy, o długości 10 cm, średnicą drenu 1 mm oraz z 3 zaciskami – jako nieznacznie różniące się parametry

od wymaganych ?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 15 dot. pakietu 44 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 zamknięty system bezigłowy, o długości 10 cm, średnicą drenu 1 mm oraz z 2 zaciskami – jako nieznacznie różniące się parametry od wymaganych ?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 16 dot. zadania 44 pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy z 3 zaciskami o średnicy 1,2 mm i długości 12,5 cm, stosowany na wielu oddziałach noworodkowych i pediatrycznych ?

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 17 dot. zadania 44 pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy z 2 zaciskami o średnicy 1,2 mm i długości 21 cm, stosowany na wielu oddziałach noworodkowych i pediatrycznych ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 18 dot. zadania 48:

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe pakowane a'200 sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 19 dot. zadania 48:

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe przebadane na przenikalność substancji chemicznych takich jak: formaldehydy, leki cytostatyczne, stanowiące barierę dla patogenów krwiopochodnych – potwierdzone badaniami jednostki niezależnej od producenta dodatkowo zostały przebadane na co najmniej 3 substancje wymienione w załączniku A do normy 374-3 i osiągnęły co najmniej 2 poziom ochrony, co jest potwierdzone badaniami jednostki niezależnej od producenta ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 20 dot. zadania 49:

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z osobno zapakowanej: szczoteczki do zębów wykonanej z polipropylenu z możliwością odsysania, nie pokryte dwuwęglanem sodu, gąbki do nawilżania jamy ustnej gąbka wykonana z polipropylenu, nie pokrytej dwuwęglanem sodu, oraz bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 21 dot. zadania 57:

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz wysokociśnieniowy o 800 PSI oraz długości 145 cm ?

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 22 dot. zadania 9:

Zwracamy się o dopuszczenie zestawu do cewnikowania żył metodą Seldingera – 1 światłowego w skład którego wchodzi:

- 1 poliuretanowy cewnik rozmiar 3F (śr. 0,6/0,9 mm) dł. 8 lub 12 cm,
- 1 igłę do nakłucia rozmiar 20G (śr. 0,6/0,9 mm) dł. 38 mm,
- 1 prosty przewodnik o średnicy 0,5 mm i długości 20 lub 30 cm (do wyboru Zamawiającego).

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 23 dot. zadania 44 poz. 1:

Zwracamy się o dopuszczenie 3 światłowego systemu bezigłowego typ Bionector, z 3 zaciskami ślizgowymi oraz wypływie zwrotnym równym 0,00 ml (wyjątek na rynku). Skuteczność systemu w kontekście ograniczenia zakażeń od cewnikowych przy kontakcie z krwią – potwierdzona badaniami klinicznymi (badania do wglądu Zamawiającego). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 24 dot. zadania 44 poz. 2:

Zwracamy się o dopuszczenie 2 światłowego systemu bezigłowego typ Bionector, z 2 zaciskami ślizgowymi oraz wypływie zwrotnym równym 0,00 ml (wyjątek na rynku). Skuteczność systemu w kontekście ograniczenia zakażeń od cewnikowych przy kontakcie z krwią – potwierdzona badaniami klinicznymi (badania do wglądu Zamawiającego). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 25:

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu umowy na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie ?

Wyjaśnienie:

Ulega zmianie treść § 1 ust. 2 wzoru umowy i otrzymuje brzmienie: **„2. Stopień realizacji umowy w ramach poszczególnych asortymentów uzależniony jest od potrzeb wynikających z działalności Kupującego. Kupujący zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości określonych w umowie lub załączniku do niniejszej umowy, przy czym suma wartości zrealizowanych dostaw nie może**

przekroczyć łącznej ceny przedmiotu umowy określonej w § 3 ust. 1. Wartość niezrealizowanej części umowy nie może przekroczyć 20% całkowitej wartości umowy”.

Pytanie 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie wymaganego terminu płatności do 30 dni ?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje wymagany termin płatności określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 27:

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 1 wzoru umowy do 0,1% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 28:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do Wzoru umowy (§ 9 ust. 3 pkt. 3) modyfikacji, zgodnie z którą w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, uwzględniająca nową stawkę – cena netto pozostanie niezmienną ?

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 29 dot. zadania 5:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya wykonany ze 100% silikonu o pojemności balonu 14 pojemność balona 5 – 10 ml a rozmiary 16 – 20 o pojemności 5-10/30 ml?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 30 dot. zadania 47:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 strzykawkę 50 ml (60 ml) bursztynową do pomp infuzyjnych typu luer – lock, skalowaną 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.

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 31 dot. zadania 48:

Czy Zamawiający dopuści rękawice niesterylne nitylowe, bezpudrowe o podwyższonej grubości pojedynczej ścianki palca równej 0,13 mm, o przedłużonym mankiecie, długości rękawicy mediana min. 303 mm, które są przeznaczone do pracy przy cytostatykach i przebadane na przenikanie substancji chemicznych, oznaczone jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej klasy III, zgodne z normą EN-455-1, 2, 3 oraz EB 374 – 1, 2, 3 AQL = 0,65; pakowane po 50 szt. Czy

zamawiający odstąpi od kolorystycznego kodowania rozmiaru na opakowaniu ?

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 32 dot. zadania 5:

Prosimy o dopuszczenie cewnika Foleya z balonem 5 do 15 ml.

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 33 dot. zadania 48:

Proszę o dopuszczenie następujących rękawic diagnostycznych nitrylowych: rolowany mankiet, teksturowane tylko na palcach, kolor niebieski, wykonane z polimeru, chlorowane od strony wewnętrznej, długość minimum 240 mm, przebadane na przenikliwość substancji chemicznych takich jak: heptan, kwas siarkowy, wodorotlenek sodu – zgodnie z normą EN 374 oraz przebadanych zgodnie z normą amerykańską ASTM F 1671 na przenikalność wirusów, także przebadanych na przesiąkanie cytostatyków wg normy ASTM D 6978-05 (takich jak: Karmustyna, Cisplatin, Cyklofosfamide, Dekarbazyna, Doksorubicyny chlorowodorek, Etopozid, Fluorouracyl, Paklitaksel, Thitepe) – potwierdzone badaniami jednostki niezależnej od producenta. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz jako środek ochrony osobistej. Podwójnie oznakowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej. Rozmiar wyraźnie oznakowany na opakowaniu – (na 5 ścianach) opakowania S, M, L op. 100 szt.

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 34 dot. zadania 48, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne, nitrylowe, rolowany mankiet, teksturowane tylko na palcach, kolor niebieski, chlorowane, długość minimum 240 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz jako środek ochrony osobistej kat. I. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu S, M, L.

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 35 dot. zadania 48, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuścił zaoferowanie rękawic pakowanych a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie 36 dot. wzoru umowy, paragraf 1 ust. 2:

Wnioskujemy o jednoznaczne zapisanie, że ilości asortymentu opisane umową zostaną przez zamawiającego zakupione co najmniej w ilości 80% wolumenu asortymentu opisanego umową.

Zakwestionowany zapis stanowi rażące naruszenie prawa i oznacza jednostronne kształtowanie warunków umowy w sposób niedopuszczalny poprzez niezastrzeżenie minimalnej ilości asortymentu jaką zamawiający zmuszony będzie zakupić w wyniku udzielonego zamówienia publicznego. W związku z powyższym twierdzimy,

że taka stylizacja SIWZ nie pozwala należycie wyszacować ceny oferty, która zależy w głównej mierze od wolumenu zamówienia oraz stanowi tzw. zapis abuzywny i jest sprzeczny w szczególności z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (!) gdyż przy sporządzeniu oferty nie pozwala na uwzględnienie wszystkich okoliczności mających na to wpływa (art. 29 ust. 1 PZP in fine).

Zważyć należy, że przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, a podstawą ustalenia wartości zamówienia jest całkowite szacunkowe wynagrodzenie wykonawcy, bez podatku od towarów i usług, ustalone przez zamawiającego z należyłą starannością. Tym samym zakwestionowany zapis stanowi obrazę w/w podstawowych zasad udzielania zamówień publicznych w polskim porządku prawnym, gdyż podważa jednoznaczność opisu przedmiotu zamówienia i ma wpływ na ustaloną wartość zamówienia (pomniejsza ją). Zapis ten sprowadza się zatem praktycznie do przyznania sobie przez zamawiającego nieograniczonego prawa do zmian zakresu przedmiotu zamówienia. W tym miejscu należy zauważyć, iż zmiana umownego zakresu zamówienia jest sprzeczna także z treścią art. 140 ust. 1 PZP, który przewiduje tożsamość zakresu świadczenia umownego ze zobowiązaniem ofertowym. Tym samym kwestionowany zapis projektu umowy narusza również wskazaną regulację ustawy. W tym kontekście określenie przedmiotu zamówienia przez zamawiającego w zakwestionowanym brzmieniu nastąpiło w sposób niejednoznaczny i niezrozumiały dla wykonawców co uniemożliwia nie tylko sporządzenie prawidłowej konkurencyjnej oferty lecz wręcz nie daje możliwości sporządzenia jakiegokolwiek kalkulacji ceny ofert.

Z uwagi na powyższe, że SIWZ w obecnym kształcie jest w sposób rażąco sprzeczna z prawem, narusza zasadę równości i uczciwej konkurencji wnosimy o jej modyfikację poprzez albo alternatywnie wykreślenie zakwestionowanego zapisu, względnie jak zaznaczono powyżej wprowadzenie minimalnego zakresu wykonania umowy, np. 80% wolumenu zamówienia.

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wyjaśnień do pytania nr 25 udzielonych na str. 6-7 niniejszego pisma.

Pytanie 37 dot. zadania nr 5:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki foley silikonowe mają być w pełni przezroczyste, co pozwala na kontrole gromadzonej wydzieliny ?

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 38 dot. zadania nr 5:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają posiadać w oryginalnym opakowaniu zapakowanym przez producenta w komplecie strzykawkę 10 ml z 10% sterylnym roztworem gliceryny, która gwarantuje, że balon nie rozszczelni się w czasie stosowania cewnika ?

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 39 dot. zadania nr 6:

Prosimy o dopuszczenie rurek wykonanych z medycznego PCV bez silikonowania.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 40 dot. zadania nr 18:

Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemników o pojemności 650 ml oraz podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 50 ml wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 41 dot. zadania nr 45 poz. 1:

Prosimy o sprecyzowanie czy na opakowaniu jednostkowym cewnika ma się znajdować oryginalnie umieszczony przez producenta nadruk z: rozmiarem, dł. cewnika, nr katalogowym, nr seryjnym, datą ważności; sterylizowane tlenkiem etylenu ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 42 dot. zadania nr 45 poz. 1:

Czy cewniki do odsysania mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na łączniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru na opakowaniu ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 43 dot. zadania nr 45 poz. 2:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki do karmienia mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania do 4 tygodni z oryginalnie nadrukowaną w/w informacją przez producenta ?

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 44 dot. zadania nr 45 poz. 2:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1 cm, co pozwala na precyzyjne określenie położenia ?

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 45 dot. zadania nr 46:

Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu ?

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 46 dot. zadania nr 47:

Każdy producent pompy określa w menu pompy albo w instrukcji rodzaje strzykawek jakie mogą być stosowane w tych pompach. Należy zauważyć, że powszechną praktyką na rynku wyrobów medycznych jest, że producent pomp infuzyjnych lub tzw. podmiot odpowiedzialny (importer lub dystrybutor), mając na względzie zarówno bezpieczeństwo pacjentów jak i ochronę przed odpowiedzialnością prawną np. z zakresie odszkodowań za wystąpienie zdarzeń medycznych, ustala w instrukcji obsługi i użytkowania produkowanych przez siebie lub wprowadzanych do obrotu na terytorium RP pomp, jakie rodzaje strzykawek (wskazane z nazwy własnej ich producenta) powinny prawidłowo współpracować z danym typem pompy. Jednocześnie, podczas testów producent – celem właściwego działania pompy – wprowadza do niej odpowiednie oprogramowanie do poszczególnych typów strzykawek. Zgodnie z art. 90 ust. 1 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych „Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania”. W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie czy poprzez zapis: „długość kompatybilna z pompami: Braun, Ascor, Aitecs 2016” Zamawiający ma na myśli aby zaoferowane strzykawki były wpisane w instrukcje obsługi pompy ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 47 dot. zadania nr 49:

Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw ma posiadać preparat nawilżający do ust na bazie wodnej, tak jak obecnie stosowane ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza preparat na bazie wodnej lecz bez zawartości alkoholu.

Pytanie 48 dot. zadania nr 49:

Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw ma posiadać bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny, tak jak obecnie stosowane ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza płyn do płukania ust z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny bez zawartości alkoholu.

Pytanie 49 dot. zadania nr 51:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego sterylne dwuczęściowego licznika igieł z funkcją usuwania ostrzy nie zawierający lateksu w kolorze żółtym. Pojemnik wyposażony w bezpieczny system zamykający w postaci automatycznego zatrzaskowego klipsa z jednej strony oraz 3 półokrągłych zawiasów na drugim z boków. System zamykający gwarantuje łatwe otwarcie jak i eliminuje możliwość przypadkowego otworzenia się pudełka. Po obu stronach zewnętrznych system lepny. Wewnętrzne wyposażenie: element pozwalający na bezpieczne i intuicyjne usuwanie ostrza skalpela, wkład magnetyczny bez numeracji na jednej pokrywie oraz samoprzylepny blok piankowy z oznaczeniem numerycznym z drugiej strony. Licznik numeryczny do 20 igieł. Zgodnie z definicją zawartą w dyrektywie 93/42/EC licznik igieł nie jest wyrobem medycznym gdyż nie ma bezpośredniego kontaktu z

pacjentem, dlatego też nie jest oznakowany znakiem CE.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 50 dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 4 ust. 2 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 51 dot. wzoru umowy:

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

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu umowy albo poszczególnych jego części w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej dostawy.

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 52 dot. wzoru umowy:

Czy mając na uwadze powszechnie przyjętą na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej konstrukcyjną zasadę neutralności VAT dla podatnika – podatek ten powinien obciążać nabywcę (odbiorcę towarów), nie zaś Wykonawcę (dostawcę) – celem uniknięcia konieczności wprowadzania zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT Zamawiający dopuszcza zmianę § 9 ust. 3 Umowy poprzez umieszczenie zapisu: „W razie zmiany wysokości obowiązujących stawek VAT dotyczących przedmiotu umowy, w okresie obowiązywania umowy, Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty wynagrodzenie uwzględniającego aktualną (zmienioną) wysokość stawek VAT.” Wykonawca wskazuje, iż długotrwały okres obowiązywania umowy zawartej w wyniku udzielenia przedmiotowego zamówienia, czyni Umowę szczególnie podatną na oddziaływanie czynników cenotwórczych. Należy wskazać, iż podatek VAT jest składnikiem ceny stanowiącym element cenotwórczy – art. 3 ust. 1 pkt. 1 ustawy z dnia 5 lipca 2001r. o cenach (Dz. U. Nr 97, poz. 1050 z późn. zm.), który znajduje zastosowanie do umów w sprawach zamówień publicznych na podstawie art. 2 pkt. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.). Cena stanowi wartość wyrażoną w pieniądzu, którą kupujący jest obowiązany zapłacić przedsiębiorcy za towar lub usługę. Zastosowanie w/w klauzuli waloryzacyjnej pozwoli na utrzymanie wynagrodzenia Wykonawcy na poziomie skalkulowanym przez wykonawcę przy obliczaniu ceny. Z uwagi na fakt, iż zmiany stawek VAT są niezależne od Stron, Wykonawca nie może skalkulować tych zmian – oblicza cenę przy ustaleniu aktualnie obowiązującej stawki (w przypadku przeciwnym dopuściłby się błędu przy obliczaniu ceny skutkującej odrzuceniem oferty). Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawek

VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy zamawiającym a Wykonawcą, skutkującą zmianą umowy w stosunku do oferty, co stoi w sprzeczności z prawem zamówień publicznych.

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 53 dot. zadania 12:

Mając na myśli bezpieczeństwo najmniejszych pacjentów prosimy Zamawiającego o informacje czy będzie wymagał aby komora do nawilżacza była pakowana w jednostkowe opakowania zabezpieczające przed drobnoustrojami z zewnątrz ? Tak aby każde opakowanie było szczelne wraz z kompletem informacji o produkcie tak jak to jest np. w przypadku igieł, strzykawek czy zestawów infuzyjnych ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 54 dot. zadania 34:

Czy Zamawiający będzie oczekiwał aby w pozycji 1 i 2 koszulki były zbrojone na całej długości wraz z widocznym metalowym oplotem tak aby można je było zidentyfikować ?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 55 dot. zadania 52:

Czy Zamawiający dopuści maskę typu l-gel bez mankietu pneumatycznego ? Jest to rozwiązanie dużo pewniejsze i bezpieczniejsze podczas wentylacji pacjenta.

Wyjaśnienie:

Tak, dopuszczamy.

Pytanie 56 dot. zadania 52:

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z samoczynnie pompującym się mankietem ? Nowa konstrukcja maski krtaniowej umożliwia samoczynne napompowanie mankietu maski poprzez wentylacje dodatnim ciśnieniem (PPV). Przy wydechu mankiet dekompresuje się do poziomu PEEP. Dzięki temu, przez większość czasu trwania zabiegu, uszczelnienie jest bezpieczniejsze, bardziej wydajne i posiada niższe ciśnienie. Cykliczne obniżanie ciśnienia wewnątrz mankietu może sprzyjać redukcji komplikacji, takich jak uraz śluzówki i nerwów, które wynikają z nadmiernego napompowania tradycyjnych mankietów masek krtaniowych. Maski jest bezpieczna podczas wykonywania rezonansu magnetycznego, rozmiary 30 – 50 kg, 50 – 70 kg, 70 – 100 kg.

Wyjaśnienie:

Tak, dopuszczamy.

Pytanie 57 dot. zadania 48:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic:

Ad.1 w kolorze fioletowym – odróżniającym się jednoznacznie kolorem od rękawic lateksowych. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Ad.2 przebadanych na poniższe substancje chemiczne:

50% kwas siarkowy > 480 min / 6 poziom
50% bromek etyldyny > 480 min / 6 poziom
Cykloheksanol > 60 min / 3 poziom
1% chlorek benzalkonium > 60 min / 3 poziom
70% Etanol > 10 min / 1 poziom
35% Farmaldehyd > 10 min / 1 poziom
5% Glutaraldehyd > 30 min / 2 poziom
70% Izopropanol > 30 min / 2 poziom
10% Kwas chlorowodorowy > 480 min / 6 poziom
25% Kwas chlorowodorowy > 120 min / 4 poziom
10% kwas octowy > 120 min / 4 poziom

Ad.3 mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców – jednocześnie oświadczamy, iż oferowane przez nas rękawice są szczelne, elastyczne i odporne na uszkodzenia mechaniczne.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Wyjaśnienie:

Ad.1 – Tak, mogą być w kolorze fioletowym.

Ad. 2 – Tak.

Ad. 3 – Nie.

Pytanie 58 dot. zadania 48:

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu warstwy polimerowej od strony roboczej. Warstwa polimerowa zwiększa poślizg i na części roboczej rękawicy może jedynie pogarszać właściwości chwytne – jest to zatem sprzeczne z teksturą na palcach. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 59 dot. zadania 48:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych a' 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Umożliwi to złożenie oferty na ten sam produkt w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuścił możliwość zaoferowania rękawic pakowanych a' 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Pytanie 60 dot. SIWZ:

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy w części IV SIWZ nie doszło do omyłki w terminie wniesienia wadium. Termin składania ofert bowiem to 20.05 - natomiast w pow. punkcie widnieje data 18.05. Prosimy o doprecyzowanie.

Wyjaśnienie:

Doszło do omyłki. Wadium należy wносить do terminu składania ofert.

Pytanie 61 dot. treści umowy:

Prosimy o modyfikację zapisy § 9 ust. 3 pkt. 3 projektu umowy poprzez zastąpienie go następującą treścią: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 62 dot. wzoru umowy § 1 ust.2:

Prosimy o modyfikację ust. w następujący sposób: „2. Stopień realizacji umowy w ramach poszczególnych asortymentów uzależniony jest od potrzeb wynikających z działalności Kupującego. Kupujący zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości określonych w umowie lub załączniku do niniejszej umowy, przy czym suma wartości zrealizowanych dostaw nie może przekroczyć łącznej ceny przedmiotu umowy określonej w § 3 ust. 1 a zmniejszenie lub zwiększenie asortymentu w danej pozycji nie może przekroczyć 20% wartości brutto przedmiotu umowy.”

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wyjaśnień do pytania nr 25 udzielonych na str. 6-7 niniejszego pisma.

Pytanie 63 dot. wzoru umowy § 4 ust.1:

„1. Płatności za wykonane części dostawy Kupujący będzie regulował przelewem w ciągu dni licząc od daty otrzymania faktury VAT na konto Sprzedającego podane w fakturze za dostawę. Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury w dniu dostawy towaru faksem lub mailem na nr/e-mail podany przez Zamawiającego.”

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 64 dot. wzoru umowy § 6:

Prosimy o modyfikację tego par. w następujący sposób: „1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu umowy albo poszczególnych jego części w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki.

2. W przypadku odstąpienia przez Sprzedającego lub Kupującego od umowy z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

3. Kupujący zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego, przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych w niniejszej umowie do wartości faktycznie poniesionej i udowodnionej szkody.

4. Odstąpienie od umowy przez Kupującego lub Sprzedającego nie powoduje wygaśnięcia obowiązku Sprzedającego zapłaty ewentualnych kar umownych powstałych i obliczonych zgodnie z regulacją ust. 1. oraz dodanie ust. o następującej treści:

„5. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w zapłacie należnego Wykonawcy wynagrodzenia gdy zwłoka w zapłacie przekracza 30 dni ponad termin płatności określony w § 4 ust. 1.

6. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub

zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego.

7. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy, jeżeli Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający.

8. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 5% wartości brutto umowy.”

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 65 dot. wzoru umowy § 7:

Prosimy o modyfikację par. w następujący sposób: „1.Trzykrotne niewypełnienie warunków umowy przez Sprzedającego, ~~w tym m.in.~~ tj. nieterminowe lub niezgodne z zamówieniem pod względem jakości, asortymentu bądź ilości realizowanie dostaw, ~~a także inne istotne, powtarzające się uchybienia w trakcie realizacji umowy;~~ dają podstawę Kupującemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym. W niniejszej sytuacji ma zastosowanie odpowiednio § 6 ust. 2 i 4.

2. Sprzedający będzie uwzględniał reklamacje jakościowe i ilościowe dotyczące dostawy przedmiotu umowy na swój koszt w ciągu 7 dni od daty zgłoszenia reklamacji, chyba że reklamacja nie podlega uwzględnieniu, wtedy Wykonawca przekaże taką informację telefonicznie, mailowo bądź pisemnie.”

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 66 dot. wzoru umowy § 9:

Prosimy o modyfikację par. w następujący sposób: „1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności i będą wprowadzane stosownym aneksem.

2. Wszelkie zmiany do niniejszej umowy muszą być zgodne z art. 144 ustawy prawo zamówień publicznych.

3. Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w następujących przypadkach:

1) w przypadku zmiany danych stron,

2) w przypadku zmiany numerów katalogowych,

3) w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegną ceny brutto ~~netto~~. Ceny netto ~~brutto~~ nie mogą ulec ~~podwyższeniu~~ zmianie,

4) w przypadku obniżenia ceny na dany przedmiot umowy bez względu na przyczynę takiej zmiany,

5) w przypadkach określonych w § 2 ust. 5 i 6 umowy

6) w przypadku niezrealizowania umowy pod względem ilościowym, wydłużenie jej obowiązywania maksymalnie do sześciu miesięcy licząc od daty zakończenia jej obowiązywania.”

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 67 dot. pakietu nr 31 poz.3:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania cewnik o długości 65 cm lub

str. 16 z 18

ewentualnie 90 cm, lub też inny spośród gamy cewników Pigtail przedstawionych w załączniku nr 1 do zapytania ? Jeśli tak, prosimy wskazać, który.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 68 dot. zadania 17 – wkłady do ssaka Serres:

Czy Zamawiający dopuści wkłady do ssaków medycznych klasy Sevres ?

Jednocześnie firma dołoży wszelkich starań, aby dostarczone wkłady klasy Serres działały bez zarzutu i spełniały swoje funkcje.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 69 dot. zadania 27 pozycja 1:

Czy w związku z tym, iż Producent posiadanego przez Państwa aparatu urodynamicznego typu Dantec Duet, firma Medtronic/Mediwatch – aktualnie przejęta przez firmę Laborie Medical Technologies, wycofał ze swej oferty elektrody analne gąbkowe, Zamawiający wyrazi zgodę na:

1. Zaoferowanie w poz. 1 „jednorazowych żelowych elektrod powierzchniowych EMG do aparatów Mediwatch/Medtronic (w tym Dantec Duet”,
2. Wydzielenie pozycji 1 „Elektrody analne gąbkowe do aparatu urodynamicznego typ Dantec Duet” do osobnego pakietu ?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 70 dot. zadania 10 – Układy oddechowe:

Czy Zamawiający wymaga układów bez pułapki wodnej podgrzewany na ramieniu wdechowym i wydechowym ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza układy bez pułapki lub z pułapką.

Pytanie 71 dot. zadania 11 – Układy oddechowe:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce paskowych mocowań pacjenta czapeczek bawełnianych, które to przez wiele lat były stosowane na oddziałach w całej Polsce i się sprawdzały zabezpieczając główkę dziecka przed utratą ciepła a przez górną rozpinaną część bez problemu można się było dostać do główki dziecka celem wykonania jakichkolwiek badań.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza zarówno mocowania paskowe jak i czapeczki bawełniane.

Pytanie 72 dot. zadania 12 – Układy do nawilżacza Fisher&Paykel

Jakie komory Zamawiający ma na myśli z automatycznym pobieraniem wody czy komory ręcznie napełniane wodą ?

Wyjaśnienie:

Komory z automatycznym pobieraniem wody.

Pytanie 73 dot. zadania 15 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę bez pierścienia ekwipotencjalnego, spełniającą pozostały opis SIWZ ?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Jednocześnie zamawiający informuje, iż **ulegają zmianie:**

- 1. Termin składania ofert i wnoszenia wadium, który wyznacza się na dzień 03 czerwca 2015r. do godz. 11.00;**
- 2. Termin otwarcia ofert, który wyznacza się na dzień 03 czerwca 2015r. godz. 12.00.**

Zastępca Dyrektora
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
ds. Lecznictwa
lek. med. Marek Lipiec