



Zabrze, dnia 13/03/2018r.

SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU SP Z O.O.
UL. ZAMKOWA 4, 41-803 ZABRZE
tel./fax sekretariat (32) 277-61-00
Dział Administracji, Zamówień i Logistyki tel./fax (32) 277-62-12

WSZYSCY WYKONAWCY

WYJAŚNIENIA NA PODSTAWIE ART 38 UST 1 PRAWA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

**PRZETARG NIEOGRANICZONY NR 02/PN/18 NA DOSTAWY WYROBÓW MEDYCZNYCH
JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, MATERIAŁÓW ZUŻYWALNYCH DO APARATURY MEDYCZNEJ ORAZ
NARZĘDZI I OSPRZĘTU DO ZABIEGÓW ENDOSKOPOWYCH**

Pytanie nr 1

Czy Za mawiający w pakiecie 8 dopuści Freka PEG-Set CH 20, ENFit?

Odpowiedź nr 1

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie 8 dopuści Freka PEG-Set CH 20, ENFit.

Pytanie nr 2

Dotyczy § 6 ustęp 1 pkt. b) umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone?

Odpowiedź nr 2

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ustęp 1 pkt. b) – wzoru umowy.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie kaniul do żył obwodowych dla noworodków i dzieci wykonanej z FEP. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Zarówno FEP=teflon jak i PTFE= teflon. Proponowany przez Państwa opis wskazuje tylko jednego producenta kaniul co nie daje możliwości złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej innym producentom

Odpowiedź nr 3

Tak, Zamawiający dopuści również kaniule do żył obwodowych dla noworodków i dzieci wykonanej z FEP. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do żył odwodowych z portem bocznym. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź nr 4

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 1 poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź nr 5

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 1-3. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełne pakiety.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 1 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza o śr. 1,2 mm. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź nr 6

Tak, Zamawiający dopuści również przedłużacz o śr. 1,2 mm.

Pytanie nr 7

Pakiet nr 1 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu typu folia, które jest bardziej wytrzymałe.

Odpowiedź nr 7

Tak, Zamawiający dopuści również przyrządy w opakowaniu typu folia. Pozostałe wymogi bez zmian.

Pytanie nr 8

Pakiet 2, poz. 5, 6, 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednoczęściowych worków samoprzylepnych do przycięcia w zakresie 20/70mm, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź nr 8

Tak, Zamawiający dopuści również jednoczęściowy worek samoprzylepny do przycięcia w zakresie 20/70mm, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 9

Pakiet 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wtórnego przetaczania krwi w składzie:

- Zestaw do autotrasfuzji - sterylny, niskociśnieniowy zestaw do retransfuzji krwi po zabiegu operacyjnym zawierający: 2 dreny, mieszek 200 ml z ergonomicznym uchwytem i zastawką antyzwrotną, worek na krew 700ml z zastawką antyzwrotną i filtrem 175 mikronów
- Specjalny aparat do szybkiego przetacza krwi z kaskadowym filtrem 175/40/10 mikronów
- Zapasowy worek na krew min. 700 ml z zastawką antyzwrotną i filtrem 175 mikronów wyposażony w port do wtórnego przetaczania krwi.

Odpowiedź nr 9

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 10

Pakiet 1 Pyt. 1 – Czy Zamawiający mając na uwadze zasady uczciwej konkurencji wydzieli z pakietu nr 1 pozycje 1-3 i stworzy z nich oddzielny pakiet?

Odpowiedź nr 10

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 1-3. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełne pakiety.

Pytanie nr 11

Pakiet 1 Pyt. 2 – Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści: kaniule bezpieczne z portem bocznym, działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", w pełni kontrolowanym w trakcie użytkowania i w porównaniu do korka samodomykającego się, zabezpieczonym przed przypadkowym otwarciem?

Odpowiedź nr 11

Tak, Zamawiający w pozycji 1 dopuści również kaniule bezpieczne z portem bocznym, działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", w pełni kontrolowanym w trakcie użytkowania i w porównaniu do korka samodomykającego się, zabezpieczonym przed przypadkowym otwarciem

Pytanie nr 12

Pakiet 1 Pyt. 3 – Czy Zamawiający w pozycji 1 oczekuje, aby kaniule posiadały port dostępu bocznego umieszczony centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego?

Odpowiedź nr 12

Zamawiający dopuszcza również aby kaniule posiadały port dostępu bocznego umieszczony centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego.

Pytanie nr 13

W pakiecie nr 15, poz. 5 zamawiający wymaga zaoferowania zestawów do wprowadzania protez o różnych średnicach (8,5 oraz 10 Fr). Prosimy o dopuszczenie w w/w pakiecie i poz. - poza zestawami do protez o średnicy 10 Fr do minimalnej średnicy kanału roboczego 3,7 mm - również zestawów do protez 8,5 Fr do minimalnej średnicy kanału roboczego 3,2 mm z zachowaniem pozostałych wymogów.

Odpowiedź nr 13

W pakiecie nr 15, poz. 5, Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie zestawów do protez 8,5 Fr do minimalnej średnicy kanału roboczego 3,2 mm z zachowaniem pozostałych wymogów.

Pytanie nr 14

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 16, poz. 1 protez samorozprężalnych, przełykowych powlekanych całkowicie oraz częściowo o dł. od 80 do 160mm (+/-10mm) co najmniej 4 długości, o śr. 18-26mm (w tym zakresie co najmniej 2 różne średnice), z kołnierzem antymigracyjnym; posiadających lassa do repozycji na obu końcach protezy, markery radiologiczne do lepszej widoczności fluoroskopowej - na końcach i środkowej części, aplikator o dł. co najmniej 700 mm, śr. 6

Odpowiedź nr 14

W pakiecie nr 16, poz. 1 Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie protez samorozprężalnych, przełykowych powlekanych całkowicie oraz częściowo o dł. od 80 do 160mm (+/-10mm) co najmniej 4 długości, o śr. 18-26mm (w tym zakresie co najmniej 2 różne średnice), z kołnierzem antymigracyjnym; posiadających lassa do repozycji na obu końcach protezy, markery radiologiczne do lepszej widoczności fluoroskopowej - na końcach i środkowej części, aplikator o dł. co najmniej 700 mm, śr. 6.

Pytanie nr 15

dotyczy pakietu nr 1, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kaniul z nazwą lub logiem producenta umieszczonym bezpośrednio na kaniuli co pozwoli na jej identyfikację nawet bez opakowania?

Odpowiedź nr 15

Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 1 nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie kaniul z nazwą lub logiem producenta umieszczonym bezpośrednio na kaniuli co pozwoli na jej identyfikację nawet bez opakowania

Pytanie nr 16

dotyczy pakietu nr 1, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul wykonanych z teflonu FEP?

Odpowiedź nr 16

Tak, Zamawiający dopuści również kaniule wykonanych z teflonu FEP.

Pytanie nr 17

dotyczy pakietu nr 1, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłużacza o średnicy wewnętrznej drenu 1,24mm?

Odpowiedź nr 17

Tak, Zamawiający dopuści również przedłużacze o średnicy wewnętrznej drenu 1,24mm.

Pytanie nr 18

dotyczy pakietu nr 1, poz. 8,9,10

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez ftalanów?

Odpowiedź nr 18

Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez ftalanów.

Pytanie nr 19

dotyczy pakietu nr 1, poz. 8,9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z nazwą producenta bezpośrednio na przyrządzie w celu identyfikacji bez opakowania?

Odpowiedź nr 19

Zmawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządów z nazwą producenta bezpośrednio na przyrządzie w celu identyfikacji bez opakowania.

Pytanie nr 20

dotyczy pakietu nr 1, poz. 8,9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z miejscem na podwieszenie drenu na zaciskaczu?

Odpowiedź nr 20

Zmawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządów z miejscem na podwieszenie drenu na zaciskaczu.

Pytanie nr 21

dotyczy pakietu nr 1, poz. 8,9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z dużą i wygodną w użytkowaniu komorą kroplową o długości minimum 65mm w części przezroczystej?

Odpowiedź nr 21

Zmawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządów z dużą i wygodną w użytkowaniu komorą kroplową o długości minimum 65mm w części przezroczystej.

Pytanie nr 22

dotyczy pakietu nr 1, poz. 8,9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z dodatkowym miejscem na zaciskaczu na zabezpieczenie kolca komory kroplowej po użyciu?

Odpowiedź nr 22

Zmawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządów z dodatkowym miejscem na zaciskaczu na zabezpieczenie kolca komory kroplowej po użyciu.

Pytanie nr 23

dotyczy pakietu nr 1, poz. 8,9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z komorą kroplową bez zawartości PVC?

Odpowiedź nr 23

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 24

dotyczy pakietu nr 1, poz. 9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu z igłą biorczą ściętą dwupłaszczyznowo, co pozwala na pewne wklucie do każdego rodzaju pojemnika?

Odpowiedź nr 24

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządu z igłą biorczą ściętą dwupłaszczyznowo, co pozwala na pewne wklucie do każdego rodzaju pojemnika.

Pytanie nr 25

Pakiet nr 1

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycji nr 3,5,6,8,9 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 1A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu, co pozwoli na racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź nr 25

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 3,5,6,8,9. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełne pakiety.

Pytanie nr 26

Pakiet nr 1 Poz.3

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem poniżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem?

Odpowiedź nr 26

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem.

Pytanie nr 27

Pakiet nr 1 Poz.3

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 27

Tak, zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości

Pytanie nr 28

Pakiet nr 1 Poz.8

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź nr 28

Tak, zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.

Pytanie nr 29

Pakiet nr 1 Poz.8

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu?

Odpowiedź nr 29

Tak, zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu

Pytanie nr 30

Pakiet nr 1 Poz.8

Czy zamawiający wymaga instrukcji użytkownika przyrządu TS w postaci piktogramów?

Odpowiedź nr 30

Tak, zamawiający wymaga instrukcji użytkownika przyrządu TS w postaci piktogramów.

Pytanie nr 31

Pakiet nr 1 Poz.8

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu indywidualnym o metodzie sterylizacji, nr. Lot, dacie produkcji, terminu ważności oraz informacje o producencie?

Odpowiedź nr 31

Tak, zamawiający wymaga informacji na opakowaniu indywidualnym o metodzie sterylizacji, nr. Lot, dacie produkcji, terminu ważności oraz informacje o producencie.

Pytanie nr 32

Pakiet nr 1 Poz.8

Czy zamawiający wymaga opakowania kodowanego kolorystycznie, w celu szybkiego rozróżnienia przyrządów do przetaczania krwi i płynów, gdzie przyrządy do przetaczania płynów są w opakowaniu z niebieską trzcionką, a przyrządy do przetaczania krwi w opakowaniu z czerwoną trzcionką, opakowanie typu papier-folia?

Odpowiedź nr 32

Tak, zamawiający wymaga opakowania kodowanego kolorystycznie, w celu szybkiego rozróżnienia przyrządów do przetaczania krwi i płynów, gdzie przyrządy do przetaczania płynów są w opakowaniu z niebieską trzcionką, a przyrządy do przetaczania krwi w opakowaniu z czerwoną trzcionką, opakowanie typu papier-folia.

Pytanie nr 33

Pakiet nr 1 Poz.9

Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź nr 33

Tak, zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów

Pytanie nr 34

Pakiet nr 1 Poz.9

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu przyrządu do przetaczania płynów potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu?

Odpowiedź nr 34

Tak, zamawiający wymaga informacji na opakowaniu przyrządu do przetaczania płynów potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu.

Pytanie nr 35

Pakiet nr 1 Poz.9

Czy zamawiający wymaga instrukcji użytkowania przyrządu IS w postaci obrazkowej?

Odpowiedź nr 35

Tak, zamawiający wymaga instrukcji użytkowania przyrządu IS w postaci obrazkowej.

Pytanie nr 36

Pakiet nr 1 Poz.9

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu IS indywidualnym o metodzie sterylizacji, nr. Lot, dacie produkcji, terminu ważności oraz informacje o producencie?

Odpowiedź nr 36

Tak, zamawiający wymaga informacji na opakowaniu IS indywidualnym o metodzie sterylizacji, nr. Lot, dacie produkcji, terminu ważności oraz informacje o producencie.

Pytanie nr 37

Pakiet nr 1 Poz.9

Czy zamawiający wymaga opakowania kodowanego kolorystycznie, w celu szybkiego rozróżnienia przyrządów do przetaczania krwi i płynów, gdzie przyrządy do przetaczania płynów są w opakowaniu z niebieską trzcionką, a przyrządy do przetaczania krwi w opakowaniu z czerwoną trzcionką, opakowanie typu papier-folia?

Odpowiedź nr 37

Tak, zamawiający wymaga opakowania kodowanego kolorystycznie, w celu szybkiego rozróżnienia przyrządów do przetaczania krwi i płynów, gdzie przyrządy do przetaczania płynów są w opakowaniu z niebieską trzcionką, a przyrządy do przetaczania krwi w opakowaniu z czerwoną trzcionką w przypadku opakowania zamawiający dopuszcza również opakowanie typu folia.

Pytanie nr 38

Pakiet 3 Poz. 3

Prosimy o podanie, czy chodzi o uchwyt 4 mm z kablem?

Odpowiedź nr 38

Zamawiający wymaga uchwytu bez kabla.

Pytanie nr 39

Pakiet 3 Poz. 4, 5

Prosimy o podanie czy chodzi o elektrody wielorazowe z trzpieniem 4mm?

Odpowiedź nr 39

Tak, chodzi o elektrody wielorazowe z trzpieniem 4mm.

Pytanie nr 40

Pakiet 3 Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie wysokości 13 mm

Odpowiedź nr 40

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 41

Pakiet 14

Prosimy o dopuszczenie produktów równoważnych o innych nr katalogowych.

Odpowiedź nr 41

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów równoważnych.

Pytanie nr 42

Dotyczy warunków umowy § 3 ust 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„Zamawiający zastrzega sobie możliwość rozwiązania umowy w przypadku stwierdzenia jej niewykonania lub nienależytego wykonania przez Wykonawcę.

Zamawiający może skorzystać ze swego prawa do rozwiązania umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy i po wyznaczeniu Wykonawcy dodatkowego terminu w tym celu. Rozwiązanie umowy przez Zamawiającego ma ten skutek, że umowa przestaje wiązać strony od chwili jej rozwiązania. Czynności stron związane z wykonywaniem umowy przed jej rozwiązaniem pozostają w mocy, w szczególności strony nie są zobowiązane zwracać sobie świadczeń spełnionych przed rozwiązaniem umowy i każda ze stron zachowuje roszczenia przysługujące jej z tytułu nienależytego wykonania umowy mającego miejsce przed jej rozwiązaniem.”

Odpowiedź nr 42

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy w § 3 ust 2.

Pytanie nr 43

Dotyczy warunków umowy § 3 ust 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„Wyroby wadliwe, będą wymieniane przez Wykonawcę w terminie 5 dni roboczych od momentu uznania reklamacji za zasadną. Dostarczenie nowego towaru nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.”

Odpowiedź nr 43

Zapisy dotyczące wymiany wyrobów wadliwych dotyczą **§ 4 ust 11**.

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy w § 4 ust 11.

Pytanie nr 44

Dotyczy warunków umowy § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„W przypadku zwłoki w płatności (każdorazowo wystawionej faktury) powyżej 30 dni od momentu wymagalności należności za dostarczony asortyment, Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji następnych zamówień.”

Odpowiedź nr 44

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy w § 5.

Pytanie nr 45

Dotyczy zapisów umowy § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do naliczania odsetek ustawowych w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.”

Odpowiedź nr 45

Zapis ten zawarty jest we wzorze umowy § 5 ust. 5.

Pytanie nr 46

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 2% na 1%

Odpowiedź nr 46

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy w § 6 ust. 1a

Pytanie nr 47

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% niewykorzystanej kwoty brutto wskazanej w § 2 ust. 1, w przypadku odstąpienia lub rozwiązania umowy przez Zamawiających z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca.”

Odpowiedź nr 47

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy w § 6 ust. 1b

Pytanie nr 48

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków finansowych oraz do ograniczenia zamówień w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępstwem od wykonania umowy, ani odstąpieniem od niej, nawet w części, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia”

Odpowiedź nr 48

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy w § 8 ust. 2

Pytanie nr 49

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenosić wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie, ani rozporządzać nimi w jakiegokolwiek prawem przewidzianej formie. W szczególności wierzytelność nie może być przedmiotem zabezpieczenia zobowiązań Wykonawcy (np. z tytułu umowy kredytu, pożyczki). Wykonawca nie może również zawrzeć umowy z osobą trzecią o podstawie w prawa wierzyciela (art. 518 KC). Wykonawca nie może również bez zgody Zamawiającego przyjąć poręczenia za jego zobowiązania ani udzielić pełnomocnictwa do dochodzenia wierzytelności objętych umową innemu podmiotowi niż kancelaria prowadzona przez radcę prawnego lub adwokata. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź nr 49

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy w § 8 ust. 2

Pytanie nr 50

Dot. pakietu nr 18, poz. nr 2

Prosimy o dopuszczenie balonów jedynie w jednej długości tj. 30 mm i w średnicach 6-15 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź nr 50

Tak, Zamawiający dopuszcza również balony jedynie w jednej długości tj. 30 mm i w średnicach 6-15 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 51

Dot. pakietu nr 18, poz. nr 3

Prosimy o dopuszczenie balonów w średnicach 6-20 mm (zamiast 10-30 mm). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź nr 51

Tak, Zamawiający dopuszcza również balony w średnicach 6-20 mm (zamiast 10-30 mm). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 52

Dot. pakietu nr 18, poz. nr 4

Prosimy o dopuszczenie szczotki cyt. o śr. osłonki 2,3 mm (zamiast 1,8 mm). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź nr 52

Tak, Zamawiający dopuszcza również szczotki cyt. o śr. osłonki 2,3 mm (zamiast 1,8 mm). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Pytanie nr 53**Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy zamawiający określając zapis „gniazdo Luer-Lock z korkiem samodomykającym się” miał na myśli dodatkowy port iniekcyjny górny do dostrzyknięć wyposażonym w korek domykany i wyposażonym w system dodatkowego zabezpieczenia przed otwarciem poprzez obrót o 180° w prawo względem fabrycznego ułożenia. Nadmieniamy że żadna kaniula na rynku nie posiada tego portu wyposażonego w system Luer-Lock?

Odpowiedź nr 53

Zamawiający określając zapis „gniazdo Luer-Lock z korkiem samodomykającym się” miał na myśli dodatkowy port iniekcyjny górny do dostrzyknięć wyposażonym w korek domykany i wyposażonym w system dodatkowego zabezpieczenia przed otwarciem poprzez obrót o 180° w prawo względem fabrycznego ułożenia.

Pytanie nr 54**Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy zamawiający określając zapis „Kaniula bezpieczna” miał na myśli kaniulę wyposażoną w system pasywny zabezpieczenia ostrej igły kaniuli metalowym zatrzaskiem który zabezpiecza przed przypadkowym zakłuciom podczas kaniulacji?

Odpowiedź nr 54

Tak, zamawiający określając zapis „Kaniula bezpieczna” miał na myśli kaniulę wyposażoną w system pasywny zabezpieczenia ostrej igły kaniuli metalowym zatrzaskiem który zabezpiecza przed przypadkowym zakłuciom podczas kaniulacji.

Pytanie nr 55**Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy zamawiający określając „w kolorze identyfikującym rozmiar” miał na myśli kodowanie kolorystyczne rozmiarów na koreczku portu iniekcyjnego i skrzydełek kaniuli?

Odpowiedź nr 55

Zamawiający określając „w kolorze identyfikującym rozmiar” miał na myśli kodowanie kolorystyczne rozmiarów na koreczku portu iniekcyjnego.

Pytanie nr 56**Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści bezpieczne opakowanie kaniuli tj. blister-pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm?

Odpowiedź nr 56

Tak, zamawiający dopuści również bezpieczne opakowanie kaniuli tj. blister-pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm.

Pytanie nr 57**Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy zamawiający wymaga aby kaniula była wyposażona w koreczek Luer-Lock z trzpieniem poniżej krawędzi zewnętrznego złącza Luer-Lock zapobiegający przypadkowej kontaminacji podczas podłączenia?

Odpowiedź nr 57

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby kaniula była wyposażona w koreczek Luer-Lock z trzpieniem poniżej krawędzi zewnętrznego złącza Luer-Lock zapobiegający przypadkowej kontaminacji podczas podłączenia.

Pytanie nr 58**Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy zamawiający określając zakresy długości kaniuli miał na myśli możliwość złożenia oferty na kaniulę o długości cewnika pouliretanowego o długości mieszczącej się w podanym zakresie?

Odpowiedź nr 58

Tak, zamawiający określając zakresy długości kaniuli miał na myśli możliwość złożenia oferty na kaniulę o długości cewnika poliuretanowego o długości mieszczącej się w podanym zakresie.

Pytanie nr 59

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy zamawiający w rozmiarach G20 (różowy) i G18 (zielony) będzie wymagał do wyboru dwóch długości cewnika - do wyboru przez zamawiającego podczas zamawiania mieszczących się w podanym przedziale?

Odpowiedź nr 59

Tak, zamawiający w rozmiarach G20 (różowy) i G18 (zielony) będzie wymagał do wyboru dwóch długości cewnika - do wyboru przez zamawiającego podczas zamawiania mieszczących się w podanym przedziale.

Pytanie nr 60

Pakiet nr 1 poz. 2

Czy zamawiający wymaga kaniuli wyposażonej w zdejmowalny uchwyt fabrycznie zamontowany na skrzydełkach ułatwiający zakładanie kaniuli neatologicznej.

Odpowiedź nr 60

Tak, Zamawiający wymaga kaniuli wyposażonej w zdejmowalny uchwyt fabrycznie zamontowany na skrzydełkach ułatwiający zakładanie kaniuli neatologicznej.

Pytanie nr 61

Pakiet nr 1 poz. 3

Czy zamawiający określając „kompatybilne z poz.1” miał na myśli w koreczek Luer-Lock z trzpieniem poniżej krawędzi zewnętrznego złącza Luer-Lock zapobiegający przypadkowej kontaminacji podczas podłączania.

Odpowiedź nr 61

Tak, zamawiający określając „kompatybilne z poz.1” miał na myśli koreczek Luer-Lock z trzpieniem poniżej krawędzi zewnętrznego złącza Luer-Lock zapobiegający przypadkowej kontaminacji podczas podłączania.

Pytanie nr 62

Pakiet nr 1 poz. 11

Czy zamawiający poprzez „zastawka membrana do aspiracji i infuzji” miał na myśli zawór dostępu obwodowego lub centralnego bezigłowy? Jeśli tak to czy zawór dostępu obwodowego lub centralnego bezigłowy ma posiadać konstrukcję posiadającą automatyczny system zapobiegający cofaniu się leku/krwii w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej z pozytywnym wyrzutem 0,03ml lub większym?

Odpowiedź nr 62

Tak, zamawiający poprzez „zastawka membrana do aspiracji i infuzji” miał na myśli zawór dostępu obwodowego lub centralnego bezigłowy a zawór dostępu obwodowego lub centralnego bezigłowy ma posiadać konstrukcję posiadającą automatyczny system zapobiegający cofaniu się leku/krwii w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej z pozytywnym wyrzutem 0,03ml lub większym.

ZASTĘPCA PREZESA

Z poważaniem

Piotr Trybański

Zarząd Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o. o.