



Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60
tel. 87 562 94 21 fax 87 562 92 00
e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl
NIP 844-17-86-376 REGON 790319362

Suwałki, dnia 11/05/2016r.

Pismo: SZW.DZI.262.143./24/PN/MN/2016

Wszyscy uczestnicy postępowania

NS: 24/PN/MN/2016

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Na podstawie art. 38 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907, z późn. zm.) Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przesyła treść zapytań dotyczących zapisów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Uczestnik 1

Pytanie 1 Dotyczy PAKIETU 16

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje 400szt klipsów czy 400 magazynków?

Odpowiedź: 400 sztuk klipsów.

Pytanie 2 Dot. §4 pkt 2, 3 wzoru umowy

Nawiązując do projektu umowy stanowiącej element SIWZ wnosimy o dokonanie modyfikacji w/w paragrafu umowy poprzez dopisanie treści o następującym brzmieniu:

[„..., **po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zdarzenia**”].

Pozostawienie ww paragrafu w niezmienionej formie powoduje znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron, w związku z czym wnioskujemy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie modyfikuje zapis w projekcie umowy w zakresie **§4 pkt. 2, 3**

Jest:

Zamawiający zastrzega sobie prawo do złożenia oświadczenia o odstąpieniu od umowy ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Wykonawca nie zrealizuje w terminie dwóch kolejnych zamówień złożonych przez Zamawiającego.

Powinno być:

Zamawiający zastrzega sobie prawo do złożenia oświadczenia o odstąpieniu od umowy ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Wykonawca nie zrealizuje w terminie dwóch kolejnych zamówień złożonych przez Zamawiającego **po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zdarzenia.**

§4 pkt.3

Jest:

Zamawiający zastrzega sobie prawo złożenia oświadczenia o odstąpieniu od umowy ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Wykonawca nie dostarczy towarów spełniających wymóg dopuszczenia przedmiotu zamówienia do użytku w placówkach ochrony zdrowia

Powinno być:

Zamawiający zastrzega sobie prawo złożenia oświadczenia o odstąpieniu od umowy ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Wykonawca nie dostarczy towarów spełniających wymóg dopuszczenia przedmiotu zamówienia do użytku w placówkach ochrony zdrowia **po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zdarzenia.**

Uczestnik 2

Pakiet 34

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane od wewnątrz?

Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanu się rękawic w opakowaniu. Rękawice chlorowane są „czystsze” i wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic natomiast występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL 1,5?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 3

Pytanie 1 Pakiet 33 poz. 1

Czy zamawiający dopuści bezpudrową, sterylną rękawicę chirurgiczną, lateksową, o kształcie anatomicznym, kolor kremowy, powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pokryta poliakrylanem. Mankiet rolowany. Posiada rejestrację CE jako wyrób medyczny klasa IIa.

Grubość na palcu 0.185 mm, grubość na dłoni 0.165 mm grubość na mankiecie 0.135 mm

długość: 280 mm, poziom białek (test Modified Lowry) 50-100 µg/g rękawicy, AQL co

najmniej 1,5 po zapakowaniu; zgodna z normą EN-455, części:1-3 ASTM F-1671

Siła przy rozdarciu 13N (po starzeniu).

Szczelnie pakowane parami, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Pakowana po 100 par.

Opakowanie jednostkowe papier PE-Folia Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, sterylizacja rękawic promieniami gamma?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 4

Pytanie 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 20 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł do ostrzykiwań, długość 220cm, średnica 7 Fr, długość igły 4 mm z możliwością regulacji, średnica igły 23 i 25 G z ergonomicznym uchwytem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 21 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, zestawów szczotek czyszczących, długa i krótka w komplecie: – długa do kanału roboczego 6,5-5,0 mm, dł. 240 cm + krótka do gniazd zaworów 10/6,0-4,5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 22 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, przewodników z nitinolowym rdzeniem z elastyczną końcówką pokrytą hydrofilną powłoką, końcówka prosta i zagięta, długość 480cm, średnica .035 inch

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 23 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, przewodnik z nitinolowym rdzeniem z elastyczną końcówką prostą, długość 480cm, średnica .035 inch

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 24 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, cewników balonowych do poszerzania zwężeń przełykowych, o zmiennej średnicy z możliwością inflacji za pomocą kontrastu lub jego roztworu, długość balonu 8cm, średnica balonu 8-9-10, 10-11-12, 12-13,5-15, 15-16,5-18 i 18-19-20; Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 26 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, ligatorów wieloopaskowych do endoskopowego podwiązywania żylaków przełyku oraz wewnętrznych guzków krwawniczych zawierający 6 opasek w zestawie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 27 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, protez samorozprężalnych powlekanych do przełyku z kontrolowanym uwalnianiem dystalnym. Długości od 8 – 15 cm i średnice protez 18-20 mm; średnice kołnierza 23-25mm do wyboru przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 17, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł lokalizacyjnych do przedoperacyjnej lokalizacji niewyczuwalnych palpacyjnie zmian w piersi z kotwiczka typu V w rozmiarze 20G 90mm. Pozostałe parametry zgodnie z wymogami siwz.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 5

Pytanie 1 Pakiet 34

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne rękawice nitrylowe, w odcieniu fioletowym, elastyczne, cienkie, grubość na palcu 0,09 +/-0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Na opakowaniu fabrycznie naniesiona informacja potwierdzająca poziom kontroli jakości- G1. Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, -4, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 420, EN 374-2, EN 374-3, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 dla min. 3 substancji z listy zawartej w normie EN 374-1 jako Załącznik A, dodatkowo co najmniej 1 poziom odporności dla aldehydu glutarowego 4%, chlorheksydyny 4%, alkoholu etylowego 35%. Osiągnięte poziomy potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną oraz umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Dodatkowo informacja wytwórcy z przedstawionymi wynikami z przenikania takich aktywnych składników dezynfektantów jak: kwas nadoctowy i chlorek benzalkoniowy - w popularnych stężeniach, osiągnięte poziomy na co najmniej 2-gim poziomie odporności. Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rękawice produkowane bez użycia ZMBT - oświadczenie producenta o niewykorzystywaniu ZMBT (merkaptobenzotiazoli cynku) przy produkcji rękawic. Temperatura przechowywania do 40°C. Siła zrywania przed i po starzeniu min. 6 N (≥6N). (Pakowane po 200 sztuk z przeliczeniem ilości)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania AQL 1,0.

Pytanie 2 Pakiet 34

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne rękawice nitrylowe, bezpudrowe, chlorowane, niebieskie, z teksturą na końcach palców. Grubość na palcu 0,10mm +/-0,02 na dłoni min. 0,06 mm, poziom jakości AQL: 1.5 lub lepszy – parametr potwierdzony przez wytwórcę raportem z badań do serii, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii I z przeznaczeniem do minimalnego ryzyka. Posiadające odpowiednie oznakowanie na opakowaniu z ujętymi stosownymi normami (norma EN 455, EN 420). Przebadane na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3. (Pakowane po 200 sztuk z przeliczeniem ilości)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Pakiet 35

Czy Zamawiający dopuści jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne rękawice nitrylowe, w odcieniu popielatym, z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą (potwierdzona przez wytwórcę ilość substancji przypadająca na jedną rękawicę), elastyczne, cienkie, grubość na palcu 0,09 +/-0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Na opakowaniu fabrycznie naniesiona informacja potwierdzająca poziom kontroli jakości- G1. Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 420, EN 374-2, EN 374-3, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na

przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 dla min. 3 substancji z listy zawartej w normie EN 374-1 jako Załącznik A, w tym co najmniej jedna z tych substancji z osiągniętym 5 poziomem odporności) . Osiągnięte poziomy potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną oraz umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rękawice produkowane bez użycia ZMBT - oświadczenie producenta o niewykorzystywaniu ZMBT (merkaptobenzotiazoli cynku) przy produkcji rękawic. Temperatura przechowywania do 40°C. Siła zrywu przed i po starzeniu min. 6 N (≥6N). (Pakowane po 200 sztuk z przeliczeniem ilości)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 6

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 17. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły lokalizacyjnej przeznaczonej do przedoperacyjnej lokalizacji niewyczuwalnych palpacyjnie zmian w piersi, wyposażonej w przesuwalny ogranicznik głębokości wkłucia, igła znakowana co centymetr z kotwiczką typu „Z”, igła nie posiada zacisku skórno, rozmiar 20G x 90mm lub 20G x 110mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 7

Pytanie 1 Pakiet nr 1, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści kateter do drenażu klatki piersiowej w rozmiarze 24Fr lub 28Fr, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kateter do drenażu klatki piersiowej w rozmiarze 24Fr.

Pytanie 2 Pakiet nr 1, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści kateter do drenażu klatki piersiowej w rozmiarze 28Fr lub 32Fr, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kateter do drenażu klatki piersiowej w rozmiarze 32Fr.

Pytanie 3 Pakiet nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel w rozmiarze 000 o długości 4cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Pakiet nr 4, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel w rozmiarze 2 o długości 8cm lub w rozmiarze 3 o długości 9cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Pakiet nr 4, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel w rozmiarze 3 o długości 9cm lub w rozmiarze 4 o długości 10cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Pakiet nr 4, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel w rozmiarze 4 o długości 10cm lub w rozmiarze 5 o długości 11cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Pakiet nr 4, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści podwójny przewód do cystoskopu z miękką końcówką wykonaną z silikonu, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren tkankowy 16-rurkowy 400mm x 45mm ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Pakiet nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 1500ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Pakiet nr 17, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę lokalizacyjną w rozmiarze 20G x 150mm z pojedynczym haczykiem (typ Kopans'a), bez zacisku skórno, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Pakiet nr 32, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik pępowinowy w rozmiarze 4,0Fr, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Pakiet nr 33

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o poziomie protein poniżej 50 µg/g?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Pakiet nr 33

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,23mm, na dłoni 0,20mm na mankiecie 0,18mm, o długości 280-300mm w zależności od rozmiaru ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 Pakiet nr 34

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane od wewnętrznej strony, polimerowane od strony roboczej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Pakiet nr 34

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Pakiet nr 34

Czy Zamawiający dopuści pakowane a'200szt (S-L) oraz a'180szt (XL) z przeliczeniem ilości oraz wyceną 9000 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Pakiet nr 34

Czy Zamawiający oczekuje rękawic, które zostały przebadane zgodnie z normą EN 374 pkt. 5.3.2 na co najmniej 2 poziomie odporności na przenikanie podczas badania z użyciem trzech substancji chemicznych pochodzących z listy badanych substancji podanej w załączniku A, potwierdzone badaniami wykonanymi przez jednostkę niezależną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 8

Pytanie 1 dot. formularz asortymentowo – cenowy – Pakiet 15

Czy Zamawiający będzie wymagać od Wykonawców zaoferowania w Pakiecie nr 15 akcesoriów do wstrzykiwacza NEMOTO, które są aprobowane przez producenta wstrzykiwacza i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego, w pełni kompatybilne i które nie powodują usterek w działaniu wstrzykiwacza podczas jego eksploatacji ani nie będą powodem wyłączenia praw gwarancji/rękojmi udzielanych standardowo po jakichkolwiek działaniach serwisowych dotyczących wstrzykiwacza?

Prosimy zatem o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od wykonawców zaoferowania wkładów do wstrzykiwacza DUAL SHOT ALPHA NEMOTO, które są w pełni KOMPATYBILNE z modelem wstrzykiwacza, jaki Zamawiający eksploatuje (kompatybilność potwierdzona stosownym oświadczeniem producenta urządzenia i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego), czyli akcesoriów, które pozytywnie przeszły stosowne próby i testy, jakim były poddane przez producenta stosowanych urządzeń lub/i przez jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego, a więc nie spowodują usterek w działaniu aparatu, ani nie będą powodem jego uszkodzenia, jak również nie spowodują ryzyka cofnięcia gwarancji i rękojmi, udzielonych na wstrzykiwacz NEMOTO, po prowadzonych naprawach, przeglądach i innych działaniach serwisowych.

W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację zapisów „formularza asortymentowo - cenowego” w pakiecie nr 15:

PAKIET 15

Lp.	Przedmiot zamówienia	J.m.	Ilość	Cena brutto	Wartość brutto	Vat	Nazwa handlowa	Producent	Numer katalogowy / kod asortymentu
-----	----------------------	------	-------	-------------	----------------	-----	----------------	-----------	------------------------------------

1	Zestaw jednorazowych wkładów kontrastu kompatybilny ze wstrzykiwaczem Dual Shot Alpha firmy Nemoto, składający się z: jednego wkładu o pojemności 200ml, złącza niskiego ciśnienia o wytrzymałości 350PSI, długości 150cm, z trójnikiem typu „Y” wyposażonym w zastawkę antyzwrotną, w którym ramię/odgałęzienie do podawania kontrastu jest krótsze (+/- 10xm), a ramię/odgałęzienie do podawania roztworu NaCl jest dłuższe (+/_ 25cm), złącze szybkiego napełniania w kształcie litery „J” oraz ostrza typu „Spike”. Jednego wkładu o pojemności 100ml oraz ostrza typu „Spike” Oferowane wkłady muszą być kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu; kompatybilność potwierdzona przez producenta wstrzykiwacza lub/i jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis.	kpl.	2 000		0,00 zł			
	razem:				0,00 zł			

W przypadku gdy Zamawiający dopuszcza zamienniki zaoferowanych produktów wnosimy o żądanie od Wykonawców następujących oświadczeń:

1. że zaproponowany produkt wykazuje w 100% cechy produktu oryginalnego (dotyczy składu fizyko--chemicznego, reakcji i wpływu na kontakt z organizmem ludzkim oraz gwarantowanej jakości badania),
2. że oferowany produkt jest w 100% kompatybilny, że NEMOTO Dual Shot Alpha (do potwierdzenia przez producenta urządzenia lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowego),
3. że Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnych napraw strzykawki NEMOTO Dual Shot Alpha i eliminacji usterek w jej działaniu, jeżeli konieczność naprawy lub usunięcia usterki będzie wynikiem zastosowania zamiennika produktu oryginalnego. Stan faktyczny czy uszkodzenie/ustereka wstrzykiwacza jest wynikiem zastosowania zamiennika produktu oryginalnego czy błędu personelu obsługującego rozstrzygać będzie raport producenta wstrzykiwacza lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego.

Uprzejmie informujemy, że stosowanie materiałów eksploatacyjnych nieautoryzowanych firm i nieaprobowanych przez producenta i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego może mieć bezpośredni lub pośredni szkodliwy wpływ na bezpieczeństwo pacjenta lub użytkownika końcowego, tj. może – w wyniku ich stosowania - zaistnieć incydent medyczny. Mogą również wystąpić problemy eksploatacyjne i serwisowe, które są wprost połączone z używaniem innych akcesoriów jednorazowych niż zalecane, takie jak: brak rozpoznania nieautoryzowanych wkładów przez wstrzykiwacz kontrastu, uszkodzenia elementów elektronicznych, niekontrolowane zalania, wycieki.

Używanie nieautoryzowanych materiałów eksploatacyjnych do wstrzykiwaczy kontrastu NEMOTO dostarczanych przez nieautoryzowane podmioty może negatywnie wpłynąć na pracę całego wstrzykiwacza i spowoduje automatyczne unieważnienie zapisów gwarancyjnych i serwisowych, w szczególności w tym zakresie, w którym zostały one naruszone przez Zamawiającego poprzez stosowanie niewłaściwych materiałów. Używanie akcesoriów innych niż aprobowane przez NEMOTO i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego Alteris S.A. może także w znacznym stopniu zwiększyć koszty napraw wstrzykiwacza, w szczególności, gdy gwarancja na posiadany wstrzykiwacz kontrastu wygasa lub została cofnięta.

Informujemy również, że w przypadku prowadzenia eksploatacji wstrzykiwacza NEMOTO z wykorzystaniem akcesoriów nieznanymi, nieautoryzowanych przez producenta NEMOTO i/lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowego ALTERIS firm, odpowiedzialność finansową, merytoryczną i cywilno-prawną za stan techniczny i za prawidłowe działanie wstrzykiwacza kontrastu oraz za ich wpływ na bezpieczeństwo osób trzecich, tj. personel szpitala i badanych pacjentów oraz za wystąpienie ew. incydentu medycznego, musi ponosić Wykonawca oferujący nieautoryzowane akcesoria lub też ich producent.

Odpowiedź: Tak, jednocześnie Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 4 do SIWZ tj. formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 15 poprzez dopisanie do niego następującej treści – „Oferowane wkłady muszą być kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu; kompatybilność potwierdzona przez producenta wstrzykiwacza lub/i jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis.”.
Zamawiający zgodnie z SIWZ dopuszcza składanie ofert równoważnych. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oświadczeń dotyczących przedmiotu zamówienia tj.:

1. że zaproponowany produkt wykazuje w 100% cechy produktu oryginalnego (dotyczy składu fizyko--chemicznego, reakcji i wpływu na kontakt z organizmem ludzkim oraz gwarantowanej jakości badania),
2. że oferowany produkt jest w 100% kompatybilny, że NEMOTO Dual Shot Alpha (do potwierdzenia przez producenta urządzenia lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowego),
3. że Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnych napraw strzykawki NEMOTO Dual Shot Alpha i eliminacji usterek w jej działaniu, jeżeli konieczność naprawy lub usunięcia usterki będzie wynikiem zastosowania zamiennika produktu oryginalnego. Stan faktyczny czy

uszkodzenie/usterka wstrzykiwacza jest wynikiem zastosowania zamiennika produktu oryginalnego czy błędu personelu obsługującego rozstrzygać będzie raport producenta wstrzykiwacza lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego

Pytanie 2 dot. projekt umowy – § 3 ust. 2

Prosimy o modyfikację w/w ustępu w następujący sposób:

- „2. Wykonawca dostarczy:
- 1) towar ~~wraz z dokumentami dopuszczającymi go do użytkowania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP,~~
 - 2) towar o wysokim standardzie jakościowym.”
- Lub
- „2. Wykonawca dostarczy:
- 1) towar o wysokim standardzie jakościowym.
 - 2) dokumenty dopuszczające towar do użytkowania w placówkach ochrony zdrowia na każde wezwanie Zamawiającego”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 9

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu nr 21 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycjach pozwoli zaoferować zestaw zawierający:

- Szczotkę dwustronną do kanału roboczego. Długość narzędzia 230cm, średnica szczotki 7mm. Duża odporność na zginanie i dwustronne wprowadzenie. Plastikowa końcówka na końcu dalszym drutu szczotki chroniąca kanał endoskopu
- Szczotkę jednorazową do czyszczenia gniazd i zaworów endoskopu, dwustronną o średnicach szczotki 5mm i 12mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu nr 29 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycjach pozwoli zaoferować igły do biopsji pod kontrolą endoultrasonografii – EUS. Średnica igły 19 i 22G – w zależności od potrzeb zamawiającego. Z możliwością regulacji igły od 0 do 8,5 cm, oraz przedłużenie koszulki od 0 do 4 cm. W zestawie strzykawka próżniowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu nr 30 – poz. 1

Czy w w/w pakiecie nie nastąpiła omyłka pisarska (EUS) i czy zamawiający wymaga igły do biopsji pod kontrolą endoultrasonografii – **EBUS**?

Odpowiedź: Tak, wystąpiła omyłka pisarska. Zamawiający wymaga igły do biopsji pod kontrolą endoultrasonografii – **EBUS**.

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu nr 30 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycjach wymaga aby igła posiada 2 blokady w postaci mechanizmu twist-lock (*mechanizm umożliwia obsługę igły przy użyciu jednej ręki*): blokadę stopnia wysunięcia igły z osłonki oraz blokadę stopnia wysunięcia osłonki (w zakresie 0–40mm), igła wykonana z nitinu (materiał zapobiega tzw. efektowi „banana” mogącemu pojawić się podczas wysuwania igły przy zagiętym endoskopie, lub ewentualnym odkształceniom igły w przypadku kilkukrotnych nakłóć), narzędzie posiada zaokrąglony mandryn; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1.8mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, w komplecie strzykawka próżniowa o pojemności 20ml, możliwość ustawienia próżni w strzykawce na min. 4 poziomach (5ml, 10ml, 15ml i 20 ml); igła kompatybilna z bronchoskopem typu EBUS firmy Pentax bez konieczności stosowania dodatkowych adapterów; wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Uczestnik 10

Pytanie 1 Dotyczy Pakietu nr 20:

Zważywszy na fakt, że trudno dokonać pomiaru w jednostkach mniejszych od 1mm, czy Zamawiający dopuści igły o średnicy części roboczej ok. 2 mm (+/- 0,2-0,3 mm), igła o średnicy i długości zgodnie z siwz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Dotyczy Pakietu nr 22:

Zważywszy na fakt, że Zamawiający jest zainteresowany zakupem przewodnika z końcówką super-elastyczną, czy Zamawiający wymaga bardziej giętkiej, zwężanej końcówki dystalnej o specjalnej konstrukcji rdzenia, która umożliwia utworzenie pętli alfa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w ramach realizacji pakietu 22 wymaga przewodnika o średnicy 0,035" oraz 0,025", do wyboru przez Zamawiającego?

Prowadnik o średnicy 0,025" doskonale sprawdza się w przypadku zwężonych dróg żółciowych oraz zwężeniach brodawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Dotyczy Pakietu nr 24:

Czy Zamawiający dopuści cewnik balonowy do poszerzania zwężeń przełykowych, o zmiennej średnicy z możliwością inflacji za pomocą kontrastu lub jego roztworu o długości 9 cm dla średnic: 6-7-8 mm, 8,5-9,5-10,5 mm oraz zgodnie z SIWZ o długości 8 cm, dla średnic: 11-12-13 mm, 13,5-14,5-15,5 mm, 16-17-18 mm oraz 18-19-20 mm, średnice do wyboru, zgodnie z potrzebami Zamawiającego?

Cewnik charakteryzuje bardzo dobra przezierność, środkowy znacznik endoskopowy ułatwiający założenie środkowej części balonu w najwęższym odcinku oraz znaczniki radiologiczne na obu końcach.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza też balon o długości roboczej minimum 180 cm z balonem o długości roboczej minimum 5,5 cm w zestawie z przewodnikiem.

Pytanie 5 Dotyczy Pakietu nr 27:

Czy Zamawiający dopuści powlekane protezy do przełyku o długości całkowitej 6-8-9-11-14-17 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza protezy 6-8, 9,11, 14, 17 cm.

Pytanie 6

Aby zapobiec migracji protez przełykowych, czy Zamawiający wymaga rozszerzonych kołnierzy w części proksymalnej i dystalnej?

Odpowiedź: Wymaga rozszerzonych kołnierzy

Pytanie 7

Czy w przypadku leczenia paliatywnego Zamawiający wymaga protez częściowo powlekanych (o długości 10-15cm), z niepowlekanym paskiem na kołnierzach ułatwiającym fiksację stentu w wybranej części przełyku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga protezy powlekane (o długości 10-15cm) w części środkowej z niepowlekanymi rozszerzonymi kołnierzami z obu stron.

Pytanie 8 Dotyczy pkt. III Formularza oferty:

Zwracamy się z prośbą o sprostowanie zapisu: formularz asortymentowo – cenowy jest załącznikiem nr 4 a nie 5.

Odpowiedź: Załącznik formularz asortymentowo – cenowy jest załącznikiem nr 4 do SIWZ.

Pytanie 9 Dotyczy §3 ust. 9 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na rozpatrywanie wymienionych terminów w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10 Dotyczy §5 ust. 2 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie zwrotu: „do 30 dni”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu w projekcie umowy w zakresie §5 ust. 2 w następujący sposób:

Jest:

Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą umową, w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego.

Powinno być:

Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą umową, w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego **do 60 dni**.

Pytanie 11 Dotyczy §7 ust. 1 i 2 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie zwrotu: „*ale nie więcej niż 10% wartości brutto umowy*”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Dotyczy §10 ust. 3 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmianę ww. zapisu na następujący:

„W przypadku opóźnienia w zakresie spełnienia świadczenia pieniężnego Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2013, poz. 403 ze zm.)”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 11

Pytanie 1, Dot. Części 9

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 12 ml (12,36 grama) w ampułkostrzykawce ze skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 12

Pytanie 1 Pakiet 4, poz. 15

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji oraz utworzenie dla niej odrębnego pakietu. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Pakiet 5, poz. 5-6

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji oraz utworzenie dla nich odrębnego pakietu. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ. Zamawiający dopuścił w pakiecie 5 składanie ofert na poszczególne pozycje.

Pytanie 3 Pakiet 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kaniule 24G 0,7x19? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Pakiet 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kaniule z przepływem 22ml lub 13ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 13

Pytanie 1

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 5 ust. 4 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy

Odpowiedź:

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 10 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu zamówienia niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 2 ust. 1 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia niedostarczonego w terminie**
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 ust. 9 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia**

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 14

Pytanie 1 - Pakiet 34, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie rękawic diagnostycznych nitrylowych, bezpudrowych, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiety rolowane, powierzchnia zewnętrzna pokrywana polimerem teksturowana na końcach palców, długość rękawicy min.241mm, grubość na palcu min.0.12mm, na dłoni min.0.08mm, posiadające AQL 1.0. Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie przynajmniej 4 substancji chemicznych z czasem przenikania min.30 minut wg EN 374-3 (potwierdzone certyfikatem badania typu WE wydanym przez jednostkę notyfikowaną), rękawice przebadane na przenikanie dodatkowych substancji chemicznych wg EN 374-3 w tym izopropanol 70%

z poziomem odporności 1 (10-30 minut), (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone deklaracją wytwórcy). Oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary od XS do XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 – pakiet 34 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych pakowanych po 200szt. z przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 15

Pytanie 1 Pakiet 11, poz. 1:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawu z cewnikiem 2F/32 cm zamiast 3F/30 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Pakiet 11, poz. 2:

Czy Zamawiający z uwagi na średnicę cewnika 5F, dopuści zestaw do implantacji metodą Seldingera?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy w pakiecie 24, Zamawiający miał na myśli balon o zakresie średnic 18-20 mm, zamiast 10-20 mm.? Uprzejmie prosimy o dopuszczenie balonu trójstopniowego, o średnicy w zakresie 18-19-20 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 16

Pytanie 1 Pakiet 5 pozycja 6 i 10

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 6 i 10 z Pakietu 5, w celu złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający dopuścił składanie ofert częściowych w pakiecie nr 5.

Pytanie 2 Pakiet 5 poz. 6

1/Czy cewnik kaniuli powinien być wykonany z materiału PTFE?

2/ Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy arterial cannula ma być pakowana w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 3 Pakiet 9

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Pragniemy nadmienić iż zalecana przez EU skuteczna dawka sterylizacji radiacyjnej powoduje zaburzenia struktury łańcuchów i zwiększenie lepkości produktu, natomiast niższa dawka sterylizacji nie zapewnia sterylności produktu i nie jest zgodna z rekomendacją EU.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 4 Pakiet 33

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnych rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, kształt anatomiczny, o grubości dłoni min. 0,19, mankieta min. 0,16 średni poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależne), mankieta rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowane obustronnie od wewnątrz, długość min. 265-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, zgodne z EN-374-3 (raport z wynikami badań), EN 420, EN 388, potwierdzone przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Pakiet 34

Prosimy o dopuszczenie testowanych i bardzo dobrze ocenionych rękawic nitylowych w kolorze fioletowym, pakowanych po 100 szt. S,M,L, a 90 szt. XL, z czasem przenikania min. 21 min. dla izopropanolu? Pozostałym zakresie zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Pakiet 35

Prosimy o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i zamawiający oczekuje rękawic pakowanych po 100 szt. XS, S,M,L i 90 szt. XL?

Odpowiedź: Tak.

Zamawiający wymaga złożenia oferty na zmodyfikowanych drukach. w wersji edytowalnej Zamawiający zamieścił na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl

Jednocześnie Zamawiający informuje że, działając zgodnie z art. 38 ust. 4a ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku przesunął:

- ✓ Termin składania ofert: 16/05/2016r. godz. 11:30
- ✓ Termin otwarcia ofert: 16/05/2016r. godz. 12:00

Warunki dotyczące miejsca oraz godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Zamawiający informuje, iż Wykonawcy są zobowiązani do uwzględnienia zmian wynikających z powyższych udzielonych odpowiedzi w składanych ofertach.

Z poważaniem

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Adam Szałanda