

Do wszystkich zainteresowanych**Dotyczy:**

PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWY RÓŻNYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH, W TYM WYROBÓW Z WŁÓKNINY, OPASEK IDENTYFIKACYJNYCH, OPASEK ELASTYCZNYCH, PASKÓW TESTOWYCH DO OZNACZANIA POZIOMU CUKRU WE KRWI (WRAZ Z UŻYCZENIEM GLUKOMETRÓW) ORAZ POJEMNIKÓW DO TRANSPORTU MOCZU

Znak sprawy: WszSL/DZ-31/17

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), wyjaśniam co następuje:

PYTANIA WYKONAWCY NR 1**Pytanie nr 1:****Pakiet nr 6:**

Czy Zamawiający dopuści pościel o wymiarach:

prześcieradło: 150cmx210cm

poszwa na kołdrę: 160cmx210cm

poszewka na poduszkę: 70cmx 80 cm

gramatura 25g/m²

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 2:**Pakiet 8**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca wycenienia dostawę przedmiotu zamówienia za 1 sztukę asortymentu w kolumnie G tabeli w formularzu 2A. Wycena opakowania zostaje określona w kolumnie L. Zgodnie z treścią Rozdziału XIII pkt 3 SIWZ dopuszcza się, aby poszczególne ceny jednostkowe netto były określone do 4 miejsc po przecinku.

PYTANIA WYKONAWCY NR 2**Pytanie nr 3:****Pakiet 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną trzywarstwową oraz z dodatkową warstwą z pianki na górnej części maski chroniącej przed zaparowaniem osłony na oczy spełniającą pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

PYTANIA WYKONAWCY NR 3**Pytanie nr 4:**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 dopuści paski testowe do oznaczania poziomu cukru we krwi i płyny kontrolne z 3-miesięcznym terminem ważności po otwarciu opakowania ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA WYKONAWCY NR 4

Pytanie nr 5:

Pakiet 2 – Papier do KTG, poz.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie typu aparatu, do którego ma być stosowany papier oraz o podanie pełnego rozmiaru papieru.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga papieru do KTG „Z” 150x100x150 x HP do aparatu stanowiącego własność Zamawiającego - Philips Avalon FM 20. Zamawiający odpowiednio modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu nr 2.

PYTANIA WYKONAWCY NR 5

Dotyczy pakietu nr 6:

Pytanie nr 6:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z kompletem pościeli o wymiarach: poszwa na kołdrę – 160x210 cm, poszwa na poduszkę 90x80 cm, prześcieradło – 160x210cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający ze względu na zastosowanie pościeli jednorazowej u pacjentów, którzy mają obniżoną odporność, wymaga, żeby pościel jednorazowa posiadała dokument potwierdzający czystość mikrobiologiczną wystawiony przez uprawnioną do tego jednostkę? Dokument potwierdzający czystość mikrobiologiczną, daje Zamawiającemu pewność, braku obecności drobnoustrojów chorobotwórczych dzięki temu zapewnia bezpieczeństwo pacjentowi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego zastosowania.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający wymaga żeby pościel posiadała szwy ultradźwiękowe, które zapewniają ciągłość materiału oraz tworzą barierę przed przenikaniem cieczy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego zastosowania.

PYTANIA WYKONAWCY NR 6

Pytanie nr 9:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 1 opasek elastycznych do mocowania czujnika pulsoksymetrii typu Y dla dzieci wykonanego z pianki PU Szerokość opaski 3,0 cm – jak obecnie stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

PYTANIA WYKONAWCY NR 7

Pytanie nr 10:

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m², z bluzą z dwiema kieszeniami na dole i jedną na piersiach? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

PYTANIA WYKONAWCY NR 8

Pytanie nr 11:

Dotyczy pakietu 9:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	
	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	
	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
IŁOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź: Zamawiający opisał w Załączniku 2A kluczowe parametry, które będzie oceniał i / lub wymagał.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby oferowane płyny kontrolne były na dwóch poziomach: o wysokim i niskim stężeniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie określił, więc i nie ograniczył zaoferowania płynów kontrolnych na kilku poziomach. Zaproponowane rozwiązanie jest zatem dopuszczalne.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin ważności oferowanych płynów kontrolnych wynosił 90 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA WYKONAWCY NR 9

Pytanie nr 14:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w Rozdz. VII. ust. 1A pkt 2 SIWZ żądając następujących dokumentów:

„Pakiet 9 - dokumentów dotyczących oferowanego przedmiotu zamówienia tj.: wydanych/opublikowanych przez wytwórcę oferowanego wyrobu medycznego - ulotek informacyjnych, folderów lub części folderów, kart technicznych, katalogów lub części katalogów, etc. (...)”

miał na myśli dokumenty wydane/opublikowane przez wytwórcę lub przedstawiciela wytwórcy.

Odpowiedź: Dokumenty dotyczące oferowanego przedmiotu zamówienia powinny być wydane/opublikowane przez wytwórcę lub przedstawiciela wytwórcy zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.

PYTANIA WYKONAWCY NR 10

Pytanie nr 15:

dotyczy Pakietu nr 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 5 niżej opisanego asortymentu?

Komplet chirurgiczny jednorazowego użytku - spodnie i bluza. Wykonany z włókniny typu SMMS w kolorze niebieskim. Nogawki spodni bez ściągaczy, bluza z krótkim rękawem z dwiema kieszeniami na dole oraz jedną kieszenią po lewej stronie na wysokości klatki piersiowej oraz z wycięciem pod szyją w kształcie litery V. Rozmiary od S do XL. Bluza i spodnie pakowane oddzielnie, co ułatwia indywidualne dopasowanie rozmiaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany asortyment. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

PYTANIA WYKONAWCY NR 11

Pytanie nr 16:

dotyczy Pakietu nr 5

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompletów chirurgicznych wykonanych z włókniny typu SMS, bluza z krótkim rękawem z dwiema kieszeniami na dole oraz jedną na piersi, wycięcie w kształcie litery U? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 17:

dotyczy Pakietu nr 7

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania masek chirurgicznych z osłoną na oczy wykonanych z włókniny w kolorze niebieskim? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone

zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

PYTANIA WYKONAWCY NR 12

Pytanie nr 18:

Pakiet 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny standardowy wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej na całej powierzchni o gramaturze 30g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 19:

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny trzywarstwowej typu SMS, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 20:

Pakiet 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o wymiarach:

- poszwa : 210 cm x 160 cm
- poszewka na poduszkę: 70 cm x 80 cm
- prześcieradło: 210 cm x 150 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 21:

Pakiet 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne trzywarstwowe z osłoną na oczy, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

PYTANIA WYKONAWCY NR 13

Pytanie nr 22:

Pakiet 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kompletu wykonanego z włókniny trzywarstwowej polipropylenowej SMS, komplet z trzema kieszeniami: dwie u dołu bluzy, jedna u góry. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

PYTANIA WYKONAWCY NR 14

Pakiet 3

Pytanie nr 23: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 na 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Pytanie nr 24: Prosimy o podanie ilości próbek, które należy dostarczyć wraz z ofertą do pakietu 3, gdyż dane w SIWZ i w formularzu różnią się od siebie.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść załącznika 2A, w taki sposób aby była zgodna z opisem w Rozdziale VII pkt 1A SIWZ.

Pytanie nr 25:

Dotyczy § 2 wzoru umowy,

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 26:

Dotyczy § 6 ust. 1 pkt. 2) oraz 3) wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości „0,1 % wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie (...)”, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 1 % lub 2% wartości brutto towaru niedostarczonego jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 365 % lub 730% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie, gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź: Proponowane kary umowne mają charakter dyscyplinujący Wykonawców i motywujący do należytego wykonania zobowiązań umownych. Kilkuset procentowe naliczanie odsetek, mogłoby dotyczyć sytuacji w której Wykonawca, nie wywiązuje się ze swoich obowiązków w sposób ciągły, Zamawiający zachęca Wykonawców do rzetelnej realizacji dostaw. Treść § 6 ust. 1 pkt 2) oraz 3) umowy pozostaje bez zmian.

PYTANIA WYKONAWCY NR 15

Pytanie nr 27:

Mają na uwadze fakt iż Szpitale jako jednostki zaufania publicznego kierują się wyborem najlepszych, certyfikowanych rozwiązań będących na rynku. Czy Zamawiający wymaga w/w postępowaniu w **pakiecie 9 w poz. 1** w specyfikacji w rzeczonych pozycjach opisujących paski i glukometry dostarczenia

CERTYFIKATU ISO 15197: 2015 w oryginale poświadczonym przez jednostkę notyfikującą wpisaną na listę bazy NANDO (lista jednostek upoważnionych do wystawiania certyfikatu zgodności wyrobów z regulacjami Unii Europejskiej), a nie w oświadczeniu dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych. Oraz wymaga dokumentu potwierdzającego posiadanie i spełnianie w całości (czyli w parametrach precyzji i dokładności normy ISO 15197: 2015 w oryginale nie w oświadczeniu dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych?

Informujemy że glukometr powinien spełniać pełny zakres normy ISO 15197: 2015 a zwłaszcza punk 6.2 Mówiącym o precyzji i pełnym jego zakresem punkt 6.2.1,6.2.2,6.2.3,6.2.4 oraz punkt 6.3 mówiący o dokładności z pełnym jego zakresem punkt 6.3.1, 6.3.2,6.3.3, 6.3.4, 6.3.5,6.3.6,6.3.7, oraz punkt 6.4, 6.5, 7,2. Norma ta będzie obowiązywać już od 1 lipca 2017 roku dlatego we wszystkich postępowaniach w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu ISO 151097: 2015 w pełnym zakresie spełniania dla sprzętu zwłaszcza w wyżej wymienionych punktach, ponieważ od 01.07.17 brak certyfikatu ISO 15197: 2015 sprawi że zamawiający (szpital) zostanie bez sprzętu do pracy lub będzie musiał najpóźniej w maju 2017 ogłaszać nowe postępowanie co wiąże się z dużym niepotrzebnym dodatkowym wysiłkiem pracy dlatego dopytujemy :

Czy wymagają Państwo **w pakiecie 9 w poz. 1 paski i glukometr** które spełniają normę ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów oraz obecności pasków testowych na listach refundacyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego zastosowania.

Pytanie nr 28:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 9 w pozycji 1 aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego zastosowania.

Pytanie nr 29:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9 w pozycji 1, takie wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Odpowiedź: Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w SIWZ i wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie nr 30:

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 9 w pozycji 1 aby paski testowe były zgodnie z instrukcją obsługi przechowywane w zakresie temperatury przechowania min 4 – min. 40 °C i miały możliwość zamiany wartości z mg/dl na mmol/l ?

Odpowiedź: Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w SIWZ i wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie nr 31: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe, były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich

pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego zastosowania.

PYTANIA WYKONAWCY NR 16

Pytanie nr 32:

Pakiet 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w związku z tym, że ocenie jakościowej podlegają troki to czy oferowane spodnie powinny posiadać troki wykonane z tego samego materiału co ubranie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego zastosowania.

PYTANIA WYKONAWCY NR 17

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 9 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 33:

Czy Zamawiający, dopuszcza i wymaga spełniające wszystkie wymagania opisane w SIWZ, paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania w zakresie 5-45°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający opisał wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia oraz w jakim zakresie będzie oceniał oferty i podtrzymuje treść SIWZ.

Pytanie nr 34:

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego zastosowania.

Pytanie nr 35:

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź: Zamawiający opisał wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i podtrzymuje treść SIWZ.

Pytanie nr 36:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu (bezdotykowe usuwanie) zużytego paska, co podnosi higienę i bezpieczeństwo personelu Zamawiającego, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający opisał wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i podtrzymuje treść SIWZ.

Pytanie nr 37:

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością serca lub generalnie różnymi, nieokreślonymi dokładnie zaburzeniami krążenia obwodowego?

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę, że zadane pytanie wychodzi poza zakres opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 38:

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej

będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

Odpowiedź: Zamawiający opisał wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i podtrzymuje treść SIWZ.

Pytanie nr 39:

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga spełniające wszystkie wymagania opisane w SIWZ wysokiej jakości paski testowe do glukometrów charakteryzujące się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków, przy czym każda z fiolek może być zużyta w a ciągu 4 miesięcy); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Zamawiający opisał wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i podtrzymuje treść SIWZ.

Pytanie nr 40:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe charakteryzowały się zakresem hematokrytu wynoszącym minimum 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków. Informujemy że węższe zakresy HCT, takie jak 35-60% lub 30-55% mogą spowodować otrzymanie nieprawidłowych wyników pomiarów u niemowląt, dzieci poniżej 6. roku życia, kobiet w ciąży i pacjentów z niedokrwistością o różnej etiologii – gdyż wartości HCT u tych pacjentów mogą być niższe od 30%.

Odpowiedź: Zamawiający opisał wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i podtrzymuje treść SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 18

Zapytania do umowy: Pakiety od 1-8

Pytanie nr 41:

(§ 5 ust. 3) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź: Zamawiający nie bierze pod uwagę takiej zmiany.

Pytanie nr 42:

(§ 5ust. 3) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź: Zamawiający nie bierze pod uwagę takiej zmiany.

Pytanie nr 43:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminów realizacji dostaw lub wprowadzi zapis w dniach roboczych z jednoczesnym dopuszczeniem terminów dostaw „na cito” – minimum 2 dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający przewidział realizację dostaw w dniach roboczych w Rozdziale XIV SIWZ oraz w §2 ust. 1 wzoru umowy, oraz w celu ujednolicenia powyższych informacji dodaje odpowiednią treść w załączniku 2A w zakresie Pakietów 1 i 2. Jednocześnie Zamawiający zmienia błędną treść §2 ust. 1 wzoru umowy dotyczącego Pakietu nr 9. Zamawiający nie wyraża zgody na przedłużenie terminu realizacji dostaw.

Pytanie nr 44:

(§6) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 45:

(§6 ust.1pkt1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 46:

(§ 6 ust. 2. pkt. 5) Czy Zamawiający wykreśli zapis: "(...), 50 zł za dzień opóźnienia (...)" albowiem brak w § 2 ust. 6 , na który powołuje się Zamawiający?

(§...ust...pkt...) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości NETTO niezrealizowanej części umowy? Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał usunięcia treści w § 6 ust. 1 pkt. 5. Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie kary umownej.

Pytanie nr 47:

(§6ust. 1pkt2 i pkt. 3, pkt. 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48:

(§6) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49:

Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50:

Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej do dostaw (specyfikacje produktów, MSDS) w formie elektronicznej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiej możliwości.

Pytanie nr 51:

Czy zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek, jeśli produkt był kupowany wcześniej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 53:

Czy Zamawiający dopuści możliwość załączenia obszernej dokumentacji przetargowej w postaci plików nagranych na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 54: Czy Zamawiający może określić **maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa**? Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaoferowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

Odpowiedź: Zgodnie z §5 ust. 1 umowy.

Pytanie nr 55: Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odpowiedź: Zamawiający określił w treści umowy warunki i zakres możliwości dokonywania zmian i podtrzymuje te zapisy.

PYTANIA WYKONAWCY NR 19

Pytanie nr 56:

Pakiet 5, poz.1:

Czy Zamawiający dopuści komplet, w którym bluza posiada 3 kieszenie, dwie na dole oraz jedna u góry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 57:

Pakiet 6, poz.1:

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie:

Skład	NIEBIESKI
powłoka	200 x 150cm
powłoczka	90 x 75cm
prześcieradło	210 x 150cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 68:

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny 3 warstwowej SMS lub włókniny 4 warstwowej SMMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 69:

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści komplet w którym bluza posiada 3 kieszenie – dwie na dole i jedną na piersi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 70:

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej wykonany z włókniny polipropylenowej. Skład kompletu: poszewka 70cm x 80cm, prześcieradło 240cm x 160cm, poszwa 200cm x 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 71:

Pakiet 6

Czy nie zaszła omyłka w formularzu cenowym w kolumnie N i Zamawiający miał na myśli 2 sztuki próbek – jak wskazał w SIWZ rozdział VII p.1A?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść załącznika 2A, w taki sposób aby była zgodna z opisem w Rozdziale VII pkt 1A SIWZ.

Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne w dwóch rozmiarach : dla dorosłych i dzieci oraz dla noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania). Ilość próbek wraz z ofertą dołączyć odpowiednio.

Pytanie nr 73:

Pakiet 8

Czy nie zaszła omyłka w formularzu cenowym w kolumnie N i Zamawiający miał na myśli 2 sztuki próbek – jak wskazał w SIWZ rozdział VII p.1A?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść załącznika 2A, w taki sposób aby była zgodna z opisem w Rozdziale VII pkt 1A SIWZ.

Pytanie nr 58:**Pytanie dot. projektu umowy:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt 1)-3) i 5) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto złożonego zamówienia” zostało zastąpione wyrażeniem „0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby tylko część zamówienia nie została terminowo zrealizowana, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonego towaru, a nawet mogłaby przewyższać wartość niedostarczonego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA WYKONAWCY NR 20**Pytanie nr 61:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 (Paski testowe do oznaczania poziomu cukru we krwi wraz z użyczeniem glukometrów) dopuści płyny kontrolne ważne 3 miesiące od otwarcia fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA WYKONAWCY NR 21

Pytanie nr 62:

Pakiet nr 5, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji kompletu chirurgicznego jednorazowego użytku – spodnie i bluza, bluza z krótkim rękawem z dwiema kieszeniami na dole i jedną kieszonką na piersi, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

PYTANIA WYKONAWCY NR 22

Pytanie nr 63:

Pakiet 2

Czy Zamawiający ma na myśli papier termiczny do aparatu KTG Phillips M1911A o wymiarach 150 x 100 x 150. Składanka 150 stron w bloczku? Papier pasuje do aparatów Hewlett-Packard oraz Edan F2.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga papieru do KTG „Z” 150x100x150 x HP do aparatu stanowiącego własność Zamawiającego - Philips Avalon FM 20. Zamawiający odpowiednio modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu nr 2.

Pytanie nr 64:

Pakiet 4

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje fartucha, który posiada wycięty otwór na głowę, czy ma być wiązany przy szyi na troki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby fartuch był wiązany z tyłu.

Pytanie nr 65:

Pakiet 4

Czy nie zaszła omyłka w formularzu cenowym w kolumnie N i Zamawiający miał na myśli 2 sztuki próbek – jak wskazał w SIWZ rozdział VII p.1A?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść załącznika 2A, w taki sposób aby była zgodna z opisem w Rozdziale VII pkt 1A SIWZ.

Pytanie nr 66:

Pakiet 4, 5, 6, 8

Czy nie zaszła omyłka w formularzu cenowym w kolumnie O – Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli odnosząc się do kolumny D?

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował treść załącznika 2A, poprzez usunięcie kolumny „O”.

Pytanie nr 67:

Pakiet 5

Czy nie zaszła omyłka w formularzu cenowym w kolumnie N i Zamawiający miał na myśli 2 sztuki próbek – jak wskazał w SIWZ rozdział VII p.1A?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść załącznika 2A, w taki sposób aby była zgodna z opisem w Rozdziale VII pkt 1A SIWZ.

Pytanie nr 68:

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny 3 warstwowej SMS lub włókniny 4 warstwowej SMMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 69:

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści komplet w którym bluza posiada 3 kieszenie – dwie na dole i jedną na piersi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 70:

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej wykonany z włókniny polipropylenowej. Skład kompletu: poszewka 70cm x 80cm, prześcieradło 240cm x 160cm, poszwa 200cm x 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 71:

Pakiet 6

Czy nie zaszła omyłka w formularzu cenowym w kolumnie N i Zamawiający miał na myśli 2 sztuki próbek – jak wskazał w SIWZ rozdział VII p.1A?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść załącznika 2A, w taki sposób aby była zgodna z opisem w Rozdziale VII pkt 1A SIWZ.

Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne w dwóch rozmiarach : dla dorosłych i dzieci oraz dla noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczane zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania). Ilość próbek wraz z ofertą dołączyć odpowiednio.

Pytanie nr 73:

Pakiet 8

Czy nie zaszła omyłka w formularzu cenowym w kolumnie N i Zamawiający miał na myśli 2 sztuki próbek – jak wskazał w SIWZ rozdział VII p.1A?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść załącznika 2A, w taki sposób aby była zgodna z opisem w Rozdziale VII pkt 1A SIWZ.

Pytanie nr 74:

Pytanie do Umowy

Zamawiający w §6 ust. 1 p.5) odnosi się do obowiązków umownych opisanych w §2 ust. 6 – natomiast w umowie brak tego punktu.

Prosimy zatem o usunięcie tego zapisu z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał usunięcia treści w § 6 ust. 1 pkt. 5.

PYTANIA WYKONAWCY NR 22

Pytanie nr 75:

Pakiet 9

Czy Zamawiający rozszerzy zakres parametrów funkcjonalno – użytkowych poprzez dodanie wymagań, które będą dodatkowo punktowane, a które są istotne dla Szpitala? Do niniejszego pisma załączamy wzór tabeli z uwzględnieniem rozszerzonych parametrów, które zostały oznaczone kolorem czerwonym.

Punkt A 1

Typ krwi do badania: krew włośniczkowa i noworodkowa – punktacja 5

Punkt A 3

Typ krwi do badania: krew włośniczkowa, krew żylna, tętnicza i noworodkowa – punktacja 15

Punkt F

Zakres hematokrytu na paskach testowych 10-70% - punktacja 15

Punkt F 1

Zakres hematokrytu na paskach testowych 20-70% - punktacja 10

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zmienia opis przedmiotu zamówienia w pkt. „F”, który otrzymuje brzmienie: „zakres hematokrytu na paskach testowych 20-60% oraz dwustronnie szerszy zakres”. Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Pytanie nr 76:

Czy Zamawiający rozszerzy o nie ujęte w pierwotnych wymogach funkcjonalno – użytkowych, parametry, które stanowią istotne dla szpitala funkcje, a które także mogłyby być punktowane:

Punkt H

Płyny kontrolne na trzech poziomach: niskim, normalnym, wysokim - punktacja 10

Punkt H1

Płyny kontrolne na dwóch poziomach: normalnym, wysokim - punktacja 5

Punkt H2

Płyn kontrolny na jednym poziomie – punktacja 0

Punkt I

Informacja o niedostatecznej ilości próbki krwi na pasku – punktacja 5

Punkt J

Możliwość dopełnienia brakującej próbki krwi na pasek - punktacja 10

Punkt K

Ilość wykonanych pomiarów na jednym zestawie baterii: 3000 pomiarów- punktacja 10

Punkt K1

Ilość wykonanych pomiarów na jednym zestawie baterii: 2000 pomiarów– punktacja 5

Punkt K2

Ilość wykonanych pomiarów na jednym zestawie baterii: 1000 pomiarów - punktacja 0

Wszystkie proponowane zmiany zostały naniesione w zakresie wymagań dotyczących pakietu nr 9, w nowym rozszerzonym formularzu.

Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania dotyczące parametrów funkcjonalnych asortymentu i podtrzymuje zapisy SIWZ. Propozycja Wykonawcy dotycząca zmiany formularza, nie uzyskała akceptacji Zamawiającego.

Pytanie nr 77:

Prosimy o określenie przez Zamawiającego minimalnego i maksymalnego terminu dostawy dla Pakietu nr 9 oraz wskazanie miejsca w ofercie, w którym wykonawca ma zadeklarować termin dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający określa termin dostawy asortymentu określonego w Pakiecie nr 9 na: „w ciągu 5 dni roboczych” i modyfikuje treść §2 ust. 1 pkt 1), w związku z tym, Wykonawca nie deklaruje terminu dostawy w złożonej ofercie.

Pytanie nr 78:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty oświadczenia wykonawcy z podaniem oferowanego terminu dostaw dla Pakietu nr 9?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i odsyła do odpowiedzi na pytanie nr 77.

Odpowiedź:

1. Udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.
2. Zamawiający w wyniku udzielonych odpowiedzi, a także z własnej inicjatywy, zmodyfikował treść SIWZ i Załączników, a dokonane zmiany oznaczono kolorem czerwonym.
3. Zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert z dnia 11.08.2017r. na dzień 23.08.2017r. Godziny i miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Z poważaniem

STUZA
S.A. LWD
ul. 11.08.2017r. Legnica
[Signature]
[Illegible text]

[Signature]