



Dział Zamówień Publicznych

Warszawa, 16.05.2022 r.

tel. 22 450 22 84

L.dz. 1067 /2022/DZP

Platforma zakupowa Markerplanet / Strona internetowa Szpitala

Dot.: „Dostawy drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku”, nr postępowania 10/2022/DZP.

Uprzejmie zawiadamiamy, że do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania dotyczące SWZ na dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku, nr postępowania 10/2022/DZP.

Dotyczy Części 8 poz. 1

Pyt. 1.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie papieru o wymiarach 50x30 z przeliczeniem na 8 rolek.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza papier opisany w pytaniu.

Dotyczy Części 8 poz. 4

Pyt. 2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie czułości ww. papieru. Czy Zamawiający ma na myśli papier do videoprintera typu UPP110S?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza papier do videoprintera typu UPP110S.

Dotyczy Części 8 poz. 4

Pyt. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje papieru oryginalnego czy dopuszcza papier kompatybilny z powodzeniem stosowany w wielu jednostkach medycznych.

Odp.: Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny.

Dotyczy Części 10 poz. 2

Pyt. 4

Prosimy o dopuszczenie podania ceny za opak. 3 szt. z przeliczeniem do pełnych opakowań tj. 333 opak.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowaniem 3 sztuki z przeliczeniem do pełnych opakowań tj.: 333 opakowań.

Dotyczy Części 10 poz. 4 i 5

Pyt. 5

Prosimy o skorygowanie czy w ww. pozycjach nie zaszła pomyłka-czy Zamawiający w dwóch pozycjach oczekuje tych samych elektrod?

Odp.: Jest to oczywista omyłka, w związku z tym w kolumnie towar w pozycji 5 treść Elektroda samoprzylepna do elektrostymulacji 50-53 x 90 -96 mm do apartu TENS BTL 4000 (4 szt. w kompl.) zastępuje się treścią Elektrody samoprzylepne do elektrostymulatora okołoporodowego TENS MH8200P, zintegrowane z przewodem 40-45 x 80 mm (2 x 2 szt. w komplecie).

Dotyczy Części 10 poz. 7

Pyt. 6

Prosimy o dopuszczenie elektrod kompatybilnych do Philips HeartStart innego producenta niż producent defibrylatora. Elektrody te z powodzeniem stosowane są w wielu jednostkach medycznych.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza elektrody do defibrylatora Philips HeartStart FRx opisane w pytaniu.

Dotyczy SWZ – Załącznik 3 – Projektowane postanowienia umowy

Pyt. 7

Projekt umowy – par. 2.3

W celu wyeliminowania wątpliwości interpretacyjnych wnosimy o zmianę zapisu &2 ust.3 poprzez dodanie następującej treści: „W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie cena brutto , ceny netto pozostają bez zmian. Zmiana nastąpi automatycznie i nie wymaga aneksu”.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zmiany opisanej w pytaniu.

Dotyczy SWZ – Załącznik 3 – Projektowane postanowienia umowy

Pyt. 8

Projekt umowy – par. 8 ust. 2.1)

Prosimy o zmianę zapisu w projekcie umowy na „Okres ten zostanie wydłużony do czasu osiągnięcia wartości brutto określonej w &2 ust.1 towarów objętych umową , jednak nie dłużej niż do 6 miesięcy .” Uważamy , iż byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający zmienia zapis w Projektowanych postępowaniach umowy (dot. § 8 ust. 2.1) i otrzymuje on brzmienie: „wartość brutto Towarów zamówionych przez Zamawiającego i dostarczonych przez Wykonawcę jest mniejsza od maksymalnej wartości towarów określonych w umowie. Okres ten może zostać wydłużony do czasu osiągnięcia wartości brutto określonej w § 2. ust. 1 Towarów objętych umową, jednak nie dłużej niż do 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy”.

Pyt. 9

Dotyczy pakietu 2 poz. 4 i 5

Bardzo proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1,2 i 3 z pakietu 2 i przeniesienie ich do pakietu nr 3. Pozostawienie w.w. pozycji w dotychczasowym układzie, **blokuje możliwość przystąpienia do przetargu oferenta posiadającego akcesoria oryginalne** do posiadanych przez Zamawiającego kardiomonitorów. Jednocześnie nadmieniam, iż TYLKO oryginalne akcesoria zagwarantują Państwu w 100% rzetelne odczyty parametrów życiowych dziecka /osoby dorosłej, w konsekwencji słuszne decyzje terapeutyczne. Pracując na zamiennikach nie macie Państwo takiej pewności.

Bardzo proszę o pozytywne rozpatrzenie naszej prośby w ramach zasad uczciwej konkurencji.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na przeniesienie pozycji 1,2,3 z części 2 do części 3 zamówienia.

Pyt. 10

Dotyczy części 3 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 3: Mankiety dla noworodków do pomiaru NIBP do kardiomonitora Philips: długość drenu 18 cm, rozmiar 3, obwód 6 - 11 cm, szerokość 4,0 - 4,5 cm

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 11

Dotyczy części 3 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 3: Mankiety dla noworodków do pomiaru NIBP do kardiomonitora Philips: rozmiar 4, obwód 7 - 13 cm, szerokość 5,0 - 5,5 cm

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 12

Dotyczy części 3 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 3: Mankiety dla noworodków do pomiaru NIBP do kardiomonitora Philips: rozmiar 5, obwód 8 - 15 cm, szerokość 6,0 - 6,5 cm

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 13

Dotyczy części 3 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 3: Mankiety dla noworodków do pomiaru NIBP do kardiomonitora Philips: rozmiar 1, obwód 3 - 6 cm, szerokość 2,5 cm

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 14

Dotyczy części 3 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 3: Mankiety dla noworodków do pomiaru NIBP do kardiomonitora Philips: rozmiar 2, obwód 4 - 8 cm, szerokość 3 cm

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 15

Część 2 poz. 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika zakres wagowy od 1 do 3 kg ? Reszta bez zmian.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujnika opisanego w pytaniu.

Pyt. 16

Część 2 poz. 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika zakres wagowy od 3 do 15 kg ? Reszta bez zmian.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujnika opisanego w pytaniu.

Pyt. 17

Część 2 poz. 3

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika zakres wagowy od 10 do 40 kg ? Reszta bez zmian.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujnika opisanego w pytaniu.

Pyt. 18

Część 2 poz. 5

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odp.: Typ sprzętu mCare 300, technologia Nellcor.

Pyt. 19

Część 3 poz. 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankieta jednorazowego użytku, noworodkowy, obwód kończyny 5-10,5 cm. Reszta bez zmian.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 20

Część 3 poz. 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankieta jednorazowego użytku, noworodkowy, obwód kończyny 6,9-11,7 cm. Reszta bez zmian.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 21

Część 3 poz. 3

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankieta jednorazowego użytku,

noworodkowy , obwód kończyny 8,9-15 cm. Reszta bez zmian.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisany w pytaniu.

Pyt. 22

Część 3 poz. 4

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu jednorazowego użytku, noworodkowy , obwód kończyny 3,3-5,6 cm. Reszta bez zmian.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisany w pytaniu.

Pyt. 23

Część 3 poz. 5

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu jednorazowego użytku, noworodkowy , obwód kończyny 4,2-7,1 cm. Reszta bez zmian.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisany w pytaniu.

Pyt. 24

Część 3 poz. 1

Czy mankiety mają być z konektorami ? Jeśli tak to jakiego typu ?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza mankietów z konektorami.

Pyt. 25

Część 3 poz. 2

Czy mankiety mają być z konektorami ? Jeśli tak to jakiego typu ?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza mankietów z konektorami.

Pyt. 26

Część 3 poz. 3

Czy mankiety mają być z konektorami ? Jeśli tak to jakiego typu ?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza mankietów z konektorami.

Pyt. 27

Część 3 poz. 4

Czy mankiety mają być z konektorami ? Jeśli tak to jakiego typu ?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza mankietów z konektorami.

Pyt. 28

Część 3 poz. 5

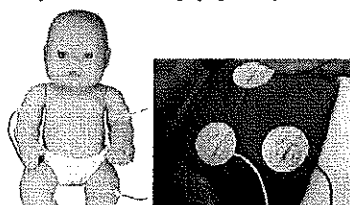
Czy mankiety mają być z konektorami ? Jeśli tak to jakiego typu ?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza mankietów z konektorami.

Pyt. 29

Części 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody przezierne w promieniach RTG o wymiarach nie większych niż:



- Podłużne: 10 x 25 mm

- Okrągłe o średnicy: Ø 26 mm

do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówień ?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza elektrody opisane w pytaniu.

Pyt. 30

Części 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody przeziernie w promieniach RTG których powierzchnia adhezyjna składa się z hydrożelowego rdzenia z hydrokoloidową obwódką co gwarantuje utrzymanie się elektrod na skórze pacjenta do 5 dni?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza elektrody opisane w pytaniu.

Pyt. 31

Części 10 poz. 2

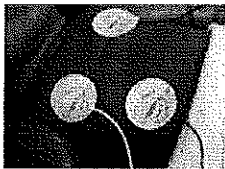
Czy zamawiający wymaga aby elektrody spełniały standardy zgodnie z normą EN/IEC 60601-2-25 oraz EN/ IEC 60601-2-27 oraz AAMI EC12 a także AAMI EC11 ?

Odp.: Zamawiający wymaga, aby elektrody spełniały standardy określone w przepisach dotyczących elektrod do sprzętu EKG dla noworodków.

Pyt. 32

Części 10 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści elektrody przeziernie w promieniach RTG o wymiarach nie większych niż:



- Okrągłe o średnicy: \varnothing 26 mm?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza elektrody opisane w pytaniu.

Pyt. 33

Części 10 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści elektrody przeziernie w promieniach RTG których powierzchnia adhezyjna składa się z hydrożelowego rdzenia z hydrokoloidową obwódką co gwarantuje utrzymanie się elektrod na skórze pacjenta do 5 dni?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza elektrody opisane w pytaniu.

Pyt. 34

Części 10 poz. 6

Czy zamawiający wymaga aby elektrody spełniały standardy zgodnie z normą EN/IEC 60601-2-25 oraz EN/ IEC 60601-2-27 oraz AAMI EC12 a także AAMI EC11 ?

Odp.: Zamawiający wymaga, aby elektrody spełniały standardy określone w przepisach dotyczących elektrod do sprzętu EKG dla wcześniaków i noworodków.

Pyt. 35

Część 2 poz.1

Czy zamawiający dopuści czujniki z zakresem wagowym od 1 do 3 kg?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujników opisanych w pytaniu.

Pyt. 36

Część 2 poz. 2

Czy zamawiający dopuści czujniki z zakresem wagowym od 3 do 20 kg?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujników opisanych w pytaniu

Pyt. 37

Część 2 poz. 3

Czy zamawiający dopuści czujniki z zakresem wagowym od 10 do 50 kg?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujników opisanych w pytaniu

Pyt. 38

Część 3 poz. 1

Czy zamawiający dopuści mankiety dla obwodu 6-11 cm, szer. 4,8cm dł. drewna 20cm ?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 39

Część 3 poz. 2

Czy zamawiający dopuści mankiety dla obwodu 7-13 cm, szer.5,7cm, dł. drewna 20 cm?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 40

Część 3 poz. 3

Czy zamawiający dopuści mankiety dla obwodu 8-15 cm, szer.5,7cm, dł. drewna 20 cm?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 41

Część 3 poz. 4

Czy zamawiający dopuści mankiety dla obwodu 3-6 cm, szer. 3,2cm dł. drewna 20cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza mankietów opisanych w pytaniu.

Pyt. 42

Część 3 poz. 5

Czy zamawiający dopuści mankiety dla obwodu 4-8 cm, szer.3,6cm dł. drewna 20 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza mankietów opisanych w pytaniu.

Pyt. 43

Część 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonany metodą rozdmuchu z polietylenu wysokiej gęstości (HDPE), pokrywa z wiekiem wykonana z polipropylenu (PP)?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik opisany w pytaniu.

Pyt. 44

Część 4, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonany metodą rozdmuchu z polietylenu wysokiej gęstości (HDPE), pokrywa z wiekiem wykonana z polipropylenu (PP)?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik opisany w pytaniu.

Pyt. 45

Część 4, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonany z polietylenu?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza pojemnika opisanego w pytaniu.

Pyt. 46

Część 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 50x20 mm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza papieru opisanego w pytaniu.

Pyt. 47

Część 9, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kieliszek do leków pakowane po a'90 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza kieliszki do leków pakowane po a'90 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pyt. 48

Część 9, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty pakowane po 100 sztuk?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza ochraniacze na buty pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

Pyt. 49

Część 9, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'144 szt?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a'144 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Pyt. 50

Część 9, poz. 16

Czy Zamawiający miał na myśli automatyczne wyłączenie termometru po 10 minutach?

Odp.: Zamawiający dopuszcza termometr wyłączający się automatycznie po 10 minutach.

Pyt. 51

Część 9, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści okład żelowy w rozmiarze 26x16cm?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza okłady żelowe opisane w pytaniu.

Pyt. 52

Część 9, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści okład żelowy w rozmiarze 29 x12cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza okładów żelowych opisanych w pytaniu.

Pyt. 53

Część 9, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści okład żelowy w rozmiarze 21 x 38cm?

Odp.: Nie, zamawiający nie dopuszcza okładów żelowych opisanych w pytaniu.

Pyt. 54

Część 9, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści taśmę do tapingu prostą, z klejem nałożonym faliście?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza taśmę do tapingu prostą, z klejem nałożonym faliście.

Pyt. 55

Część 9, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści taśmę o długości 5m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza taśmę o długości 5m z odpowiednim przeliczeniem.

Pyt. 56

Cześć 1 poz. 1

Czy zamawiający wymaga czujników w technologii LNCS?

Odp.: Zamawiający wymaga czujników typu RD SET.

Pyt. 57

Część 2 poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści czujnik o długości 90 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujników opisanych w pytaniu.

Pyt. 58

Część 2 poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści czujnik bezpośrednie o długości 300 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujników opisanych w pytaniu.

Pyt. 59

Część 2 poz. 2

Czy zamawiający dopuści czujnik dla pacjenta o zakresie wagowym 3-15kg?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujników opisanych w pytaniu.

Pyt. 60

Część 2 poz. 3

Czy zamawiający dopuści czujnik dla pacjenta o zakresie wagowym 10-40kg?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujników opisanych w pytaniu.

Pyt. 61

Część 2 poz. 5

Prosimy o podanie modelu aparatu Spacelabs i technologii (Nelcor czy Nelcor OxiMax) lub nr katalogowego referencyjnego czujnika obecnie stosowanego, co pozwoli na złożenie oferty zgodnej z oczekiwaniami Zamawiającego.

Odp.: Typ aparatu - mCare 300, technologia Nelcor.

Pyt. 62

Część 2 poz. 5

Prosimy o podanie modelu monitora Spacelabs

Prosimy o informację, czy czujnik będzie wpinany bezpośrednio do monitora czy do kabla przedłużającego?

Odp.: Zamawiający wymaga czujnika do aparatu mCare 300 wpinanego do przedłużacza.

Pyt. 63

Część 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 6-11 cm, o długości drenu 20 cm.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 64

Część 3 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 7-13 cm, o długości drenu 20 cm.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 65

Część 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 9-14,5 cm, o długości drenu 20 cm, i szerokości 5,6 cm.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 66

Część 3 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 3-5,5 cm, o długości drenu 20 cm i szerokości 2,6 cm.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 67

Część 3 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 4-8 cm, o długości drenu 20 cm.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 68

Część 3 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie że mankiety mają być ze złączem typu motylek (zdjęcie poniżej)



Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza złącze opisane w pytaniu.

Pyt. 69

Część 3 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie że mankiety maja być ze złączem typu motylek (zdjęcie poniżej)



Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza złącze opisane w pytaniu.

Pyt. 70

Część 3 poz. 3

Prosimy o potwierdzenie że mankiety maja być ze złączem typu motylek (zdjęcie poniżej)



Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza złącze opisane w pytaniu.

Pyt. 71

Część 3 poz. 4

Prosimy o potwierdzenie że mankiety maja być ze złączem typu motylek (zdjęcie poniżej)

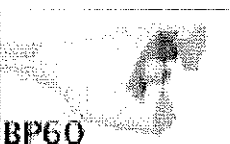


Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza złącze opisane w pytaniu.

Pyt. 72

Część 3 poz. 5

Prosimy o potwierdzenie że mankiety maja być ze złączem typu motylek (zdjęcie poniżej)



Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza złącze opisane w pytaniu.

Pyt. 73.

Część 10 poz. 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnej części, co umożliwi złożenie większej ilości ofert, a tym samym wpłynie korzystnie na ich konkurencyjność.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji 2 do osobnej części zamówienia.

Pyt. 74

Część 10 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie elektrod owalnych, na podkładzie z włókniny, z hydrożelem, o wymiarach 23x30 mm, z kablem o długości 50 cm, z wtykiem typu DIN 1,5 mm.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza elektrod opisanych w pytaniu.

Pyt. 75

Część 10 poz. 2

Czy wskazanie zapotrzebowanie dotyczy 1000 kpl. a'3 szt.?

Odp.: Nie, wskazane zapotrzebowanie dotyczy 1000 sztuk elektrod.

Pyt. 76

Część 9 poz. 7

Czy zamawiający dopuści kubek na mocz o poj. 100ml?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza kubek na mocz opisany w pytaniu.

Pyt. 77

Część 9, poz. 8

Czy zamawiający dopuści maszynkę do golenia j.u. z jednym ostrzem?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza maszynki do golenia opisanej w pytaniu.

Pyt. 78

Część 9, poz. 16

Czy zamawiający dopuści termometr, w którym bardzo dokładny czas pomiaru jest w okolicy 60 sekund?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza termometr opisany w pytaniu.

Pyt. 79

Część 9, poz. 18

Czy zamawiający dopuści worek z żelazem do okładów 26x16 cm?

Odp.: Tak, zamawiający dopuszcza worek opisany w pytaniu.

Pyt. 80

Część 9, poz. 19

Czy zamawiający dopuści worek z żelazem do okładów 21x 38 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza worka opisanego w pytaniu.

Pyt. 81

Część 9, poz. 20

Czy zamawiający dopuści woreczki termoizolacyjne?

Odp.: Tak, zamawiający dopuszcza woreczki opisane w pytaniu.

Pyt. 82

Część 9, poz. 22

Czy zamawiający dopuści taśmę do tapingu w rozmiarze 5 x 31,5 m?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza taśmę opisaną w pytaniu.

Pyt. 83

Pakiet 10, poz. 2

Czy zamawiający dopuści elektrodę do EKG noworodkową żelowaną, podłoże elektrody z pianki o średnicy 25mm, owalne?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza elektrod opisanych w pytaniu.

Pyt. 84

Część 10, poz. 3

Czy zamawiający dopuści elektrodę noworodkową do EKG 36x42cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza elektrod opisanych w pytaniu.

Pyt. 85

Część 10, poz. 4

Czy zamawiający dopuści elektrodę samoprzylepną w rozmiarze 50x 100 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza elektrod opisanych w pytaniu.

Pyt. 86

Część 10 poz.5

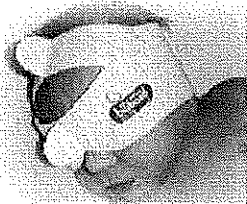
Czy zamawiający dopuści elektrodę w rozmiarze 50x 100 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza elektrod opisanych w pytaniu.

Pyt. 87

Część 7 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o informacje czy nie doszło do omyłki w opisie gdyż Zamawiający używa w tej chwili Okularki ochronne dla noworodków do fototerapii, jednopacjentowe w kształcie Y, Regulowane dzięki dwóm uchwytnym elastycznym niezawierające lateksu mocowane na mocny rzep wykonany z nylonu zabezpieczające odpinaniu i zsuwaniu okularków podczas fototerapii, podwójna osłonka na oczy zabezpieczająca wzrok noworodka w 99,9% potwierdzone niezależnymi badaniami. Bez zawartości lateksu. Rozm.: 24-33 cm, 30-38cm



Odp.: Zamawiający dopuszcza okularki opisane w pytaniu.

Pyt. 88

Część 7 poz. 2

Czy w związku z tym, że Zamawiający posiada nowe Lampy neoBLUE coży na gwarancji, wymaga zaoferowania akcesoriów zgodnych z zalecaniami producenta, niepowodujące utraty gwarancji: jednorazowe osłonki na materacyk wykonanych ze specjalnego materiału o odpowiedniej przepuszczalności światła leczniczego i zapobiegają przed przegrzaniem pacjenta oraz maty grzewczej. Informacja ta jest w instrukcji obsługi na stronie 4 ostrzeżenia. Poniżej informacja z instrukcji obsługi:

„Ostrzeżenie! Nie stosować bez materaca oraz osłony na materac: Urządzenie należy stosować z dostarczanym materacem Natus neoPAD oraz osłoną na materac, co redukuje możliwość przegrzania niemowlęcia oraz powstawania plam na skórze. „

Producent Lamp nie zaleca stosowania nieznanego pochodzenia wizelinowych nie atestowanych osłonek na materacyk do lampy neoBLUE coży. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga wraz z ofertą złożenia pisma potwierdzające kompatybilność zaoferowanego produktu przez autoryzowany serwis Natusa w Polsce?

Odp.: Zamawiający wymaga, aby osłonka była dostosowana do materacyka ale nie wymaga złożenia dokumentów opisanych dokumentów.

Pyt. 89

Część 7 pozycja 3

W związku z tym że pozycja 1 i 2 pochodzi od jednego producenta a pozycja 3 od zupełnie innego prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3 do innego pakietu lub przeniesienie pozycji 1 i 2 do

Części 1 Czujniki do pulsoksymetru noworodkowego dla wcześniaków Pozwoli to na złożenie oferty od bezpośredniego dystrybutora okularków osłonek na lampy Natus oraz czujników Masimo.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wydziela poz. 3 do innego pakietu i nie przenosi poz. 1,2 do części 1 zamówienia.

Pyt. 90

Część 1 poz. 1

Pulsoksymetry Rad 97 wyposażone są w Technologię Masimo SET oraz oprogramowanie X-Cal rozpoznające kabel czujnik, oraz datę ważności, dodatkowo urządzenia będące na Gwarancji Producenta. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga czujników wykonanych w technologii Masimo SET rozpoznawalnych przez oprogramowanie X-Cal, a ich kompatybilność została potwierdzona przez Producenta Masimo Polska lub autoryzowany Serwis Masimo na terenie Polski?

Odp.: Zamawiający wymaga czujnika kompatybilnego z ww. pulsoksymetrem i w technologii RD SET Masimo.

Pyt. 91

Część 8 poz. 4

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania papieru oryginalnego?

Odp.: Nie, Zamawiający nie oczekuje zaoferowania papieru oryginalnego.

Pyt. 92

Część 8 poz. 4

Czy Zamawiający o określenie jakiego papieru oczekuje 110HD? 110S? czy 110HG?

Odp.: Zamawiający oczekuje papieru 110S.

Pyt. 93

Część 8 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 84mm x 13,5m z przeliczeniem wymaganej ilości na 112 rolek o długości 13,5m?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza papier opisany w pytaniu z odpowiednim przeliczeniem.

Pyt. 94

Część 8 poz. 6

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania papieru oryginalnego?

Odp.: Nie, Zamawiający nie oczekuje papieru oryginalnego.

Pyt. 95

Część 9 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartucha foliowego na rolce a'100 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 40 op. a'100 sztuk?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza fartuch opisany w pytaniu z odpowiednim przeliczeniem.

Pyt. 96

Część 9 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści cenę za op. a'75 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 550op. a'75 szt.?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza cenę za op. a'75 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 550op. a'75 szt.

Pyt. 97

Część 9 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kubek na mocz o pojemności 100 ml?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza kubek opisany w pytaniu.

Pyt. 98

Część 9 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kubek na mocz o pojemności min. 120 ml?

Odp.: Nie, zamawiający nie dopuszcza kubka opisanego w pytaniu.

Pyt. 99

Część 9 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kubek na mocz bez pola do opisu?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza kubek opisany w pytaniu.

Pyt. 100

Część 9 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści cenę za op. a'100 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 10op. a'100 szt.?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza cenę za op. a'100 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 10op. a'100 szt.

Pyt. 101

Część 9 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści cenę za op. a'144 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 48 op. a'144 szt.?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza cenę za op. a'144 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 48 op. a'144 szt.

Pyt. 102

Część 9 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści taśmę zgodnie z poniższym opisem:

CLASSIC KINESIO TAPE 5CM x 31,5M - kolory - czarny, różowy, niebieski, beżowy - jest to taśma bawełniana, o klasycznym układzie kleju na taśmie, wytrzymałość aplikacji około 3-5dni, 100% bawełny, hipoalergiczna. Rozciągliwość na poziomie 110-120%.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza taśmę opisaną w pytaniu.

Pyt. 103

Część 9 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści taśmę zgodnie z poniższym opisem:

FP KINESIO TAPE 5CM x 31,5M - kolory: czarny, różowy, niebieski, beżowy- jest to taśma bawełniana(100%), o układzie kleju na taśmie wzorującego się na układzie linii papilarnych, udoskonalona formuła kleju, hipoalergiczna, rozciągliwość na poziomie 110-135%, delikatniejsza, stosowana do aplikacji u osób starszych, dzieci oraz np. twarzy.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza taśmę opisaną w pytaniu.

Pyt. 104

Część 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cenę za op. a' 34 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 30 op. a' 34 szt.?

Odp.: Jeśli opakowanie po 34 sztuki to ilość opakowań musi być 90.

Pyt. 105

Część 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cenę za op. a' 20 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 100 op. a' 20 szt.?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza cenę za op. a' 20 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 100 op. a' 20 szt.

Pyt. 106

Część 11 poz. 3

Prosimy o podanie producenta oraz modelu termometru, do którego Zamawiający oczekuje kapturków?

Odp.: Zamawiający oczekuje kapturków do termometru Braun.

Pyt. 107

Część 11 poz. 4

Prosimy o podanie numeru seryjnego urządzenia w celu prawidłowego doboru wkładki usznej.

Odp.: Wkładka uszna do aparatu OtoRead model OAETE Screening produkcji Interacoustics.

Pyt. 108

Część 11 poz. 5

Prosimy o podanie numeru seryjnego urządzenia w celu prawidłowego doboru wkładki usznej.

Odp.: Wkładka uszna do aparatu OtoRead model OAETE Screening produkcji Interacoustics.

Dotyczy SWZ – Załącznik nr 3 – Projektowane postanowienia umowy

Pyt. 109

Wzór umowy - Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.
6. Strony przewidują zamiany dotyczące realizacji umowy o zamówienia publiczne, jeżeli ma to bezpośredni związek z Ustawą z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacjami kryzysowymi (tzw. Specustawę), powołując się na ustawę z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) art. 15r.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopisze do umowy paragrafu opisanego w pytaniu.

Pyt. 110

Część 9

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 111

Część 9 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza fartuch opisany w pytaniu.

Pyt. 112

Część 9 poz. 7

Czy zamawiający dopuści pojemnik do moczu o poj. Użytkowej 100 ml i poj. Maks. 120 ml?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik opisany w pytaniu.

Pyt. 113

Część 9 poz. 7

Czy zamawiający dopuści pojemnik do moczu bez pola do opisu?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik opisany w pytaniu.

Pyt. 114

Część 9 poz. 10

Czy zamawiający dopuści opakowanie a 100 szt?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie a 100 szt. po przeliczeniu ilości.

Pyt. 115

Część 9 poz. 12

Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności ma być 1 opakowanie preparatu do utrwalania cytologii?

Odp.: Zamawiający doprecyzowuje pojemnik - pojemność od 150 ml do 180 ml.

Pyt. 116

Część 9 poz. 12

Czy zamawiający dopuści preparat o poj 150 ml (czy dokonać przeliczenia ilości szt)?

Odp.: Tak, zamawiający dopuszcza pojemnik opisany w pytaniu.

Pyt. 117

Część 9 poz. 13

Czy zamawiający ma na myśli osłonki na głowicę USG?

Odp.: Tak, Zamawiający ma na myśli ww. osłonki.

Pyt. 118

Część 9 poz. 17

Czy zamawiający wydzieli poz. 17 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wydziela poz. 17 do osobnego pakietu.

Dotyczy SWZ – Załącznik nr 3 – Projektowane postanowienia umowy

Pyt. 119

Część nr 5:

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odp.: Nie, Zamawiający nie przewiduje takiej możliwości.

Pyt. 120

Część nr 5

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie do umowy ww. sformułowania.

Pyt. 121

Część nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 50% wartości netto umowy.

Pyt. 122

Część nr 5

Dotyczy SWZ: Zwracamy się z wnioskiem o usunięcie wymogu załączenia do oferty: informacji z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych, w zakresie art. 108 ust. 2 ustawy, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do tego rejestru, sporządzonej nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, z uwagi na to, iż postępowania nie podlega przepisom, które obligują do składania takiej informacji : Podstawa wykluczenia, o której mowa w art. 108 ust. 2 ustawy, z uwagi na wartość poniżej 10 000 000 euro w przedmiotowym postępowaniu nie ma zastosowania.

Odp.: Zamawiający nie odnosi się do art. 108 ust 2. Ustawy Pzp.

Pyt. 123

Część nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie do projektowanych postanowień umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej.

Pyt. 124

Część nr 5

Uprzejmie prosimy o możliwość wprowadzenia zapisów dotyczących zmian umowy w zakresie możliwości dostarczenia zamienników o parametrach nie gorszych niż przedmiot umowy. W obecnej sytuacji pandemii Covid-19 i wiążących się z nią kłopotów w zapewnieniu ciągłości dostaw asortymentu, surowców potrzebnych do produkcji, braków kadrowych spowodowanych chorobą pracowników, Wykonawca nie zawsze ma wpływ na terminową dostawę towaru, natomiast

w przypadku wprowadzenia zamienników istnieje realna szansa na terminowe wywiązanie się z umowy i niewstrzymywanie szpitala w świadczeniu usług.

Odp.: Zapis znajduje się w projektowanych postanowieniach umowy w § 6.

Pyt. 125

Część nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli waloryzacyjnej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli:

„Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku:

zmiany średniego kursu EUR ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub

zmiany średniego kursu USD ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub

po dniu zawarcia umowy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS przekroczy 3%

Odpowiedzi winne być udzielane w terminie 7 dni roboczych od dnia otrzymania pisma, a cały proces negocjacji zakończony w terminie do 30 dni roboczych od daty złożenia wniosku inicjującego proces.

Każdorazowo dokonana zmiana nie może skutkować podwyższeniem wynagrodzenia o 5% pierwotnej wartości Umowy.”

Wykonawca wyjaśnia, iż umowa zawierana jest na 12 miesięcy z możliwością przedłużenia do nawet 48 miesięcy i niewątpliwym jest, iż w okresie jej obowiązywania może nastąpić zmiana siły nabywczej pieniądza. Wprowadzenie klauzuli umożliwi zaktualizowanie wynagrodzenia Wykonawcy pod kątem rzeczywistej wartości ekonomicznej świadczonych dostaw, co przyczyni się zarówno do jak najpełniejszego wykonywania umowy jak również sporządzenia właściwej kalkulacji oferty zobowiązania długoterminowego.

Dodatkowo z uwagi na ogólnoswiatową sytuację polityczno-gospodarczą spowodowaną działaniami zbrojnymi rozpoczętymi w ostatnich dniach na terenie Ukrainy przez wzgląd na wynikające z tego konsekwencje w postaci wyjątkowej niestabilności kursów walut wnosimy o wprowadzenie do umowy zapisu dotyczącego możliwości zmiany umowy na wypadek ww. okoliczności.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie do projektowanych postanowień umowy ww. klauzuli waloryzacyjnej.

Pyt. 126

Część nr 5

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wprowadzenie do wzoru umowy poniższej klauzuli dot. wprowadzania zmian do umowy:

Strony oświadczają, że Umowa jest zawierana w sytuacji pandemii i zbrojnej agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę oraz uznają, że konsekwencje geopolityczne, ekonomiczne oraz społeczne tych zdarzeń nie są możliwe do przewidzenia. W konsekwencji za nieprzewidziane w chwili zawarcia Umowy strony uznają wszelkie okoliczności pozostające w związku z wyżej wymienionymi sytuacjami, które mogą wpłynąć na realizację tej Umowy. Na tej zasadzie Wykonawca ma możliwość skorzystania z przyznanych mu tą Umową oraz przepisami prawa uprawnień w zakresie kierowania do Zamawiającego wniosków i roszczeń co do zmiany Umowy w przypadkach określonych w tej Umowie oraz przepisach powszechnie obowiązujących w każdym czasie obowiązywania Umowy.

Odp.: Zamawiający nie wprowadzi do projektowanych postanowień umowy ww. klauzuli dot. wprowadzania zmian do umowy.

Pyt. 127

Część nr 5

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga złożenia w Części nr 5 próbek do pozycji 1,3,4 i 6 zgodnie z kryterium oceny jakości? A nie jak podano na str. 3 SWZ do poz. 1,2,4 i 6.

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga złożenia w Części 5 próbek w pozycjach 1,3,4,6.

Pyt. 128

Część nr 5

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy oczekuje pojemników na wycinki histopatologiczne czy pojemników na odpady medyczne. Są to dwa różne rodzaje pojemników.

Odp.: Zamawiający wymaga w części 4 zamówienia pojemników na odpady medyczne a w części 5 zamówienia pojemników na preparaty - wycinki, próbki histopatologiczne.

Pyt. 129

Część 5 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 100 ml skalowanych co 20 ml. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza pojemniki opisane w pytaniu.

Pyt. 130

Część 5 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 120 ml skalowanych co 20 ml. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza pojemników opisanych w pytaniu.

Pyt. 131

Część 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 200 ml. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza pojemników opisanych w pytaniu.

Pyt. 132

Część 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 366 ml, zamykanych metodą „na wcisk”. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza pojemników opisanych w pytaniu.

Pyt. 133

Część 5 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 1200 ml, a także o odstąpienie od wymogu hermetyczności pojemników (nasze pojemniki są szczelne i jest to parametr, który w zupełności wystarcza do spełnienia zasadniczej roli pojemników histopatologicznych, czyli transportu próbek w zbuforowanej formalinie. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza pojemników opisanych w pytaniu.

Pyt. 134

Część 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 3400 ml, a także o odstąpienie od wymogu hermetyczności pojemników (nasze pojemniki są szczelne i jest to parametr, który w zupełności wystarcza do spełnienia zasadniczej roli pojemników histopatologicznych, czyli transportu próbek w zbuforowanej formalinie. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza pojemników opisanych w pytaniu.

Pyt. 135

Część 5 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 5600 ml, a także o odstąpienie od wymogu hermetyczności pojemników (nasze pojemniki są szczelne i jest to parametr, który w zupełności wystarcza do spełnienia zasadniczej roli pojemników histopatologicznych, czyli transportu próbek w zbuforowanej formalinie. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza pojemników opisanych w pytaniu.

Pyt. 136

Część 5

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odp.: Pojemniki muszą być zgodne z przepisami dotyczącymi pojemników na preparaty - wycinki, próbki histopatologiczne.

Pyt. 137

Część 5 poz. 1

Z uwagi na sposób pakowania naszych pojemników, prosimy Zamawiającego o możliwość dostarczania pojemników w opakowaniach zbiorczych po 100 szt.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza dostarczanie pojemników w opakowaniach zbiorczych po 100 szt.

Pyt. 138

Część 5 poz. 2

Z uwagi na sposób pakowania naszych pojemników, prosimy Zamawiającego o możliwość dostarczania pojemników w opakowaniach zbiorczych po 100 szt.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza dostarczanie pojemników w opakowaniach zbiorczych po 100 szt.

Pyt. 139

Część 5 poz. 3

Z uwagi na sposób pakowania naszych pojemników, prosimy Zamawiającego o możliwość dostarczania pojemników w opakowaniach zbiorczych po 50 szt.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza dostarczanie pojemników w opakowaniach zbiorczych po 50 szt.

Pyt. 140

Część 5 poz. 4

Z uwagi na sposób pakowania naszych pojemników, prosimy Zamawiającego o możliwość dostarczania pojemników w opakowaniach zbiorczych po 25 szt.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza dostarczanie pojemników w opakowaniach zbiorczych po 25 szt.

Pyt. 141

Część 5 poz. 5

Z uwagi na sposób pakowania naszych pojemników, prosimy Zamawiającego o możliwość dostarczania pojemników w opakowaniach zbiorczych po 25 szt.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza dostarczanie pojemników w opakowaniach zbiorczych po 25 szt.

Pyt. 142

Część 5 poz. 6

Z uwagi na sposób pakowania naszych pojemników, prosimy Zamawiającego o możliwość dostarczania pojemników w opakowaniach zbiorczych po 15 lub 30 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza dostarczanie pojemników w opakowaniach zbiorczych po 30 szt.

Pyt. 143

Część 10 poz. 7 – elektrody dla dorosłych i noworodków

Czy zamawiający dopuści do postępowania zamiennik oryginalnych elektrod do defibrylatora firmy Philips HeartStart FRx?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza do postępowania kompatybilny zamiennik oryginalnych elektrod do defibrylatora firmy Philips HeartStart FRx.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. technicznych i inwestycyjnych
mgr inż. Henryk Janiak

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych

mgr inż. Grażyna Pawłowska