



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**
02 - 097 Warszawa ul. Banacha 1a



DYREKTOR NACZELNY	599-15-00
Z-CA DYREKTORA DS. MEDYCZNYCH	599-15-10
Z-CA DYREKTORA DS. EKONOMICZNO - FINANSOWYCH	599-15-20
Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH	599-15-30
GLÓWNY KSIĘGOWY	599-22-20
<hr/>	
CENTRALA 599-10-00	599-15-02

Warszawa, 18.08.2017r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę prześcieradeł, rękawic diagnostycznych oraz drobnego sprzętu medycznego – 12 pakietów.**

Postępowanie znak **DZP.262.127.2017**

W związku z wpływaniem pytań do SIWZ dotyczących w/w postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1 – dot. Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 22 x 45 mm ?
Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ..

Odpowiedź 1

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SiWZ.

Pytanie 2 - dot. Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 36 mm z jęczyzkiem ?
Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Odpowiedź 2

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SiWZ.

Pytanie 3 - dot. Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłe o średnicy 30 mm ?
Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Odpowiedź 3

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SiWZ.

Pytanie 4 – dot. Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 42 x 56 mm, wykonane z gąbki PE ?
Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Odpowiedź 4

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SiWZ.

Pytanie 5 – dot. Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłe o średnicy 54 mm, wykonane z gąbki PE ?
Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Odpowiedź 5

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 6 - dot. pakietu 2 poz 1,2,3

Czy Zamawiający, aby zagwarantować wysoką jakość produktu oraz zgodność z wymaganiami prawnymi, wymaga aby producent elektrod posiadał System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485?

Odpowiedź 6

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 – dot. pakietu 2 poz 1,2,3

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia bardzo dobrej przyczepności elektrod, poprzez przedstawienie dokumentu z wynikami badań adhezji wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?

Odpowiedź 7

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 – dot. pakietu 2 poz 1,2,3

Czy Zamawiający, aby zagwarantować brak reakcji uczulających kleju oraz żelu czyli bezpieczeństwo elektrod, wymaga potwierdzenia ich jakości poprzez przedstawienie dokumentów z pozytywnymi wynikami poszczególnych badań, wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?

Odpowiedź 8

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 – dot. Pakiet 2 poz 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG do badań holterowskich o wymiarach 36mm x 28mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Odpowiedź 9

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 10 – dot. Pakiet 2 poz 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG o średnicy 43mm z języczkiem ułatwiającym przyklejanie i odklejanie elektrod? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Odpowiedź 10

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 – dot. pakietu 4 poz 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 4 poz. 1 zestawów do kaniulacji żył centralnych, dwuświatłowego, wielkość kanałów 14+18G

Odpowiedź 11

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 - dot. Pakiet 4 poz. 1,2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 4 poz. 1 i 2 zestawów do kaniulacji żył centralnych - światła kanałów cewnika zaopatrzone w zastawki dostępu bezigłowego z koreczkami CLAVE.

Odpowiedź 12

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 – dot. Pakietu 6

Czy zamawiający wymaga stazy bezlateksowej – opaski uciskowej z nadrukowaną na opakowaniu graficzna instrukcją użycia?

Odpowiedź 13

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 – dot. Pakietu 10

Czy zamawiający dopuści prześcieradło niesterylne włókninowe, stanowiące ochronę przed brudem, włóknina o gramaturze 25 g/m², w kolorze zielonym, opak. 10 szt?

Odpowiedź 14

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 15 – dot. pakietu 11

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną, zgodną z normą PN/EN 14683 II, trzywarstwowa, wygładzona, delikatna, hypoalergiczna, troki wokół maski min. 35 cm, niesterylna, w kartoniku 50 szt., posiadająca kształtkę na nos?

Odpowiedź 15

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16 – dot. pakietu 12 poz 1

Czy zamawiający mógłby doprecyzować co oznacza stwierdzenie w opisie przedmiotu zamówienia: "z możliwością (...) zabezpieczenia końcówki drenu w trakcie konieczności przerwania infuzji"?

Odpowiedź 16

Powyższe stwierdzenie oznacza łącznik stożkowy luer lock znajdujący się na końcu drenu.

W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 12 poz 1 oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2 do Formularza Oferty.

Pytanie 17 - dot. pakietu 12 poz. 1

Czy zamawiający oczekuje przyrządu z osłonką zabezpieczającą łącznik stożkowy luer lock znajdujący się na końcu drenu?

Pytanie 18 – dot. pakietu 12 poz. 1

Czy zamawiający dopuści przyrządu z osłonką zabezpieczającą łącznik stożkowy luer lock znajdujący się na końcu drenu?

Odpowiedź 17 i 18

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19 - pakietu 12 poz. 1

Czy zamawiający oczekuje przyrządu z komorą kroplową o długości min. 5,5 cm w części przezroczytej co jest standardową długością w powszechnie stosowanych przyrządach do przetaczania?

Pytanie 20 – dot. pakietu 12 poz 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową o długości min. 5,5 cm w części przezroczytej o jest standardową długością w powszechnie stosowanych przyrządach do przetaczania ?

Odpowiedź 19 i 20

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21 - dot. pakietu 12 poz 2

Czy zamawiający mógłby doprecyzować co oznacza stwierdzenie w opisie przedmiotu zamówienia: "z możliwością (...) zabezpieczenia końcówki drenu w trakcie konieczności przerwania infuzji"?

Odpowiedź 21

Powyższe stwierdzenie oznacza łącznik stożkowy luer lock znajdujący się na końcu drenu.

W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 12 poz 2 oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2 do Formularza Oferty.

Pytanie 22 – dot. pakietu 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej.

Odpowiedź 22

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 23 - dot. pakietu 12 poz 1

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych w opakowaniu folia – papier w kolorze niebieskim w celu odróżnienia od przyrządu do przetaczania krwi.

Odpowiedź 23

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24 - dot. pakietu 12 poz.1

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą dwukanałową.

Odpowiedź 24

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25 - dot. pakietu 12 poz.1

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z napisem w języku polskim „bez ftalanów”.

Odpowiedź 25

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26 - dot. pakietu 12 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez miejsca na dren na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź 26

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 27 - dot. pakietu 12 poz.2

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania krwi z napisem w języku polskim „bez ftalanów”

Odpowiedź 27

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28 - dot. pakietu 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania pojemnika z wodą sterylną typu Respiflo do inhalacji – system zamknięty do nawilżania tlenu, kompatybilny z reduktorami będącymi własnością Zamawiającego do nawilżania i nebulizacji.

w składzie: jednorazowy pojemnik ze sterylną apirogenną, wolną od endotoksyn wodą, łącznik łączący butelkę z reduktorem. Butelka wyposażona w system mikrodyfuzorów umożliwiający przepływ tlenu przez całą objętość wody. Pojemnik 500 ml.

Odpowiedź 28

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 29 - dot. pakietu 3

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy rękawice diagnostyczne mają zabezpieczać zarówno pacjenta podczas wykonywania przez użytkownika procedur medycznych, jak i użytkownika podczas wykonywania procedur niemedycechnych w kontakcie z substancjami chemicznymi niebezpiecznymi dla zdrowia i życia oraz w związku z tym mają posiadać oznakowanie podwójne, jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III, zgodnie z dyrektywą 2007/47/EC z adekwatnymi fabrycznymi informacjami na opakowaniu, określonymi w normie EN 420?

Odpowiedź 29

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 30

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w §10 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź 30

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany. W związku z tym § 10 ust. 1 projektu umowy otrzymuje brzmienie:

„W razie stwierdzenia wad przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad – w terminie 5 dni od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego.”

Pytanie 31

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszej umowy w zakresie zapisów §11 ust. 1,3

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca opóźni się z przyczyn leżących po jego stronie, z dostarczeniem przedmiotu umowy do Zamawiającego poza terminy określone w części dotyczącej warunków dostawy (§3 ust.2) i reklamacji (§10 ust.1), Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,2% wartości netto niewykonanej części dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niewykonanej części dostawy.**
2. W przypadku uchybień obowiązkowi wynikającemu z §3 ust. 5-7, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,2% wartości netto **niezrealizowanej części** umowy, nie mniej niż 500 zł za każde zdarzenie **oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, której dotyczy uchybienie.**

Odpowiedź 31

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 32 - dot. pakietu 4

Czy Zamawiający w **Pakiecie 4 poz 1** dopuści Zestaw do kaniulacji żył centralnych sposobem Seldingera, dwuświatłowy cewnik poliuretanowy, wielkość 14+18G/20 cm. Nitinolowy przewodnik typu J. W zestawie strzykawka Raulersona, umożliwiająca wprowadzenie przewodnicy bez odłączania strzykawki. Igła wprowadzająca 18G x 650mm i rozszerzadło. Światło kanałów cewnika zaopatrzone w koreczki z membraną silikonową ?

Odpowiedź 32

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33 - dot. pakietu 4

Czy Zamawiający w **Pakiecie 4 poz 2** dopuści Zestaw do kaniulacji żył centralnych sposobem Seldingera, cewnik trójświatłowy poliuretanowy, wielkość bez zmian. Nitinolowy przewodnik typu J. W zestawie strzykawka Raulersona, umożliwiająca wprowadzenie przewodnicy bez odłączania strzykawki. Igła wprowadzająca 18Gx 650mm i rozszerzadło. Światło kanałów cewnika zaopatrzone w koreczki z membraną silikonową ?

Odpowiedź 33

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34 - dot. pakietu 6

Czy Zamawiający w **Pakiecie 6** dopuści staze bezlateksową o długości 30 cm z klipsem zapinającym, perforowana na całej długości (otwory umożliwią założenie klipsa w dowolnej odległości od części dystalnej co stanowi jednocześnie regulację siły napięcia stazy) . Możliwość stosowania techniki zapinania oraz wiązania (po zdjęciu klipsa) stazy?

Odpowiedź 34

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

UWAGA!!!

Zamawiający zezwala na modyfikację Formularza Cenowego, w przypadku gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia o parametrach dopuszczonych odpowiedziami na powyższe pytania.

Wykonawca zobowiązany jest do podania w Formularzu Cenowym opisu, numeru katalogowego zgodnie z zaoferowanym asortymentem.

Jednocześnie Zamawiający w załączeniu przekazuje aktualnie obowiązujący formularz cenowy w zakresie pakietu nr 12.

W związku z udzielonymi odpowiedziami, na podstawie art.38 ust.4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Z poważaniem
KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Beata Kierzkowska