

Katowice, dn. 03.08.2017 r.

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku.
Nr sprawy: ZP-17-070UN**

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), udzielam następujących odpowiedzi:

Pyt. 1 Pakiet 7, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o następujących parametrach :

Kaniula dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Kaniula wyposażona w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknień, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", filtr hydrofobowy, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 24G/19mm (0,4-0,7) 20ml/min, 22G/25mm (0,5-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,7-1,1) 61ml/min, 18G/45mm/32mm (0,9-1,3) 96ml/min, 17G/45mm (1,1-1,5) 133ml/min, G16/45mm (1,3-1,7) 196ml/min, G14/45mm (1,8-2,1) 270ml/min

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 2 Pakiet 7, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o następujących parametrach :

Kaniula dożylna bezpieczna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiając żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknień, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", filtr hydrofobowy, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy: 22G/25mm (0,5-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,7-1,1) 61ml/min, 18G/45mm/32mm (0,9-1,3) 96ml/min, 17G/45mm (1,1-1,5) 133ml/min, G16/45mm (1,3-1,7) 196ml/min, G14/45mm (1,8-2,1) 270ml/min

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 3 Pakiet 8, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o większej liczbie aktywacji niż 140.

Odp.: Zgodnie z korektą załącznika nr 8 do SIWZ.

Pyt. 4 Pakiet 8, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużki z drenem o długości 8cm i znacznie mniejszej (czyli lepszej oraz bezpieczniejszej) objętości wypełnienia wynoszącej 0,29ml

Odp.: Zgodnie z korektą załącznika nr 8 do SIWZ.

Pyt. 5 Pakiet 8, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podwójnej przedłużki z drenem o długości 8cm i znacznie mniejszej (czyli lepszej oraz bezpieczniejszej) objętości wypełnienia wynoszącej 0,34ml

Odp.: Zgodnie z korektą załącznika nr 8 do SIWZ.

Pyt. 6 Pakiet 8, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potrójnej przedłużki z drenem o długości 8cm i znacznie mniejszej (czyli lepszej oraz bezpieczniejszej) objętości wypełnienia wynoszącej 0,31ml

Odp.: Zgodnie z korektą załącznika nr 8 do SIWZ.

ZP-17-070UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Pyt. 7 Pakiet nr 11

Czy zamawiający dopuści igłę z atraumatycznym szlifem tólczkowym typu Hubera z mechanizmem zakleszczającym igłę, zabezpieczającym przed samozakłuciem, igła zakrzywiona pod kątem 90° z przezroczystą podstawą i obudową w celu łatwiejszego wkłucia i wykrycia ewentualnych cech infekcji, przezroczysta podstawa z otworami ułatwiającymi wentylacji w skóry, zmniejszającymi ryzyko maceracji skóry i infekcji, do igły podłączony jest dren z końcówką luer-lock odporna na wielokrotne podawanie leków z możliwością wymiany i bezpiecznego mocowania zestawów do infuzji i strzykawek luer-lock bez ryzyka wprowadzenia powietrza, gwarancja 100% wyptukiwania krwi, dren, port i łącznik zestawu wykonane z przezroczystego materiału wysokiej jakości PCV, nie zawierającego DEHP, odpornego na środki zawierające jod i chemioterapeutyki, zestaw do infuzji pakowany pojedynczo, oznaczenie średnicy igły kolorem, kliknięcie i graficzne ukazanie się oznaczenia zabezpieczenia igły, rozmiar do wyboru przez zamawiającego 20G, dł. 0,75 in - bez bocznego portu, 20G, dł. 1,00 in - bez bocznego portu, 20G, dł. 1,50 in - bez bocznego portu, 22G, dł. 0,75 in - bez bocznego portu, 22G, dł. 1,00 in - bez bocznego portu?

Odp.: Zamawiający określił parametry minimalne dla asortymentu wyszczególnionego w załączniku nr 11 do SIWZ, ponadto Wykonawca nie wskazał w odniesieniu do której z pozycji kieruje swoje pytanie.

Pyt. 8 Pakiet nr 11

Czy zamawiający dopuści zestaw infuzyjny posiadający ergonomiczną konstrukcję skrzydełek zapewnia kontrolowany dostęp i dobrą widoczność, unikalny mechanizm zabezpieczający, który można usłyszeć, poczuć lub zobaczyć jego działanie, bezigłowe złącze do bezigłowego dostępu, gładka, wygodna konstrukcja podstawy zapewnia pacjentowi komfort, niewielka siła wprowadzania i penetracji, ultra-niski, łatwy do założenia profil, nie zawiera lateksu i DEHP, opcjonalnie ze złączem wkłucia w kształcie litery Y lub bez, kolorowe oznaczenia skrzydełek w zależności od rozmiaru igły, sterylne, pojedyncze opakowanie?

Odp.: Zamawiający określił parametry minimalne dla asortymentu wyszczególnionego w załączniku nr 11 do SIWZ, ponadto Wykonawca nie wskazał w odniesieniu do której z pozycji kieruje swoje pytanie.

Pyt. 9 Pakiet nr 15 - Aparaty do przetoczeń płynów, ilość pozycji 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści Onco Flow- system do infuzji centralnych z regulatorem przepływu Dosi-Flow 10. Zestaw OncoFlow zawiera: kolec wlotowy z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, bezigłowy konektorem Luer-Lock, pojemniki wyrównawczym 20-kropli/ml z filtrem, linią podaży leku o długości 160cm. Zestaw zawiera również regulator przepływu Dosi-Flow 10, bezigłowy port typu Y wraz z konektorem Luer-Lock z samopłuczającą się nakrętką. Zestaw OncoFlow zawiera 2 dodatkowe wloty. Produkt pakowany w kartonie zbiorczym po 20 sztuk produktu.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 10 Pakiet nr 15 - Aparaty do przetoczeń płynów, ilość pozycji 4, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 15 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przetoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 1 z Pakietu nr 15. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 11 Pakiet 5 - Korki Luer – Lock, ilość pozycji 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt DualCap™ korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin (10 sterylnych koreczków na zbiorczym listku). Opakowanie zbiorcze zawiera 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie wymaga koreczków dezynfekcyjnych.

Pyt. 12 Pakiet nr 4

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kieliszków do leków jednorazowego użytku o objętości 30 ml, o średnicy podstawy 2,7cm. Opakowanych po 75 szt.

Kieliszki są wyrobem obojętnym dla jakiejkolwiek procedury medycznej, dlatego ograniczenie parametrów do wskazanych w SIWZ, nosi znamiona ograniczenia uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przestank medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie parametrów jak w SIWZ.

Odp.: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający dysponuje tacami do leków do których została dobrana max. średnica podstawy kieliszka.

ZP-17-070UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Pyt. 13 Pakiet nr 4

Prosimy o dopuszczenie ceny jednostkowej netto skalkulowanej za opakowanie 75 szt., z przeliczeniem ilości na opakowania tj. 8000 opakowań lub o dopuszczenie wyceny ceny jednostkowej netto do 4 miejsca po przecinku. Umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza wyceny do 4 miejsca po przecinku ponadto Zamawiający określił maksymalną wielkość opakowania 100 szt więc oferowane opakowanie po 75 szt. jest zgodne z SIWZ.

Zamawiający dokonuje korekty w zakresie kol. 7 w następujący sposób:

Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej za sztukę netto lub cenny netto za opakowanie. Przy czym Wykonawca zobowiązany jest wyraźnie zaznaczyć czy oferowana cena dotyczy sztuki czy opakowania.

Pyt. 14 Pakiet nr 6

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kraników pakowanych po 50 szt.

Pakowanie wyrobu medycznego pozostaje bez jakiegokolwiek wpływu na procedury medyczne, ani na walory czy funkcje wyrobu, dlatego w razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przestanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie opakowań maksymalnie po 30 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza maksymalną wielkość opakowania 100 szt. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Zamawiający dokonuje korekty Załącznika nr 6 do SIWZ w zakresie maksymalnej wielkości opakowania oraz kolumny 7 gdzie Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej za sztukę netto lub cenny netto za opakowanie. Przy czym Wykonawca zobowiązany jest wyraźnie zaznaczyć czy oferowana cena dotyczy sztuki czy opakowania.

Pyt. 15 Pakiet nr 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. 75 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań 8000 opakowań (wycena za 1 sztukę jest niekorzystna ekonomicznie dla zamawiającego)?

Odp.: Zgodnie z korektą Załącznika nr 4 do SIWZ.

Pyt. 16 Pakiet nr 5

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań 4500?

Odp.: Zamawiający dokonuje korekty w zakresie Załącznika nr 5 do SIWZ. W zakresie kolumny 7

Wykonawca zobowiązany jest wyraźnie zaznaczyć czy oferowana cena dotyczy sztuki czy opakowania.

Pyt. 17 Pakiet nr 5

Czy zamawiający dopuści koreczki opakowanie 100 sztuk pojedynczo pakowanych nie połączonych w blistry?

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że opakowanie zawierające maksymalnie 100 szt. koreczków będzie zawierało każdy koreczek pojedynczo, osobno pakowany.

Pyt. 18 Pakiet 7 pozycja 1,

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych o podanych poniżej parametrach:

Kaniula dożylna jednorazowa, sterylna z samodomykającym się portem bocznym umieszczonym nad skrzydełkami mocującymi. Skrzydełka elastyczne ułatwiające umocowanie wkłucia. Wykonana z poliuretanu, posiadająca 3 paski kontrastujące widoczne w promieniach RTG. Posiadająca zastawkę lub filtr zabezpieczający zwrotnemu wyptywowi krwi w trakcie zakładania kaniuli. Oznakowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Pakowana w opakowanie typu folia – papier z zawartą w nich nazwą materiału z którego jest wykonana dana kaniula. W celu identyfikacji logo producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli. Czytelna data ważności na opakowaniu jednostkowym. Posiadająca następujące przepływy:

14G – min. 270 ml/min;

16G – min. 190 ml/min;

17G – min. 125 ml/min;

18G dłuższa – min. 95 ml/min;

18G krótsza – min. 95ml/min;

20G dłuższa – min. 65 ml/min;

20G krótsza – min. 65 ml/min;

22G – min. 35-40 ml/min;

24G – min. 22 ml/min.

Wszystkie oferowane rozmiary od jednego producenta.

ZP-17-070UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Odp.: Zamawiający nie odstępuje od wymogu umieszczenia nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli, ale dopuszcza czytelne umieszczone na kaniuli (bepośrednio) identyfikowalne logo producenta oferowanego przedmiotu zamówienia. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pyt. 19 Pakiet 7 pozycja 1, 2

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na kaniuli.

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 luty 2016 (Dz.U. z 2016 r. poz. 211) „informacje potrzebne do bezpiecznego używania wyrobu medycznego powinny znajdować się na samym wyrobie medycznym lub opakowaniu każdego egzemplarza, i/lub, jeżeli to stosowne, na opakowaniu handlowym. Jeżeli osobne opakowanie każdej sztuki wyrobu medycznego nie jest możliwe, informacje muszą znajdować się w ulotce dołączonej do jednego lub większej liczby wyrobów” Zgodnie z powyższym do identyfikacji kaniuli dożylniej wystarczy nazwa umieszczona na opakowaniu jednostkowym oraz/lub kartonie zbiorczym. Ponadto nazwa producenta umieszczona na samym wyrobie nie może służyć za podstawę do ewentualnej reklamacji, bądź identyfikacji w przypadku zdarzenia medycznego, ponieważ Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 luty 2016 (Dz.U. z 2016 r. poz. 211) mówi „wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, aby można było podjąć odpowiednie działania w celu wykrycia potencjalnego zagrożenia powodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy”.

Zatem czy zamawiający kwestionuje rozporządzeni Ministra Zdrowia wprowadzając dodatkowe zapisy ograniczające możliwość złożenia oferty równoważnej - na co wskazuje opisany przedmiot Zamówienia jednoznacznie charakteryzujący kaniule dożylnie produkowane przez firmę Braun i nie mające swojego odpowiednika na rynku polskim?

Odp.: Zamawiający nie odstępuje od wymogu umieszczenia nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli, ale dopuszcza czytelne umieszczone na kaniuli (bepośrednio) identyfikowalne logo producenta oferowanego przedmiotu zamówienia. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pyt. 20 Pakiet 7 pozycja 2,

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych o podanych poniżej parametrach:

Kaniula dożylna jednorazowa, sterylna, bezpieczna, z samodomykającym się portem bocznym umieszczonym nad skrzydełkami mocującymi. Wykonana z poliuretanu wyposażona w automatyczny (metalowy lub z tworzywa sztucznego *nie zawierającego PCV i lateksu*) zatrzask zabezpieczającego przed przypadkowym zaktuciem, uruchomiany zaraz po użyciu igły. Kaniula posiada następujące cechy zwiększające bezpieczeństwo stosowania:

- łagodnie zwężający się koniec kaniuli;
- przejrzysty uchwyt zamykany koreczkiem z hydrofobowym filtrem;
- oznaczenie przepływu na opakowaniu jednostkowym;
- 3 paski kontrastujące w RTG.

Rozmiar: 16G, 18G, 20G, 22G, 24G.

Kaniule w rozmiarze 18G i 20G dostępne w dwóch różnych długościach. Wymagane minimalne przepływy dla poszczególnych rozmiarów: 16G - min. 190ml/min, 18G - min. 95ml/min, 18G - min.95ml/min, 20G - min.65ml/min, 20G - min. 65ml/min, 22G - min.36 ml/min, 24G - min.22ml/min. Oznakowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Pakowana w opakowanie typu folia - papier z zawartą na nich nazwą materiału z którego jest wykonana dana kaniula. Data ważności na opakowaniu jednostkowym. Wszystkie rozmiary od jednego producenta. W celu identyfikacji logo producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli.

Odp.: Zamawiający nie odstępuje od wymogu umieszczenia nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli, ale dopuszcza czytelne umieszczone na kaniuli (bepośrednio) identyfikowalne logo producenta oferowanego przedmiotu zamówienia. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pyt. 21 Pakiet 8 pozycja 2,

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie przedłużki o poniższych podanych poniżej parametrach:

Przedłużka np.: do kaniul dożylnych - długość 10 cm, objętość wypełnienia 0,29 ml o przepływach zgodnych z normą PN-EN ISO 10555, zakończona zaworem dostępu żylnego.

Opisany przedmiot Zamówienia jednoznacznie wskazuje na przedłużki produkowane przez firmę Becton Dickinson, które nie posiadają swojego odpowiednika na rynku polskim.

Odp.: Zgodnie z korektą Załącznik nr 8 do SIWZ.

ZP-17-070UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Pyt. 22 Pakiet 8 pozycja 3,

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie przedłużki o poniższych podanych poniżej parametrach:
Przedłużka z podwójnym przedłużeniem - długość 8 cm, objętość wypełnienia 0,34 ml, o przepływach zgodnych z normą PN-EN ISO 10555, zakończona zaworem dostępu żylnego na obu końcach.

Opisany przedmiot Zamówienia jednoznacznie wskazuje na przedłużki produkowane przez firmę Becton Dickinson które nie posiadają swojego odpowiednika na rynku polskim.

Odp.: Zgodnie z korektą Załącznik nr 8 do SIWZ.

Pyt. 23 Pakiet 8 pozycja 4,

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie przedłużki o poniższych podanych poniżej parametrach:
Przedłużka z potrójnym przedłużeniem - długość 8 cm, objętość wypełnienia 0,44 ml, o przepływach zgodnych z normą PN-EN ISO 10555, zakończona zaworem dostępu żylnego.

Opisany przedmiot Zamówienia jednoznacznie wskazuje na przedłużki produkowane przez firmę Becton Dickinson które nie posiadają swojego odpowiednika na rynku polskim.

Odp.: Zamawiający koryguje Załącznik nr 8 do SIWZ.

Pyt. 24 Pakiet 7 pozycja 1, 2,

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „Port boczny umieszczony centralnie między skrzydełkami kaniul” pragniemy zwrócić uwagę, iż wszystkie kaniule dożylnie posiadające port mają go umieszczony między skrzydełkami?.

Odp.: Centralnie tzn. po środku między skrzydełkami.

Pyt. 25 Pakiet 7 pozycja 1, 2,

Czy takie umiejscowienie portu górnego jest rozwiązaniem zgodnym z wymogiem zawartym w SIWZ.



Odp.: Tak. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią w pytaniu nr 13.

Pyt. 26 Pakiet 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka o wielkości koreczka 9 mm

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 27 Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga koreczka luer – lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi znacznie zwiększającym bezpieczeństwo i aseptykę?

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 28 Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga koreczka luer – lock pakowanego pojedynczo nie na blistrze.

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią udzieloną w pytaniu 17.

Pyt. 29 Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga koreczka luer – lock z napisami w języku polskim, który posiada na pojedynczej sztuce nazwę oraz termin ważności.

ZP-17-070UN

*Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24*

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ. Oferowany asortyment musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z zapisem ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz.679) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.

Pyt. 30 Pakiet 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika w opakowaniu 100 szt., gdyż sposób pakowania nie zmienia walorów użytkowych karnika.

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią udzieloną w pytanie 14.

Pyt. 31 Pakiet 12 poz. b

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 25mmx 4.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie Z SIWZ.

Pyt. 32 Pakiet 12 poz. c

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 25mmx 6.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie Z SIWZ.

Pyt. 33 Pakiet 12 poz. c

Czy Zamawiający wymaga osłonki światłoczułej w rozmiarze 500 – 1000 ml.

Odp.: Zamawiający w SIWZ nie określił rozmiaru osłonki światłoczułej.

Pyt. 34 Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt DualCap™ stosowany do bezigłowych zaworów, umożliwiający dezynfekcję pasywną, zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA), w pełni aseptyczny, usuwający drobnoustroje (CRBSI) o działaniu w pierwszych 30 sekundach od zastosowania do użycia przez 7 dni?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie wymaga koreczków dezynfekcyjnych.

Pyt. 35 Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie w kartonie, które zawiera 350 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Pzp (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) dokonuje zmiany treści SIWZ w zakresie:

Załącznika nr 4 do SIWZ (kol. 7 - sposób wyceny asortymentu), Załącznika nr 5 (parametry wymagane - opis przedmiotu zamówienia, kol. 7 - sposób wyceny asortymentu), Załącznika nr 6 (parametry wymagane - opis przedmiotu zamówienia, kol. 7 - sposób wyceny asortymentu), Załącznika nr 8 (parametry wymagane - opis przedmiotu zamówienia), Załącznika nr 11 poz. e (poprawa omyłki pisarskiej w zakresie rozmiaru igły).

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Motek*

ZP-17-070UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 4 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY**Pakiet 4 - Kieliszki do leków jednorazowego użytku**

Lp.	Nazwa asortymentu - parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Proponowana wielkość opakowania	Zamawiana ilość	Cena jednostkowa netto za sztukę lub cena netto za oferowane opakowanie*	Stawka podatku VAT [%]	Wartość netto [kol. 6 * kol. 7]	Wartość podatku VAT [zł]	Wartość brutto [kol. 9 + kol. 10]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Kieliszki do leków jednorazowego użytku z oznaczeniem objętości co 5 ml, max. objętość kieliszka 25 ml. Podstawa kieliszka o średnicy max. 2,5 cm. Jednostkowe opakowanie max. 100 szt. kieliszków.				600.000 szt					
RAZEM:										

* W kolumnie 7 Wykonawca zobowiązany jest wyraźnie zaznaczyć czy oferowana cena dotyczy sztuki czy opakowania.

_____ dnia _____

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób uprawnionej/ uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

ZP-17-070UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 5 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY**Pakiet 5 - Korki Luer - Lock**

Lp.	Nazwa asortymentu - parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Proponowana wielkość opakowania	Zamawiana ilość	Cena jednostkowa netto za sztukę lub cena netto za oferowane opakowanie*	Stawka podatku VAT [%]	Wartość netto [kol. 5 * kol. 6]	Wartość podatku VAT [zł]	Wartość brutto [kol. 8 + kol. 9]
1	2	3	4	5		6	7	8	9	10
1.	<p>Sterylny koreczki typu luer-lock do cewników naczyniowych w tym do cewników do hemodializy, zewnętrznych, kaniul, wkłuc centralnych:</p> <p>a. opakowanie zapewniające utrzymanie jałowości korka podczas otwierania opakowania;</p> <p>b. wielkość korka umożliwiająca swobodne uchwycenie min. 13 mm;</p> <p>c. opakowanie zbiorcze perforowane, które umożliwia oddzielenie 1 szt. sterylnie zapakowanego korka;</p> <p>d. koreczki muszą być szczelne i kompatybilne z cewnikami naczyniowymi w tym do hemodializy, kaniulami zewnętrznymi, wkłuciami centralnymi.</p> <p>Max. wielkość opakowania 100 szt.</p>				450.000 szt					
RAZEM:										

* W kolumnie 7 Wykonawca zobowiązany jest wyraźnie zaznaczyć czy oferowana cena dotyczy sztuki czy opakowania.

_____ dnia _____

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób uprawnionej/ uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

ZP-17-070UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 6 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY**Pakiet 6 - Kranik trójdrożny**

Lp.	Nazwa asortymentu - parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Proponowana wielkość opakowania	Zamawiana ilość	Cena jednostkowa netto za sztukę lub cena netto za oferowane opakowanie*	Stawka podatku VAT [%]	Wartość netto [kol. 6 * kol. 7]	Wartość podatku VAT [zł]	Wartość brutto [kol. 9 + kol. 10]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Kranik trójdrożny sterylny przezroczysty z wyraźnym oznaczeniem kierunku przepływu i ze szczelnym połączeniem luer-lock. Czytelna data ważności na opakowaniu jednostkowym, mankiet opakowania jednostkowego min. 0,5 cm. Max. wielkość opakowania zbiorczego 100 szt.				12.000 szt					
RAZEM:										

* W kolumnie 7 Wykonawca zobowiązany jest wyraźnie zaznaczyć czy oferowana cena dotyczy sztuki czy opakowania.

_____ dnia _____

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób uprawnionej/ uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

ZP-17-070UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 8 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY**Pakiet 8 - Zawór dostępu żylnego**

Lp.	Nazwa asortymentu - parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Zamawiana ilość	Cena jednostkowa netto za szt.	Stawka podatku VAT [%]	Wartość netto [kol. 5 * kol. 6]	Wartość podatku VAT [zł]	Wartość brutto [kol. 8 + kol. 9]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Bezigłowy zawór bezlateksowy, bez zawartości PCV przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji. Wyrób jednorazowy do wielokrotnej aktywacji z płaską powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji z połączeniem luck-lock			3.500 szt.					
2.	Przedłużka do wenflonów - długość od 8÷15 cm, zakończona zaworem dostępu żylnego			500 szt.					
3.	Przedłużka z podwójnym przedłużeniem - długość 8÷15 cm, zakończona zaworem dostępu żylnego na obu końcach			300 szt.					
4.	Przedłużka z potrójnym przedłużeniem - długość 8÷15 cm, zakończona zaworem dostępu żylnego na trzech końcach			200 szt.					
RAZEM:									

_____ dnia _____

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób uprawnionej/ uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

ZP-17-070UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 11 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY**Pakiet 11 - Igły do portów**

Lp.	Nazwa asortymentu - parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Zamawiana ilość	Cena jednostkowa netto za szt.	Stawka podatku VAT [%]	Wartość netto [kol. 5 * kol. 6]	Wartość podatku VAT [zł]	Wartość brutto [kol. 8 + kol. 9]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Igła do portów naczyniowych zakrzywiona pod kątem 90° do przepłukiwania portów typu Hubera, 20G dł. 25 mm			400 szt.					
2.	Igła z plastyczną, miękką płytką mocującą (np. tzw. grzybek), wężykiem i zaciskiem, do podawania długoterminowych wlewków								
a.	20Gx15mm (+/-2mm)			150 szt.					
b.	20Gx20mm (+/-2mm)			400 szt.					
c.	20Gx25mm			600 szt.					
d.	22Gx15mm (+/-2mm)			300 szt.					
e.	22Gx20mm (+/-2mm)			300 szt.					
f.	22Gx25mm			150 szt.					
RAZEM									

_____ dnia _____

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób uprawnionej/ uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy