



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie
os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków

Nr .271 – 13 -42/2016

Kraków, dnia 26.01.2016

Centrala Telefoniczna Szpitala
12 644-01-44

Sekretariat Szpitala
12 644- 08-65

FAX
12 644-47-56

e-mail: zeromski@bci.pl
kancelaria@zeromski-szpital.pl

NIP 678-26-80-028
REGON 000630161

www.zeromski-szpital.pl

Do uczestników postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na
„Zakup i dostawę niesterylnego jednorazowego i wielorazowego sprzętu medycznego”

ZP 42/2016

I W związku z wniesieniem zapytania dotyczącego wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający w oparciu o art. 38 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015, poz 2164 ze zm) udziela poniżej odpowiedzi:

Pytanie nr 1. dot Grupa 3 pozycja 1

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania o pojemności 1l oraz 2l konkurencyjnego producenta (firma brytyjska), pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)? System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Wyposażone w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Dodatkowo każdy wkład wyprodukowany jest w opatentowanej technologii antybakteryjnej, zapewniającej, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 2: dot. Grupa 19 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści elektrodę bierną, dwudzielną, jednorazowego użytku, żelową o wymiarach 16,4 x 11,6 cm, z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści elektrodę bierną, dwudzielną, jednorazowego użytku, żelową o wymiarach 16,4 x 11,6 cm, z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 3: dot Grupa 15 poz. 1 – 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania hydrokoloidowego pierścienia uszczelniającego w rozmiarze 20 mm, 30 mm, 40 mm, 50 mm do wyboru w zależności od pozycji następujących właściwościach:

Dansac GX-tra Seals – pierścienie uszczelniające



Pierścienie uszczelniające zostały zaprojektowane, aby zmniejszyć ryzyko przeprzekaniem. Pierścienie uszczelniające są idealnym rozwiązaniem, jeśli skóra wokół stomii jest nierówna lub pomarszczona – mogą być zastosowane do indywidualnych potrzeb. Pierścienie uszczelniające Dansac GX-tra Seals zapobiegają podciekaniu treści jelitowej pod płytkę. Różne otwory i rozmiary pierścienia

Odpowiedź: Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 4: dot. Grupa 16 poz. 1 lub **Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania płytki stomijnej typu Convex w rozmiarze 55 mm/15-42 mm?

Odpowiedź:Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania hydrokoloidowej płytki stomijnej w systemie dwuczęściowym bez wypukłości typu Convex (do stomii płaskiej) w rozmiarze 70 mm/15-62 mm?

Odpowiedź: Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 6: dot. Grupa 16 poz. 2 lub **Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania worka stomijnego spełniającego wymogi SIWZ kompatybilnego z płytką typu Convex ze średnicą pierścienia 55 mm w opakowaniu a`10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania worka stomijnego spełniającego wymogi SIWZ kompatybilnego z hydrokoloidową płytką w systemie dwuczęściowym bez wypukłości typu Convex (do stomii płaskiej) ze średnicą pierścienia 70 mm w opakowaniu a`10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 8: dot. Grupa 9 poz. 4,5

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaproponowanie czujników w poz. 4,5 z minimalnie dwunastomiesięczną datą ważności. Jako producent oświadczamy, iż czujniki te posiadają część żelową, której właściwości pogarszają się po tej dacie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zgadza się na zaproponowanie czujników w poz. 4,5 z minimalnie dwunastomiesięczną datą ważności, zmieniając jednocześnie punktację w kryteriach oceny ofert.

Pytanie nr 9: dot. SIWZ pkt. XI 3d

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający nie powinien umieścić w tym punkcie daty otwarcia ofert, czyli 07.02.2017 godz. 10:30?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarka, w tym punkcie powinna widnieć data otwarcia ofert.

Pytanie nr 10: dot. Grupa 9 poz. 1, 2, 3

Prosimy o dopuszczenie czujników kalibrowanych analogowo. Wymóg kalibracji cyfrowej oznacza, iż Zamawiający oczekuje czujników oryginalnych, które oferowane są tylko przez jednego producenta, co praktycznie wyklucza pozostałych producentów. Czujniki kalibrowane cyfrowo są możliwe do wykorzystania wyłącznie w monitorach Nellcor. W zamian proponujemy czujniki kalibrowane analogowo, spełniające pozostałe wymogi SIWZ, które są aktualnie wykorzystywane w różnych szpitalach.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 11: dot. Grupa 9 poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie krążków przedłużających żywotność, pakowanych osobno w opakowaniu zbiorczym

Prosimy o dopuszczenie dokładności SpO2 ±1% w zakresie 90%-100% SpO2 i ±2% w zakresie 70%-89% SpO2

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 12: dot. Grupa 9 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujników przeznaczonych dla pacjentów o wadze do 3 kg i powyżej 30 kg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 13: dot. Grupa 9 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czujników przeznaczonych dla pacjentów o wadze od 1 do 20 kg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 14: dot. Grupa 9 poz. 3,4 i 5

Prosimy o wydzielenie pozycji 3, 4 i 5 do osobnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie na ich konkurencyjność.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela pozycję 3,4 i 5 do osobnego pakietu i tworzy grupę 9a

Pytanie nr 15: dot. Grupa 17

Prosimy o potwierdzenie, że chodzi o elektrody dwupłytkowe wpinane do kabla przedłużającego.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 16: dot. Grupa 19

Prosimy o dopuszczenie elektrody o wymiarach 22 x 11 cm.

Czy pod pojęciem „system zabezpieczania przed poparzeniem” Zamawiający ma na myśli elektrodę dwupłytkową umożliwiającą stosowanie z urządzeniami wyposażonymi w system kontroli przylegania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. **Pod pojęciem** „system zabezpieczania przed poparzeniem” Zamawiający rozumie sygnalizowanie dźwiękowe, że elektroda źle przylega.

Pytanie nr 17: dot. Grupa 22

Czy Zamawiający ma na myśli uchwyt wielorazowy z wielorazową elektrodą nożową?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli Kabel wielorazowy z jednorazową płytką

Pytanie nr 18: dot. Grupa 17

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę bierną jednorazową, hydrożelowego, dzielona, dla dorosłych i dzieci, powierzchnia przewodząca 100 cm², powierzchnia całkowita 170 cm², wymiary 176 x 122 mm, opakowanie 10 x 5 szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę bierną jednorazową, hydrożelowego, dzielona, dla dorosłych i dzieci, powierzchnia przewodząca 100 cm², powierzchnia całkowita 170 cm², wymiary 176 x 122 mm, opakowanie 10 x 5 szt., pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów w SIWZ.

Pytanie nr 19: dot. Grupa 20

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę bierną jednorazową z pasem bezpieczeństwa, hydrożelowego, dzielona, dla noworodków do 5 kg, powierzchnia 37 cm², wymiary 181 x 76 mm, z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem, opakowanie 10 x 5 sztuk i kable wielorazowy do elektrody biernej jednorazowej dł. 5m.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę bierną jednorazową z pasem bezpieczeństwa, hydrożelowego, dzielona, dla noworodków do 5 kg, powierzchnia 37 cm², wymiary 181 x 76 mm, z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem, opakowanie 10 x 5 sztuk i kable wielorazowy do elektrody biernej jednorazowej dł. 5m., pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 20: dot. Grupa 21

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę bierną jednorazową, hydrożelowego, dzielona, dla dorosłych i dzieci, powierzchnia przewodząca 110 cm², powierzchnia całkowita 170 cm², wymiary 176 x 122 mm, z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem, opakowanie 10 x 5 szt z kablem wielorazowego użytku dł. 5 m do elektrody biernej jednorazowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 21: dot. Grupa 22

Czy Zamawiający wymaga uchwytu elektrody wąskiego dwuprzyciskowego, wielorazowego o średnicy trzonka 4 mm czy 2,4 mm, z kablem o długości 5 m, ze złączem trójbolcowym? Czy Zamawiający wymaga uchwytu z elektrodą nożową prostą, 25 x 3,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga uchwytu elektrody wąskiego dwuprzeciskowego, wielorazowego o średnicy trzonka 4 mm, elektroda , wymiary elektrody: 25 x 3,5 mm. Zamawiający zmienia w tym zakresie załącznik nr 1 do SIWZ

Pytanie nr 22: dot. Załącznik nr 5 do SIWZ „ Umowa dostawy (projekt)” - §3 podpunkt nr 2

Czy Zamawiający dopuści 3 miesięczny termin ważności odczynników przy możliwości złożenia co rocznego harmonogramu dostawy w oparciu o planowane zużycie? Analizator pracuje jedynie na dwóch materiałach zużywalnych z określonym przewidywalnym terminem przydatności (30 dni na pokładzie analizatora) co pozwala na dokładne przewidzenie ilości potrzebnych elementów zapewniających nieprzerwaną pracę. Łatwość planowania elementów zużywalnych w połączeniu z harmonogramem dostaw pozwoli na zmniejszenie stanów magazynowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści 3 miesięczny termin ważności odczynników przy jednoczesnym złożeniu co rocznego harmonogramu dostawy w oparciu o planowane zużycie, pod warunkiem że termin 3 m-cy będzie liczony od daty dostawy oraz pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Powyższa zmiana zostanie wprowadzona do projektu umowy

Pytanie nr 23: dot. Grupa 13

Czy Zamawiający dopuści Okulary ochronne z poliwęglanu wielokrotnego użytku, wyposażone w zauszuki z regulacją ich długości oraz kąta pochylenia szybki, szkła z powłoką chroniącą przed zaparowaniem, spełniające wymagania dyrektywy 89/686/EEC i zakwalifikowane do kategorii II środków ochrony indywidualnej (**ŚOI**, ang. **PPE** - *Personal Protection Equipment*) ?

Uzasadnienie:

Oferowane przez naszą firmę okulary ochronne włoskiej firmy Univet Optical Technologies spełniają europejskie wymagania dyrektywy 89/686/EEC i są zakwalifikowane do kategorii II środków ochrony indywidualnej (**ŚOI**, ang. **PPE** - *Personal Protection Equipment*) .

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 24: dot. Grupa 1

Czy Zamawiający ma preferencje dotyczące wymiarów, tj. średnicy i długości szczoteczek określonych w grupie 1? Jeśli tak to jakie wymiary szczoteczek, tj. średnica i długość są preferowane?

Odpowiedź: Długość całkowita szczoteczki: min.23 cm

Długość części z włosiem: min. 10 cm

Średnica: 10-15 mm

(Zmiana załącznika nr 1 do SIWZ w tym Zakresie)

Pytanie nr 25: dot. Grupa 1

Czy szczoteczki określone w grupie 1 mają być jednorazowego użytku czy wielokrotnego użytku?

Odpowiedź: Szczoteczki mają być jednorazowego użytku, biologicznie czyste (Zmiana załącznika nr 1 do SIWZ w tym Zakresie)

Pytanie nr 26: dot. Grupa XI SIWZ

W treści napisu określonej w podpunkcie d/ punktu 3 części IX SIWZ została podana data z przeszłości: "Nie otwierać przed 28.11.2016, godziną 12.00". Proszę o podanie prawidłowej daty, którą należy wpisać w treści tego napisu.

Odpowiedź: Tak, w tym punkcie powinna widnieć data otwarcia ofert.

Pytanie nr 27: dot. Grupa 26

Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem. Testy wykonane są bez zawartości kleju w związku z czym rękawiczki użytkownika nie przylepią się do testu.

Odpowiedź:: Tak. Zamawiający dookreśla opis o zapis: z bardzo łatwym i wygodnym dostępem do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem, wykonane bez zawartości kleju. (Zmiana załącznika nr 1 do SIWZ w tym Zakresie)

Pytanie nr 28: dot. Grupa 26

Prosimy o określenie czy Zamawiający wymaga testów suchych czy mokrych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga testów suchych

Pytanie nr 29: dot. Grupa 23 poz. 1-2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie opasek gipsowych o czasie namaczania 3-4 sekundy. Pozostałe wymagania zgodnie z opisem

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza opaski gipsowe o czasie namaczania 3-4 sekundy, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 30: dot. Grupa 27 i 28

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający pisząc: spełnienie wymagań potwierdzić protokołami badań producenta nie starszymi niż z 2015 roku, miał na myśli potwierdzenie parametrów badanych zgodnie z norma EN 455?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 31: dot. Grupa 27, 28 oraz 31

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie jakiej ilości próbek opakowań/ sztuk oraz w jakim rozmiarze Zamawiający wymaga do złożenia wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w zakresie Grupy 27 i 28 dostarczenia partii próbnej w ilości po 1 opakowaniu z każdego rozmiaru natomiast w zakresie grupy 31- 1 opakowanie

Pytanie nr 32: dot. projektu umowy

Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 4 ust. 8 o następującej treści : „ Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 33: dot. Grupa 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do czyszczenia rurek tracheostomijnych sklasyfikowane jako wyrób medyczny i posiadające stawkę VAT w wysokości 8%?

Odpowiedź: Zamawiający zmieni zapis w zakresie Grupy 1 i dopisuje: biologicznie czyste i zmienia wymagania tzn. Oferowane wyroby, muszą spełniać wymagania odpowiednich norm, przepisów Unii Europejskiej oraz ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679), tj. posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy (Zmiana załącznika nr 1 do SIWZ w tym Zakresie pkt III.6 SIWZ)

Pytanie nr 34: dot. Grupa 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek z wstawką antypotną w części czołowej, wykonany z włókniny Spunlace o gramaturze 45g/m2 oraz włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m2, z wydłużoną częścią tylną ze ściągaczem, dzięki specjalnej konstrukcji świetnie podtrzymuje włosy oraz dopasowuje się do kształtu głowy. Brak gumki w części przedniej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 35: dot. Grupa 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z wytrzymałej włókniny Spunlace o gramaturze 45g/m2 oraz włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m2, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 36: dot. Grupa 10 poz. 2,5

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 2 i 5 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wydzieli pozycję nr 2 i 5 do osobnego pakietu i tworzy grupę 10a

Pytanie nr 37: dot. Grupa 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne w kolorze zielonym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maski chirurgiczne w kolorze zielonym, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 38: dot. Grupa 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne w kolorze zielonym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maski chirurgiczne w kolorze zielonym, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 39: dot. Grupa 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne w kolorze zielonym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maski chirurgiczne w kolorze zielonym, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 40: dot. Grupa 11 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową przeznaczoną osobno dla dzieci i osobno dla dorosłych w zależności od potrzeb Zamawiającego, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wydziela poz 4 do osobnego pakietu z podziałem na maski dla dzieci i dla dorosłych i tworzy grupy 11a i 11b

Pytanie nr 41: dot. Grupa 11 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 4 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wydzieli pozycję nr 4 do osobnego pakietu z podziałem na maski dla dzieci i dla dorosłych i utworzy grupy 11a i 11b

Pytanie nr 42: dot. Grupa 23 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową szybkowiązącą o czasie wiązania 3 minuty (zgodnie z kryterium oceny ≤ 4 min.)?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia w tym zakresie w Załączniku nr 1 do SIWZ i zmienia zapis: „czasie wiązania 4 minuty” na „czasie wiązania nie dłuższym niż 6min”

Pytanie nr 43: dot. Grupa 23 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową w rozmiarze 15cm x 3m?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 44: dot. Grupa 23 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie moczenia opaski: 8-10 sekund przy zalecanej temperaturze wody: 20°C?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 45: dot. Grupa 24 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 1 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 do osobnego pakietu i utworzy grupę 24a

Pytanie nr 46: dot. Grupa 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy o grubości 0,02mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 47: dot. Grupa 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe z zawartością protein $\leq 83\mu\text{g/g}$, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 48: dot. Grupa 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200szt (XS-L) oraz a'180szt (XL) z wyceną z przeliczeniem ilości za 55 000 opakowań?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 49: dot. Grupa 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08mm ($\pm 0,02\text{mm}$)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 50: dot. Grupa 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu min. 0,09mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 51: dot. Grupa 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL = 1,5?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 52: dot. Grupa 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe w rozmiarze M i L?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 53: dot. SIWZ VII.7

Czy Zamawiający dopuści załączenie katalogów dystrybutora zawierających pełną informację o parametrach oferowanego wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza załączenie katalogów dystrybutora pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 54: dot. SIWZ III.4, VII.B, XI.4d)

Prosimy o wyjaśnienie, czy w zakresie partii próbnej Zamawiający będzie wymagał: Grupa 27, 28, 29, 30, 31 po 1 opakowaniu? Pragniemy nadmienić, że Zamawiający wg kryteriów oceny jakości będzie oceniał zróżnicowanie kolorystyczne opakowań oraz dodatkowo wymaga w Grupie 27 fabrycznego oznakowania poziomu AQL na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie Grupy 27,28, i 31 wymaga dostarczenia partii próbnej w ilości po 1 opakowaniu w każdym rozmiarze, natomiast w zakresie pozostałych grup zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ

Pytanie nr 55: dot. Załącznik nr 1 Grupa 27

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaistniała omyłka w podanych kryteriach oceny jakości:

Średnia grubość palca – pojedyncza ścianka (na podstawie badań producenta)	≥0,10 mm	10 pkt
	<0,10 mm	5 pkt

W wymaganych parametrach Zamawiający podał grubość pojedynczej ścianki palca min. 0,11mm, co jest niespójne z oceną jakości. Czy w takim razie Zamawiającym wymaga rękawic o grubości pojedynczej ścianki palca ok. 0,11mm?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka, winno być:

Średnia grubość palca – pojedyncza ścianka (na podstawie badań producenta)	≥0,11 mm	10 pkt
	<0,11 mm	5 pkt

Pytanie nr 56: dot. Załącznik nr 1 Grupa 29

Czy Zamawiający wpisując w jednostce miary 1 op. miał na myśli 1 parę rękawic? Rękawice ochronne flokowane pakowane są parami. Jeżeli nie prosimy o wskazanie jaką ilość par ma zawierać opakowanie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli 1 parę rękawic

Pytanie nr 57: dot. Załącznik nr 1 Grupa 31

Czy Zamawiający dopuści rękawic o poziomie AQL<1,5. Pragniemy nadmienić, że rękawice o niższym poziomie AQL gwarantują wyższą jakość, lepszą szczelność a zarazem są bardziej bezpieczne. Im niższy poziom AQL, tym mniejsza ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 58: dot. Załącznik nr 1 Grupa 31

Czy nie zaistniała pomyłka w ocenie jakości rękawice z tekturą na końcach palców powinny być wyżej oceniane z uwagi na to, że ułatwiają pewny chwyt i niewyślizgiwanie się narzędzi. Czy w związku z tym Zamawiający będzie oceniał rękawice gładkie 0 pkt, z tekturą na końcach palców 10 pkt?

Odpowiedź: Tak, zaistniała omyłka. Zamawiający poprawia załącznik nr 1 do SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 59: dot. Grupa 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę każdego składowych zestawu pakowanych osobno? Nie zawsze przy każdej procedurze wykorzystuje się wszystkie elementy zestawu, w przypadku osobno pakowanych elementów można wybrać tylko te które w danej chwili są potrzebne.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 60: dot. Grupa 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego preparatu do płukania ust na bazie roztworu chlorheksydyny w stężeniu 0,1% spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 61: dot. Grupa 11 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści maski czterowarstwowe spełniające wymagania normy EN 14683 typu IIR?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 62: dot. Grupa 11 poz. 1-3

Czy Zamawiający poprzez określenie pełnobarierowe ma a myśli maski o skuteczności filtracji bakteryjnej na poziomie co najmniej 99,99%?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem Zamawiający wymaga maskę chirurgiczną pełnobarierową spełniającą wymagania normy EN 14683 (typ II).

Pytanie nr 63: dot. Grupa 11 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 4 z Gr. 11 i utworzenie nowej Grupy, np. 11A. Państwa zgoda umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Tak, zgodnie z odpowiedzią 41

Pytanie nr 64: dot. Grupa 14 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bluzy lekarskiej o gramaturze 35 g/m², nieprzeziernej.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bluzy lekarskiej posiadającej dwie kieszenie u dołu i jednej w części piersiowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza bluzy lekarskiej o gramaturze 35 g/m², nieprzeziernej

Zamawiający dopuszcza bluzę lekarską posiadającą dwie kieszenie u dołu i jednej w części piersiowej, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 65: dot. Grupa 14 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bluzy lekarskiej o gramaturze 35 g/m², nieprzeziernej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 66: dot. Grupa 14 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrania chirurgicznego pakowanego oddzielnie jako komplet bluza + spodnie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 67: dot. Grupa 14 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz.4 z Gr. 14 i utworzenie nowej Grupy, np. 14A. Państwa zgoda umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wydzieli poz. 4 z Gr. 14 do osobnego pakietu i tworzy grupę 14a

Pytanie nr 68: dot. Grupa 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o grubości średniej ścianki na palcu min. 0,10 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 69: dot. Grupa 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy ze średnim poziomem protein lateksu $\leq 115 \mu\text{g}/\text{dm}^2$.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 70: dot. Grupa 28

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 71: dot. Grupa 28

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z grubością pojedynczej ścianki na palcu – 0,1+/-0,01 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 72: dot. Grupa 28

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o poziomie AQL 1,5

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 73: dot. Grupa 28

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych, cienkich, o poziomie oznaczonym jako AQL <1,5 - informacja na opakowaniu wraz ze stosownym piktogramem szczelności dla mikroorganizmów oraz z informacją na opakowaniu o poziomie kontroli jakości G1 zgodnym z wymaganiami EN 455-1 AQL 1,5, mikroteksturowane na całości lub na końcach palców, grubość na palcach min. 0,1 mm z tolerancją +/- 0,02 mm, dłoń 0,06 – 0,07 mm, zgodność z normami EN 455, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), -2, -3, EN 420 - potwierdzona na opakowaniu, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 – 3 lub alternatywną – min 10 substancji z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym 33% formaliny i 70% izopropanol z czasem przenikania 22 min, badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary S – XL. Opakowanie oznakowane numerem serii, datą ważności, nr katalogowym producenta i co najmniej 5 substancji z poziomami ochrony. Opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 74: dot. Grupa 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL)

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 75: dot. Grupa 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o przedłużonym mankiecie do procedur wysokiego ryzyka, o długości min. 260 mm, opakowanie max 150 szt.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 76: dot. Grupa 17,18,19,20,21

W zadaniu numer 17,18,19,20,21 wymagacie Państwo elektrody biernej systemem zabezpieczenia pacjenta przez poparzeniem. Rozumiemy, iż system ten powinien być kompatybilny z systemem zabezpieczenia pacjenta stosowanym w generatorach posiadanych przez Państwa szpital na bloku operacyjnym. Czy w związku z powyższym wymagacie Państwo Oświadczenia producenta generatorów znajdujących się na bloku operacyjnym lub ich autoryzowanego dystrybutora na terenie Polski o zgodności oferowanych elektrod w zakresie bezpieczeństwa i pełnej kompatybilności z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 77: dot. Grupa 4

Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekują aby każde pojedyncze opakowanie pełniło jednocześnie funkcję pojemnika na płyn?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby każde pojedyncze opakowanie pełniło jednocześnie funkcję pojemnika na płyn, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 78: dot. Grupa 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek gipsowych o czasie wiązania 3-3,3 minut z czasem plastyczności do 2 min.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 79: dot. Grupa 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawice o zawartości protein 85ug?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 80: dot. Grupa 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie karty danych technicznych wystawioną przez producenta na potwierdzenie wymagań zamiast protokołów badań producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 81: dot. Grupa 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie karty danych technicznych wystawioną przez producenta na potwierdzenie wymagań zamiast protokołów badań producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 82: dot. Grupa 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic AQL1,5?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 83: dot. Grupa 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o długości min.240mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 84: dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „*Faktura dostarczona przez Wykonawcę ma zawierać*” zostało zastąpione wyrażeniem „*Zaleca się aby faktura dostarczona przez Wykonawcę zawierała*”?

Zgodnie z art. 106e ustawy o podatku od towarów i usług, daty i seria ważności dostarczonego przedmiotu umowy nie muszą być zamieszczane na fakturze. W praktyce zamieszczanie takich informacji na fakturze jest bardzo rzadko spotykane. Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania takich informacji na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie ww. informacji na fakturze może być niemożliwe lub znacznie utrudnione i wiązać się z dodatkowymi kosztami, co niekorzystnie dla Zamawiającego wpłynie na wysokość ceny oferowanej w przetargu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 85: dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 2 pkt 2) oraz § 9 ust. 2 pkt 3) 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.*”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 86: dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy zostało na końcu dodane wyrażenie „*jednakże nie dłużej niż o 3 miesiące*”?

Aktualne sformułowanie § 10 ust. 2 wzoru umowy powoduje, że okres rzeczywistego obowiązywania umowy pozostaje nieokreślony, co pozostaje w sprzeczności z art. 142 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, a ponadto utrudnia wykonawcom należyte skalkulowanie oferowanych cen.

Odpowiedź: Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy zostało na końcu dodane wyrażenie „*jednakże nie dłużej niż o 6 miesięcy*”

Pytanie nr 87: dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 11 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Dostawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany 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: Nie

Pytanie nr 88: dot. Grupa 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 30 szt, z odpowiednim przeliczeniem ceny?

Odpowiedź: Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 89: dot. Grupa 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt okrągły, o średnicy 5,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 90: dot. Grupa 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt okrągły, o średnicy 11 cm?

Odpowiedź: Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 91: dot. Grupa 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści płytkę stomijną której część przylepna 11,5 cm x 13 cm, a system łączenia płytka –worek jest przezroczysty zarówno w worku jak i w płytce (kolor nie ma wpływu na właściwości produktu)?

Odpowiedź: Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 92: dot. Grupa 16 poz. 1

Jaką ilość jednostkowych sztuk płytki zamawiający ma na myśli i która ilość należy zaoferować:

- a. 50 opakowań płytki po 5 szt = 250 jednostkowych sztuk płytki?
- b. czy też 50 jednostkowych sztuk płytki (pakowanych po 5 szt)?

Odpowiedź: Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 93: dot. Grupa 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 10 szt oraz jaką ilość jednostkowych sztuk worka mamy wówczas zaoferować:

- a. 20 jednostkowych sztuk worka (pakowanego po 10 szt)
- b. Czy też 600 szt worka = 60 opakowań (liczba opakowań x ilość sztuk w opakowaniu)?

Odpowiedź: Zamawiający anuluje postępowanie w tej grupie

Pytanie nr 94: dot. Grupa 3

Wnosimy o dopuszczenie możliwości składania ofert na równoważne jednorazowe wkłady o pojemności 1 i 2 litry kompatybilne z pojemnikami SERRES, pod warunkiem bezpłatnego użyczenia pojemników SERRES kompatybilnych z zaoferowanymi wkładami na czas trwania umowy.

Uzasadnienie: System Serres jest obecnie również dostarczany i używany w Państwa Szpitalu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 95: dot. Grupa 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu firmy Intersurgical w składzie:

- szczoteczka do zębów z regulacją siły odsysania
- gąbka aplikator
- płyn do dezynfekcji z choreksydyną
- Żel i kubeczek

Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia/ powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. 10.107.679) jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy). W obecnym stanie prawnym fakt dokonania ww. zgłoszenia lub powiadomienia wyrobu medycznego w żaden sposób nie ma wpływu ani możliwość funkcjonowania wyrobu w obrocie na terenie RP. Z tego też powodu dokumenty te nie kwalifikują się jako wynikające z katalogu dokumentów wymienionych w rozporządzeniu z dnia 30.12.2009 r. „ w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane”, a w szczególności z katalogu dokumentów wymienionych w §5 ww. rozporządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 96

Prosimy Zamawiającego o ujednolicenie terminu płatności w formularzu oferty. W punkcie 2 Zamawiający zapisał, że termin płatności wynosi max. 30 dni, a w pkt. 6 zapisał, że 60 dni.

Odpowiedź: Zamawiający poprawia wzór formularza oferty w tym zakresie poprawiony załącznik nr 2 umieszcza na stronie internetowej

Pytanie 97:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w §11 ust 1 a i b słowo „dwukrotnego” na „trzykrotnego” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

II. Na podstawie art. 38 ust. 4 Zamawiający zmienia treść SIWZ w zakresie jak poniżej :

1) Anuluje postępowanie w zakresie grupy 15 i 16 i wszystkie zapisy dotyczące tych grup w SIWZ.

2) pkt. III.4 SIWZ – dodaje : Grupa 10a – 5 szt. dla każdej pozycji asortymentowej - jako dokument

Grupa 11a – 2 szt. jako dokument

Grupa 11b – 3 szt. jako dokument

Grupa 24a – 1 szt. jako dokument

3) pkt. VII. 10 SIWZ – dodaje: Grupa 10a – 5 szt. dla każdej pozycji asortymentowej - jako dokument

Grupa 11a – 2 szt. jako dokument

Grupa 11b – 3 szt. jako dokument

Grupa 24a – 1 szt. jako dokument

4) pkt. VIII – zmienia w zakresie: Grupa 9 – BYŁO: 1 700,00 zł JEST: 1 200,00 zł

Grupa 10 – BYŁO: 2300,00zł JEST: 1 900,00 zł

Grupa 11 – BYŁO: 1800,00zł JEST: 1 200,00 zł

Grupa 14 – BYŁO: 850,00zł JEST: 750,00 zł

Grupa 24 – BYŁO: 1400,00zł JEST: 1 230,00 zł

Dodaje: Grupa 9a – 600,00 zł

Grupa 10a – 400,00 zł

Grupa 11a – 120,00zł

Grupa 11b – 480,00 zł

Grupa 14a – 100,00zł

Grupa 24a – 170,00zł

5) Na podstawie art. 38 ust. 4 Zamawiający w zakresie załącznika nr 2 do specyfikacji usuwa pkt. 2 i zmienia wzór oferty. Poprawiony załącznik nr 2 umieszcza na stronie internetowej.

6) Na podstawie art. 38 ust. 4 Zamawiający uzupełni zapisy pkt XVI. Kryteria oceny ofert w zakresie: „termin dostawy”.

Wartość punktowa kryterium „**termin dostawy**”. Kryterium będzie oceniane na podstawie formularza oferty pkt. 3

Termin dostawy: do 48 h – 10 pkt

od 49 – 96 h – 5 pkt

od 97 – 120 h – 0 pkt

liczba punktów badanej oferty zostanie wyliczona według wzoru

$$T_{of} = 2 \times (T / T_{max})$$

T_{of} - wartość punktowa kryterium parametry techniczne

T_{max} - maksymalna ilość punktów

T – suma punktów badanej oferty

2 – ranga, znaczenie kryterium

Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta w kryterium termin dostawy wynosi 2 pkt

7) Zamawiający poprawia załącznik nr 4 do SIWZ i zamieszcza prawidłowy na stronie internetowej

8) Zamawiający poprawia pkt. III. 6 SIWZ i otrzymuje brzmienie:

W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679), Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania – dot. Grupa 6, Grupa 7 poz. 1, Grupa 11, 28, 29, 31

9) Zamawiający poprawia załącznik nr 3 do SIWZ i zamieszcza poprawiony załącznik na stronie internetowej.

III. W oparciu o art. 38 ust. 6 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający przedłuża termin składania ofert i otwarcia ofert do dnia 13.02.2017 roku. Godziny pozostają bez zmian.

Zatwierdził

Dyrektor Szpitala – dr n. med. Jerzy Friediger