



Nasz znak DZP/263/2023

Poznań, dnia 16 lutego 2024 r.

Dotyczy: Dostawa wyrobów medycznych dla Okulistyki

I. Informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły zapytania o następującej treści, na które Zamawiający udziela odpowiedzi, jak niżej:

Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w ww. pakiecie wiskoelastyku dwuskładnikowego o poniższych parametrach fizykochemicznych?

Kohezyjny preparat wiskoelastyczny. Połączenie NaHA z Sorbitolem w celu ochrony śródbłónki przez urazami związanymi z fakoemulsyfikacją;

Pochodzenie polimeru: biofermentacja;

Stężenie hialuronianu sodu: 2.0%;

Stężenie sorbitolu: 4.0%;

Masa cząsteczkowa (Daltony): 1.8 mln;

Lepkość (mPas): średnio 500 000;

Osmolarność (mOsm/kg): 295 do 355;

pH: 6.8 - 7.4;

Okres ważności: 2 lata;

Temperatura przechowywania: 2°C do 25°C;

Objętość strzykawki (ml): 1.2;

Rozmiar kaniuli (Gauge): 27.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 11 – ocena jakościowa pkt. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie możliwości przekazania wymaganych badań klinicznych (dot. wartość kliniczna w skali Miyata) w języku angielskim.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w ww. pakiecie poniższej soczewki:

Jednoogniskowa soczewka wewnątrzgałkowa:

- jednoczęściowa, asferyczna (tylna powierzchnia asferyczna z technologią aberracyjnie neutralną);

- akryl hydrofobowy (wolny od zjawiska glisteningu);

- zawartość wody: < 3%

- filtr UV: odcięcie dla 10% UV przy długości fali 385 nm;

- współczynnik refrakcji: 1.51;

- współczynnik Abbego: 43;

- całkowita średnica: 12.5 mm;

- średnica optyczna: 6 mm;

- zakres mocy:

- od -10.0 do +7.0D (co 1.0D wliczając plano)

- od +8.0 do +30.0D (co 0.5D)

- od +31.0 do +32.0D (co 1.0D);

- kształt części optycznej: obustronnie wypukła (moce dodatnie), plano, wklęsła (moce ujemne);

- ostre, kwadratowe krawędzie typu Amon-Apple 360° na pełnym obwodzie części optycznej;

- dwie rozbudowane części haptyczne o ostrych krawędziach, jeden otwór w każdym haptenie (zamknięta pętla);

- angulacja 0°;

- doskonale stabilna (połączenie technologii AVH zapobiegającej przemieszczaniu soczewki z zakładkami Cornerstone);
- stała A: 118.6 (biometria optyczna), 118.0 (biometria kontaktowa);
- system implantacji: preloaded – injector z jednoręcznym tłokiem, do implantacji z wejścia do komory przez cięcie 2,2 mm;
- soczewka przechowywana w 0,9% roztworze NaCl.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 11

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania, zgodnie z przedstawioną oceną jakościową – pkt. 2, soczewki z systemem implantacyjnym preloaded typu push?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 2

Proszę o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 2 pozycja nr 2 oraz pozycja nr 2A. Czy Zamawiający wymaga jednego pojemnika gazu okulistycznego o całkowitej pojemności 75 ml, wielokrotnego użytku wraz z jednym zestawem do podaży w składzie strzykawka 60 ml, 0.20 um filtr, igła 30G, opaska dla pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 17

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia badań laboratoryjnych w zakresie pakietu nr 17?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 47 poz 2A

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 47 poz 2A następujące noże: 15 stopni prosty, nóż side port, 1,1 mm lub 1,2 mm, którego ostrze jest chronione ruchomą przesłoną aktywującą się za pomocą indykatora umieszczonego na trzonku noża (tryb suwakowy)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 47 poz 3A

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 47 poz 3A Nóż w systemie Crescent 2,5 mm, zagięty pod kątem 55/60 stopni, którego ostrze jest chronione ruchomą przesłoną aktywującą się za pomocą indykatora umieszczonego na trzonku noża (tryb suwakowy), ścięty z góry.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 9 dotyczy załącznika Opis przedmiotu zamówienia Okulistyka 2023-36 — modyfikacja w zakresie pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści soczewki z terminem ważności minimum 12 miesięcy zgodnie z zapisami projektu „Umowa - wyroby med. +umowa banku” ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 10 dotyczy załącznika Opis przedmiotu zamówienia Okulistyka 2023-36 — modyfikacja oraz Formularza oferty elektronicznego(Wzór oferty XLS- wymagane dokumenty załącznik do SWZ)w zakresie pakietu nr 5

Uprzejmie prosimy o zmianę w Formularzu oferty elektronicznym (Wzór oferty XLS- wymagane dokumenty załącznik do SWZ) w zakresie pakietu nr 5 jednostki miary ze sztuk na zestawy (2 ampułkostrzykawki=1 zestaw) zgodnie z zapisem zawartym w załączniku Opis przedmiotu zamówienia Okulistyka 2023-36 — modyfikacja

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji i prześle poprawiony załącznik

Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 33

Czy Zamawiający dopuści soczewki o przepuszczalności 10% przy 398 nm (UV) dla soczewki +20,0 dioptrii?

Odpowiedź Wykonawca może zaproponować produkt.

Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 33

Czy Zamawiający dopuści soczewki o optyce meniskowej w zakresie dioptrażu od -5,0D do +5,0D ?

Odpowiedź Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 13 dotyczy pakietu nr 53

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie implantu przeciwjaskrowego dostępnego tylko w jednej wersji o wewnętrznej średnicy światła 50 mikrometrów ?

Odpowiedź Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 14 dotyczy katalog elektroniczny formularz cenowy stanowiący załącznik do SWZ

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga załączenia do oferty wypełnionego załącznika do SWZ „katalog elektroniczny”-formularz cenowy w formacie xlsx

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga złożenia załącznika do SWZ „katalog elektroniczny”. Zamawiający wymaga za to złożenia załączenia do oferty wypełnionego załącznika do SWZ „Wzór oferty XLS”. **Po wypełnieniu formularza oferty należy zapisać jako plik *.xlsx (bez zmiany typu pliku np. na PDF), podpisać podpisem kwalifikowanym i złożyć w postępowaniu za pośrednictwem platformy, wskazanej przez Zamawiającego do komunikacji elektronicznej. W formularzu „Wzór oferty XLS” wypełniamy jedynie pakiety na które chcemy złożyć ofertę. NIE KASUJEMY pakietów na które nie została złożona oferta. NIE MODYFIKUJEMY załącznika. W przypadku braku złożenia załącznika „Wzór oferty XLS” lub złożenia go tylko w postaci PDF oferta zostanie ODRZUCONA.**

Pytanie nr 15 dotyczy zapisów SWZ

W związku z ewentualnymi problemami związanymi np. z utworzeniem czy uszkodzeniem Formularza oferty elektronicznego(Wzór oferty XLS- wymagane dokumenty załącznik do SWZ), który Wykonawca zobowiązany jest złożyć w formacie *.xls podpisanego podpisem kwalifikowanym uprzejmie prosimy o dopuszczenie złożenia dodatkowo Formularzy cenowych dla każdego oferowanego pakietu(zadania) w formacie .pdf podpisanych kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dopuszcza złożenia dodatkowo Formularzy cenowych dla każdego oferowanego pakietu (zadania) w formacie .pdf podpisanych kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Złożenie oferty cenowej tylko w postaci PDF oznacza, że oferta zostanie ODRZUCONA.

Pytanie nr 16 dotyczy zapisów SWZ

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie jakim typem podpisu XadES (wewnętrzny czy zewnętrzny) należy podpisać Formularz oferty elektronicznej (Wzór oferty XLS- wymagane dokumenty załącznik do SWZ) ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje podpisu XadES zewnętrzny.

Pytanie nr 17 dotyczy zapisów SWZ

Czy w przypadku złożenia oferty na kilka pakietów Zamawiający dopuści złożenie wykazu dostaw zawierającego dwie dostawy wyrobów medycznych, każda z nich o minimalnej wartości stanowiącej sumę wartości wymaganych dla poszczególnych pakietów zgodnie z rozdziałem 7.2 SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18 dotyczy zapisów wzorów umów

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie również akceptował faktury tylko w wersji papierowej.

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje faktury w wersji papierowej i elektronicznej.

Pytanie nr 19 dotyczy zapisów SWZ oraz Formularza oferty elektronicznego(Wzór oferty XLS- wymagane dokumenty załącznik do SWZ)

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie, że wymagany termin wykonania wynosi 3 dni robocze

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 20 dotyczy zapisów SWZ oraz Formularza oferty elektronicznego(Wzór oferty XLS- wymagane dokumenty załącznik do SWZ) w zakresie pakietu 3, 5, 19, 31, 33 i 53

W związku z tym, że przedmiotem zamówienia w w/w pakietach są jednorazowe wyroby medyczne uprzejmie prosimy o zmianę zapisu w Formularzu oferty elektronicznym z „okres gwarancji (w miesiącach)” na „termin ważności (w miesiącach)” oraz potwierdzenie, że wymagany minimalny termin ważności wynosi 12 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie nr 21 dotyczy zapisów SWZ

W oparciu o przepisy Ustawy o wyrobach medycznych zwracamy się z prośbą o dopuszczenie oznakowań oferowanych wyrobów medycznych w języku angielskim.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ oferta musi być złożona w języku polskim

Pytanie nr 22 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §1 ust. 2-3 projektu umowy, że Zamawiający zrealizuje umowę w min. 80% jej wartości, niezależnie od okoliczności i w tym zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację umowy?

Uzasadnienie:

Zagwarantowanie Wykonawcy realizacji umowy na poziomie niższym niż 80% uniemożliwia mu racjonalne skalkulowanie oferty i należytą ocenę ryzyka, co byłoby niekorzystne dla każdej ze Stron. W ww. zakresie Wykonawcy powinno służyć roszczenie o realizację umowy, bowiem w innym przypadku ochrona interesów Wykonawcy byłaby w zasadzie jedynie iluzoryczna. Aktualne klauzule umowne w ww. zakresie nie zapewniają wystarczającego zabezpieczenia uzasadnionych interesów Wykonawcy, narażając je na szwank. Umowa ma dla Wykonawcy znaczenie gospodarcze i dlatego musi zapewniać rentowność, Wykonawca zaś zobowiązany jest do pozostawania w gotowości realizacji umowy w 100%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 23 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Czy Zamawiający zgodzi się na określenie wszystkich terminów w umowie jednostkach (dniach/godzinach) roboczych?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie pracuje w weekendy ani w dni ustawowo wolne od pracy, wobec czego tylko w dni robocze może realnie wykonywać obowiązki wynikające z umowy, termin na realizację powinien zaś być tożsamy niezależnie od tego, kiedy rozpoczyna bieg.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 24 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z treści projektu umowy wszystkich klauzul dotyczących stosunków Zamawiającego z NFZ lub innym płatnikiem publicznym, w szczególności w zakresie zmian do umowy?

Uzasadnienie:

Zasadą obrotu gospodarczego jest wykonywanie zawartych umów oraz wynikających z nich zobowiązań. Stosunki Zamawiającego z NFZ lub innym płatnikiem publicznym ani źródła finansowania przez Zamawiającego prowadzonej działalności nie są rzeczą Wykonawcy, Wykonawca nie ma na nie wpływu ani nie ma o nich wiedzy, wobec czego nie mogą one stanowić dla Zamawiającego okoliczności uprawniającej do niewykonania obowiązków wynikających z umowy zawartej z Wykonawcą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 25 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Wykonawca zwraca się z prośbą o wykreślenie z treści §5 ust. 3 projektu umowy klauzul przewidujących czasowe ograniczenie na złożenie przez Wykonawcę wniosku o waloryzację wynagrodzenia, a w przypadku odmowy – o wskazanie podstaw prawnych zastrzeżenia w umowie terminu na dokonanie ww. czynności?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie powinien mieć ograniczonego czasu na złożenie do Zamawiającego wniosku o waloryzację wynagrodzenia, szczególnie mając na uwadze fakt, że wniosek ten wymaga dokonania uprzednio szczegółowych obliczeń w zakresie wpływu opisanych w umowie zmian na koszty wykonania przedmiotu umowy. Ewentualną sankcją za zwleknięcie ze złożeniem wniosku powinna być jedynie utrata możliwości waloryzacji za okres miniony, Wykonawca nie powinien jednak tracić szansy na podwyżkę na przyszłość w sytuacji realnego wzrostu kosztów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 26 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć w treści §5 projektu umowy, że zmieniona ustawowo stawka podatku od towarów i usług (VAT) będzie stosowana przez Strony zgodnie z przepisami powszechnie obowiązującego prawa, bez konieczności zawierania aneksu do umowy i składania przez Wykonawcę wniosku do Zamawiającego o ww. zmianę?

Uzasadnienie:

Strony nie mają żadnego wpływu na wysokość stawki VAT, która powinna być stosowana zgodnie z obowiązującymi przepisami, bez konieczności zawierania aneksu do umowy. Wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką. Co więcej, aktualna wysokość stawek podatku VAT i zachodzące w nich zmiany stanowią wiedzę powszechnie dostępną, wobec czego Zamawiający nie powinien oczekiwać od Wykonawcy składania wniosku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 27 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §5 ust. 3 projektu umowy, że zmiana: wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych skutkować będzie zmianą wynagrodzenia netto a nie brutto Wykonawcy?

Uzasadnienie:

Wynagrodzenie brutto Wykonawcy oznacza wynagrodzenie netto plus należny podatek VAT, wobec czego ewentualne zmiany ww. wartości wpływających na koszt realizacji zamówienia przez Wykonawcę skutkować powinny zmianą wynagrodzenia netto a nie brutto Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 28 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §5A ust. 1 projektu umowy, że zmiana wynagrodzenia będzie dopuszczalna, gdy nastąpi zmiana cen materiałów lub kosztów na poziomie min. 4% w stosunku do wartości z chwili ustalenia ceny ofertowej?

Uzasadnienie:

W ocenie Wykonawcy, aktualna treść projektu umowy nie zapewnia wystarczającego zabezpieczenia interesów stron, dlatego próg uprawniający do wnioskowania o waloryzację wynagrodzenia powinien być określony na poziomie 4%. Mając na względzie zmiany na rynku widoczne obecnie, wskazane przez Zamawiającego w treści projektu umowy parametry narażają Wykonawcę na szkodę. Należy także podkreślić, że ww. zmiany dotyczyć mają zarówno podwyżki, jak i obniżki cen – w zależności od sytuacji na rynku – w związku z czym ww. zmiany będą korzystne dla każdej ze stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 29 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §5A ust. 6 projektu umowy, że zmiana będzie dopuszczalna co 6 miesięcy?

Uzasadnienie:

Umowa zostanie zawarta na 12 miesięcy, niemniej strony przewidują możliwość jej przedłużenia o kolejne 3 miesiące, co pozwala na wniosek, iż bardziej optymalnym sposobem zabezpieczenia interesów stron jest dopuszczenie waloryzacji co 6 miesięcy. Zgodnie z przepisami ustawy PZP, klauzule waloryzacyjne są obowiązkowe dla umów zawartych na okres powyżej 6 miesięcy, co uzasadnia ww. wniosek Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 30 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §7 ust. 3 projektu umowy, że termin na rozpatrzenie reklamacji jakościowej rozpocznie bieg z chwilą dostarczenia Wykonawcy zgłoszenia reklamacyjnego oraz reklamowanego towaru?

Uzasadnienie:

Rozpatrzenie reklamacji co do jakości wymaga naocznego zbadania towaru objętego zgłoszeniem reklamacyjnym, wobec czego termin ten powinien rozpoczynać bieg dopiero z chwilą dostarczenia do Wykonawcy objętego reklamacją towaru – a nie samego zgłoszenia reklamacyjnego. W innym wypadku termin ten byłby w zasadzie nierzeczywisty, co byłoby niesprawiedliwe, dając Zamawiającemu nieuzasadnioną przewagę nad Wykonawcą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 31 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §10 ust. 1 i ust. 3 projektu umowy, że kary naliczane będą maksymalnie do osiągnięcia 10% wartości netto odpowiednio brakującego lub reklamowanego towaru?

Uzasadnienie:

Wykonawca prosi o wprowadzenie do umowy dodatkowych limitów dla kar umownych naliczanych za każdy dzień zwłoki, tak by kary te nie były naliczane do osiągnięcia limitu dla sumy wszystkich kar – z uwagi na istotną dysproporcję i ryzyko wzrostu kar do wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32 dotyczy projektu umowy dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w §11 ust. 2 projektu umowy, że rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym będzie dopuszczalne w przypadku min. trzykrotnego, zawinionego naruszenia umowy przez Wykonawcę i po wezwaniu Wykonawcy do jego usunięcia i bezskutecznym upływie wyznaczonego w tym celu terminu?

Uzasadnienie:

Umowa zawarta na czas określony powinna co do zasady wiązać przez cały okres na jaki została zawarta, okoliczności uprawniające do jej rozwiązania powinny zaś być sankcją za rażące i powtarzalne naruszenie istotnych postanowień umowy. Z powyższych względów prawo do rozwiązania umowy w tym trybie stanowić

powinno swoją ostateczność i dotyczyć jedynie powtarzalnych uchybień, dając przy tym Wykonawcy możliwość naprawienia powstałych błędów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 33 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §1 ust. 2-3 projektu umowy, że Zamawiający zrealizuje umowę w min. 80% jej wartości, niezależnie od okoliczności i w tym zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację umowy?

Uzasadnienie:

Zagwarantowanie Wykonawcy realizacji umowy na poziomie niższym niż 80% uniemożliwia mu racjonalne skalkulowanie oferty i należytą ocenę ryzyka, co byłoby niekorzystne dla każdej ze Stron. W ww. zakresie Wykonawcy powinno służyć roszczenie o realizację umowy, bowiem w innym przypadku ochrona interesów Wykonawcy byłaby w zasadzie jedynie iluzoryczna. Aktualne klauzule umowne w ww. zakresie nie zapewniają wystarczającego zabezpieczenia uzasadnionych interesów Wykonawcy, narażając je na szwank. Umowa ma dla Wykonawcy znaczenie gospodarcze i dlatego musi zapewniać rentowność, Wykonawca zaś zobowiązany jest do pozostawania w gotowości realizacji umowy w 100%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 34 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się na określenie wszystkich terminów w umowie jednostkach (dniach/godzinach) roboczych?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie pracuje w weekendy ani w dni ustawowo wolne od pracy, wobec czego tylko w dni robocze może realnie wykonywać obowiązki wynikające z umowy, termin na realizację powinien zaś być tożsamy niezależnie od tego, kiedy rozpoczyna bieg.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 35 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z treści projektu umowy wszystkich klauzul dotyczących stosunków Zamawiającego z NFZ lub innym płatnikiem publicznym, w szczególności w zakresie zmian do umowy?

Uzasadnienie:

Zasadą obrotu gospodarczego jest wykonywanie zawartych umów oraz wynikających z nich zobowiązań. Stosunki Zamawiającego z NFZ lub innym płatnikiem publicznym ani źródła finansowania przez Zamawiającego prowadzonej działalności nie są rzeczą Wykonawcy, Wykonawca nie ma na nie wpływu ani nie ma o nich wiedzy, wobec czego nie mogą one stanowić dla Zamawiającego okoliczności uprawniających do niewykonania obowiązków wynikających z umowy zawartej z Wykonawcą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 36 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć w treści §5 projektu umowy, że zmieniona ustawowo stawka podatku od towarów i usług (VAT) będzie stosowana przez Strony zgodnie z przepisami powszechnie obowiązującego prawa, bez konieczności zawierania aneksu do umowy i składania przez Wykonawcę wniosku do Zamawiającego o ww. zmianę?

Uzasadnienie:

Strony nie mają żadnego wpływu na wysokość stawki VAT, która powinna być stosowana zgodnie z obowiązującymi przepisami, bez konieczności zawierania aneksu do umowy. Wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką. Co więcej, aktualna wysokość stawek podatku VAT i zachodzące w nich zmiany stanowią wiedzę powszechnie dostępną, wobec czego Zamawiający nie powinien oczekiwać od Wykonawcy składania wniosku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 37 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §5 ust. 3 projektu umowy, że w przypadku zmiany stawki VAT nastąpi zmiana ceny i wynagrodzenia brutto Wykonawcy, a nie netto?

Uzasadnienie:

Wynagrodzenie brutto Wykonawcy oznacza wynagrodzenie netto plus należny podatek VAT, wobec czego ewentualne zmiany stawki podatku VAT powinny skutkować zmianą wynagrodzenia (ceny) brutto a nie netto.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z treści projektu umowy klauzuli, według której dopuszczalne są zmiany umowy w zakresie obniżenia wynagrodzenia Wykonawcy przy zachowaniu zakresu jego świadczenia umownego – inne niż przewidujące jego waloryzację?

Uzasadnienie:

Umowa stron ma dla Wykonawcy znaczenie gospodarcze więc musi zapewniać rentowność. Wybrana przez Zamawiającego oferta Wykonawcy stanowi zaś najkorzystniejszą ofertę dostępną na rynku, dlatego ewentualne zmiany zawartej w niej ceny mogą następować jedynie wyjątkowo, w przypadkach jednoznacznie określonych w umowie. W szczególności Zamawiający nie powinien oczekiwać od Wykonawcy rabatów ani upustów, nawet w przypadku ich uzyskania od producenta. Cena ofertowa jest bowiem wynikiem kalkulacji, która uwzględnia standardowo występującą obniżkę/podwyżkę cen na rynku producenckim.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 39 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §5A ust. 1 projektu umowy, że zmiana wynagrodzenia będzie dopuszczalna, gdy nastąpi zmiana cen materiałów lub kosztów na poziomie min. 4% w stosunku do wartości z chwili ustalenia ceny ofertowej?

Uzasadnienie:

W ocenie Wykonawcy, aktualna treść projektu umowy nie zapewnia wystarczającego zabezpieczenia interesów stron, dlatego próg uprawniający do wnioskowania o waloryzację wynagrodzenia powinien być określony na poziomie 4%. Mając na względzie zmiany na rynku widoczne obecnie, wskazane przez Zamawiającego w treści projektu umowy parametry narażają Wykonawcę na szkodę. Należy także podkreślić, że ww. zmiany dotyczyć mają zarówno podwyżki, jak i obniżki cen – w zależności od sytuacji na rynku – w związku z czym ww. zmiany będą korzystne dla każdej ze stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 40 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §5A ust. 6 projektu umowy, że zmiana będzie dopuszczalna co 6 miesięcy?

Uzasadnienie:

Umowa zostanie zawarta na 12 miesięcy, niemniej strony przewidują możliwość jej przedłużenia o kolejne 3 miesiące, co pozwala na wniosek, iż bardziej optymalnym sposobem zabezpieczenia interesów stron jest dopuszczenie waloryzacji co 6 miesięcy. Zgodnie z przepisami ustawy PZP, klauzule waloryzacyjne są obowiązkowe dla umów zawartych na okres powyżej 6 miesięcy, co uzasadnia ww. wniosek Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 41 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32,

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §7 ust. 3 projektu umowy, że termin na rozpatrzenie reklamacji jakościowej rozpocznie bieg z chwilą dostarczenia Wykonawcy zgłoszenia reklamacyjnego oraz reklamowanego towaru?

Uzasadnienie:

Rozpatrzenie reklamacji co do jakości wymaga naocznego zbadania towaru objętego zgłoszeniem reklamacyjnym, wobec czego termin ten powinien rozpoczynać bieg dopiero z chwilą dostarczenia do Wykonawcy objętego reklamacją towaru – a nie samego zgłoszenia reklamacyjnego. W innym wypadku termin ten byłby w zasadzie nierzeczywisty, co byłoby niesprawiedliwe, dając Zamawiającemu nieuzasadnioną przewagę nad Wykonawcą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 42 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w treści §10 ust. 3 projektu umowy, że kary naliczane będą maksymalnie do osiągnięcia 10% wartości netto reklamowanego towaru?

Uzasadnienie:

Wykonawca prosi o wprowadzenie do umowy dodatkowych limitów dla kar umownych naliczanych za każdy dzień zwłoki, tak by kary te nie były naliczane do osiągnięcia limitu dla sumy wszystkich kar – z uwagi na istotną dysproporcję i ryzyko wzrostu kar do wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §10 ust. 4 projektu umowy, poprzez przyjęcie brzmienia: „*Strony ustalają, że łączna wysokość wszystkich kar umownych określonych w niniejszym §10 oraz w umowie banku wyrobów medycznych (Załącznik nr 2) nie może wynieść więcej niż 20% wartości netto całkowitego wynagrodzenia umownego Wykonawcy określonego w §8 ust. 1 niniejszej umowy.*”?

Uzasadnienie:

Niniejsza umowa (umowa główna) oraz umowa banku wyrobów medycznych (która stanowi załącznik nr 2 do umowy głównej) są ze sobą funkcjonalnie powiązane, wobec czego ww. limit powinien być odniesiony do sumy ww. kar. Co więcej, umowa banku wyrobów medycznych nie przewiduje w ogóle górnego limitu dla sumy kar w niej oznaczonych – klauzula przewidująca taki limit jest natomiast niezbędna w świetle przepisu art. 436 pkt 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 44 dotyczy projektu umowy dotyczy Pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36

Czy Zamawiający zgodzi się na wskazanie w §11 ust. 2 projektu umowy, że rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym będzie dopuszczalne w przypadku min. trzykrotnego, zawinionego naruszenia umowy przez Wykonawcę i po wezwaniu Wykonawcy do jego usunięcia i bezskutecznym upływie wyznaczonego w tym celu terminu?

Uzasadnienie:

Umowa zawarta na czas określony powinna co do zasady wiązać przez cały okres na jaki została zawarta, okoliczności uprawniające do jej rozwiązania powinny zaś być sankcją za rażące i powtarzalne naruszenie istotnych postanowień umowy. Z powyższych względów prawo do rozwiązania umowy w tym trybie stanowić powinno swoistą ostateczność i dotyczyć jedynie powtarzalnych uchybień, dając przy tym Wykonawcy możliwość naprawienia powstałych błędów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 45 dotyczy projektu umowy banku wyrobów medycznych

Wykonawca zwraca się z prośbą o jednoznaczne wskazanie w treści umowy, w jakim terminie mają zostać dostarczone wyroby medyczne na potrzeby uruchomienia banku – tj. w jakim terminie i liczącym od kiedy ma nastąpić pierwsza dostawa?

Uzasadnienie:

W pierwszym miejscu wskazać należy, że w treści §1 ust. 1 projektu umowy podano, iż określenie przez Strony rodzaju i ilości wyrobów w banku nastąpi w terminie do 3 dni roboczych od zawarcia umowy podstawowej – klauzula ta nie odnosi się jednak do terminu zawarcia niniejszej umowy (umowy banku jest zaś załącznikiem do umowy podstawowej, w związku z czym umowy te mogą zostać zawarte równocześnie). W treści §2 ust. 1 wskazano natomiast, że pierwsza dostawa określonych w ten sposób wyrobów ma nastąpić w terminie 7 dni od zawarcia niniejszej umowy. W praktyce, czas na realizację dostawy może więc ulec skróceniu (jeśli umowa podstawowa i umowa na bank zostaną zawarte tego samego dnia). Co więcej, według treści §2 ust. 2 projektu umowy, termin uruchomienia banku wynosi do 7 dni od dnia złożenia zamówienia przez Kierownika Apteki Szpitalnej lub osobę przez niego upoważnioną. Powstaje zatem wątpliwość, czy termin określony w ust. 2 dotyczyć ma uruchomienia banku, czy też jego uzupełnienia oraz – czy po dokonaniu przez strony ustaleń w trybie §1 ust. 1 umowy oraz po zawarciu umowy, Wykonawca powinien oczekiwać zamówienia od kierownika apteki (lub osoby upoważnionej) i dopiero po jego otrzymaniu rozpocznie bieg termin na realizację pierwszej dostawy, czy termin na realizację dostawy biegnie od chwili zawarcia umowy (nawet pomimo braku zamówienia od kierownika apteki/osoby upoważnionej)?

Odpowiedź: Wykonawca powinien oczekiwać zamówienia od kierownika apteki (lub osoby upoważnionej) i dopiero po jego otrzymaniu rozpocznie bieg termin na realizację pierwszej dostawy

Pytanie nr 46 dotyczy projektu umowy banku wyrobów medycznych

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §3 ust. 1-2, 5 i 8 projektu umowy w ten sposób, że:

- 1) Zamawiający będzie odpowiedzialny wobec Wykonawcy za szkody w wyrobach powstałe z winy Zamawiającego – a nie tylko z jego wyłącznej winy;
- 2) Wykonawca może odebrać wszystkie lub część wyrobów medycznych po uprzednim powiadomieniu Zamawiającego na 7 dni przed datą odbioru, nie wcześniej jednak niż w dniu zakończenia umowy podstawowej – tj. poprzez skrócenie terminu oraz rezygnację z formy pisemnej;
- 3) Zamawiający jest zobowiązany do przechowywania wyrobów medycznych we właściwych warunkach (które Zamawiający wdraża niezwłocznie po otrzymaniu informacji o tych warunkach od Wykonawcy), zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub kradzieżą;
- 4) możliwość wymiany towarów na tożsame o dłuższy terminie ważności dotyczyć będzie wyrobów o terminie nie krótszym niż 9 miesięcy – a nie 6 miesięcy?

Uzasadnienie:

- Odpowiedzialność Zamawiającego za wyroby znajdujące się w banku nie może ograniczać się do wyłącznej winy Zamawiającego. Wykonawca nie ma bowiem wpływu na działania personelu ani kontrahentów Zamawiającego i nie może ponosić strat związanych z ich działaniem. Wykonawca nie może też zabezpieczyć się przed takimi stratami w żaden sposób.

- Ustalony w umowie termin odbioru wyrobów jest zbyt długi, bowiem w obecnym brzmieniu może skutkować utratą całego miesiąca z terminu ważności (przydatności do użycia) danego wyrobu. Dlatego termin ten powinien zostać skrócony do 7 dni. Zaznaczyć trzeba, że i tak – co do zasady – odbiór towaru nastąpić może dopiero z chwilą zakończenia obowiązywania umowy, w związku z czym brak jest podstaw do jego przetrzymywania przez Zamawiającego przez cały kolejny miesiąc.

- Obowiązek przechowywania wyrobów we właściwych warunkach musi powstać niezwłocznie i w każdym czasie ich przekazania przez Wykonawcę do Zamawiającego. Literalne brzmienie ww. klauzuli sugeruje w zasadzie, że możliwość zapewnienia stosownych warunków przechowywania wyrobów przepada, jeśli Wykonawca nie zakomunikuje ich Zamawiającemu przy pierwszej dostawie, co nie znajduje żadnego uzasadnienia. Ryzyko Wykonawcy powinno być ograniczone do czasu zaniechania wykonania ww. obowiązku. Brak jest także podstaw do oczekiwania w ww. zakresie formy pisemnej. Forma elektroniczna lub dokumentowa będzie wystarczająca dla ochrony interesów stron.

- Wykonawca może zapewnić możliwość wymiany towaru na towar tożsamy o dłuższym terminie ważności najpóźniej na 9 miesięcy przed jego końcem. Towary o terminie przydatności do użycia poniżej 9 miesięcy są dla Wykonawcy w zasadzie niezbywalne, wobec czego w takim ujęciu Wykonawca ponosiłby nieuzasadnioną stratę. Umowa stron ma dla Wykonawcy znaczenie gospodarcze i musi zapewniać rentowność.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 47 dotyczy projektu umowy banku wyrobów medycznych

Czy Zamawiający zgodzi się na określenie wszystkich terminów w umowie jednostkach (dniach/godzinach) roboczych?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie pracuje w weekendy ani w dni ustawowo wolne od pracy, wobec czego tylko w dni robocze może realnie wykonywać obowiązki wynikające z umowy, termin na realizację powinien zaś być tożsamy niezależnie od tego, kiedy rozpoczyna bieg.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 48 dotyczy projektu umowy banku wyrobów medycznych

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §5 ust. 2-3 projektu umowy w ten sposób, że:

- 1) kara umowna za zwłokę w dostawie naliczana będzie nie max do 20% wartości netto towaru niedostarczonego w terminie;
- 2) wykreślenie kary umownej określonej w ust. 3?

Uzasadnienie:

Kary umowne należne za każdy dzień powinny posiadać osobny limit, do którego mogą być naliczane – niższy od limitu oznaczonego dla sumy wszystkich kar. W przeciwnym bowiem wypadku mogłyby one urosnąć do wygórowanych rozmiarów, co z kolei uzasadniałoby ich miarkowanie w przypadku sporu stron. Wykonawca zwraca się też z prośbą o wykreślenie kary oznaczonej w ust. 3 – kara ta stanowi w zasadzie powielenie kary określonej w ust. 2.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49 dotyczy projektu umowy banku wyrobów medycznych

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §5 kolejnego ustępu w brzmieniu: „*Strony ustalają, że łączna wysokość wszystkich kar umownych określonych w niniejszym §5 oraz w umowie głównej nie może wynieść więcej niż 20% wartości netto całkowitego wynagrodzenia umownego Wykonawcy określonego w §8 ust. 1 umowy głównej.*”?

Uzasadnienie:

Niniejsza umowa (umowa banku wyrobów medycznych) oraz umowa główna (do której niniejsza umowa stanowi załącznik nr 2) są ze sobą funkcjonalnie powiązane, wobec czego ww. limit powinien być odniesiony do sumy ww. kar. Co więcej, umowa banku wyrobów medycznych nie przewiduje w ogóle górnego limitu dla sumy kar w niej oznaczonych – klauzula przewidująca taki limit jest natomiast niezbędna w świetle przepisu art. 436 pkt 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50 dotyczy pakietów/zadania 6, 14, 47

Zwracamy się z prośbą o możliwość składania ofert na poszczególne pozycje w w/w pakietach. Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie Wykonawców, co pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51 dotyczy pakietu nr 10

Zwracamy się z prośbą o możliwość składania ofert na poszczególne pozycje w Pakiecie nr 10. co, umożliwi to złożenie oferty większej liczbie Wykonawców LUB czy dopuści w pozycji nr 1A ekspander tęczówkowy załadowany do jednorazowego iniektora, wykonany z jednolitego, niebieskobarwionego polipropylenu w kształcie kwadratu z bezpiecznymi zaokrągleniami i otworami w narożnikach, średnica pierścienia 6,25mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 52 dotyczy pakietu nr 41 poz. 2A

Czy w Pakiecie nr 41 mógłby wykreślić z pozycji 2A Pakietu 41 gąbkę silikonową okrągłą o średnicy 2,5mm – ponieważ model ten został wycofany z produkcji przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 53 dotyczy pakietu nr 50 poz. 1A

Czy w Pakiecie nr 50 pozycja 1A Zamawiający dopuści transparentne, perforowane konformery akrylowe, sterylne, wysterylizowane tlenkiem etylenu (ETO) o rozmiarach: 22x19x1,2mm; 24x21x1,2mm; 25x22x1,2mm, z dwoma otworami rozmieszczonymi cylindrycznie jak na rys.?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 54 dotyczy pakietu nr 50 poz. 2A

Czy w Pakiecie nr 50 pozycja 2A Zamawiający dopuści symblepharon ring o wymiarach: 22x19x1.2mm; 24x21x1.2mm i 25x22x1.2mm, wykonane z akrylu o wysokiej odporności wysterylizowany tlenkiem etylenu (ETO)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 55 dotyczy pakietu nr 52

Czy w Pakiecie nr 52 Zamawiający dopuści implant oczodołowy wykonany z porowatego polietylenu - materiału, który otrzymał w badaniach doskonałe wyniki biokompatybilności?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 56 dotyczy pakietu nr 57

Czy w Pakiecie 57 Zamawiający dopuści ostrze jednorazowego użytku przeznaczone do usuwania beleczkowania (trabecular meshwork). Specjalnie zaprojektowany profil umożliwia wprowadzenie ostrza poprzez nacięcie rogówki (1.2mm)

- Ostrze okulistyczne jednorazowego użytku
- Precyzja wykonania - bezproblemowe umieszczenie w Kanale Schlemma
- Zastosowanie podwójnego ostrza dla ułatwienia dokładnego usunięcia beleczkowania
- Utrzymuje naturalne fizjologiczne drogi odpływu
- Zabezpiecza uszkodzenie przedniej ściany kanału Schlemma Goniom wyposaony w:

- punktowe zakończenie, ułatwiające penetrację beleczkowania
- część płaska służąca do uniesienia i rozciągnięcia tkanki
- dwa równoległe ostrza tnące ze znacznikiem pozycji
- podstawę zabezpieczającą uszkodzenie przedniej ściany kanału Schlemma
- zaokrąglone zakończenie gwarantujące płynne przejście przez kanał Schlemma podczas wykonywania goniotomii wycinającej
- ergonomiczna rękojeść z karbowaniem pokryta antypoślizgowym materiałem umożliwiającym precyzyjny uchwyt

Do każdego goniotomu dołączony zostanie jednorazowy SLIT 1,8 mm z osłonką. Jednocześnie zwracamy się z prośbą o możliwość zafakturowania 2 pozycji oraz możliwość zmiany formularza cenowego, z wyszczególnieniem dwóch pozycji, tj. nóż do usuwania beleczkowania oraz nóż SLIT 1,8 z osłonką.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 57 dotyczy pakietu nr 47 poz. 3A

Czy w Pakiecie nr 47 pozycja nr 3A Zamawiający dopuści nóż crescent zagięty pod kątem 45°?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 58 dotyczy pakietu nr 39 poz. 2A

Czy Zamawiający dopuści pierścień rozszerzający źrenicę ekspander tęczówkowy załadowany do jednorazowego injektora, wykonany z jednolitego, niebieskobarwionego polipropylenu w kształcie kwadratu z bezpiecznymi zaokrągleniami i otworami w narożnikach, średnica pierścienia 6,25 lub 7mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 59 dotyczy pakietu nr 8

Czy pierścień PMMA w w/w pakiecie ma być wstępnie załadowany do jednorazowego injektora?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie nr 60 dotyczy zapisów SWZ Pkt 9.1. do SWZ Wykaz dokumentów do złożenia wraz z ofertą.

Prosimy o doprecyzowanie Pkt. 3. Tabelki, czy Zamawiający wymaga dołączenia Załącznika zatytułowanego na platformie „Wzór oferty XLS” a nie „katalogu elektronicznego – formularz cenowy”, który zgodnie z komentarzem jest wyłącznie załącznikiem platformy zakupowej E-ProPublico?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga załączenia załącznika „Wzór oferty XLS”. Załącznika „katalog elektronicznego – formularz cenowy” PROSZĘ O NIE WYPEŁNIANIE i nie przesyłanie.

Pytanie nr 61 dotyczy pakietu nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 poz. 3 rozpuści roztwór sterylnego trypanu pakowany po 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 62 dotyczy pakietu nr 17

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 dopuści badania laboratoryjne starsze niż 6 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje, że badania będą nie starsze niż 6 miesięcy

Pytanie nr 63 dotyczy pakietu nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 poz. 1 dopuści wysokooczyszczony olej silikonowy o lepkości 5000-5900mpas stosowany w chirurgii okulistycznej w celu endotamponady siatkówki: ciężar właściwy 0,97g/cm³ (dane przy temperaturze t=25 stopni C) współczynnik załamania światła n=1,40 napięcie powierzchniowe 21mN/m (względem powietrza), międzygraniczne napięcie 39 mN/m (względem wody), lepkość w temp. 25 stopni 5000 mPaS - 5324mPaS. Jedno opakowanie zawiera 10ml płynu znajdującego się w szklanej strzykawce - produkt sterylny, gotowy do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 64 dotyczy pakietu nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 poz. 2 dopuści wysokooczyszczony olej silikonowy o lepkości 1000-1500 mpas stosowany w chirurgii okulistycznej w celu endotamponady siatkówki: ciężar właściwy 0,97g/cm³ (dane przy temperaturze t=25 stopni C), współczynnik załamania światła n=1,40, napięcie powierzchniowe 20 mN/m (względem powietrza), międzygraniczne napięcie 39 mN/m (względem wody).. Bardzo mała zawartość składników o niskiej masie cząsteczkowej potwierdzona w publikacjach poniżej 60ppm LMWC z M≤1000 g/mol. Lepkość w temp. 25 stopni 1000 mPaS -1333mPaS Jedno opakowanie zawiera 10ml płynu znajdującego się w szklanej strzykawce - produkt sterylny, gotowy do użycia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 65 dotyczy pakietu nr 18

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli w opisie w Pakiecie 18 jako system kraników. Czy Zamawiający dopuści dwudrożną kaniulę do podaży dekaliny z jednoczesną ekstrakcją medium?

Odpowiedź: POD WARUNKIEM KOMPATYBILNOŚCI Z SYSTEMEM 25G DO WITREKTOMII „SYSTEMU KRANIKÓW” – WĘZYK Z KONCÓWKAMI ŁĄCZĄCYMI STRZYKAWKĘ, KANIULĘ, ZAWÓR TRÓJDROŻNY DO PODAWANIA PŁYNU PRZEZ SYSTEM 25 G

Pytanie nr 66 dotyczy pakietu nr 26

Czy Zamawiający w Pakiecie 26 dopuści szklane fiołki o pojemności 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 67 dotyczy pakietu nr 58

Czy Zamawiający w Pakiecie 58 dopuści badania laboratoryjne starsze niż 6 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 68 dotyczy pakietu nr 58 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 58 poz. 1 dopuści wysokooczyszczony olej silikonowy o lepkości 5000-5900mpas stosowany w chirurgii okulistycznej w celu endotamponady siatkówki: ciężar właściwy 0,97g/cm³ (dane przy temperaturze t=25 stopni C), współczynnik załamania światła n=1,40, napięcie powierzchniowe 21mN/m (względem powietrza), międzygraniczne napięcie 39 mN/m (względem wody), lepkość w temp. 25 stopni 5000 mPaS - 5324mPaS Jedno opakowanie zawiera 10ml płynu znajdującego się w szklanej strzykawce - produkt sterylny, gotowy do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 69 dotyczy pakietu nr 58 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 58 poz. 2 dopuści wysokooczyszczony olej silikonowy o lepkości 1000-1500 mpas stosowany w chirurgii okulistycznej w celu endotamponady siatkówki: Ciężar właściwy 0,97g/cm³ (dane przy

temperaturze $t=25$ stopni C), współczynnik załamania światła $n=1,40$. Napięcie powierzchniowe 20 mN/m (względem powietrza), międzygraniczne napięcie 39 mN/m (względem wody).. Bardzo mała zawartość składników o niskiej masie cząsteczkowej potwierdzona w publikacjach poniżej 60ppm LMWC z $M \leq 1000$ g/mol. Lepkość w temp. 25 stopni 1000 mPaS -1333mPaS Jedno opakowanie zawiera 10ml płynu znajdującego się w szklanej strzykawce - produkt sterylizowany, gotowy do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 70 dotyczy pakietu nr 24

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 24** serwety do owinięcia zestawu 60x60cm z odpornością na rozciąganie na sucho **min.** 55,5N/50mm, absorbcja **min.** 408,5%, odporność na przenikanie płynów **min.** 114,4cm H₂O.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 71 dotyczy pakietu nr 24

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 24** serwety SMMS 50x60cm, folia z nacięciem 8cm, otwór 10x10cm, odporność serwety na rozciąganie na mokro **min.** 100kPa, na sucho **min.** 110kPa.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 72 dotyczy pakietu nr 12 poz. 1 i 1A

Czy zamawiający dopuści również barwnik o poniższych parametrach:

Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampulko-strzykawki o pojemności 0,5ml, pH 6.8-8.0, sterylizowany. Opakowanie 1 sztuka?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 73 dotyczy pakietu nr 14 poz. 2

Czy zamawiający dopuści również nóż o szerokości 2.3 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 74 dotyczy pakietu nr 14 poz. 3

Czy zamawiający dopuści również błękit trypanu pakowany po 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 75 dotyczy pakietu nr 26

Czy zamawiający dopuści również barwnik w fiolce o pojemności 1 ml pakowany po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 76 dotyczy pakietu nr 36

Czy zamawiający dopuści również soczewkę o poniższych parametrach:

Soczewka wewnątrzgalkowa monofokalna, zwijalna, jednoczęściowa, wykonana z akrylu hydrofilnego, filtr UV, współczynnik refrakcji 1.459 w 35 C , stopień uwodnienia. Cztery haptiki narożne z otworami fenestracyjnymi. Znaczniki poprawności położenia soczewki na obwodzie części optycznej. Konstrukcja zwiększająca docisk tylnej powierzchni części optycznej soczewki pod wpływem kurczącej się torby. Optyka asferyczna, bezaberracyjna o stałym zakresie mocy na całej części optycznej. Ostra krawędź o promieniu poniżej 5 mikrometrów. Angulacja 0 stopni. Średnica całkowita: 11.0mm w zakresie od -10.0D do 15.0D, 10.7mm w zakresie od 15.5D do 22.0D oraz 10.5mm w zakresie od 22.5D do 40.D

Średnica części optycznej: 6.0mm. Zakres mocy od -10.0D do +40.0D, krok co 0.5D w zakresie od 10.0D do 30.0D, w pozostałych zakresach co 1.0D. Soczewka pakowana fabrycznie do kartridża. Implantacja przez cięcie 1.6mm (z przyłożenia), 1.8mm (przez port), 2.0mm (do komory). W zestawie jednorazowy injector?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 77 dotyczy pakietu nr 43 poz. 1

Czy zamawiający dopuści również preparat o poniższych parametrach:

2,0% Hydroxypropylometyloceluloza, stężenie 20 mg/ml HPMC, , lepkość 4000-5000 mPas, osmolarność 270-400, Ph: 6.8-7.5, ampulkostrzykawką 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 78 dotyczy pakietu nr 43 poz. 2

Czy zamawiający dopuści również wiskoelastyk o poniższych parametrach:

Materiał wiskoelastyczny 16 mg/ml hialuronianu sodu rozpuszczonego w roztworze fizjologicznym chlorku sodu zawierającym bufor fosforanowy, ph: 6.8-7.4, lepkość 80 000mPas, osmolarność 270-400, masa cząsteczkowa 1.2-2 mln Da, objętość ampulkostrzykawki 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 79 dotyczy pakietu nr 45

Czy zamawiający dopuści również BSS w plastikowej sztywnej butelce, bez koszyczka, z możliwością zawieszenia na statywie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 80 dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści soczewkę o średnicy całkowitej 12,5mm, dwuhaptenową z otworami w haptenie, posiadającą ostrą krawędź na całym obwodzie, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 81 dotyczy pakietu nr 14 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nóż Crescent 2,5mm, zagięty pod kątem 55st?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 82 dotyczy pakietu nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 10szt fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 83 dotyczy pakietu nr 15

Czy Zamawiający dopuści kaniulę podsiatkówkową 25G z wysuwaną końcówką 41G, 25Gx33mm, końcówka wysuwana 5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 84 dotyczy pakietu nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści trepany jednorazowe bez trepanu w rozmiarze 15,00mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 85 dotyczy pakietu nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dekalinę o współczynniku refrakcji 1,313-1,314, temperaturze wrzenia 141-143°C, nie posiadającą sytemu kraników?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 86 dotyczy pakietu nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia kaniuli do podaży dekaliny 25G z silikonową końcówką?

Odpowiedź: WYMAGA „SYSTEMU KRANIKÓW” – WĘZYK Z KONCÓWKAMI ŁĄCZĄCYMI STRZYKAWKĘ, KANIULĘ, ZAWÓR TRÓJDROŻNY DO PODAWANIA PŁYNU PRZEZ SYSTEM 25 G

Pytanie nr 87 dotyczy pakietu nr 18 poz. 1A

Czy Zamawiający dopuści dekalinę o współczynniku refrakcji 1,313-1,314, temperaturze wrzenia 141-143°C, nie posiadającą sytemu kraników?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 88 dotyczy pakietu nr 18 poz. 1A

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia kaniuli do podaży dekaliny 25G z silikonową końcówką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 89 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści soczewkę hydrofobową wstępnie załadowaną w injector- preloaded, przechowywaną w środowisku suchym (bez soli fizjologicznej), posiadającą 2 pełne teksturowane haptiki C-loop, średnicy całkowitej 13,0mm, dioptrażu od +10 do +30,0D (co 0,5D), cylinder 1,0 oraz od 1,5 do 6,0 co 0,75 D, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 90 dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający dopuści zestaw do iniekcji zawierający 1 szt. miski gallipot zamiast 2szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 91 dotyczy pakietu nr 43 poz. 1A

(pakiet nr 43, poz. 1A) Czy Zamawiający dopuści hydroksypropylo-metylocelulozę w strzykawce 2ml, o masie cząsteczkowej: 979 000 D, lepkości dynamicznej: 10 000-20 000 mPas, osmolarności 200-400 Osm/kg, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 92 dotyczy pakietu nr 43 poz. 2A

Czy Zamawiający dopuści hialuronian sodu 1,6% pochodzenia syntetycznego o masie cząsteczkowej 2,3-3,2mln D, lepkości 100 000- 150 000mPas, osmolarności 280-400 mOsm, pH 6,8-7,4 oraz objętości 1ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 93 dotyczy pakietu nr 43 poz. 2A

Czy Zamawiający w pakiecie 5 dopuści Fidial - wiskoelastyk, wiskoadaptacyjny.

Materiał wiskoelastyczny kohezyjny, o stężeniu 1,8% hialuronianu sodu, otrzymany w procesie biofermentacji; masa cząsteczkowa: 850 000 - 1 400 000 Da, lepkość ≥ 1000 mPas, wskaźnik kohezja-dyspersja: 25,0% asp./100 mmHg, ampulkostrzykawka o pojemności: 1,1 ml. Roztwór nie zawiera lateksu oraz ftalanów

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 94 dotyczy projektu wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 95 dotyczy projektu wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 96 dotyczy projektu wzoru umowy

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy - dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58, następujących zapisów: „Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 97 dotyczy projektu wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 98 dotyczy projektu wzoru umowy

Dotyczy Wzoru umowy - dotyczy pakietu 2, 4-8, 10, 12-31, 33-35, 37-58: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 10 ust. 2 : 2. W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 99 dotyczy projektu wzoru umowy

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy - Umowa dotyczy pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36, następujących zapisów: „Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 100 dotyczy projektu wzoru umowy

Wzoru umowy - dotyczy pakietu nr 1, 3, 9, 11, 32, 36: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 10 ust. 2 : 2. W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 101 dotyczy projektu wzoru umowy

Dotyczy - Załącznik nr 2 – Umowa banku wyrobów medycznych - § 5 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: 3. W przypadku braku dostawy przedmiotu umowy do banku wyrobów medycznych, po pisemnym wezwaniu przez Zamawiającego i wyznaczeniu Wykonawcy dodatkowego terminu dostawy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości netto niedostarczonego przedmiotu dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 102 dotyczy pakietu nr 2 poz 1 i poz 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. nr 1 i nr 2 dopuści czysty gaz okulistyczny C3F8 składający się z pojemnika z gazem o pojemności 50ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 103 dotyczy pakietu nr 2 poz 3 i poz 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. nr 3 i nr 4 dopuści czysty gaz okulistyczny SF6 składający się z: - pojemnika z gazem o pojemności 50ml - strzykawki 60ml - filtr 0,2um - igły 27G i 30G - karta i bransoletka dla pacjenta - zawór trójnożny

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 104 dotyczy pakietu nr 8

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 dopuści pierścień PMMA o średnicy wyłącznie 11mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 105 dotyczy pakietu nr 13 poz 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 poz. nr 1 dopuści Hydroksypromylmethylcelulozę o pojemności ampulkostrzykawki 2,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 106 dotyczy pakietu nr 18 poz 1

Czy zamawiający dopuści do Pakietu numer 18 pozycja numer 1 i 1A perfluorowęglowodór o następujących parametrach: • Pojemność 5ml • Ciężar właściwy przy 25°C: 1,93 • indeks refrakcji: 1,314 • gęstość: 1,93 g/cm³ • temperatura wrzenia: 141 • 100% fluorowany i oczyszczony?

Odpowiedź: POZ 1, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 107 dotyczy pakietu nr 1

Czy Szanowny Zamawiający dopuści do zadania , soczewkę hydrofilną, asferyczną zawierającą filtry UV; ukątowanie części haptycznych 0/ 5°; średnica części optycznej 6,0mm; średnica całkowita 11,0 mm; Dostępne większe moce soczewki – od 10 do +10 co 1D od +10 do +30 co 0,5D oraz od +30D do +40 D co 1 D współczynnik refrakcji 1,460 w temperaturze 20°C, 1,461 w temperaturze 35°C (minimalny wpływ temperatury na indeks refrakcji max. do 0,001). Część haptyczna z podparciem w 4 punktach, kwadratowa krawędź na całym obwodzie, do wielkości cięcia 1,8 - 2,2 mm. Rozszerzalność liniowa - 1,127+/-0,01 w 20°C. Rozszerzalność promieniowa 1,122+/-0,01 w 20°C. Uwodnienie 26% w 20°C. Transmisja optyczna >95%. Gęstość soczewki 1,18g/cm³. Wydłużenie do zerwania 279%. W zestawie jednorazowy system implantacji soczewki - soczewka + iniektor w jednym, fabrycznie zapakowanym pudełku.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 108 dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Czy Szanowny Zamawiający dopuści jednorazowy gaz okulistyczny C3F8 o pojemności 30 ml. Jedna strzykawka 50ml Reszta wymogów zgodna z swz

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 109 dotyczy pakietu nr 2 poz. 2

Czy Szanowny Zamawiający dopuści jednorazowy gaz okulistyczny SF6 o pojemności 30 ml. Jedna strzykawka 50ml i 1 zestaw oznaczenia dla pacjenta. Reszta wymogów zgodna z swz. Gaz najwyższej jakości, gotowy do użycia, zgodny z rejestracją MDR wyrobów medycznych zapewniająca pełne bezpieczeństwo.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 110 dotyczy pakietu nr 2 poz. 3

Czy Szanowny Zamawiający dopuści wielorazowy gaz okulistyczny C3F8 o pojemności 30 ml. 3 strzykawki 50ml w zestawie i 3 zestawy oznaczenia dla pacjenta. Reszta wymogów zgodna z swz. Gaz najwyższej jakości, gotowy do użycia, zgodny z rejestracją MDR wyrobów medycznych zapewniająca pełne bezpieczeństwo.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 111 dotyczy pakietu nr 2 poz. 4

Czy Szanowny Zamawiający dopuści wielorazowy gaz okulistyczny SF6 o pojemności 30 ml. 3 strzykawki 50 ml i 3 zestawy oznaczenia dla pacjenta. Reszta wymogów zgodna z swz. Gaz najwyższej jakości, gotowy do użycia, zgodny z rejestracją MDR wyrobów medycznych zapewniająca pełne bezpieczeństwo.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 112 dotyczy pakietu nr 3

Czy Szanowny Zamawiający dopuści soczewkę hydrofobową, 3 częściową preludowaną, z injektorem powlekanym lubrykantem przez co redukującym ryzyko podwichnięcia podczas implantacji, moc soczewki od +6D do +10D (co 1D) od +10D do 26D (co 0,5D). Haptyki z PVDF zapewniającego stabilność przy wszczepie. Soczewka fabrycznie załadowana do jednorazowego injektora.

Średnica części optycznej : 6mm

Długość całkowita : 13 mm

Możliwość wszczepów trans-skleralnych : TAK

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 113 dotyczy pakietu nr 4

Czy Szanowny Zamawiający dopuści do zadania hialuronian o pojemności 1,1 ml ? Reszta parametrów zgodna z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 114 dotyczy pakietu nr 9

Czy Szanowny Zamawiający dopuści Soczewkę z haptykami typu harpun T Wskazana w przypadku oczu bezsoczewkowych, w których nie ma wsparcia torebkowego lub u pacjentów z zespołem Marfana lub innymi stanami klinicznymi, w których inne rodzaje soczewek są nieodpowiednie.

Model ISP60VL

Średnica optyczna 6,5 mm

Średnica ogólna 13,4 mm

Haptyka 10°

Zawartość wody 25%

Geometria soczewki Asferyczne, dwuwypukłe, kwadratowe krawędzie 360°,

bariera przeciwodblaskowa

Materiał Ultrapuryfikowany kopolimer PolyHema, bez polysku, z filtrem UV i

naturalnym żółtym filtrem , soczewka hydrofilna z powłoką hydrofobową

Stała A 118,0 soczewka preloaded, możliwa produkcja dioptrazu pod zamówienie

Index refrakcji 1,46

Zakres dioptrii Od +10,0 Dpt do +30,0 Dpt (co 0,5 Dpt)

Soczewka preludowana , fabrycznie zapakowana do injektora

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 115 dotyczy pakietu nr 11

Czy zamawiający dopuści soczewkę z jednorazowym systemem implantacji pakowany razem z soczewką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 116 dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Czy Szanowny Zamawiający dopuści w poz. 1, barwnik ultraoczyszczony przez co silniej barwiący roztwór błękitu trypanu i DDG w strzykawce jednodawkowej zawierającej 0,5 ml, zawierającej dawkę 0,09% błękitu trypanu, oraz 0,025% DDG, Barwnik najnowszej generacji bez środków konserwujących i sztucznych stabilizatorów? Potwierdzony badaniami ISO, reszta parametrów jak osmolarność i pH zgodna z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 117 dotyczy pakietu nr 12 poz. 2

Czy Szanowny Zamawiający dopuści w poz. 2, barwnik ultraoczyszczony przez co silniej barwiący roztwór błękitu trypanu i DDG w strzykawce jednodawkowej zawierającej 0,5 ml, zawierającej dawkę 0,09% błękitu trypanu, oraz 0,025% DDG, Barwnik najnowszej generacji bez środków konserwujących i sztucznych stabilizatorów? Potwierdzony badaniami ISO, reszta parametrów jak osmolarność i pH zgodna z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 118 dotyczy pakietu nr 17 poz. 1

1) Czy zamawiający dopuszcza w poz.1 olej silikonowy o wysokiej masie cząsteczkowej zapobiegającej emulgacji 5500. Min 10 ml pojemności, pakowany w strzykawce, gotowy do użycia, indeks refrakcji 1,40 , lepkość w temp 25 st 5000 mPaS- 5364 mPaS, produkowany z wysoce oczyszczonego oleju silikonowego 5000, który zapewnia najwyższy profil bezpieczeństwa w użyciu.

2) Czy zamawiający wymaga badań klinicznych dot jakości produktu nie starszych jak 6 mcy

Odpowiedź: 1) Zamawiający nie dopuszcza. 2) Zamawiający nie dopuszcza badań starszych niż 6 miesięcy

Pytanie nr 119 dotyczy pakietu nr 17 poz. 2

1) Czy zamawiający dopuszcza w pozycji nr 2 olej silikonowy o wysokiej masie cząsteczkowej zapobiegającej emulgacji 1300. Min 10 ml pojemności, pakowany w strzykawce, gotowy do użycia, indeks refrakcji 1,403-1,404 , lepkość w temp 25 st 1000 mPaS-1233 mPaS, produkowany z wysoce oczyszczonego oleju silikonowego 1000, który zapewnia najwyższy profil bezpieczeństwa w użyciu.

2) Czy zamawiający wymaga badań klinicznych dot jakości produktu nie starszych jak 6 mcy

Odpowiedź: 1) Zamawiający nie dopuszcza. 2) Zamawiający nie dopuszcza badań starszych niż 6 miesięcy

Pytanie nr 120 dotyczy pakietu nr 18

Co Szanowny Zamawiający ma na myśli w pozycji 1 oraz pozycji 1A pod terminem „system kraników”?

Prosimy o wyjaśnienie pojęcia.

Odpowiedź: WYJAŚNIONO W POPRZEDNICH PYTANIACH

Pytanie nr 121 dotyczy pakietu nr 18 poz. 1

Czy Szanowny Zamawiający dopuści w poz. 1

Perfluorowęglowodór

Gęstość 1,93-1,96

Współczynnik refrakcji 1,313 (20°C)

Ciśnienie parowania 13,5 mm Hg/37°C

Temperatura wrzenia 140-142°C

Lepkość 2,4 cst (5,53 mPas)

Masa cząsteczkowa 462 g/mol

Pojemność 5-7ml

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 122 dotyczy pakietu nr 18 poz. 1A

Czy Szanowny Zamawiający dopuści do pozycji 1A

Perfluorowęglowodór

Gęstość 1,93-1,96

Współczynnik refrakcji 1,313 (20°C)

Ciśnienie parowania 13,5 mm Hg/37°C

Temperatura wrzenia 140-142°C

Lepkość 2,4 cst (5,53 mPas)

Masa cząsteczkowa 462 g/mol

Pojemność 5-7ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 123 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1

Czy zamawiający dopuści do poz. 1

Soczewkę toryczną 4 haptenową ułatwiającą stabilizację soczewki oraz napięcie torby

Materiał – akryl hydrofobowy

360 st ostrej krawędzi zapobiegającej PCO

- jednoczęściowa

- preludowana – soczewka fabrycznie pakowana do injectora

- produkt UE

Bezaberracyjna, asferyczna, znaczniki na tylnej stronie, moce cylindra: 0d +0,75 do +6 D

Moc soczewki : od +10 D do 35,0 D co 0,5 D ,

- sugerowane cięcie 2,0 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 124 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1

Czy zamawiający dopuści do poz. 1

Soczewkę toryczną, z podwójnymi haptenami o budowie odwróconej kotwicy dającym doskonałą stabilizację soczewce;

Materiał – akryl hydrofobowy

360 st ostrej krawędzi zapobiegającej PCO

- jednoczęściowa

- preludowana – soczewka fabrycznie pakowana do injectora

- produkt UE

Bezaberracyjna, asferyczna, znaczniki na tylnej stronie, moce cylindra: 0d 1,0D do +6 D

Moc soczewki : od +6 D do 30,0 D co 0,5 D ,

- sugerowane cięcie 2,2 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 125 dotyczy pakietu nr 33

Czy Szanowny Zamawiający dopuści soczewkę hydrofobową, 3 częściową preludowaną, z powlekanym lubrykantem jednorazowym injectorem redukującym ryzyko podwinięcia podczas implantacji, moc soczewki od +6D do +10D (co 1D) od +10D do 26D (co 0,5D).

Soczewka fabrycznie załadowana do jednorazowego injectora.

Reszta wymogów zgodna z swz

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 126 dotyczy pakietu nr 36 poz.1

Czy Szanowny Zamawiający dopuści w poz. 1 soczewkę hydrofilną, asferyczną zawierającą filtry UV; ukątowanie części haptycznych 0/ 5°; średnica części optycznej 6,0mm; średnica całkowita 11,0 mm; Dostępne większe moce soczewki – od 10 do +10 co 1D od +10 do +30 co 0,5D oraz od +30D do +40 D co 1

D współczynnik refrakcji 1,460 w temperaturze 20°C, 1,461 w temperaturze 35°C (minimalny wpływ temperatury na indeks refrakcji max. do 0,001). Część haptyczna z podparciem w 4 punktach, kwadratowa krawędź na całym obwodzie, do wielkości cięcia 1,8 - 2,2 mm. Rozszerzalność liniowa - 1,127+/-0,01 w 20°C. Rozszerzalność promieniowa 1,122+/-10,01 w 20°C. Uwodnienie 26% w 20°C. Transmisja optyczna >95%. Gęstość soczewki 1,18g/cm³. Wydłużenie do zerwania 279%. W zestawie jednorazowy system implantacji soczewki - soczewka + iniektor w jednym, fabrycznie zapakowanym pudełku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 127 dotyczy pakietu nr 36 poz.1

Czy Szanowny Zamawiający dopuści w poz. 1 soczewkę hydrofilną, z powłoką hydrofobową biocompatybilną ze środowiskiem oka, 4 haptyczna, każdy z haptików ma zamknięty otwór Ukątowanie części haptycznej: 5st

- soczewka asferyczna, bezaberracyjna, o ostrej krawędzi 360st, z filtrami UV
- zakres mocy : od +9 Di do 32,00 Di co 0,5 Di od -5 do +8 oraz +32 Di do 40 Di co 1 Di
- ciecie sugerowane – 1,8mm , system injectorów jednorazowych

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 128 dotyczy pakietu nr 43 poz. 1a

Czy zamawiający dopuści w poz. 1a metylocelulozę o objętości 2 ml w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 129 dotyczy pakietu nr 43 poz 1A

Czy zamawiający dopuści w poz. 1a metylocelulozę , zawierającą w opakowaniu kaniule 27G, reszta parametrów zgodna z swz

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 130 dotyczy pakietu nr 43 poz 2A

Czy zamawiający dopuści w poz. 2a hialuronian o objętości 1,1 ml w opakowaniu, reszta parametrów zgodna z swz

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 131 dotyczy pakietu nr 47 poz 1A, 2A, 3A

Czy Szanowny Zamawiający dopuści do pozycji nr 1A, 2A ora 3A noże bez ruchomej przesłony aktywującej za pomocą indykatora?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 132 dotyczy pakietu nr 55 poz 1A

Czy Szanowny Zamawiający dopuści w pozycji 1A, barwnik ultraoczyszczony przez co silniej barwiący roztwór błękitu trypanu i DDG w strzykawce jednodawkowej zawierającej 0,5 ml, zawierającej dawkę 0,09% błękitu trypanu, oraz 0,025% DDG, Barwnik najnowszej generacji bez środków konserwujących i sztucznych stabilizatorów? Potwierdzony badaniami ISO, reszta parametrów jak osmolarnosc i ph zgodna z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 133 dotyczy pakietu nr 58 poz 1A

Czy zamawiający dopuszcza w pozycji nr 1a

olej silikonowy o wysokiej masie cząsteczkowej zapobiegającej emulgacji 5500. Min 10 ml pojemności, pakowany w strzykawce, gotowy do użycia, indeks refrakcji 1,40 , lepkość w temp 25 st 5000 mPaS- 5364 mPaS, produkowany z wysoce oczyszczonego oleju silikonowego 5000, który zapewnia najwyższy profil bezpieczeństwa w użyciu.

Czy zamawiający wymaga badań klinicznych dot jakości powyższego produktu nie starszych jak 6 mcy

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 134 dotyczy pakietu nr 58 poz 2A

Czy zamawiający dopuszcza w pozycji 2A

olej silikonowy o wysokiej masie cząsteczkowej zapobiegającej emulgacji 1300. Min 10 ml pojemności, pakowany w strzykawce, gotowy do użycia, indeks refrakcji 1,403-1,404 , lepkość w temp 25 st 1000 mPaS-1233 mPaS, produkowany z wysoce oczyszczonego oleju silikonowego 1000, który zapewnia najwyższy profil bezpieczeństwa w użyciu.

Czy zamawiający wymaga badań klinicznych dot jakości powyższego produktu nie starszych jak 6 mcy

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza