

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Kilińskiego 29
08-110 Siedlce

Pismo: drobny sprzęt med./266/2019

Siedlce dnia: 2019-06-11

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w trybie **przetargu nieograniczonego**, na:

dostawa rękawic medycznych, drobnego sprzętu j.u., materiałów do sterylizacji, drobnego sprzętu laboratoryjnego j.u. oraz aspiracyjno-próżniowego systemu pobierania krwi,

Treść wspomnianej prośby jest następująca :

Pakiet nr 40

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie pętli o długości 240 cm, średnica 32 mm w miejsce średnicy 35 mm.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 3

Czy zamawiający dopuści maski z drenem o długości 210cm?

Odpowiedź - TAK

Dotyczy Pakietu nr 47

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania wolnej konkurencji, wyrazi zgodę na zaproponowanie czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki, jednopacjentowego, sterylnego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, kalibrowanego analogowo, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów poniżej o masie powyżej 30 kg, w opak. 24 szt., część klejąca w kształcie "8", bez zawartości ftalanów, czyli czujniki, z których Zamawiający obecnie korzysta ?

Odpowiedź - TAK

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,9999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 38 g, filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo, tak, jak stosowany przez Zamawiającego?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści układ anestezjologiczny, jednorazowy, składający się z 2 rur o długości 180 cm oraz jednej rury do worka o dł. 180 cm, z workiem oddechowym 2l, bez zawartości lateksu, z łącznikiem kątowym z portem luer-lock, z trójknikiem Y, mikrobiologicznie czysty, w opakowaniu foliowym, tak, jak stosowany przez Zamawiającego?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści linię o długości 300 cm?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

część 41 - elektrody do defibrylatora LIFEPAK

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 29: Pytanie 1 Czy zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp, w poz. 1 Pakietu nr 29 Zamawiający dopuści złożenie oferty na posiadające atest producenta i dopuszczone do eksploatacji na terenie RP zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, wolne od ftalanów, jednorazowe, sterylne, dobrze sobie znane (stosowane obecnie w Pracowni TK Zamawiającego) Wkłady do strzykawkii automatycznej Nemoto Dual Shot Alpha, zawierające: zestaw A o wkład o pojemności 200 ml, o złącze szybkiego napełniania, o złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm z trójnikiem i zaworkiem zwrotnym (ciśnienie do 350 PSI), o ostrze typu spike zestaw B o wkład o pojemności 100 ml, o ostrze typu spike

UZASADNIENIE: Zestawy/wkłady, o których jest mowa w Pytaniu 1, są artykułami dobrze znanymi Zamawiającemu, ponieważ ich dostawy w łącznej ilości 500 kompletów są przedmiotem obecnie realizowanej umowy nr 123/SPZOZ/2018 zawartej w dniu 06.08.2018 roku i aktualnej do 05.08.2019 roku. Jakość, budowa, parametry oraz specyfika zastosowania wkładów, o których mowa w Pytaniu 1, nigdy nie budziły najmniejszych zastrzeżeń ze strony Pracowni Tomografii Komputerowej SP ZOZ w Siedlcach. Ponadto, opisane w Pytaniu 1 zestawy dostarczane są w ogromnych ilościach (setki tysięcy), od około 10 lat, do Użytkowników wstrzykiwaczy kontrastu Nemoto Dual Shot Alpha na terenie Polski, bez żadnych reklamacji czy zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników. Do grona stałych Odbiorców wyżej opisanych zestawów należą m.in. Wojewódzki Szpital Zespolony w Kaliszu, Zamojski Szpital Niepubliczny Sp. z o.o. w Zamościu, Poddębickie Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w Poddębicach, Zespół Opieki Zdrowotnej w Puławach, Szpital "Latawiec" w Świdnicy, Wojewódzki Szpital Zespolony w Lesznie, Szpital Powiatowy w Ostrowi Mazowieckiej, Wojewódzki Szpital Podkarpacki w Krośnie, SP ZOZ w Garwolinie, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku, Centrum Medyczne HCP w Poznaniu i wiele innych, wiodących placówek służby zdrowia.

Odpowiedź – TAK

Pytanie 2 Czy zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp, w Pozycji 2 Pakietu nr 29 Zamawiający dopuści złożenie oferty na posiadające atest producenta i dopuszczone do eksploatacji na terenie RP zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, wolne od ftalanów, jednorazowe, sterylne, dobrze sobie znane (stosowane obecnie w Pracowni TK Zamawiającego) złącza niskociśnieniowe o długości 150 cm z trójnikiem i zaworkiem antyzwrotnym (ciśnienie do 350 PSI)?

UZASADNIENIE: Złącza, o których mowa w Pytaniu 2, są artykułami dobrze znanymi Zamawiającemu, ponieważ ich dostawy w łącznej ilości 1000 sztuk są przedmiotem obecnie realizowanej umowy nr 123/SPZOZ/2018 zawartej w dniu 06.08.2018 roku i aktualnej do 05.08.2019 roku. Jakość, budowa, parametry oraz specyfika zastosowania złączy, o których mowa w Pytaniu 2, nigdy nie budziły najmniejszych zastrzeżeń ze strony Pracowni TK SP ZOZ w Siedlcach. Ponadto, opisane w Pytaniu 2 złącza dostarczane są w ogromnych ilościach (setki tysięcy sztuk), od około 10 lat, do wstrzykiwaczy kontrastu różnego typu na terenie Polski, bez żadnych reklamacji czy zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników. W okresie od 2010 roku do dnia dzisiejszego, ilość dostarczonych na terenie Polski złączy, o których jest mowa w Pytaniu 2 przekroczyła pół miliona sztuk. Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonych odpowiedzi do SIWZ i o nadanie im tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w tym postępowaniu. Z poważaniem

Odpowiedź – TAK

SIWZ - pkt. 8.2 - grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - "Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy

w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy".

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 19 poz. 2 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 129 x 135 mm x 370 kartek.

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 19 poz. 3, 4 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach oryginalnych papierów Mitsubishi o długości 20 metrów.

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 19 poz. 5 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 152 x 90 mm x 160 kartek.

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 19 poz. 9 Prosimy o wyjaśnienie czy papier w pozycji 9 posiada nadruk czy jest gładki.

Odpowiedź – z nadrukiem

Pakiet nr 19 poz. 9 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 112 x 100 mm x 150 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 80 szt. (składek). Papier o rozmiarze 112 x 100 mm x 150 kartek to papier przeznaczony do aparatu KTG Goldway UT-3000A, który w opisie przedmiotu zamówienia wskazał Zamawiający.

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 19 poz. 12 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny żelu do EEG w op. 250 g z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 80 szt.

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 19 poz. 16 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 112 x 125 mm x 200 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 75 szt. (składek).

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 19 poz. 17 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 110 x 150 mm x 200 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 150 szt. (składek).

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 19 poz. 18 Prosimy o wyjaśnienie czy papier w pozycji 18 posiada nadruk czy jest gładki.

Odpowiedź – nadruk

Pakiet nr 19 poz. 22 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Lifepak 12 o rozmiarze 107 mm x 23 mm.

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 19 poz. 23 - Prosimy o wyjaśnienie czy nadruk ma być na zewnątrz rolki czy do wewnątrz rolki?

Odpowiedź – nadruk od wewnątrz rolki

Pakiet nr 19 poz. 24 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o szerokości 58 mm.

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 20 poz. 1, 2, 3, 4 Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny elektrod w op. - 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź – TAK

Pakiet nr 20 poz. 8 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod w jednym kolorze - niebieskim.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Projekt umowy - par. 2 ust. 5

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 2 ust. 5. Proponowany zapis umowny stanowi obejście art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związana, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SIWZ

Pakiet 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści silikonową sondę Sengstakena o długości roboczej 85cm?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 11, pozycja 2a i 2b

Czy Zamawiający dopuści dren wielokanalikowy do ran (rurkowy), wykonany z silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, w całości kontrastujący w RTG, o przekroju jak na zdjęciu, bez spinki do mocowania, pakowany podwójnie (folia, folia-papier), sterylny, a'1 szt., w rozmiarze 25mm x 400mm ?
W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.



Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 11, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści liczniki igieł pakowane pojedynczo z przeliczeniem ilości na 192 sztuki?

Odpowiedź – TAK

Pakiet 13, pozycja 1 - 3

Czy Zamawiający dopuści rurki anatomicznie ukształtowane w opakowaniach folia-papier bez punktowych zgrzewów?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 13, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z medycznego PCV, silikonowaną?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do pobierania popłuczyn z drzewa oskrzelowego z kontrolą siły ssania, poj. 20ml ?

Odpowiedź – tak

Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści łącznik kątowy obrotowy jednorazowego użytku?

Odpowiedź – tak

Pakiet 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 5-15ml, pakowany podwójnie: wew. - folia, zew. - folia / papier?

Odpowiedź – tak

Pakiet 17, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z plastikową zastawką, z balonem o pojemności 30-45ml, pakowany podwójnie: wew. - folia, zew. - folia / papier?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 17, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z nieprzezroczystym konektorem?

Pakiet 17, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z otworem centralnym oraz dwoma otworami bocznymi naprzemianległymi?

Odpowiedź – tak

Pakiet 17, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o pojemności całkowitej 2500ml (2000ml worek, 500ml komora pomiarowa), dren o długości 120cm z bezigłowym portem do pobierania próbek?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź – tak

Pakiet 18, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90szt. z przeliczeniem ilości na 1000 opakowań?

Odpowiedź – tak

Pakiet 18, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści sterylne zaciskacze do pępowiny?

Odpowiedź – tak

Pakiet 18, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści myjkę w formie rękawicy 15cm x 22cm, wykonaną z 2 warstw włókny o gramaturze 60g/m2, bez pokrycia folią, nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym pH 5,5?

Odpowiedź – tak

Pakiet 19, pozycje 3 - 4

Czy Zamawiający dopuści oryginalne papiery do videoprinterów w rolkach o długości 20m?

Odpowiedź – tak

Pakiet 19, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści papier do KTG 112 x 100 x 100 z przeliczeniem ilości na 45 sztuk?

Odpowiedź – tak

Pakiet 19, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu AsCard Mr Gold w rolce o długości 20m z przeliczeniem ilości na 300 rolek?

Odpowiedź – tak

Pakiet 19, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści żel do EEG a'0,25kg z przeliczeniem ilości na 80 sztuk?

Odpowiedź – tak

Pakiet 19, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści papier do programatora Biotronik 111 x 125 x 200 z przeliczeniem ilości na 75 sztuk?

Odpowiedź – tak

Pakiet 19, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści papier do defibrylatora Lifepack 12 w rozm. 106mm x 25m?

Odpowiedź – tak

Pakiet 20, pozycje 1 - 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź – tak

Pakiet 20, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści elektrody do Holtera w rozmiarze 5,5cm x 4,1cm?

Odpowiedź – tak

Pakiet 20, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści elektrody przyssawkowe w kolorze granatowym?

Odpowiedź – tak

Pakiet 20, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści gruszki gumowe do elektrod przyssawkowych w kolorze granatowym?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź – tak

Część 23, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści fartuch wiązany z tyłu?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Część 23, pozycja 4

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli fartuch z trokami przymocowanymi z przodu, wiązany z tyłu?

Odpowiedź – troki przymocowane z tyłu, wiązany z przodu lub pasek z szlufkami

Pakiet 23 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej na całej powierzchni o gramaturze 30g/m2 w rozmiarze L (uniwersalnym) ?

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny w rozmiarach L lub XL?

Odpowiedź - tak

Część 23, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany w części poza wzmocnieniami z włókniny o gramaturze 13g/m2?

Odpowiedź – tak

Część 23, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L lub XL?

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 14x250cm?

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści fartuch o szerokości 71cm?

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z folii o grubości 0,02mm?

Odpowiedź – tak, gruby, odporny na rozerwania

Pakiet 23, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści śliniak dentystyczny pakowany a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź – tak

Pakiet 24, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rolce wykonane z 1 warstwy bibuły od spody pokrytej warstwą nieprzemakalnej folii?

Odpowiedź – tak

Pakiet 24, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 40m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź – tak

Pakiet 24, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło polipropylenowe podfoliowane?

Odpowiedź – tak

Pakiet 26, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 80x210cm?

Odpowiedź – tak

Pakiet 24, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rolce o szerokości 38cm?

Odpowiedź – tak

Pakiet 25

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym pikowanym 50 x 208cm $\pm 2,5$ cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². o chłonności 3820,18 ml?

Odpowiedź – tak

Pakiet 46, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koszule pacjenta wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 46, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koszule w kolorze granatowym?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 46, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koszule pacjenta o długości min. 116cm?

Odpowiedź – tak

Pakiet 46, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koszule pacjenta o długości min. 114cm?

Odpowiedź – nie

Pakiet 6:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości sondę Sengstakena w rozmiarach 14, 16, 18, 21, przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź - tak

Pakiet 13:

Czy Zmawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości rurkę intubacyjną firmy RUSCH z jednym pełnym znacznikiem głębokości, przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź – tak

Czy Zmawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości rurkę intubacyjną firmy RUSCH z jednym pełnym znacznikiem głębokości, przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź - tak

Czy Zmawiający w pozycji 7 dopuści wysokiej jakości rurkę tracheostomijną firmy RUSCH wykonaną z medycznego termoplastycznego PCV, przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź - tak

Czy Zmawiający w pozycji 9 dopuści wysokiej jakości szczoteczkę firmy RUSCH biologicznie czystą, przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź - tak

Pakiet 21:

Czy Zmawiający w pozycji 3 dopuści wysokiej jakości maskę tlenową z drenem firmy RUSCH o długości 210 cm, przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź – tak

dot. pakietu nr 36 Ponieważ, przedmiotem zamówienia jest zamknięty aspiracyjno-próżniowy system do pobierania krwi, w którym tylko dopasowane do siebie elementy mogą poprawnie funkcjonować, zwracamy się z pytaniem, czy w celu zapewnienia kompatybilności oraz bezpieczeństwa pracy Zamawiający wymaga, aby wszystkie pozycje pakietu nr 36 pochodziły od jednego producenta? Czy w przypadku dopuszczenia elementów pochodzących od różnych producentów, Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oświadczeń tych producentów o wzajemnej kompatybilności systemów pomiędzy sobą?

Odpowiedź - tak

dot. pakietu nr 36 Czy Zamawiający wymaga, aby próbówki-strzykawki posiadały kod barwny, inny dla każdej grupy badań?

Odpowiedź - tak

dot. pakietu nr 37 poz. 3 Czy Zamawiający wymaga kapilar do gazometrii, wykonanych z trwałego tworzywa sztucznego? Zastosowanie materiałów takich jak tworzywo sztuczne, eliminuje zagrożenie, jakim jest kruchość i możliwość ukruszenia podczas stosowania innych materiałów np. szkła, co może prowadzić do skaleczeń personelu.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

dot. pakietu nr 37 poz. 4 Czy Zamawiający wymaga strzykawki do gazometrii z heparyną litową o poj. 2 ml ze znacznikiem na 0,5 ml, 1,0 ml, 1,5 ml i 2 ml pakowanej pojedynczo, sterylnie?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

dot. pakietu nr 37 poz. 7 Czy Zamawiający wymaga strzykawki do gazometrii dla noworodków z heparyną litową o poj. 1 ml pakowanej pojedynczo, sterylnie?

Odpowiedź - nie

dot. zapisów wzoru umowy na system zamknięty par. 4 pkt. 2 Zamawiający zapisał, iż „Towar będzie dostarczany do Zamawiającego na koszt Wykonawcy”. Prosimy o modyfikację ww punktu poprzez dopisanie „(.....) przy czym wartość pojedynczej dostawy nie może być mniejsza niż 150,00 zł netto.” Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

dot. zapisów wzoru umowy na system zamknięty par. 4 pkt. 3. Zamawiający zapisał, iż „Termin ważności dostarczonego sprzętu j.u. nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy za wyjątkiem poz. 13 pakietu 39, którego termin ważności wynosi minimum 5 miesięcy od daty dostawy oraz poz. 8, 13, 14 pakietu 39, którego terminem ważności wynosi min.6 miesięcy od okresu ważności określonego przez producenta”.

Rozumiemy iż doszło do omyłki pisarskiej i że prawidłowy zapis brzmi następująco: „Termin ważności dostarczonego sprzętu j.u. nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy za wyjątkiem poz. 16 pakietu 36 (próbówko-strzykawka EDTA-żel), którego termin ważności wynosi minimum 6 miesięcy od daty dostawy.”
Odpowiedź – tak

dot. zapisów SIWZ rozdz. 8 pkt. 8.4 ppkt 4) oraz zapisów Umowy par. 1 ust. 4 Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (Dz.U. nr 107 poz. 679 ze zm.) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Nie wszystkie wyroby objęte przedmiotem zamówienia w zadaniu nr 37 (dot. poz. 1 – statywy) zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych i w związku z tym, nie podlegają przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. W związku z tym zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu pkt. 8.4. pkt.4) pkt 1 w tabeli (Oświadczenie Wykonawcy dotyczące oferowanych wyrobów) poprzez dopisanie: „oświadczenie Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia będący wyrobem medycznym posiada zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty (.....)”
odpowiedź – zgodnie z załącznikiem do SIWZ nr 5

dot. pakietu nr 36 poz. 1 Ponieważ próbówki-strzykawki z poz. nr 1 pakowane są po 50 szt. w opakowanie handlowe i nie ma możliwości zakupu mniejszej ilości produktu (nie sprzedajemy na sztuki tylko w opakowaniach handlowych) zwracamy się do Zamawiającego o ponowne przeliczenie zamawianych ilości. Pozwoli to na uniknięcie nieporozumień na etapie realizacji zamówienia.

odpowiedź – zgodnie ze zmianą SIWZ (data pisma 22.05.2019r.) zamawiający wymaga 60 000 szt. próbówko - strzykawek czyli w przeliczeniu na pełne opakowania 1200 op.

Pakiet 21 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z drenem 200 cm do wysokiej koncentracji tlenu z workiem z zaworem jednokierunkowym

Odpowiedź – tak

Pakiet nr 40

Poz 1 Czy w miejsce pierwotnych parametrów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych kleszczy biopsyjnych o zwiększonej pojemności łopatek, bez igły, z podwójnym system cięgieł umożliwiających otwieranie szczypiec zawsze bez względu na sposób zagięcia; z podwójnymi otworami w szczękach, z ząbkami na obwodzie obu łopatek, z funkcją biopsji stycznych; pokryte hydrofilną powłoką redukującą tarcie i ułatwiającą przejście przez kanał roboczy endoskopu nawet przy jego znacznym zagięciu; średnica szczęk: 2,2 mm, 2,4 mm, 2,8 mm, długość 160 cm, z czarnymi markerami sygnalizacyjnymi informującymi o momencie wysunięcia kleszczy z kanału roboczego, współpracujące z kanałem roboczym 2,8 mm (kleszcze o średnicy szczęk 2,8 mm – współpracujące z kanałem roboczym 3,2 mm)?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Poz 2 Czy w miejsce pierwotnych parametrów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych kleszczy biopsyjnych o zwiększonej pojemności łopatek, bez igły, z podwójnym system cięgieł umożliwiających otwieranie szczypiec zawsze bez względu na sposób zagięcia; z podwójnymi otworami w szczękach, z ząbkami na obwodzie obu łopatek, z funkcją biopsji stycznych; pokryte hydrofilną powłoką redukującą tarcie i ułatwiającą przejście przez kanał roboczy endoskopu nawet przy jego znacznym zagięciu; średnica szczęk: 2,2 mm, 2,4 mm, 2,8 mm, długość 240 cm, z czarnymi markerami sygnalizacyjnymi informującymi o momencie wysunięcia kleszczy z kanału roboczego, współpracujące z kanałem roboczym 2,8 mm (kleszcze o średnicy szczęk 2,8 mm – współpracujące z kanałem roboczym 3,2 mm)?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Poz 3 Czy w miejsce pierwotnych parametrów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pętli do polipektomii jednorazowego użytku, dł. robocza 240 cm, średnica osłonki 2,4 mm, pętla okrągła, wykonane z usztywnionego drutu o średnicy 10 mm, 15 mm, 20mm, 25 mm i 33mm pętla z potwierdzonym wskazaniem również do polipektomii na zimno? Poz 5 Czy w miejsce pierwotnych parametrów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do opaskowania żylaków przełyku zawierające 7 podwiązek wykonanych z materiału hypoalergicznego, nie zawierającego lateksu, podwiązki zamontowane w sposób nieograniczający pola widzenia, zestaw wyposażony w giętki dren, przeznaczony do irygacji miejsca obliteracji, przyłączany do głowicy, zestaw z mechaniczną i dźwiękową i wizualną sygnalizacją momentu uwolnienia podwiązki połączony z nasadką za pomocą giętkiego, plecionego drutu ułatwiającego zamontowanie zestawu, opaski w kolorze niebieskim ułatwiające obserwację miejsca obliteracji podczas krwawienia, przedostatnia opaska w szarym

kolorze, sygnalizująca pozostanie ostatniej na nasadce. Przystosowany do współpracy z endoskopami o średnicy 8,6 – 11,5 mm ?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Dotyczy: grupy kapitałowej Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych – Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź - tak

Dotyczy pakietu 7 poz. 1 i 2 Wnosimy o potwierdzenie iż w Pakiecie nr 7 dla poz. nr 1,2 (Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regulą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. nr 2015, poz. 1416) wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do długotrwałego użytku zalicza się do klasy IIb i Zamawiający wymagać będzie zaoferowania produktów zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Odpowiedź – tak

SIWZ:

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku w pozycjach gdzie jednostka miary jest sztuka?

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź - Tak

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź - tak

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie pakietów 37, 38, 39 minimalnego terminu dostawy wynoszącego 2 dni?

Odpowiedź – tak, do wszystkich zadań niniejszego postępowania

Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 40 %.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryteriów określonym w SIWZ wynika, że najwyższej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 1 dzień.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 1 dzień otrzyma 40 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin dostawy np. 2 dniowy - tylko 20 pkt. Tak dużej różnicy punktowej drugi wykonawca nie jest w stanie zrekompensować ceną.

Jednodniowy termin dostawy mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego, bądź wykonawcy, którzy za wszelką cenę, chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego, że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy, oferują go tylko po to, aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert.

Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100 km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV, spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12.00, wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadążyć z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło.

Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowania zmierzające do wygrania przetargu "za wszelką cenę" w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia.

Jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia, godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: *"Utrudnianiem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia - zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej, godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie.*

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić minimalny termin dostawy (np. 2 dni).

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy 2 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem pakietu 37, 38, 39 nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu dostawy.

Projekt umowy - Załącznik nr 9:

Dotyczy § 2 ust. 4

Prosimy o dopisanie sformułowania, iż: „uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu

Odpowiedź – nie

Dotyczy § 4 ust. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SIWZ

Opisu przedmiotu zamówienia:

Dotyczy pakietu 37 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie statywów uniwersalnych, z tworzywa sztucznego, autoklawowalny, na 50 próbek o średnicy 12-17 mm?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Czy w przypadku braku zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Dotyczy pakietu 37 pozycja 2 a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy o głębokości nakłucia 1,0 mm - nożykowe lub 1,5 mm – igłowe, zamiast nakłuwaczy o głębokości nakłucia 1,2 mm?

Odpowiedź - tak

Czy w przypadku braku zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

Dotyczy pakietu 37 pozycja 4

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga kapilar z heparyną litową czy sodową?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ, z heparyną litową

Dotyczy pakietu 37 pozycja 7

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający ma na myśli strzykawkę do gazometrii o pojemności 1 ml?

Odpowiedź - tak

Dotyczy pakietu 38 pozycje 9 i 10

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania ez pakowanych po 20 szt. w opakowaniach do wielokrotnego otwierania (ze struną), czy też Zamawiający wymaga zaoferowania ez pakowanych po 1 sztuce?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ, opakowanie nie jest istotne

Dotyczy pakietu 38 pozycja 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania wymazówek w probówce o średnicy 13 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź - tak

Czy w przypadku braku zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

Dotyczy pakietu 38 pozycja 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania probówek typu Falcon z podziałką co 2,5 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź - tak

Czy w przypadku braku zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

Dotyczy pakietu 39 pozycja 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania pojemników z wewnętrznym dnem stożkowym, o pojemności użytkowej 25 ml i całkowitej 30 ml?

Odpowiedź - tak

Dotyczy pakietu 39 pozycja 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemniki z zakrętką, spełniające pozostałe wymagania?

Odpowiedź - tak

Dotyczy pakietu 39 pozycja 4

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt z tworzywa białego czy może z tworzywa przezroczystego?

Odpowiedź - z tworzywa przezroczystego

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

Rowek usztywniający podnosi komfort i bezpieczeństwa wykonującego test. Rowek usztywniający stabilizuje kształt jednorazowej płyty uniemożliwiając jej odkształcanie się w trakcie wykonywania na niej testów, co chroni użytkownika przed przypadkowym wydostaniem się próbek z poszczególnych celek. W metodyce badania sztywność płyty ma bardzo duże znaczenie, bowiem w celu właściwego wymieszania zawiesiny i równomiernego jej rozprowadzenia na dnie celki, płytę lekko, kolistym ruchem w płaszczyźnie poziomej, obraca się. W przypadku płyty pozbawionej rowka, czynność tę jest bardzo trudno wykonać, z uwagi na gietkość płyty.

Odpowiedź – tak

Dotyczy pakietu 39 pozycja 10

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania etykiet pakowanych po 500 szt.?

Odpowiedź – tak

Dotyczy Pakietu nr 14:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (poz. 7-19) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SIWZ

Czy Zamawiający w poz. 19 dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy, w rozmiarze 350mm x 100mb lub 400mm x 100mb w miejsce rękawa 380mm x 100 mb?

Odpowiedź - Zamawiający w poz. 19 dopuści rękaw papierowo-foliowy, w rozmiarze 400mm x 100mb

Pytania dot. asortymentu:

Pakiet nr 14 poz. 24-25:

Czy Zamawiający potwierdza, że podczas tworzenia zapisów SIWZ doszło do omyłki pisarskiej? Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rękawów o gramaturze min. 63 g/m² tak jak w pozycjach 20-23?
Odpowiedź - tak

Pakiet nr 14 poz. 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa o szerokości 375mm?

Odpowiedź - tak

Pakiet nr 23 poz. 1-7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 23 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania fartucha o gramaturze min. 17 g/m²?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 23 poz. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów w rozmiarach M-XL?

Odpowiedź - tak

Pakiet nr 26 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletów operacyjnych w kolorach zielonym i niebieskim, z kieszeniami w jednakowych rozmiarach?

Odpowiedź - tak

Pakiet nr 46 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodenek w rozmiarze M-XL?

Odpowiedź - tak

Pakiet nr 46 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sukienki w rozcięciem z tyłu po całości materiału, o długości min. 110 cm, podkrój koszuli wykończony plisą, która jest jednocześnie wiązaniem, a na linii pasa koszula ma naszyte troki do regulacji obwodu?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 60:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej wzmocnionej fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m². Antystatyczny, pakowanego z dwoma ręcznikami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram ręczników umieszczony na etykiecie głównej, całość owinięta w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2? Opakowanie zawiera 4 naklejki m. in. z kodem kreskowym. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź -Tak

pakiet 21 poz.3

Czy Zamawiający dopuści maska tlenowa z drenem 210 cm ? pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź - tak

pakiet 21 poz.1

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 i utworzy z niej oddzielne zadanie?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

pakiet 43 poz.1

Czy Zamawiający dopuści tylko rozmiar 2,5 oraz 4?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

pakiet 18 poz.26

Czy Zamawiający dopuści myjkę w formie rękawicy 17,2x24,5 bez folii, pakowane a 20 sztuk? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź – tak

Zadanie 38

Poz 11 Czy Zamawiający dopuści podłoża Amies w probówce o śr. 13 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź - tak

Poz 14 Czy Zamawiający dopuści probówki o poj 10 ml? Parametry wymiarów bez zmian.

Odpowiedź - tak

Poz 15 Czy Zamawiający dopuści probówki sterylne o poj. 5 ml i wymiarach 12x92?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Zadanie 39 Poz 2 Czy zamawiający dopuści pojemniczki o pojemności 25 ml lub 30 ml? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź - tak

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 8 w pozycji 6 produktu Freka PEG-Set CH 20, ENFit - Zestaw do długotrwałego żywienia, zakładany przeskrótnie metodą endoskopową, wykonany z poliuretanu, ze znacznikiem RTG, wolny od lateksu i DEHP, w opakowaniu akcesoria umożliwiające pierwotne założenie, rozmiar 20 CH/35?

Odpowiedź - tak

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 8 w pozycji 12 strzykawki enteralnej ENFit o pojemności 10 ml?

Odpowiedź - tak

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 8 pozycji

2, 4, 6, 12, 13, 26, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź – tak, Zamawiający wydziela z zadania nr 8 pozycje 2, 4, 6, 12, 13, 26 i tworzy nowe zadanie nr 61

Pakiet 4, poz.14-16, poz.23

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 14-16, poz.23 z pakietu 4. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 15-16

Czy zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną, czytelną i niezmywalną skalą?

Odpowiedź – tak

Pakiet 4, poz. 23

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 23

Czy zamawiający dopuści koreczki, których konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, bez nazwy występującej bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym (małe opakowanie jednostkowe uniemożliwia umieszczenie wszystkich danych o produkcie lub informacje te będą nieczytelne ze względu na zbyt dużą ilość tekstu umieszczoną na opakowaniu jednostkowym)? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu zbiorczym (zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra), opakowanie posiada nazwę producenta, importera, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz na opakowaniu jednostkowym nr LOT, datę produkcji i datę przydatności do użycia?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 23

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź – tak

Pakiet 4, poz. 23

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny.

Odpowiedź – tak

Pakiet 4, poz. 23

Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź - tak

Pakiet 5, poz. 1-2,5

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-2,5 z pakietu 5. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 1-2,5

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

Odpowiedź – tak

Pakiet 5, poz.1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz.1,2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów oraz IS bursztyn. z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych oraz IS bursztyn. bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz.1,2

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych oraz IS bursztyn. bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

STARSZY INSPEKTOR

Sprawę prowadzi – Anna Jastrzębska

Anna Jastrzębska

Pakiet 5, poz.1,2

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz.2

Czy Zamawiający dopuści IS bursztyn. bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą bioreczną dwukanałową, trójściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 5

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą bioreczną dwukanałową, trójściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Pakiet 5, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolekcja igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 5

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 5

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 5

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 17, poz. 8-9

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź – tak

Pakiet 17, poz. 8-9

Czy zamawiający wydzieli poz.8-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 18, poz. 5-6,8,9-10

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź – tak

Pakiet 18, poz.7

Czy zamawiający dopuści zaciskacz sterylny?

Odpowiedź – tak

Pakiet 18, poz. 11

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, poz. 1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, poz. 2-3,8

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pakiet 23, poz. 4,6

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, poz. 4

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m2, długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 23, poz. 4

Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza

Pakiet 23, poz. 6

Czy zamawiający dopuści fartuch ochronny podfoliowany, ze ściągaczem dzianinowym o szerokości 5 cm, wiązany z boku i na szyi , wykonany z polipropylenu o gramaturze 30 g/m2 + polietylen PE, w kolorze białym, o długości 115 cm, pakowane po 10 szt. w opakowaniu -100 szt. w kartonie, Oznakowanie CE zgodnie z EU Dyrektywą dla wyrobów medycznych 93/42/EEC, klasa 1, niesterylna?

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, poz. 8

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 18 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, poz. 8

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie

indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

Odpowiedź – tak

Pakiet 23, poz.9-10

Czy zamawiający wydzieli poz.9-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 24, poz. 1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź – tak

Pakiet 24, poz. 1

Czy zamawiający dopuści prześcieradło o wymiarze 210 cm x 130 cm?

Odpowiedź – tak

Pakiet 24, poz. 3

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 50 cm x 40 cm, z perforacją co 50 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 48 g/m²; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdzielanie, gramatura bibuły: 36 ± 0,10 g/m²; minimalna chłonność 160 g/m²; grubość folii 13 ± 2 µm, 80 szt. na rolce, waga rolki ok. 1 kg, średnica rolki ok. 10,5 cm?

Odpowiedź – tak

Pakiet 24, poz. 5

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 50 cm x 40 cm, z perforacją co 50 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 48 g/m²; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdzielanie, gramatura bibuły: 36 ± 0,10 g/m²; minimalna chłonność 160 g/m²; grubość folii 13 ± 2 µm, 80 szt. na rolce, waga rolki ok. 1 kg, średnica rolki ok. 10,5 cm?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 24, poz. 5

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 38 cm x 40 cm, z perforacją co 50 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m²?

Odpowiedź – tak

Pakiet 46, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź – tak

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 2a i 2b z pakietu 37 i utworzenie z nich odrębnego zadania.

Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacząco większość dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pozycji 2a pakiet 37 nakłuwacza 21 G o głębokości nakłucia 1,8 mm, pakowany po 200 szt.?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

pakiet nr 4 poz. 7 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w poz. 7 igieł j.u. z ostrzem długo ściętym, spełniających wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.
Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

pakiet nr 4 poz. 7-9 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w poz. 7-9 igieł j.u. spełniających wszystkie wymagania SIWZ, ale pochodzących od innego producenta niż igły z pozycji 1-6.
Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

pakiet nr 4 poz. 10 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igły tępej do pobierania leków bez filtra, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.
Odpowiedź – tak

pakiet nr 10 poz. 23 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie drenów T-Kehr 38x16 cm CH 8-24, spełniających resztę wymagań SIWZ.
Odpowiedź – tak

pakiet nr 17 poz. 2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewnika Foley z balonem 30 ml, spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.
W razie odmownej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu.
Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

pakiet nr 17 poz. 4 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewników do odsysania w rozmiarach CH 5-8 dł. 400 mm, spełniających resztę postawionych wymagań SIWZ.
Odpowiedź – tak

dotyczy pakietu nr 17 poz. 7 Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worka do godzinowej zbiórki moczu o poniższych parametrach :

Worek do zbiórki moczu o pojemności 2600 ml całkowita pojemność zestawu 3 100 ml

- Komora pomiarowa Naczynie o pojemności 500 ml
- Przezroczysta plastikowa komora pomiarowa z podziałką
- Zawór antyrefluksyjny przy drenie
- Port do pobierania próbek
- Dren odporny na załamania dł. 120 cm
- Sterylny

W razie negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu.
Odpowiedź – tak

pakiet nr 17 poz. 2 i 7 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.
Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

pakiet nr 18 poz. 5 i 6 - Zwracamy się do Zamawiającego o z prośbą o dopuszczenie wyceny za op. A.100 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań
Odpowiedź – tak

pakiet nr 18 poz. 7 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zaciskacza do pępowiny sterylnego, spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.
Odpowiedź – tak

pakiet nr 18 poz. 8 - Zwracamy się do Zamawiającego o z prośbą o dopuszczenie wyceny za op. A.100 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań

pakiet nr 21 poz. 3 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie maski z drenem długości 200 cm, spełniającej resztę postawionych wymagań SIWZ.
Odpowiedź – tak

pakiet nr 24 poz. 4 - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradeł o rozmiarze 80x210 cm spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.
Odpowiedź – tak

pakiet nr 24 poz. 5 - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rolek po 50 mb z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.
Odpowiedź – tak

pakiet nr 25 poz.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie :

- podkład niesterylny, jednorazowego użytku, bez lateksu
- pięciowarstwowy, przeciwoleżynowy, bezszwowy, gładka powierzchnia
- rozmiar rdzenia 50cm (+/- 3cm) x 205cm (+/- 5cm)
- pełnobarierowa dolna warstwa, zapobiega poruszaniu się
- Wymiary podkładu 101cm (+/- 2cm) x 225cm (+/-5cm)

Odpowiedź – tak

pakiet nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne chirurgiczne jednorazowego użytku o lepszych parametrach jakościowych włókniny niż wyspecyfikowanych w SIWZ w kolorze zielonym z włókniny typu SMS o gramaturze 43g/m2 w rozmiarach S – XXL, w kolorze niebieskim z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m2 w rozmiarach XS – XXXL, w kolorze fioletowym z włókniny typu SMS o gramaturze 38g/m2 w rozmiarach S – XXL składające się z bluzy i spodni, do stosowania przez personel medyczny na bloku operacyjnym, antystatyczne, dekol V obszyty białą lamówką, 3 kieszenie duże, jedna u góry, dwie na dole bluzy, dół nogawek spodni podwinięty, wygodne wszywane rękawy, spodnie z paskiem ze wszytymi trokami. Ubranie chirurgiczne spełnia wymagania użytkowe dla odzieży dla bloków operacyjnych wg normy PN-EN 13795. Ubrania pakowane pojedynczo, opakowanie foliowe - sposób zapakowania umożliwiający indywidualny dobór rozmiaru, wszyta metka z rozmiarem ?

Odpowiedź – tak

Dotyczy pakietu nr 21:

1. Czy zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem o długości 210cm

Odpowiedź - tak

2. Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 3 (Maska tlenowa z nebulizatorem) i stworzy odrębny pakiet 21A pozwoli to na znaczące zwiększenie konkurencyjności.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakiet 10 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści Dren T-Kehr w rozmiarze 18x45cm CH 12-24?

Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet 18 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zaciskacza do pępowiny.

Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet 19 poz. 3, 4

Czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający ma na myśli papiery oryginalne w prawidłowym rozmiarze 110mmx20mb?

Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet 19 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści papier KTG UT-3000A w składance po 112mmx110mmx150 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 80 sztuk papieru 112mmx110mmx150?

Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet 19 poz. 18

Papier do programatora Merlin 3650 w rozmiarze 210mmx140mm posiada dwa rodzaje opakowań po 100 kartek oraz po 250 kartek, prosimy o doprecyzowanie ile kartek wymaga Zamawiający 100 lub 250?

Odpowiedź – Zamawiający wymaga 250 kartek, dopuszcza 100 kartek z odpowiednim przeliczeniem ilości

Dotyczy Pakiet 19 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 108mm x 23m?

Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet 19 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 215x280x200?

Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet 24 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradła papierowo-foliowe nieprzemakalne, niesterylne w rozmiarze 80x210cm.

Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet 26 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrania chirurgicznego z włókniny typu SMMS o gramaturze min. 35g/m², z wycięciem V obszytym białą lamówką, dostępne w 2 kolorach?

Odpowiedź – tak, spełniający pozostałe parametry SIWZ

Dotyczy Pakiet 60 poz. 1

Czy Zamawiający w miejsce piktogramu o braku lateksu, dopuści oświadczenie producenta fartuchów o braku lateksu?

Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet 60 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMMMS o gramaturze 35g/m².

Pozostałe wymagania fartucha zgodnie z opisem zawartym w pakiecie.

Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet 60 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania normy EN566 -1 przez fartuchy chirurgiczne? Pozostałe normy zgodnie z zapisami SIWZ.

Odpowiedź – tak

Pakiet 4 Poz. 20

Prosimy o wydzielenie poz. 20 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości Wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert. Prosimy o dopuszczenie łyżek mikrobiologicznie czystych

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 20

Poz. 5, 6, 7

Prosimy o wydzielenie poz. 5, 6, 7 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości Wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 47

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych, oraz o odstąpienie od kalibracji cyfrowej

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

do pakietu 8, Poz 3 czy Zamawiający oczekuje uniwersalnego zestawu do żywienia dojelitowego zgodnego z wymienionym zestawem w instrukcji obsługi pompy Folcare 800?

Odpowiedź - tak

do pakietu 8, Poz 4

W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane łączniki przejściowe. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami EnLock nie są już produkowane. Dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów bez łączników przejściowych na system EnLock.

Odpowiedź - tak

do pakietu 8, Poz 7

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik nosowo-jelitowy przeznaczony do żywienia dojelitowego bezpośrednio do jelita lub dwunastnicy. Rozmiar zgłębnika Ch 10/145 cm. Bliższy koniec zgłębnika zakończony złączem ENFit. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź - tak

do pakietu 8, Poz 10

W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane łączniki – 2 adaptory przejściowe. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami ENLock nie są już produkowane. Dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów bez nasadek i adapterów przejściowych na system EnLock.

Odpowiedź - tak

do pakietu 8, Poz 11

W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane łączniki – 2 adaptory przejściowe. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami ENLock nie są już produkowane. Dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów bez nasadek i adapterów przejściowych na system EnLock.

Odpowiedź - tak

do pakietu 8, Poz 12

Czy Zamawiający dopuści Strzykawkę Enteralną ENFit jedn. użytku o pojemności 10 ml przeznaczona tylko do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego, sterylna?

Odpowiedź - tak

do pakietu 8, Poz 15

Czy Zamawiający dopuści Strzykawkę Enteralną ENFit jedn. użytku o pojemności 10 ml przeznaczona tylko do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego, sterylna?

Odpowiedź - tak

do pakietu 8, Poz 16

Czy Zamawiający dopuści dren do pobierania 10cm, kompatybilny z systemem ENFit?

Odpowiedź - tak

do pakietu 8, Poz 17

Czy Zamawiający dopuści dren do pobierania 10cm, kompatybilny z systemem ENFit?

Odpowiedź - tak

do pakietu 8, Poz 22

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik do żywienia enteralnego wykonany z poliuretanu z portem Enfit z podziałką centymetrową oraz linia kontrastująca w Rtg, wyposażony w prowadnicę. Z dwoma otworami bocznymi i jeden centralny przelotowy. Do zastosowania do 6 tygodni. W rozmiarach 8,10,12 długość 110cm?

Odpowiedź - tak

do pakietu 8, Poz 23

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik do żywienia enteralnego wykonany z poliuretanu z portem Enfit z podziałką centymetrową oraz linia kontrastująca w Rtg, wyposażony w prowadnicę. Z dwoma otworami bocznymi i jeden centralny przelotowy. Do zastosowania do 6 tygodni. W rozmiarach 8,10,12 długość 110cm?

Odpowiedź - tak

do pakietu 8 pozycja 19

Czy zamawiający dopuści łącznik z końcówką EnFit, pakowany 6x5 szt., po przeliczeniu 17 opakowań zbiorczych? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź – tak

Pakiet 4, poz. 1-10

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 11-16

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 1-10

Czy Zamawiający dopuści igły z barwnym kodem na opakowaniu zbiorczym typu kanonik 100 szt.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z tłokiem kontrastującym w kolorze niebieskim bez kolorystycznego oznaczenia strzykawki na pojedynczym opakowaniu. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 17-18

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 17-18

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kranika wykonanego z poliwęglanu z optycznym identyfikatorem pozycji o/z . Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 21

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5 poz. 1, poz. 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą kroplową o długości 55 mm w części przezroczystej z igłą biorecza ściętą standardowo dwukanałowa wzmocniona włóknem szklanym.

Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5 poz. 1, poz. 2, poz. 4, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji grawitacyjnej ,sterylizowanego tlenkiem etylenu z drenem długości 180 cm zakończony końcówką luer – lock.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści worek do osłony podawanego płynu przed światłem w kolorze żółtym?

Odpowiedź – tak

Pakiet 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych pakowanego osobno.

Odpowiedź – tak

Pakiet 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści worek do osłony podawanego płynu przed światłem zielony w wymaganym rozmiarze o pojemności 1000 ml.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

STARSZY INSPEKTOR

Sprawę prowadzi – Anna Jastrzębska

Anna Jastrzębska

Pakiet 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści worek do osłony podawanego płynu przed światłem o pojemności 3000ml w rozmiarze 35cmx55cm?

Odpowiedź – tak

Pakiet 5 poz. 11-12

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 6 poz. 1

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z teflonu FEP. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

dotyczy pakietu nr 21 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania, na zasadach równoważności, maskę z drenem o długości 210 cm?

Odpowiedź – tak

Pakiet nr 3 poz. 1: Czy zamawiający dopuści rękawiczki pakowane a'50 par? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź - tak

Pakiet nr 3 poz. 2: Czy zamawiający dopuści rękawiczki z AQL 0,65? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź - tak

Pakiet nr 60 poz. 1: Czy zamawiający dopuści sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m²? Materiał wzmocnienia: włóknina polipropylenowa i mikroporowata folia polietylenowa. Mankiet o długości min. 6 cm. Kolor zielony, krój prosty, oznaczenie rozmiaru w postaci naklejki. Fartuch jest wyposażony w troki wewnętrzne i zewnętrzne z kartonikiem. Fartuch z dwoma chłonnymi ręcznikami celulozowe 30x20cm. Na opakowaniu znajdują się dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające dane wytwórcy, nr katalogowy, numer serii LOT, datę ważności, nazwę producenta. Na opakowaniu jednostkowym brak jest piktogramu potwierdzającego, że fartuch nie zawiera lateksu oraz wskaźnika sterylizacji. Rozmiar M-L, XL, XXL.

Odpowiedź – tak

Pakiet 25

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładów o wymiarze całkowitym 100 x 220 cm, rdzeń chłonny o wymiarach 50 x 180 cm, chłonność 4,5 l?

Odpowiedź - tak

Pakiet 26

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ubrań o gramaturze min. 35 g/m kw?

Odpowiedź – tak

Dotyczy Pakiet nr 14, pozycja nr 7: Czy w miejsce rękawa o szerokości 50mm Zamawiający dopuści rękaw 55mm?

Odpowiedź – tak

Dotyczy Pakiet nr 14, pozycja nr 19: Czy w miejsce rękawa o szerokości 380mm Zamawiający dopuści rękaw 400mm?

Odpowiedź – tak

Dotyczy Pakiet nr 14, pozycja nr 25: Czy w miejsce rękawa o szerokości 380mm Zamawiający dopuści rękaw 400mm?

Odpowiedź – tak

Dotyczy Pakiet nr 14, pozycja nr 20-25: Czy Zamawiający dopuści rękawy w rolkach po 70mb? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona. W przypadku zgody prosimy o określenie, czy w razie otrzymania w wyniku przeliczeń ułamkowej ilości rolek, wycenić ułamkową ilość rolek czy dokonać zaokrąglenia do pełnych rolek (w górę bądź zgodnie z zasadami matematyki)?

Odpowiedź – tak, ilość zaokrąglić do pełnych opakowań w górę

Dotyczy Pakiet nr 55, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy składające się z fiolek z substancją testową oraz oddzielnie, sterylnie zapakowanych wymazówek. W przypadku obecności białek substancja testowa zmienia kolor w 10 sekund z czerwonego na niebieski.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakiet nr 55, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 24 sztuki? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź – tak

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź - tak

2. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Dotyczy Parametry Techniczne:

Pakiet nr 14

Pozycje 1 od 1 do 6

-Czy Zamawiający wymaga, aby papier krepowany łatwo się układał a przy tym był wytrzymały zaś jego minimalne parametry wytrzymałości na rozciąganie na sucho w kierunku walcowania oraz w poprzek wynosiły odpowiednio 1,67KN/m oraz 1,33 KN/m

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pozycje od 7 do 19

-Czy Zamawiający wymaga aby rękawy papierowo – foliowe oznaczone były znakiem CE wyłącznie na etykiecie umieszczonej na opakowaniu jednostkowym (rolce) rękawa a nie bezpośrednio na rękawie? Zgodnie z art. 11 ust. 8 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji użytkowania oznaczeń lub napisów, które mogłyby wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE oraz co do oznaczania numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej. Kwestia jest związana z możliwością pomylenia, czy znak CE umieszczony na opakowaniu, którym jest rękaw, dotyczy jego samego, czy też wysterylizowanej zawartości?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

-Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurezliwą folią?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pozycje od 20 do 25

-czy zamawiający wymaga, aby tyvek posiadał Wytrzymałość na rozciąganie MD min 96,25N/15mm, oraz CD min 102,75/15mm

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

-Czy w Pozycji 25 Zamawiający dopuści rękaw o szerokości 400mm?

Odpowiedź – tak

Pozycja 26 i 27

-Czy Zamawiający zezwoli na złożenie oferty na taśmę samoprzylepną o szerokości 18 mm?

Odpowiedź – tak

-Czy Zamawiający wymaga, aby taśma samoprzylepna nie zawierała ołowiu ani lateksu?

Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Pakiet 54

Pozycja 2

-Czy Zamawiający ma na myśli wskaźnik przeznaczony do kontroli procesów sterylizacji parą wodną, perforowany, dający możliwość podzielenia każdego paska na 4 osobne testy?

-Czy zamawiający ma na myśli wskaźnik przeznaczony do kontroli procesów sterylizacji plazmą lub nadtlaniem wodoru, perforowany pozwalający na łatwe podzielenie pojedynczego wskaźnika na dwa osobne testy?

Odpowiedź – Zamawiający wymaga wskaźnika do sterylizacji plazmowej lub nadtlaniem wodoru, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Pakiet 6

Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

- Sonda przełykowa Sengstakena - wykonana z miękkiej gumy
- trójdrożna z dwoma balonami i balonami pilotowymi wykonanymi z materiału SILKOLATEX
- z podziałką
- pierścień znacznikowy nieprzenikliwy dla promieniowania rentgenowskiego
- sterylna
- wyłącznie do jednorazowego użytku
- długość ok 100 cm
- balon przełykowy długości ok 22cm
- rozmiary Ch 16, 18, 21 (dla dorosłych)

Odpowiedź - tak

poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli do dostępu naczyniowego z zatrząskiem typu Flow Switch z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 2 piankowymi podkładkami pod skrzydełka kaniuli i z dodatkowym piankowym paskiem do prowadzenia linii?

Odpowiedź - tak

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

Zamawiający

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Siedlecach
mgr Mirosław Leśkiewicz