

Wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Pytanie 1: dot. Zad. 6, poz. 7

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru KTG FC 700 o rozmiarze 215 mm x 20 m, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj.79 rolek.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 2: dot. Zad. 6, poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda z poz. 2 ma być z podłużnym wycięciem bez przecięcia boku elektrody służącym do przełożenia przewodu EKG?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 3: dot. Projekt umowy – par. 8 ust. 1

Prosimy o zmianę terminu płatności na dni licząc od daty wystawienia prawidłowej faktury.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach w SIWZ .

Z dotychczasowej wieloletniej praktyki ze wszystkimi dostawcami wynika, że mimo zróżnicowanych terminów między datą zamówienia a dostarczenia towar dostarczany jest tego samego dnia, w którym został przekazany przewoźnikowi (kurierowi) do ekspedycji. Faktura wystawiona w dacie ekspedycji będzie więc dostarczona i przekazana w tej samej dacie.

Pytanie 4: dot. zapisów SIWZ – pkt. 5 ppkt. c)- 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 wnioski 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. 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.

Pytanie 5: dot. Zad. 8, poz. 1-6,12

Czy zamawiający wydzieli poz.1-6,12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 6: dot. Zad. 8, poz. 1-2

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści taki sposób wyceny.

Pytanie 7: dot. Zad. 8, poz. 3-4

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści taki sposób wyceny.

Pytanie 8: dot. Zad. 8, poz. 5

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści taki sposób wyceny.

Pytanie 9: dot. Zad. 8, poz. 12

Czy zamawiający dopuści wymiar 210 x 160 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 10: dot. Zad. 9, poz. 17-18,21

Czy zamawiający wydzieli poz.17-18,21 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 11: dot. Zad. 9, poz. 17-18, 21

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, 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, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 12: dot. Zad. 9, poz. 17-18, 21

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania 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: Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania z komorą kroplową wolną od PVC i drenem wolnym od PVC.

Pytanie 13: dot. Zad. 9, poz. 17-18, 21

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 14: dot. Zad. 9, poz. 17-18, 21

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: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 15: dot. Zad. 9, poz. 17-18, 21

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 16: dot. Zad. 10, poz. 17,20

Czy zamawiający wydzieli poz. 17, 20 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 17: dot. Zad. 10, poz. 20

Czy zamawiający dopuści plastry do mocowania kaniul bez luźnej podkładki?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 18: dot. Zad. 10, poz. 17,20

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 19: dot. Zad. 16, poz. 6-10,12-16

Czy zamawiający wydzieli poz. 6-10,12-16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 20: dot. Zad. 16, poz. 6

Czy zamawiający dopuszcza gazę w 13 nitkową, niejałową, szer. 90 cm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 21: dot. Zad. 16, poz. 6

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 22: dot. Zad. 16, poz. 9

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 23: dot. Zad. 24

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 24 szew powlekany kaprolaktonem i stearynianem wapnia, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 24: dot. Zad. 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 24, Pozycji nr 2 nić o długości 6x45cm, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości w załączniku asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 25: dot. Zad. 24, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 24, Pozycji nr 3 nić o długości 75cm oraz igłę o długości 36mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 26: dot. zad. 24, poz. 4,8,13

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 24, Pozycjach nr 4,8,13 nić o długości 75cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 27: dot. Zad. 24, poz. 5,9

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 24, Pozycjach nr 5,9 nić o długości 150cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 28: dot. Zad. 24, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 24, Pozycji nr 10 igłę okrągłą o długości 40mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 29: dot. zad. 24, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 24, Pozycji nr 11 igłę okrągło-tnącą o długości 48mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 30: dot. Zad. 24, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 24, Pozycji nr 12 igłę o długości 18mm oraz nić o długości 75cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 31: dot. Zad. 1, poz. 6-11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę., ale nie stawia takiego wymagania.

Pytanie 32: dot. Zad. 1, poz. 6-11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a pakowane podwójnie: wewnątrz opakowanie foliowe oraz zewnętrzne opakowanie folia-papier, gdyż bieżący opis wskazuje jedynie na produkty firmy Tyco/Kendall, których jedynym dystrybutorem na terenie RP jest firma Skamex?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 33: dot. Zad. 1, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści dren typu Redon bez łącznika/klamry, gdyż bieżący opis wskazuje jedynie na produkty firmy Convatec, których jedynym dystrybutorem na terenie RP jest firma Skamex?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę., ale nie stawia takiego wymagania.

Pytanie 34: dot. Zad. 1, poz. 13-15

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby zgłębniki posiadały zmrożoną powierzchnię?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 35: dot. Zad. 1, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości 7 dni lub 350 użyć, o objętości wypełnienia 0,09ml, przepływie 350ml/min, odporny na ciśnienie 3 bary (44PSI)?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 36: dot. Zad. 6, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu EKG EDAN SE-1200 EXPRESS w rolce o wymiarach 210mmx30m, z przeliczeniem ilości na 84 rolki?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 37: dot. Zad. 6, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści papier do KTG FC700 w rolce o wymiarach 215mmx20m, z przeliczeniem ilości na 79 rolki?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 38: dot. Zad. 7, poz. 1,2,11,15,18,19

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu co umożliwi nam złożenie korzystnej oferty na czym powinno Zamawiającemu zależeć?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 39: dot. Zad. 9, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści igłę, której osłonka i łącznik wykonane są z polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE), a nasadka z polipropylenu ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 40: dot. Zad. 9, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do 10 opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 41: dot. Zad. 9, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do 1600 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 42: dot. zad. 9, poz. 8-11

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 43: dot. zad. 9, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do 360 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 44: dot. Zad. 9, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z czarną, wyraźną, trwałą, pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 45: dot. Zad. 9, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bursztynowe 50ml z czarną, wyraźną, trwałą, pojedynczą skalą pomiarową ? Strzykawki bursztynowe o pojemności 20ml Producenta Polfa zostały wycofane z produkcji oraz nie są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 46: dot. Zad. 9, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do 13200 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 47: dot. Zad. 9, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków ze szczelną zatyczką samozatraskową zamykającą łącznik i zapewniającą maksymalną ochronę przed zanieczyszczeniami ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 48: dot. zad. 9, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o komorze kroplowej wykonanej z wysokiej jakości medycznego PCV nie zawierającego ftalanów o długości 55mm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 49: dot. Zad. 9, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o komorze kroplowej wykonanej z wysokiej jakości medycznego PCV nie zawierającego ftalanów o długości 40mm w części elastycznej?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 50: dot. Zad. 9, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o komorze kroplowej wykonanej z wysokiej jakości medycznego PCV nie zawierającego ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 51: dot. Zad. 9, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawki do insuliny z igłą 0,4x13 ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 52: dot. Zad. 16, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy wycenić gazę o długości 200m zgodnie z kolumna „Asortyment” czy 100m zgodnie z kolumna „j.m.”?

Odpowiedź: Należy wycenić gazę o długości 100m w beli.

Pytanie 53: dot. Zad. 18, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 54: dot. Zad. 11, poz. 10

Czy w Zadaniu 11 poz. 10 Zamawiający dopuści zaoferowanie nakłuwaczy innego producenta, również przeznaczone do pobierania krwi włóśniczkowej - głębokość wkłucia 2,4 mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 55: dot. Zad. 11, poz. 10

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 10 z Zadania 11 i utworzenie z niej odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 56: dot. Zad. 14

Czy w Zadaniu 14 Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją wyrzutnika zużytego paska za pomocą przycisku, zapewniającą bezkontaktowe usuwanie paska (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając przed przenoszeniem zakażeń drogą krwi)?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 57: dot. Zad. 14

Czy w Zadaniu 14 Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd, oraz zapewnia ciągłość dostaw pasków testowych na rynku, co nie jest regułą w przypadku pasków nier refundowanych (wiele rodzajów pasków nier refundowanych jest w praktyce niedostępnych lub trudno dostępnych na rynku polskim, pomimo że wciąż są zarejestrowane).

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 58: dot. Zad. 14

Czy w Zadaniu 14 Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Pytanie 59: dot. Zad. 14

Czy w Zadaniu 14 Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe umożliwiały wykonywanie pomiarów przy zakresie hematokrytu 10-70%, co zapewnia otrzymywanie dokładnych wyników stężenia glukozy we krwi osób dorosłych i noworodków?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 60: dot. Zad. 14

Prosimy wskazanie konkretnej liczby nieodpłatnych glukometrów, które wykonawca musi zaoferować w Zadaniu 14 jako sprzęt kompatybilny z zaoferowanymi paskami testowymi. Zwracamy uwagę, że w przypadku braku takiego wskazania wykonawca może zaoferować „nadliczbowe” glukometry odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich aparatów może osiągać od kilkudziesięciu do kilkuset zł za sztukę.

Odpowiedź: 3 szt.

Pytanie 61: dot. zapisów SIWZ

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach? Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nieuznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę, że zgodnie z zapisami w §3 ust. 3 projektu umowy (Załącznik nr 2 do SIWZ) Wykonawca będzie dostarczał towar na swój koszt i ryzyko. Powinien zatem dostarczać towar w sposób zapewniający jego właściwą jakość zgodnie z reżimem sanitarnym obowiązującym dla dostarczanego towaru.

Pytanie 62: dot. zapisów SIWZ

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: Wykonawca powinien dostarczać towar w sposób zapewniający jego właściwą jakość zgodnie z reżimem sanitarnym obowiązującym dla dostarczanego towaru.

Pytanie 63: dot. zapisów SIWZ

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Dostarczany towar powinien być zabezpieczony przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Pytanie 64: dot. zapisów SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający będzie wymagał zaangażowania osoby dostarczającej towar przy jego rozładunku i odbiorze ilościowo-jakościowym.

Pytanie 65: dot. zapisów SIWZ

„Zgodnie z art. 14 ust. 5 ustawy o wyrobach medycznych, wyroby są transportowane, składowane oraz przechowywane w warunkach zapewniających ich nienaruszalność, zachowanie właściwości oraz bezpieczeństwo pacjentów, użytkowników i osób trzecich. W związku z powyższym jakich środków transportu wymaga Zamawiający dla poszczególnych rodzajów wyrobów medycznych stanowiących przedmiot zamówienia, zwłaszcza w zakresie zachowania zakresu dopuszczalnych temperatur przechowywania i transportu tych wyrobów? Czy i jakich dokumentów lub oświadczeń wymaga Zamawiający dla potwierdzenia spełnienia tych wymagań?”

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę, że zgodnie z zapisami w §3 ust. 3 projektu umowy (Zał. nr 2 do SIWZ) Wykonawca będzie dostarczał towar na swój koszt i ryzyko. Sposób realizacji transportu, składowania oraz przechowywania w trakcie dostawy powinien być zgodny z właściwym reżimem sanitarnym wymaganym dla dostarczanego towaru. Ryzyko niewłaściwego obchodzenia się z towarem będzie ponosił dostawca, któremu wykonawca powierzył wykonanie usługi dostawy.

Pytanie 66: dot. Zad. 2, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rurkę specjalną z łącznikiem w kolorze niebieskim? Kolor łącznika nie ma wpływu na odpowiednie zastosowanie rurki.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 67: dot. Zad. 2, poz. 17

Czy Zamawiający oczekuje rurki silikonowanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 68: dot. Zad. 2, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 podkładki pod rurki tracheostomijne, wykonane z materiału: o wysokim poziomie wchłaniania, o właściwościach przeciwoleżynowych, zabezpieczających przed wyciekami wydzieliny, zapobiegających podrażnieniu skóry, bezłateksowych. Wymiary 8 x 9 cm. Sterylne, jednorazowe?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 69: dot. Zad. 2, poz. 7,8,9,10,11,12,13

Czy Zamawiający w pozycji od 7 do 13 dopuści rurkę intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowaną, wyposażoną w znaczniki głębokości, w postaci grubego pierścienia. Linia RTG na całej długości rurki, oczko Murphy`ego, średnica mankieta podana na baloniku kontrolnym, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, wyraźny znak skracania rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki, balonik kontrolny w kształcie stożka lub walca; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 70: dot. Zad. 2, poz. 7,8,9,10,11,12,13

Czy Zamawiający w pozycji od 7 do 13 dopuści rurkę intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym z nieprzezroczystym łącznikiem 15mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 71: dot. Zad. 2, poz. 14,15,16

Czy Zamawiający w pozycji od 14 do 16 dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem niskociśnieniowym, wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowaną, bez zawartości ftalanów, ZBROJENIE NA CAŁEJ DŁUGOŚCI RURKI, BEZ PRZERWY PRZY ŁĄCZNIKU 15MM W CELU ZABEZPIECZENIA PRZED ZAGINANIEM, wyposażoną w znaczniki głębokości, w postaci dwóch półpierścieni. Oczko Murphy`ego, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, łącznik 15 mm na stałe przymocowany do rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 2,5-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 72: dot. Zad. 2, poz. 18,19,20

Czy Zamawiający w pozycji od 18 do 20 dopuści rurka tracheostomijną z mankietem ze stałym szyldem, silikonowaną, bez zawartości ftalanów, linia RTG na całej długości, miękkie gładkie przezroczyste skrzydełka szyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, balonik kontrolny w kolorze niebieskim oznakowany rozmiarem rurki, przewodnica z oliwką ułatwiającą wprowadzanie dwie tasiemki mocujące w zestawie, sterylna, pakowane w sztywne opakowanie zapewniające bezpieczeństwo przechowywania; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 73: dot. Zad. 2, poz. 21

Czy Zamawiający w pozycji 21 dopuści zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych z kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie, 72H; blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki przesuwanej liniowo; zamknięty system powinien posiadać przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem, wyraźny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika; sam cewnik musi być miękki i zaokrąglony na końcu, z otworem centralnym i z dwoma otworami naprzemianległymi, łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezzwrotny port do płukania cewnika; rozmiary cewnika 10,12,14,16, 18 o długości 360 mm do rurek tracheostomijnych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 74: dot. Zad. 2, poz. 5

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści podkładkę do rurek tracheostomijnych, miękka i delikatna, posiadająca właściwości przeciwoleżynowe, zapobiegającą podrażnieniom skóry, bardzo chłonną poprzez dwuwarstwową budowę?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 75: dot. Zad. 6, poz. 2

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści elektrodę nasercową w rozmiarze 42x56mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 76: dot. Zad. 21, poz. 1-2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 21 w poz. 1-2 dopuści szew zbudowany z kwasu glikolowego i mlekowego powleczony kopolimerem glikolidu i laktydu oraz stearynianem wapnia? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 77: dot. Zad. 21, poz. 3-13

Czy Zamawiający w zadaniu nr 21 w poz. 3-13 dopuści Szew szybkowchłaniający wykonany z syntetycznego przyswajalnego monofilamentu złożonego z kopolimeru glikolidu i e-kaprolaktonu. Podtrzymywanie tkankowe: 7 dni - 60-50%, 14 dni - 30-20%, 21 dni - 11-0% Całkowita wchłaniałość szwu - 90-120 dni ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 78: dot. Zad. 21, poz. 3,4,7,8,9,11

Czy Zamawiający w zadaniu nr 21 w poz. 3, 4, 7, 8, 9,11 dopuści nić o długości 75cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 79: dot. Zad. 21, poz. 14-23

Czy Zamawiający w zadaniu nr 21 w poz. 14-23 dopuści również nici barwione na czarno?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 80: dot. Zad. 21, poz. 24-29

Czy Zamawiający w zadaniu nr 21 wydzieli pozycje 24-29 ? Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie oferty przez większą liczbę Wykonawców, a Zamawiającemu wybór bardziej korzystnego rozwiązania.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 81: dot. Zad. 24

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24 dopuści nici syntetyczne, plecione, kopolimer 90% glikolidu i 10% l-laktydu, powlekane kopolimerem glikolidu i l-laktydu (50%), Poli (glikolid i l-laktyd 35/65) oraz stearynianem wapnia (50%), okres wchłaniania 56-70 dni, podtrzymanie tkankowe: minimum 75% po 14 dniach, minimum 50% po 21 dniach, minimum 25% po 28 dniach?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 82: dot. Zad. 24, poz. 3,4,8,12,13

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24 w poz. 3,4,8,12,13 dopuści nić o długości 75cm? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 83: dot. Zad. 24, poz. 5 i 9

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24 w poz. 5 i 9 dopuści nić o długości 150 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 84: dot. Zad. 24, poz. 11

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24 w poz. 11 dopuści igłę okrągło-tnącą pogrubioną ? Pozostałe parametry bez zmian. Zaproponowana igła znajdują zastosowanie w tych samych procedurach co wymagana.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 85: dot. Zad. 1, poz. 6-11

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany podwójnie folia/folia-papier?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 86: dot. Zad. 1, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści wielofunkcyjny zamknięty, bezigłowy łącznik o małym rozmiarze, umożliwiającym pobieranie próbek, wstrzykiwanie lub stosowanie infuzji płynów lub leków. Posiada całkowicie przezroczystą obudowę ułatwiającą obserwację przepływających płynów. Posiada łatwą do dezynfekcji membranę silikonową (dezynfekcja musi być przeprowadzona przed i po użyciu), która zamyka się automatycznie, gdy przewód do infuzji lub strzykawka zostaną rozłączone. Posiada prosty tor przepływu. Zapobiega cofaniu się krwi po odłączeniu strzykawki lub linii. Odporny na tłuszczowe emulsje, cytotoksyczne leki oraz na antyseptyki. Łatwe do użycia urządzenie chroni zarówno personel medyczny jak i pacjenta (zamknięty system redukuje ryzyko zatoru powietrznego oraz utraty krwi). Służy do podłączenia do urządzeń (strzykawkami, drenami przedłużającymi, itp.) posiadających męską końcówkę Luer-Lock, której średnica jest $\geq 1,7$ mm (większość urządzeń) oraz do wszystkich urządzeń z żeńską końcówką Luer. Objętość wypełnienia (przebież martwa) 0,06 ml. Wypływ wsteczny 0,06 ml. Przepływ nielimitowany do 600 ml/min, wytrzymałość na ciśnienie do 20 barów. Może być używany w rezonansie magnetycznym i tomografii komputerowej. Okres użytkowania gwarantowany przez producenta wynosi 7 dni lub 360 użyci (720 aktywacji). Pakowany pojedynczo, sterylne, jednorazowego użytku. Nie zawiera części

metalowych, Nie zawiera Lateksu nie zawiera ftalanów, nie zawiera pirogenu, nie zawiera żadnych produktów pochodzenia zwierzęcego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 87: dot. Zad. 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści współosiowy układ oddechowy o długości 1,6m typu rura w rurze: rura wewnętrzna 18 mm, rura zewnętrzna 30mm, łącznik kolanowy, obrotowy 22M/15F, łącznik prosty 22M/22M, łącznik tlenowy 22M, tester szczelności?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 88: dot. Zad. 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy anestetyczny z workiem i gałęzią. Układ oddechowy współosiowy o długości 1,6 typu rura w rurze w skład którego wchodzi: rura wewnętrzna 18 mm, rura zewnętrzna 30mm, dodatkowa gałąź o regulowanej długości (podłączenie wydechu), dodatkowa gałąź do worka o długości do 150cm, bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 2l, linia kapno, łącznik kolanowy, obrotowy 22M/15F, łącznik prosty 22M/22M, łącznik tlenowy 22M, tester szczelności?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 89: dot. Zad. 9, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści igły pakowane w opakowania po 50 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz podanie ceny za opakowanie tj. 10 opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 90: dot. Zad. 1, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaki rodzaj łączników/ klamer Zamawiający oczekuje?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje łącznika kompatybilnego z pojemnikiem ssącym.

Pytanie 91: dot. Zad. 1, poz. 12

Jaką długość Zamawiający oczekuje? Standardowa długość drenu to 700 mm.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 92: dot. Zad. 1, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści dren Redona bez łącznika/klamry?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 93: dot. Zad. 7, poz.3,4

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci i dorosłych posiadające zamykaną kieszonkę na kartkę umożliwiającą opisanie danych identyfikacyjnych (z nadrukiem), nietoksyczna, miękka, jednorazowego użytku. Opaski są wykonane z materiału, który nie powoduje reakcji alergicznych i odparzeń, zapięcie odporne na przypadkowe odpinanie (typ zatrzask), otwory umożliwiające regulację długości tasiemki, opakowanie jednostkowe – 100 szt.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 94: dot. Zad. 10, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20 ml białą transparentną, gdyż strzykawki 20 ml bursztynowe zostały wycofane z produkcji i nie są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę., ale nie stawia takiego wymagania.

Pytanie 95: dot. projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 9 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji i zmianę zapisów paragrafu „...w ciągu 7 dni od chwili zgłoszenia tych wad na piśmie” na „...od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź: Analizując zapisy w § 9 ust. 2 projektu umowy Zamawiający uznając sugestię pytającego modyfikuje istniejącą tam treść na zapis:

„2. Wykonawca odpowiada za wady ilościowe i jakościowe dostarczonego towaru i gwarantuje wymianę na pełnowartościowy towar w ciągu 7 dni od dnia uznania reklamacji, przy czym termin rozpatrzenia reklamacji nie może być dłuższy niż 5 dni od chwili zgłoszenia tych wad na piśmie przez Zamawiającego”.

Pytanie 96: dot. projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 2:

2. Za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej w dostarczeniu partii towaru.**

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na taką modyfikację w § 10 ust. 2:

Pytanie 97: dot. projektu umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający biorąc pod uwagę sugestię pytającego dokonuje uzupełnienia § 2 ust. 2 projektu umowy o następującą treść:

„Zamawiający udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF”.

Adresy poczty elektronicznej Zamawiającego i Wykonawcy zostaną ustalone poza umową w osobnym porozumieniu między właściwymi komórkami organizacyjnymi Stron.

Wskazanie w umowie adresów poczty elektronicznej może okazać się mało elastyczne w trakcie procedur wymiany dokumentów między Stronami jak również zamawiania towaru, jego dostawy i odbioru. Każda zmiana logistycznej formy nadawania o odbioru towaru oraz przekazywania dokumentów będzie wymagała każdorazowego aneksu do umowy.

Proponujemy zatem spisanie funkcjonującego przy umowie porozumienia Stron dot. logistycznych form współpracy w zakresie zamawiania, dostawy i odbioru towaru oraz procedury wymiany dokumentacji (nie tylko księgowej) . Takie porozumienie może być okresowo aktualizowane w zależności od warunków funkcjonowania Wykonawcy i Zamawiającego. Zamawiający z powodzeniem praktykuje podobne formy z innymi dostawcami.

Pytanie 98: dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 8 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenia takiej zmiany.

Pytanie 99: dot. Zad. 8, poz. 10 i 12

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania prześcieradeł jałowych czy niejałowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga prześcieradeł niejałowych.

Pytanie 100: dot. Zad. 8, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 210cm x 800cm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 101: dot. Zad. 8, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych higienicznych podkładów ochronnych o długości 40m z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości rolek do 750 sztuk?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 102: dot. Zad. 8, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 210cm x 160cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 103: dot. Zad. 8, poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o składzie:

serweta z przylepcem	1	Laminat o gr 62g/m ² + Plus łata chłonna	240x150 (37,5x70)
serweta z przylepcem	1	Laminat o gr 62g/m ² + Plus łata chłonna	200x170 (37,5x70)
serweta z przylepcem - przylepiec na szerszym boku	2	Laminat o gr 62g/m ² + Plus łata chłonna	90x75 (37,5x70)
taśma medyczna	1	Spunlace	50x9
serweta na stół instrum.	1		190x150
serweta na stolik Mayo	1		145x80
serwetki do rąk	2	włók. kom.	40x20

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 104: dot. Zad. 8, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego o składzie:

serweta z przylepcem	1	Laminat o gr 62g/m ² + Plus łata chłonna	240x150 (37,5x70)
serweta z przylepcem	1	Laminat o gr 62g/m ² + Plus łata chłonna	200x170 (37,5x70)
serweta z przylepcem - przylepiec na szerszym boku	2	Laminat o gr 62g/m ² + Plus łata chłonna	90x75 (37,5x70)
taśma medyczna	1	Spunlace	50x9
serweta na stół instrum.	1		190x150
serweta na stolik Mayo	1		145x80
serwetki do rąk	2	włók. kom.	40x20

Serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min 62 g/m² w obszarze niekrytycznym i dodatków 63g/m² w obszarze krytycznym; o odporności na przenikanie cieczy min. 450cm H₂O, jedną z warstw stanowi folia PE-PP, wytrzymałość na wypychanie na sucho: 200kPa na mokro: 200kPa, serwety spełniają wymagania normy PN EN 13975

dla wymagań wysokich. Opakowanie miękkiej blister papierowo-foliowy z etykietą w języku polskim z przynajmniej dwoma naklejkami do wklejenia do dokumentacji medycznej, zaw. Nr lot, produkt sterylizowany zgodnie z prawem.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 105: dot. Zad. 8, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści osłone na stół Mayo z mocnej folii o grubości 50 µm z dodatkową zewnętrzną warstwą chłonną w górnej części (pod narzędzia) o wymiarach 85cm x 76cm, wymiar całkowity 145cm x 80cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 106: dot. Zad. 8, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści fartuch z ręczniczkami z niepyłającej włókniny kompresowej, pakowane w opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 107: dot. Zad. 8, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści ubrania chirurgiczne jednorazowego użytku wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 45g/m² zawierającej 100% polipropylenu, antystatycznej, niepyłającej, oddychającej, przeznaczonej do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego. Bluza z krótkim rękawem, pod szyją wycięcie typu serek, trzy praktyczne kieszenie: jedna na piersi oraz dwie na dole bluzy. Spodnie ściągane trokiem bez kieszeni bocznej na nogawicy. Bluza i spodnie pakowane razem, dostępne w rozmiarach XS-XL w kolorze niebieskim lub w kolorze zielonym, posiadające indywidualne widoczne oznakowanie rozmiaru. Ubrania pakowane jako komplet (bluza + spodnie) z podaniem ceny za komplet w ilości zgodnej z SIWZ.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 108: dot. Zad. 8, poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tej pozycji do osobnego pakietu aby zwiększyć konkurencyjność postępowania?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 109: dot. Zad. 8, poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowca na przewody/kamerę w rozmiarze 15cm x 250cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 110: dot. Zad. 8, poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie samoprzylepnej kieszeni dwukomorowej w rozmiarze 42cm x 35cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 111: dot. Zad. 8, poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do artroskopii kolana o składzie:

serweta z otworem elastycznym i łąką chłonną	1	Laminat o gr 62g/m ² + Plus łąka chłonna	320x230 (120x80)	OKRĄG	6
pokrowiec na nogę	1	Laminat o gr 56g/m ²	75x37		
taśma medyczna	2	Spunlace	50x9		

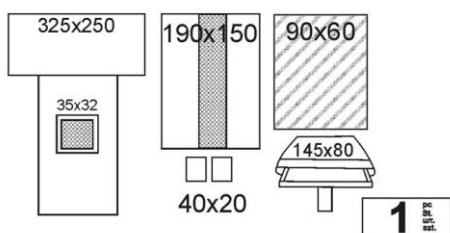
serweta na stół instrum.	1		190x150		
serweta na stolik Mayo	1		145x80		
serwetki do rąk	2	włók. kom.	40x20		

Serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min 62 g/m² w obszarze niekrytycznym i dodatkow 63g/m² w obszarze krytycznym; o odporności na przenikanie cieczy min. 450cm H₂O, jedną z warstw stanowi folia PE-PP, wytrzymałość na wypychanie na sucho: 200kPa na mokro: 200kPa, serwety spełniają wymagania normy PN EN 13975 dla wymagań wysokich. Opakowanie miękkiej blister papierowo-foliowy z etykietą w języku polskim z przynajmniej dwoma naklejkami do wklejenia do dokumentacji medycznej, zaw. Nr lot, produkt sterylizowany zgodnie z prawem

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 112: dot. . Zad. 8, poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu cięcia cesarskiego o składzie: podkład chłonny podfoliowany 90x60cm, pokrowiec na stolik Mayo 145x80cm, 2 x kompres włókninowy 40gram 4warstwy 10x20cm, serweta podfoliowana 325x250cm otwór 35x32 worek i folia chirurgiczna, serweta na stół instrumentarium 190x150cm



Serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², o odporności na przenikanie cieczy 250cm H₂O na całej powierzchni, wytrzymałość na wypychanie na sucho: 150kPa na mokro: 150kPa, serwety spełniają wymagania normy PN EN 13975 dla wymagań wysokich. Opakowanie torebka papierowo-foliowa z etykietą w języku polskim z przynajmniej dwoma naklejkami do wklejenia do dokumentacji medycznej, zaw. Nr lot, produkt sterylizowany zgodnie z prawem.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 113: dot. Zad. 16, poz. 4

Czy można zaoferować opatrunek w rozmiarze 7x5x0,1 cm, zamiast 8x5x0,1cm, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 114: dot. Zad. 16, poz. 5

Czy można zaoferować opatrunke w rozmiarze 7x5x10mm, zamiast 8x5x10mm, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 115: dot. Zad. 16, poz. 21

Czy można zaoferować watę w opakowaniu po 500 g z przeliczeniem oferowanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 116: dot. Zad. 19, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje 2500 opakowań kompresów zgodnie z ilością podaną w formularzu cenowym, a nie 300 opakowań jak podano pod formularzem.

Odpowiedź: Zamawiającego oczekuje 2500 opakowań kompresów.

Pytanie 117: dot. Zad. 19, poz. 3

Czy można zaoferować setony jałowe?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 118: dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby przed odstąpieniem/rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wzywał Wykonawcę do należytego wykonywania umowy?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający przewiduje taki sposób postępowania.

Pytanie 119: dot. Zad. 4, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 2 dopuści filtr mechaniczny o filtracji klasy równoważnej HEPA 13, o skuteczność przeciwbakteryjnej: 99,9999%, p/wirusowej: 99,9999 % o oporach 2,5 cm H₂O przy 60 l/min , o minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej V_t 300-1500 ml , przestrzeń martwa 96 ml, z nadrukowanej na opakowaniu filtra objętością, waga 49 g. Obecnie filtr ten jest stosowany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 120: dot. Zad. 4, poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 3 dopuści filtr o wadze 28 g, Obecnie taki filtr jest stosowany u Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 121: dot. Zad. 4, poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 3 ma na myśli filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Zamawiający wskazuje, iż filtr ma być stosowany u dzieci zatem warstwa nawilżająca będzie lepiej nawilżała drogi oddechowe pacjenta.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 122: dot. dot. Zad. 4, poz. 4

Zamawiający w pakiecie nr 4 poz 4 wpisał skuteczności filtracji min 99,9999 %. Czy Zamawiający ma na myśli standardowo, filtrację bakteryjną i wirusową min 99,9999 % ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 123: dot. Zad. 4, poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 4 ma na myśli filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci ? Zamawiający wpisał hydrofobowy, zatem wg Naszej wiedzy oczekuje z filtra z wymiennikiem

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 124: dot. Zad. 4, poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 4 dopuści filtr z lepszym parametrem -powierzchnia wymiany wilgoci – 2000 cm²-pow. filtracji 500 cm², lepszych oporach przepływu 2,5 cm H₂O przy 60l/min ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 125: dot. Zad. 4, poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 4 ma na myśli filtr o parametrach nawilżania min. 31,1 mg H₂O przy VT=500 m oraz utracie wilgoci max 6 mg H₂O przy VT=500 m. ? Określenie minimalnych parametrów w zakresie wdechu nawilżanie oraz wydechu - utrzymania temperatury daje pewność, iż filtr będzie działał skutecznie i nie będzie zalewał pacjentów. W pozycji 2, 3 Zamawiający określił te parametry.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 126: dot. Zad. 4, poz. 2,3,4

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 2, 3, 4 ma na myśli port do kapnografii luer-lock „zakręcany” czy port do kapnografii ze zintergrowanym koreczkiem „na lince”. Pragniemy podkreślić, iż Zamawiający korzysta z respiratorów wysokiej klasy. W przypadku stosowania rozwiązania koreczka „na lince” przy wysokich ciśnieniach będzie dochodziło do rozszczelnienia filtra oraz wytworzenie alarmów na respiratorze.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 127: dot. Zad. 2, poz. 1,2,3,4

Czy Zamawiający w pakiecie 2 wydzieli pozycję 1, 2, 3, 4 co wpłynie na konkurencyjność i umożliwi złożenie oferty.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 128: dot. Zad. 2, poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycji 5 dopuści rozmiar 10 x 10 cm ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 129: dot. Zad. 2, poz. 6

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycji 6 wymaga rurki z mankietem w kształcie stożka do przedłużonej intubacji, wyposażonej w system drenażu przestrzeni podgłośniowej, wyposażonej w minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki, półtransparentny łącznik 15 mm, mankiet niskociśnieniowy, w swej górnej części o średnicy większej niż średnica tchawicy, zwężający się stopniowo ku dołowi (stożek), posiadający dzięki swej konstrukcji strefę całkowitego uszczelnienia tchawicy. Nie ma badań wskazujących, iż mankiet w kształcie walca zapobiega mikroaspiracji oraz VAP.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę., ale nie stawia takiego wymagania.

Pytanie 130: dot. Zad. 2, poz. 7-13

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycji 7-13 dopuści mankiet tzw. HI-LO , wysoka objętość – niskie ciśnienie ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 131: dot. Zad. 2, poz. 21

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycji 21 dopuści Zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych na 72 godziny o długości 54-58cm , rurki tracheostomijnej 36.5 cm z portem do przepłukiwania cewnika oraz portem do podawania leków, z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym (120st), cewnik ze skalą numeryczną co 1cm (20-40cm) z czterema otworami bocznymi naprzemianległymi oraz znacznikiem głębokości w postaci dwóch półringów, obrotowa zastawka umożliwiająca całkowitą separację cewnika od obwodu oddechowego. Kontrola odsysania w postaci przycisku znakowanego kolorystycznie adekwatnie do rozmiaru oraz z blokadą po przekręceniu zaworu o 90 st. Sterylny, opakowanie folia/papier. Rozm. 14, 16 Fr z zestawem zatyczek do bronchoskopii, kolorowe naklejki z dniami tygodnia w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 132: dot. Zad. 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy V_t=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 133: dot. Zad. 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antibakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylny, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 134: dot. Zad. 4, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy Vt=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 135: dot. Zad. 4, poz. 4

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?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 136: dot. Zad. 4, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści obwody o długości 180 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 137: dot. Zad. 24

Czy Zamawiający w zadaniu 24 dopuści szwy:
SZEW PLECIONY, Z POLIGLAKTYNY 910 POWLECZONY POLIGLAKTYNĄ 370,
STEARYNIANEM WAPNIA I DIOCTANEM CHLORHEKSYDYNY
PODTRZYMYWANIE TKANKOWE PO 14 DNIACH 75%, PO 21 DNIACH 40-50%, PO 28
DNIACH 25%, WCHŁANIANIE PO 56-70 DNIACH
Powyższe szwy posiadają powlecznie zawierające dioctan chlorheksydyny, czyli związek o szerokim spektrum działania przeciwdrobnoustrojowego (bakterie, wirusy, grzyby).

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 138: dot. Zad. 24, poz. 11

Czy Zamawiający w zadaniu 24 poz. 11 dopuści igłę okrągłą z zakończeniem krótkim tnącym pogrubioną?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 139: dot. Zad. 21, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w zadaniu 21 dopuści w poz. 1 i 2 nici z poliglaktyny 910 powleczone Ploiglaktyną 370+ stearynianem wapnia, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 140: dot. Zad. 21, poz. 29

Czy Zamawiający w Zadaniu 21 dopuści z poz. 29 wielkość zszywki 6,9x4,2mm pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 141: dot. Zad. 13, poz. 6 i 8

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 6 i 8 z Zadania 13 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej 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 ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie – testy dedykowane do określonego analizatora oraz płytki, które nie są testami i nie są w żaden sposób powiązane z pozostałym asortymentem.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 142: dot. Zad. 13, poz. 7

Prosimy o dopuszczenie testu kasetkowego w pozycji 7 Zadania 13. Prosimy o uwzględnienie, że testy paskowe (zanurzeniowe) wymagają zastosowania próbki moczu o znacznie większej objętości niż testy kasetkowe, przy czym w wielu stanach chorobowych oraz w stanie odurzenia narkotykami uzyskanie próbki moczu o odpowiedniej objętości nie będzie możliwe, co uniemożliwi wykonanie badania za pomocą testu paskowego.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 143: dot. Zad. 21, poz. 1-13

Czy Zamawiający w zadaniu nr 21 wydzieli pozycje 1-13 do oddzielnego pakietu? Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie oferty przez większą liczbę Wykonawców, a Zamawiającemu wybór bardziej korzystnego rozwiązania.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 144: dot. Zad. 2, poz. 2 i 3

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska w w/w pozycjach i zamiana opisów? W pozycji 2 Zamawiający oczekuje według tabeli obwodu oddechowego bez worka, natomiast opis pod tabelą wyraźnie opisuje obwód oddechowy z workiem, analogiczna sytuacja w pozycji 3.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka redakcyjna w opisach. Należy zamienić opisy. Opis pod tabelą „Poz. 2” powinien dotyczyć nr 3 w tabeli. Opis „Poz. 3” powinien dotyczyć nr 2 w tabeli.

Pytanie 145: dot. Zad. 2, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego obwodu o poniższych parametrach:

Obwód posiada funkcję wymiennika ciepła. Budowa z dzieloną membraną sprawia, iż gazy wdychane przez pacjenta ogrzewają się w sposób naturalny przez gazy wydychane. Układ jednorurowy dwuświatłowy (z zewnątrz jest widziana jedna rura biegnąca od aparatu do pacjenta)

- Długość rury 180 cm, średnica rury 22 mm
- Złącze rur 22 mm F wykonane z EVA
- Rura wydechowa o długości 55 cm, o średnicy 22mm
- Obwód zakończony łącznikiem prostym 22M/15F
- Kolanko z portem Luer-Lock do kapnografu (koreczek stabilnie wkręcany)
- Złącza kolanka 15mmM-22mmM/15mmF
- Nie zawiera lateksu, nie zawiera DEHP
- Opakowanie indywidualne – folia, czysty mikrobiologicznie
- Skuteczność ogrzewania powietrza wdychanego 6,2° C przy przepływie 4l/min

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 146: dot. Zad. 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego obwodu o poniższych parametrach:

Obwód posiada funkcję wymiennika ciepła. Budowa z dzieloną membraną sprawia, iż gazy wdychane przez pacjenta ogrzewają się w sposób naturalny przez gazy wydychane. Układ jednorurowy dwuświatłowy (z zewnątrz jest widziana jedna rura biegnąca od aparatu do pacjenta)

- Długość rury 180 cm, średnica rury 22 mm
- Złącze rur 22 mm F wykonane z EVA
- Dodatkowa rura do worka 150 cm
- Rura wydechowa o długości 55 cm, o średnicy 22mm
- Obwód zakończony łącznikiem prostym 22M/15F
- Kolanko z portem Luer-Lock do kapnografu (koreczek stabilnie wkręcany)
- Złącza kolanka 15mmM-22mmM/15mmF
- Worek oddechowy 2 l bezlateksowy (kołnierz 22mmF)
- Nie zawiera lateksu, nie zawiera DEHP
- Opakowanie indywidualne – folia, czysty mikrobiologicznie
- Skuteczność ogrzewania powietrza wdychanego 6,2° C przy przepływie 4l/min
- Zestaw nie zawiera filtra

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 147: dot. Zad. 2, poz. 1,2,3,22,23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z nich oddzielnego pakietu pozwalając w ten sposób na udział w postępowaniu firmom zajmujących się produkcją/dostawą obwodów oddechowych i produktów z zakresu tlenoterapii, co przełoży się na korzystniejszą ofertę cenową?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 148: dot. Zad. 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej, sterylnej, o następujących parametrach: objętość oddechowa Vt 150-1500ml, poziom nawilżania 37mg H₂O przy Vt 500 ml, waga 35,6 g, opór przepływu przy 60l/min-2,14 cm H₂O, przestrzeń martwa 55 ml z portem kapno luer-lock z koreczkiem mocowanym na stałe?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 149: dot. Zad. 4, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy o wysokiej skuteczności antybakteryjnej >99,9999% i antywirusowej > 99,999% dla dzieci i dorosłych o zmniejszonej przestrzeni martwej i małej wadze, elektrostatyczny o parametrach: Opór przepływu przy 30l /min 0,4 cm H₂O; Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml; Masa 21 g; Przestrzeń martwa 33 ml; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym, sterylny?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 150: dot. Zad. 4, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej, sterylnej, o następujących parametrach: objętość oddechowa Vt 150-1500ml, poziom nawilżania 37mg H₂O przy Vt 500 ml, waga 35,6 g, opór przepływu przy 60l/min-2,14 cm H₂O, przestrzeń martwa 55 ml z portem kapno luer-lock z koreczkiem mocowanym na stałe?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 151: dot. Zad. 4, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną linię do kapnografii z PCV czystą mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 152: dot. Zad. 4, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy dla dorosłych, dł. 160 cm rury karbowane 22mm, trójkąt Y z 2 portami, kolanko z portem CO2 z zatyczką, dodatkowa rura dł. 80 cm, worek oddechowy bezlateksowy 2 litry, czysty mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 153: dot. zapisów SIWZ

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli Wykonawca który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, dołączy stosowne oświadczenie do oferty przetargowej?

Odpowiedź: Tak. 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.

Pytanie 154: dot. Zad. 2, poz. 1

Czy Zamawiający wydzielili pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 155: dot. Zad. 8, poz. 1,2

Czy Zamawiający wydzielili pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 156: dot. Zad. 8, poz. 3,4

Czy Zamawiający wydzielili pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 157: dot. Zad. 9, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 158: dot. Zad. 9, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 159: dot. Zad. 9, poz. 15

Czy Zamawiający dopuszcza mini spike bez zastawki?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 160: dot. Zad. 9, poz. 15

Czy zamawiający dopuszcza spike z zaworem bezigłowym zamiast zastawki, który chroni przed wyciekaniem leku?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 161: dot. Zad. 9, poz. 16

Czy zamawiający dopuści strzykawki bez zatyczki?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 162: dot. Zad. 9, poz. 17

Czy Zamawiający dopuszcza przyrząd z komorą 55 mm w cz. przezroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 163: dot. Zad. 9, poz. 17,18

Czy zamawiający dopuści przyrząd z komorą wykonaną z medycznego PVC? pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 164: dot. Zad. 9, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z nazwą importera na zaciskaczu rolkowym i nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 165: dot. Zad. 9, poz. 20

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki z igłą 0,4 x 13 mm zamiast 0,4 x 12mm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 166: dot. Zad. 9, poz. 20

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki z igłą 0,33 x 13 mm zamiast 0,33 x 12mm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 167: dot. . Zad. 9, poz. 16,19

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 168: dot. Zad. 10, poz. 17

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 169: dot. Zad. 10, poz. 20

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 170: dot. Zad. 18, poz. 1

Czy zamawiający ma na myśli opatrunek poliuretanowy z wkładem chłonnym?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 171: dot. Zad. 18, poz. 1,2

Czy zamawiający dopuszcza opatrunki w rozmiarze 10 x 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 172: dot. Zad. 18, poz. 1,2

Czy zamawiający dopuszcza opatrunki pakowane po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 173: dot. Zad. 18, poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza opatrunek 9 x 11cm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 174: dot. Zad. 18, poz. 1

Czy zamawiający ma na myśli opatrunek do kaniul?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 175: dot. Zad. 18, poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza opatrunki pakowane po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 176: dot. Zad. 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania o gładkiej powierzchni z dwoma naprzemianległymi otworami i jednym centralnym?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 177: dot. Zad. 1, poz. 6-11

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany w opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści taką formę sterylizacji, ale wymaga podwójnego opakowania: folia-folia, folia-folia-papier.

Pytanie 178: dot. Zad. 1, poz. 13-15

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o gładkiej powierzchni?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 179: dot. Zad. 1, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system bezigłowy o parametrach:

- Bezigłowy port wykonany jest z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu
- Zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port
- Wewnętrzna przestrzeń portu nie zawiera martwej przestrzeni, redukuje osadzanie się krwi i leków
- Doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych
- Prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji
- Mały rozmiar portu
- Przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów
- Możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym

- Duże światło toru przepływu portu umożliwia stosowanie cewników o zwiększonych przepływach takich jak cewniki do hemodializy
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowany EO
- Czas użytkowania 7 dni

ZASTOSOWANIE:

- Przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji

WŁAŚCIWOŚCI:

- Objętość wypełnienia 0,10ml
- Przepływ 400-440ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3bary=44psi
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2bary=29psi

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 180: dot. Zad. 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 181: dot. Zad. 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 182: dot. Zad. 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml

- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 183: dot. Zad. 4, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 184: dot. Zad. 4, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 185: dot. Zad. 4, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści linię PVC do pomiaru kapnografii o dł. 305 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 186: dot. Zad. 15, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 5 i utworzenie z niej odrębnego pakietu, gdyż producent zaprzestał produkcji opisanego produktu. Umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego produktu Zamawiający wyraża zgodę na podanie jego ostatecznej ceny i informacji pod pakietem o zakończeniu produkcji lub wycofaniu z rynku.

Pytanie 187: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe wyposażone były w kapilarę samozasysającą krew umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 188: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe oparte były na enzymie dehydrogenaza glukozy (GDH-FAD) w przypadku którego - w odróżnieniu od enzymu oksydaza glukozy (GOD) - tlen zawarty we krwi pacjenta nie ma wpływu na wynik pomiaru glukozy? Wysoka odporność enzymu GDH-FAD na interferencje wielu substancji obecnych we krwi pacjenta oraz na interferencje tlenu warunkuje wiarygodny wynik pomiaru – najważniejszy element w monitorowaniu stężenia glukozy we krwi za pomocą glukometru.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 189: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający dbając o komfort pracy i bezpieczeństwo personelu medycznego wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego (co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usunięcie paska z krwią tuż po badaniu) oraz posiadającym duży ekran z podświetlanymi cyframi i podświetlaną szczyliną (co gwarantuje czytelność wyniku oraz ułatwia umieszczenie paska testowego w glukometrze)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 190: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem umożliwiającym pomiar stężenia glukozy przy zachowaniu korekty hematokrytu na poziomie min. 20-65%?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 191: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi zarówno w jednostkach mg/dl jak i zamiennie w mmol/l?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wymaga takiej konieczności.

Pytanie 192: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający wymaga, aby termin ważności pasków wynosił min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami liczącej 50 szt pasków (stanowiącej 1 op pasków) co potwierdzone jest w instrukcji obsługi?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wymaga takiej konieczności.

Pytanie 193: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania glukometrów w formie pełnych zestawów do pomiaru stężenia glukozy we krwi, przy czym zestaw taki - zgodnie z instrukcją obsługi - obok glukometru zawierać będzie także: paski testowe, lancety, nakłuwacz, baterie, a także płyn kontrolny, którego termin ważności wynosić będzie min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z płynem?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wymaga takiej konieczności.

Pytanie 194: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wymaga takiej konieczności.

Pytanie 195: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia przez Oferenta i tym samym dołączenia do oferty CERTYFIKATU z weryfikacji EN ISO 15197:2015 (nie OŚWIADCZENIA) wydanego przez Niezależną Jednostkę Notyfikowaną (w j. polskim) potwierdzającego posiadanie i spełnianie w pełnym zakresie (od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A) wymagania najnowszej obowiązującej normy ISO 15197:2015 dla proponowanych pasków testowych, glukometrów i płynów kontrolnych, który świadczy o dokładności, wysokiej precyzji i powtarzalności pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga co najmniej oświadczenia, ale razem z nim przyjmie również certyfikat.

Pytanie 196: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja daje Wykonawcom bodziec ekonomiczny do utrzymywania stałej dostępności pasków testowych na rynku (wiele modeli pasków testowych nierefundowanych nie jest na rynku obecnych i nie istnieje praktyczna możliwość ich zakupu pomimo faktu, że wciąż są zarejestrowane).

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym

Pytanie 197: dot. Zad. 14

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę, że zgodnie z zapisami w §3 ust. 3 projektu umowy (Zał. nr 2 do SIWZ) Wykonawca będzie dostarczał towar na swój koszt i ryzyko. Sposób realizacji transportu, składowania oraz przechowywania w trakcie dostawy powinien być zgodny z właściwym reżimem sanitarnym wymaganym dla dostarczanego towaru. Ryzyko niewłaściwego obchodzenia się z towarem będzie ponosił Sprzedający powierzając wykonanie usługi dostawy wybranemu przez siebie dostawcy lub wykonując taką usługę samodzielnie.

Pytanie 198: dot. Zad. 21, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści nici plecione z kwasu poliglikolowego, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o podtrzymywaniu tkankowym po 7 dniach 65%, po 8-11 dniach 50%, wchłaniające się w ciągu ok. 42 dni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 199: dot. Zad. 21, poz. 3-13

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne, monofilamentowe, z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o podtrzymywaniu tkankowym po 7 dniach 40%, po 14 dniach 40%, po 21 dniach 15% i czasie wchłaniania 90-120 dni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 200: dot. Zad. 21, poz. 14-23

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego zadania?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 201: dot. Zad. 21, poz. 24-26

Czy Zamawiający dopuści siatki polipropylenowe o gramaturze 70 g/m², rozmiarze porów 1,2-1,4 mm i grubości 0,56 mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 202: dot. Zad. 21, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści siatki polipropylenowe o rozmiarze 8x15 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 203: dot. Zad. 21, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści siatki polipropylenowe o rozmiarze 22x35 cm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 204: dot. Zad. 21, poz. 27-28

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne, monofilamentowe, z polidioksanonu, o podtrzymywaniu tkankowym po 14 dniach 75%, po 28 dniach 65-70%, po 57 dniach 40% i czasie wchłaniania 180-210 dni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 205: dot. Zad. 21, poz. 29

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego zadania?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 206: dot. Zad. 22, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści nici plecione z kwasu poliglikolowego, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o podtrzymywaniu tkankowym po 7 dniach 65%, po 8-11 dniach 50%, wchłaniające się w ciągu ok. 42 dni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 207: dot. Zad. 22, poz. 3-4

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści igłę odwrotnie tnącą?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 208: dot. Zad. 22, poz. 6-7

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne, monofilamentowe, z polidioksanonu, o podtrzymywaniu tkankowym po 14 dniach 75%, po 28 dniach 65-70%, po 57 dniach 40% i czasie wchłaniania 180-210 dni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 209: dot. Zad. 23, poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego zadania?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 210: dot. Zad. 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne, monofilamentowe, z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o podtrzymywaniu tkankowym po 7 dniach 40%, po 14 dniach 40%, po 21 dniach 15% i czasie wchłaniania 90-120 dni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 211: dot. Zad. 24, poz. 1-13

Czy Zamawiający dopuści nici plecione z kwasu poliglikolowego, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o podtrzymywaniu tkankowym po 14 dniach 80%, po 21 dniach 50%, po 28 dniach 20%, wchłaniające się w ciągu 60-90 dni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 212: dot. Zad. 24, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą 40 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 213: dot. Zad. 24, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą z tnącym końcem (3 krawędzie tnące zamiast 4) 43 mm lub 45 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 214: dot. Zad. 21-24

Czy Zamawiający wszędzie tam gdzie wymaga długość nici 70 cm dopuści również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 215: dot. Zad. 10, poz. 21

Czy Zamawiający w pozycji 21 zadanie 10 dopuści postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i 13 Fr i długości 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radioceniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 216: dot. Zad. 10, poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 21 z zadania 10 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 217: dot. Zad. 10, poz. 22

Czy Zamawiający w pozycji 22 zadanie 10 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste i zagięte o długości 20 cm ?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan TecoflecX
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Loc
- rozszerzadło
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 218: dot. Zad. 10, poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 22 z zadania 10 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 219: dot. Zad. 8, poz.17

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie poz. 17 z zadania 8 i utworzenie z niej osobnego zadania.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 220: dot. Zadanie nr 1, pozycja 6-11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6-1 z Zadania nr 1 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 221: dot. Zadanie nr 10, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm i 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 222: dot. Zadanie nr 10, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm i 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali

nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 21-22 z Zadania nr 10 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 223: dot. zadania 8

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu 8 do oddzielnego pakietu pozycji:

7 - Podkłady jednorazowe 60x90

10 - Prześcieradła jednorazowe (220x100cm)

11 - Jednorazowe higieniczne podkłady ochronne foliowane długość 50m, szerokość 51x80cm w rolce

12 - Prześcieradła jednorazowe (210x150cm)

22 - Zestaw pościeli jednorazowej

Pozwoli to poprzez zwiększenie konkurencyjności na wybór najkorzystniejszej oferty przetargowej przez Zamawiającego

Odpowiedź: Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach SIWZ.

Pytanie 224: dot. zadania 8, pozycja 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do artroskopii kolana, w składzie:

1. serweta chirurgiczna do zabiegu w okolicach stawu kolanowego o wymiarach 230x320 cm, posiadająca dwa samouszczelniające otwory z neoprenu o średnicy 7 cm i 5 cm, z możliwością zamocowania drenów. Serweta jest wyposażona w torbę do przechwytywania płynów z możliwością podłączenia drenu	230x320	1
2. serweta na stolik	150x190	1
3. osłona na kończyne	22x75	1
4. taśmy samoprzylepne	9x49	2
5. ręczniki chłonne	18x25	4
6. osłona na stolik MAYO	79x145	1
7. osłona na stolik - (owinięcie zestawu)	150x190	1

- odporność na rozerwanie na sucho/mokro: 117/127 kPa w strefie krytycznej

- odporność na przenikanie cieczy strefa mniej krytyczna/strefa krytyczna min. 140 cm H₂O

Pozostałe parametry są zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również taką ofertę.

Pytanie 225: dot. zapisów SIWZ

Czy w Zamawiający zmodyfikuje zapisy SIWZ i uzna za spełnienie warunku posiadania zdolności technicznej lub zawodowej gwarantującej należyte wykonanie zamówienia zrealizowanie przez Wykonawcę w okresie **ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert** co najmniej trzech dostaw tzw. drobnego sprzętu medycznego o wartości porównywalnej z wartością złożonej oferty oraz złożenie właściwego oświadczenia sporządzonego wg. wzoru przedstawionego w Załączniku nr 4 do niniejszej SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na taką modyfikację SIWZ.

W związku z powyższym zapisy w pkt 5.2.c SIWZ zmienia się na następujące:

„ Za spełniającego ten warunek Zamawiający uzna wykonawcę, który posiada zdolności techniczne lub zawodowe gwarantujące wykonanie zamówienia i w okresie ostatniego 1 roku wykonał co najmniej trzy dostawy tzw. drobnego sprzętu medycznego o wartości porównywalnej z wartością złożonej oferty oraz złoży właściwe oświadczenie sporządzone wg. wzoru przedstawionego w Załączniku nr 4 do niniejszej SIWZ ”.

Pytanie 226: dot. zapisów SIWZ

Jednocześnie wnosimy o modyfikację SIWZ w zakresie zapisu dotyczącego wymogu wystawienia referencji nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, ponieważ zapis taki, zgodnie z obowiązującym rozporządzeniem w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia z dnia 27 lipca 2016r., dotyczy jedynie referencji dotyczących świadczeń w trakcie realizacji.

Odpowiedź: Za dowód należytego wykonania zamówień Zamawiający przyjmie referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie wykonawcy.
Zamawiający uchyła zapis, który dotyczy wystawiania referencji bądź innych dokumentów nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane lub są wykonywane.

W celu umożliwienia złożenia ofert większej liczbie wykonawców oraz zwiększenie konkurencyjności w postępowaniu Zamawiający wprowadza zmiany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zmiany dotyczą warunków udziału w postępowaniu opisanych w pkt 5.2.b SIWZ (spełnianie przez wykonawcę warunków w zakresie sytuacji ekonomicznej lub finansowej gwarantującej należyte wykonanie zamówienia).

Po zmianie zapis w punkcie 5.2.b SIWZ zamiast poprzednio wymaganego limitu ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej z tytułu prowadzonej działalności w wysokości sumy gwarancyjnej 500.000,-zł zapis będzie dotyczył kwoty nie niższej niż 100.000,-zł jako sumy gwarancyjnej na jedno i wszystkie zdarzenia. Limit na ryzyko odpowiedzialności za produkt nie może być niższy niż 100.000 zł na jedno i wszystkie zdarzenia.

Konsekwencją powyższego będzie również zmiana w pkt 14 SIWZ (zamiast 500.000,-zł wprowadza się 100.000,-zł).

Jednocześnie przypominamy, iż w związku z wpływaniem do Zamawiającego dużej ilości pytań dotyczących wyjaśnienia zapisów w SIWZ w postępowaniu Zamawiający dokonał zmiany terminu składania i otwarcia ofert.

Ustalono nowy termin składania ofert na dzień **17.02.2021** r. do godz. **12.00**.

Otwarcie ofert zostanie przeprowadzone w dniu **17.02.2021** r. o godz. **12.30**.

Miejsce składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższą zmianę podczas sporządzania i składania ofert w tym także wypełniania załączników i druków, składania wymaganych dokumentów.

Informacja o zmianie terminu składania ofert ukazała się w Biuletynie Zamówień Publicznych oraz na stronie Zamawiającego www.zozleczyca.pl w zakładce Przetargi i oferty, a także została wysłana do wszystkich Wykonawców, którzy przystąpili do niniejszego postępowania.

Innych zmian w dokumentacji nie wprowadza się.

Dyrektor
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Łęczycy