

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM
dot. postępowania na zadanie pn.:**

„Sukcesywna dostawa materiałów jednorazowego użytku dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”

Zgodnie z art. 135 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2020 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

1. Pakiet nr 14, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:
 - Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
 - Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
 - Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
 - Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
 - Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
 - Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
 - Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
 - Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
 - System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
 - Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
 - Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
 - Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
 - W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
 - System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
 - Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
 - Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
 - Pakowana folia/papier
 - Rozmiary: Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

2. Pakiet nr 14, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

3. Pakiet nr 14, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu

- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwodce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
- Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

4. Pakiet nr 14, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

5. Pakiet nr 14, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, łącznik kominiek ruchomy 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

6. Pakiet nr 14, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści ślinociąg w innym kolorze?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

7. Pakiet nr 14, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

8. Pakiet nr 14, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści rękojeść zasilaną bateriami 2xC?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

9. Pakiet nr 14, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści rękojeść o średnicy 28mm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

10. Pakiet nr 14, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści zestaw z łyżkami w rozmiarach 1, 2, 3, 4?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

11. Pakiet nr 14, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 1650ml?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
12. Pakiet nr 14, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenowy o poj. 2000ml?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
13. Pakiet nr 14, pozycja 13. Czy Zamawiający dopuści resuscytator wyłącznie z maską w rozmiarze 5, natomiast maska w rozmiarze 4 dołączona osobno?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
14. Pakiet nr 14, pozycja 16. Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach:
- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
 - Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
 - Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
 - Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
 - Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
 - Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
 - Sterylny
 - Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
 - Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki
 - Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
 - Możliwość stosowania do 29 dni?
- Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
15. Pakiet nr 14, pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
16. Pakiet nr 14, pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści wycenę za sztukę?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
17. Pakiet nr 14, pozycja 22. Czy Zamawiający ma na myśli zbiornik do wkładów Medela?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
18. Pakiet nr 24, pozycja 2
Czy Zamawiający dopuści papier o szerokości 50mm?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
19. Pakiet nr 30, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści układ o parametrach:
- Argentic to gama układów oddechowych i anestetycznych z dodatkiem jonów srebra.
 - Układy Argentic dzięki zastosowaniu antybakteryjnej ochrony redukują ryzyko zespołu zakażeń szpitalnych.
 - Układy typu Argentic zostały wysycone dodatkimi jonami srebra.
 - Cząsteczki srebra wchodzi w reakcję z tlenem z powietrza i w reakcję katalityczną, która pomaga dezaktywować mikroby.

- Do używania przez okres do 7 dni przy wymianie filtra co 24h
- Układ o długości 1,6 m
- Łącznik 22M/22M

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

20. Pakiet nr 30, pozycja 2. Czy Zamawiający odstąpi od parametru kapturka zabezpieczającego w kolorze czerwonym z zaczepem do powieszania układu?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na inny kolor.

21. Pakiet nr 30, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści układ o długości 2m?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

22. Pakiet nr 30, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści 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?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

23. Pakiet nr 30, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści obwód o dł. 1,8m z dodatkową rurą o dł. 1,2m?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

24. Pakiet nr 30, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści obwód posiadający system na wciśnięcie gwarantujący szczelne połączenie układu z aparatem?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

25. Pakiet nr 30, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści bloker zgryzu z PE?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

26. Pakiet nr 30, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową o parametrach:

- Ergonomicznie ukształtowana rurka dopasowana jest do anatomii jamy ustnej i gardła i umożliwia szybkie i skuteczne zakładanie maski u pacjenta.
- Maski są bardzo pomocne przy szybkim działaniu u osób z "pełnym żołądkiem" np. w sytuacjach nagłych, ostrych. Dzięki, możliwości opróżnienia mankietu z powietrza maska jest komfortowa przy wyjmowaniu u pacjentów nieświadomych
- Maski są sterylne, nie zawierają ftalanów DEHP i latexu, są jednorazowego użytku
- Maska posiada trzy kanały:
 - Kanał gastryczny Przez port cewnika ssącego w mankiecie maski, można skutecznie usuwać płyny i treść żołądkową. Zmniejsza to ryzyko aspiracji do płuc. Port jest dostosowany do standardowych rozmiarów cewników.
 - Kanał do intubacji rurką intubacyjną umożliwia zaintubowanie pacjenta rurką intubacyjną przez maskę krtańową LarySeal Pro. Maska posiada unikalny system prowadzenia rurki – poprzez struny głosowe.
 - Kanał drenu do napełniania mankietu maski, zakończony jest kontrolnym pilotem barwnym. Barwa pilota odpowiada kolorom na [strzykawce do napełniania mankietu](#) co znacznie przyspiesza proces dopasowania maski.
- Dostępne rozmiary:

WAGA	ROZMIAR	KOLOR BALONA	MAX NUMER RURKI INTUBACYJNEJ ID	NUMER DRENU DO ODSYSANIA FR
<5kg	1	BIAŁY	3,5	8
5-10kg	1,5	NIEBIESKI	4	10
10-20kg	2	CZERWONY	5	12
20-30kg	2,5	ZIELONY	5,5	14
30-50 kg	3	POMARAŃCZOWY	7,5	16
50-70 kg	4	CZERWONY	8	16
70-100 kg	5	ŻÓŁTY	8	16

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

27. Pakiet nr 30, pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji Bougie o parametrach:

- Powierzchnia zewnętrzna o wysokim połysku i niskim współczynniku tarcia poprawia poślizg rurki
- Wykonana z medycznego PE, pozbawiona lateksu, elastyczna
- Zaokrąglona, gładka, wygięta końcówka
- Skalowana co 1cm
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w opakowanie papier-folia
- Rozmiary:

28. ROZMIAR	29. DŁUGOŚĆ
30. 6 Fr	31. 535 mm

32. 10 Fr	33. 600 mm
34. 10 Fr	35. 700 mm
36. 10 Fr	37. 800 mm
38. 10 Fr	39. 1000 mm
40. 15 Fr	41. 600 mm
42. 15 Fr	43. 700 mm
44. 15 Fr	45. 800 mm
46. 15 Fr	47. 1000 mm

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

48. DOTYCZY: Pakiet nr 32. Czy spełnieniu wszystkich parametrów OPZ Zamawiający dopuści do zaferowania preparat na bazie nadtlenu wodoru, który zgodnie z aktualnym pozwoleniem na obrót w celu osiągnięcia spektrum działania wymaga stosowania dwóch procesów zamglawiania po 120 minut każdy (łącznie 240 minut + czas wietrzenia)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

49. DOTYCZY: Pakiet nr 32

Czy Zamawiający dopuści ofertę na paski testowe firmy 3m, dedykowane do detekcji nadtlenu wodoru poprzez zamglawianie? Według informacji z różnych źródeł paski te dają bardziej rzetelne odczyty dyspersji preparatu dezynfekcyjnego opartego o H₂O₂.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

50. DOTYCZY: Pakiet nr 32

W związku ze zmianami rejestracyjnymi dotyczącymi produktów na bazie nadtlenu wodoru, prosimy o możliwość zaferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamglawiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie. Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchloraowy w stężeniu 500 ppm (0,005%). Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris. Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoksyczności. Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

51. Dotyczy pkt. XIX Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert pkt. 3.1. Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówień cząstkowych z 48 godzin do 72 godzin ?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
52. Załącznik nr 7 do SWZ § 5 ust. 6 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia faktury w formie papierowej wraz z towarem. Towar wysyłamy z magazynu zewnętrznego poza granicami kraju i nie mamy możliwości załączania faktur do dostawy.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zgodnie z SWZ.
53. Załącznik nr 7 do SWZ § 8 ust. 1 pkt Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na następujący:
2) za każdy dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w wysokości 0,5% wartości tejże dostawy brutto.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zgodnie z SWZ.
54. Prosimy o modyfikację zapisów § 8 ust. 1-2 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zgodnie z SWZ.
55. Pytanie 1 – dotyczy §8 ust. 1 pkt. 2) Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do wysokości 0,05% wartości opóźnionej dostawy brutto za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku.
56. Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zgodnie z SWZ
57. Czy Zamawiający w Pakiecie 17 w pozycji 1 (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw wyposażony w strzykawkę luer- lock 30 ml; spełniający pozostałe wymagania SWZ?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
58. Czy Zamawiający w Pakiecie 17 w pozycji 4 (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw posiadający mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem, bez filtra; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
59. Czy Zamawiający w Pakiecie 17 w pozycji 5 dopuści rurki bez oznaczenia rodzaju mankietu na baloniku kontrolnym (zmiana wprowadzona przez producenta rurki dotychczas stosowanej przez Zamawiającego). Rurka posiada na baloniku kontrolnym oznaczenia: producent, marka, rozmiar rurki i średnica spoczynkowa mankietu. Rodzaj mankietu jest wskazany w instrukcji dla użytkownika.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
60. Czy Zamawiający w Pakiecie 17 w pozycji 6 dopuści rurki bez oznaczenia rodzaju mankietu na baloniku kontrolnym (zmiana wprowadzona przez producenta rurki dotychczas stosowanej przez Zamawiającego). Rurka posiada na baloniku kontrolnym oznaczenia: producent, marka, rozmiar rurki i średnica spoczynkowa mankietu. Rodzaj mankietu jest wskazany w instrukcji dla użytkownika
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
61. Pytanie nr 1-dotyczy załącznik nr 1.1 do SWZ- formularz asortymentowo- cenowy- pakiet nr 1 poz. 1 Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgodny na zaproponowanie pojemników

o pojemności 20 ml wypełnionych 10% buforowaną formaliną w ilości 13 ml zapakowanych w wygodne tace. Dodatkowo pojemniki pakowane są w folię termokurczliwą dla dodatkowego zabezpieczenia. Pojemnik wykonany z polipropylenu zawierający innowacyjny mechanizm uszczelniający, który eliminuje możliwość wycieku podczas transportu, zapewniając bezpieczny i prawidłowy transport materiału tkankowego. Opakowanie zbiorcze 25 szt.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

62. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy zdania „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 400 zł netto” W związku z kosztami wysyłki/ sposobem pakowania w opakowania zbiorcze prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 400 zł.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

63. Pytanie nr 3 – dotyczy SWZ –pkt VI przedmiotowe środki dowodowe Czy Zamawiający uzna za wystarczające załączenie do oferty kart katalogowych wystawionych przez autoryzowanego dystrybutora z uwagi na fakt, że nie jest możliwe zawarcie wszystkich wymaganych parametrów w karcie wystawionej przez producenta?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

64. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę ocenianych terminów dostaw na następujące:
Do 48 h / 48-72 h / 72-96 h?
Wykonanie dostawy w terminie do 48 godzin jest dla wielu Wykonawców niemożliwy do dotrzymania, nawet jeśli posiadają magazyny w Polsce, zatem ryzyko ponoszenia kar umownych będą próbowali wkalkulować w cenę oferowanych produktów, co w efekcie będzie niekorzystne dla Zamawiającego
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

65. Załącznik nr 7 do SWZ § 5 ust. 6 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia faktury w formie papierowej wraz z towarem. Towar wysyłamy z magazynu zewnętrznego poza granicami kraju i nie mamy możliwości załączania faktur do dostawy.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

66. Załącznik nr 7 do SWZ § 8 ust. 1 pkt Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na następujący:
2) za każdy dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w wysokości 0,5% wartości tejże dostawy brutto.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

67. Do SWZ. Prosimy o zmianę kryterium oceny ofert i zmianę ocenianego terminu dostawy na 2 dni. Ocenianie 1 dnia roboczego wyróżnia firmy lokalne i zaburza konkurencyjność postępowania.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

68. Do SWZ Dodatkowo prosimy o wprowadzenie do umowy zapisu, że zamówienia złożone po godzinie 11 uznane są jako złożone w kolejny dzień roboczy.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

wz. Dyrektora
SP ZOZ MSWiA w Opolu
lek. med. Jacek Klóś