

Uczestnicy postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Dostawa sprzętu jednorazowego użytku II - znak sprawy: PN 69/23.

1. Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (TJ Dz.U. z 2022r. poz. 1710 ze zm.; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 23 - Zestaw do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego (IAP) z przetwornikiem wyposażony w linię płuczącą z przesuwaną klemą zaciskową i aparatem kropłowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50- 60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami poprzez przewód z wtykiem typu „RJ”. Dodatkowo w zestawie zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej składający się z komory pomiarowej (bez wew. komór wstępnych i pośrednich) o dokładności pomiaru min. 1 ml do 20 ml i pojemności 500 ml z przezroczystymi ściankami ułatwiającymi dokładny odczyt i wizualizację moczu, workiem o pojemności 2 l, filtr hydrofobowy w komorze i worku, drenu z odpowietrzaniem o dł. 150 cm ze spiralą antyzalamaniową, portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku, uniwersalny system mocujący, do 7 dni u pacjenta.

Odpowiedź nr 1: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 2:

zadanie nr 25:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 25 jako produkt równoważny myjki o zdecydowanie wyższych parametrach: Myjka z hypoalergicznym żelem myjącym do jednorazowego użycia, wykonana z poliuretanu o wymiarach nie mniejszych niż 20 cm x 12cm x 1cm. Gramatura 170 g/m². Parametry grubości i gramatury zdecydowanie wyższe niż oczekiwania zamawiającego co powoduje iż myjka jest bardzo wydajna z bardzo dużą zawartością hypoalergicznego żelu pozwalającego na umycie jedną myjką ciała pacjenta. Żel zawarty w myjkach jest zarejestrowany zgodnie z aktualną ustawą o kosmetykach NR 1223/2009, posiada Raport Bezpieczeństwa Produktu Kosmetycznego bez którego nie można sprzedawać kosmetyków w Polsce

i UE. Opakowanie jednostkowe nie mniejsze niż 40 szt. Instrukcja użytkowania w języku polskim. Informacja o hypoalergicznosci żelu umieszczona na pojedynczym opakowaniu handlowym. Przeliczenie do wyceny na opakowania handlowe 40szt.

Odpowiedź nr 2: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 3:

Pakiet nr 33

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 33 nakłuwacze w kształcie grzybka aktywowane przez dociśnięcie na palec? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 3: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 4: dotyczy zadania 25

- 1) Czy Zamawiający dopuści myjkę jednorazowego użytku, gotową do użycia po wyjęciu z opakowania, wykonaną z włókniny typu spunlaced z wytłoczeniami 3D. Włóknina wykonana w 20% z włókna wiskozowego i 80% z włókna poliestrowego o masie 70g/m².

Odpowiedź nr 4 (ad. 1): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

- 2) Wymiar jednej myjki to $\pm 15 \times 22$ cm, opakowanie 8 szt. (właściwe przeliczenie opakowań do ilości zamawianej?)

Odpowiedź nr 4 (ad.2): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA, PRZY WŁAŚCIWYM PRZELICZENIU ILOŚCI.

Pytanie nr 5: dotyczy zadania 26

Pozycja 1 Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z zadania 26 oraz utworzenie 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 silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź nr 5: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 6:

Pakiet nr 5, pozycja nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do portów z drenem wykonanym z PVC (bez ftalanów). Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź nr 6: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 7:

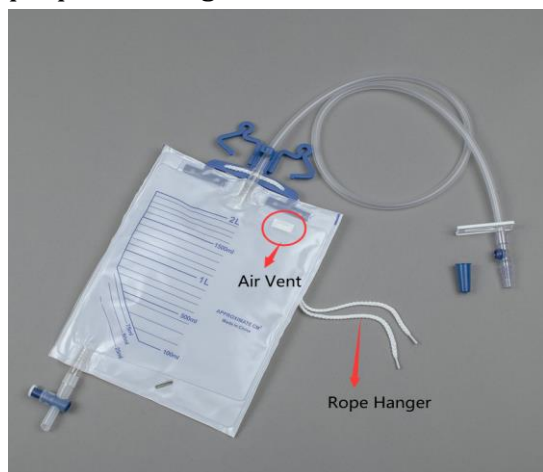
Pakiet nr 5, pozycja nr 8

Opisany przez Zamawiającego cewnik występuje z przewodnikiem o długości 30cm. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z przewodnikiem o długości 30cm. Wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia

Odpowiedź nr 7: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 8: zadanie nr 18, pozycja 2:

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania jako **wyrobu równoważnego** – pojemnika (worka) urologicznego (z systemem zamkniętym) o pojemności 2L, o następujących cechach: posiada dren o długości 120cm, wyposażony w kranik spustowy oraz zastawkę, która uniemożliwia cofanie się moczu, port do pobierania próbek, zakładkę na kranik spustowy, wygodny system podwieszania (wieszak, sznurek), wykonany z przezroczystej folii (tylna ściana w kolorze białym), podwójny zgrzew, posiada skalę od 25ml/50ml/75ml/100ml a następnie co 100 ml do 2000 ml, sterylny, może być stosowany do 7 dni, opakowanie – folia-papier. Poniżej zdjęcie proponowanego worka.



Dopuszczenie ww. worka pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne

Odpowiedź nr 8: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 9: zadanie nr 18, pozycja 6:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewników Foley 2-drożnego o pojemności balonu 15-30 mm, reszta zgodna wymaganiami SWZ.

Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź nr 9: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA POJEMNOŚĆ BALONU 15-30 ML POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 10: zadanie nr 18, pozycja 7:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewników Foley pediatrycznych z przewodnicą 2-drożnego o pojemności balonu 3-5 mm, reszta zgodna wymaganiami SWZ.

Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź nr 10: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA POJEMNOŚĆ BALONU 3-5 ML POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 11:

Zadanie nr 42,

- 1) poz. 1 – jednorazowa sonda do pH-metrii z impedancją 1. SWZ, pkt 3.6; Formularz Oferty, pkt 4; Wzór umowy, par. 1, pkt 3 Czy Zamawiający skróci termin przydatności do użycia ww. produktów do 6 miesięcy, liczonych od dnia dostawy? Uzasadnienie: Ww. wyroby medyczne, będące przedmiotem postępowania przetargowego, są wysokospecjalistycznymi wyrobami medycznymi jednokrotnego użytku, produkowanymi poza obszarem Unii Europejskiej. Producent deklaruje dla ww. wyrobów 12-miesięczny termin przydatności liczony od daty produkcji. Biorąc pod uwagę wymagany przez Zamawiającego termin dostawy (3 dni robocze) nie jest możliwe zapewnienie wymaganego 12-miesięcznego terminu przydatności liczonego od dnia dostawy.

Odpowiedź nr 11 (ad.1): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA 6 MIESIĘCZNY OKRES PRZYDATNOŚCI LICZONY OD DNIA DOSTAWY.

- 2) Formularz asortymentowo-cenowy Czy Zamawiający zmieni ilość zamawianych produktów tak, aby wynosiła ona 10 lub wielokrotność tej liczby? Uzasadnienie: Zamawiający określił ilość zamawianych produktów na 5 sztuk, natomiast wyroby te dostarczane są w opakowaniu handlowym 10 sztuk.

Odpowiedź nr 11 (ad.2): ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 12: Zadanie 14 Poz. 1

- 1) Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ cyt. „o wysokim współczynniku penetracji tkanek” oznacza, iż oferowane igły powinny posiadać potrójne ścięcie typu lancet oraz powinny być polerowane ultradźwiękami na całej swej długości, co zmniejsza traumatyzację tkanek w trakcie wykonywanej procedury i co umożliwia wypełnienie literalnego zapisu postawionego w SWZ.

Odpowiedź nr 12 (ad. 1): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA potrójne ścięcie typu lancet oraz igły polerowane ultradźwiękami na całej swej długości, co zmniejsza traumatyzację tkanek.

- 2) Prosimy o doprecyzowanie, czy w celu wypełnienia wymogów SWZ, oferowane igły powinny być pokryte odmierzoną warstwą silikonu na całej swej długości, co zwiększa współczynnik penetracji ?

Odpowiedź nr 12 (ad. 2): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA warstwą silikonu na całej długości.

Pytanie nr 13: Zadanie 16

1) Poz. 3-4

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki do pomp infuzyjnych, bez cyt. „poprzecznego zabezpieczenia (wcięcia) w tłoku” o konstrukcji zapewniającej prawidłową współpracę z pompami infuzyjnymi, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ - światowego lidera w produkcji tego typu strzykawek firmy Becton-Dickinson.

Odpowiedź nr 13 (ad.1): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

2) Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki do insuliny, ze skalą dokładniejszą (korzystniejszą) niż wskazana w SWZ - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 13 (ad.2): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 14: Zadanie 18

Poz. 6

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foley'a z balonem stabilizującym o pojemności 5-15ml, t.j. o wielkości zalecanej przez EAU i PTU - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 14 (ad.1): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający uzna za spełniony warunek SWZ, jeżeli zaofertowane zostaną cewniki Foley'a o pojemności balonu określonej przez producenta jako 30-50ml - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź nr 14 (ad.2): ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a, jako wyroby zakładane pacjentom na dłuższy okres czasu, powinny posiadać oznaczenie numeru serii na samym cewniku i opakowaniu jednostkowym, co zapewnia ich pełną identyfikację w warunkach ich klinicznego użytkowania już po wyjęciu z opakowania i użyciu.

Odpowiedź nr 14 (ad.3): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA.

Pytanie nr 15: Zadanie 20

1) Poz. 1

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na rurki intubacyjne w rozmiarze 2.0 - europejskiego lidera w ich produkcji - z niebieskim odłączanym łącznikiem (zamiast mlecznym) oraz podwójnym czytnikiem głębokości (zamiast jednego pełnego oringu) - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 15 (ad. 1.1): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA.

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na pozostałe rurki intubacyjne, wykonane z medycznej odmiany PCV, o atraumatycznym wykończeniu równoważnym do silikonowania - światowego lidera w produkcji tego typu rurek, firmy Teleflex (Rusch) - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 15 (ad. 1.2): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA.

2) Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na rurki intubacyjne zbrojone, wykonane z medycznej odmiany PCV, o atraumatycznym wykończeniu równoważnym do silikonowania - światowego lidera w produkcji tego typu rurek, firmy Teleflex (Rusch) - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 15 (ad. 2; poz. 2): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA.

3) Poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki Guedela, ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 15 (ad. 3; poz. 3): TAK, POWINNY POSIADAĆ 1-CZĘŚCIOWĄ KONSTRUKCJĘ.

Pytanie nr 16: Zadanie 21

1) Poz. 1-2

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rampy kranikowe, powinny posiadać ujścia zabezpieczone koreczkami typu luer-lock z trzpieniem wewnętrznym znajdującym się poniżej ich krawędzi - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź nr 16 (ad. 1): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

2) Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule noworodkowe o nazwie handlowej Neoflon - światowego lidera w produkcji tego typu kaniul, firmy Becton-Dickonson, sterylizowane tlenkiem etylenu - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 16 (ad. 2): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 17: Zadanie 22

1) Poz.1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważną elektrodę do monitorowania dorosłych, o wymiarze 57 x 34 mm i owalnym kształcie, z samoprzylepnym hydrożelem przewodzącym na bazie akrylu, o powierzchni żeluz 254mm² oraz powierzchni lepnej elektrody 1050mm², spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ - światowego lidera w produkcji tego typu elektrod firmy Kendall /Cardinal Health/.

Odpowiedź nr 17 (ad. 1): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

2) Poz.2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważną elektrodę przedsercową jednorazowego użytku do badań spoczynkowych EKG, z samoprzylepnym hydrożelem przewodzącym i stykiem Ag/AgCl, z medycznej pianki poliuretanowej, o wymiarze 57 x 34 mm i owalnym kształcie, z obrotowym łącznikiem typu banan 4 mm; radioprzezierną, do zastosowań w CT i MRI, o całkowitej powierzchni 1522mm² i powierzchni żeluz 254mm², o grubość 1mm oraz odporność na odrywanie 5N - światowego lidera w produkcji tego typu elektrod firmy Kendall /Cardinal Health/.

Odpowiedź nr 17 (ad. 2): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 18: Zadanie 26

1) Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane czujniki, tak jak oryginalne czujniki typu Nelcor OxiMax powinny posiadać dokładność pomiaru saturacji w standardach FDA: +/-2 dla zakresu SPO2 70-100% - wymagany certyfikat STERYLNY, kompatybilnych z NELLCOR OXIMAX zwalidowanych przez wytwórcę, posiadające przynajmniej minimalne zabezpieczenia przed interferencjami elektromagnetycznymi emitowanymi przez inne urządzenia na oddziale szpitalnym - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 18 (ad. 1): ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA.

2) Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, oryginalne filtry pediatryczne, elektrostatyczne z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o nazwie handlowej Hygroboy amerykańskiego lidera w produkcji tego typu filtrów - firmy Medtronic/Covidien - z portem bocznym, skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE) i wirusowej (VFE) minimum 99,99%, waga własna filtra 21g, objętość ściśliwa 29ml, opór przepływu 1,4cm H₂O przy przepływie 10l/min i 4,7cm H₂O przy przepływie 20l/min, stosowany do 24 godzin, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź nr 18 (ad. 2): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA.

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry pediatryczne, obok wymaganej zapisami SIWZ skuteczności filtracji bakteryjnej (BFE) i wirusowej (VFE) na poziomie minimum 99,99%, powinny charakteryzować się także skutecznością filtracji wobec NaCl, na poziomie min. 96,26%

Odpowiedź nr 18 (ad. 2): ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA.

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry pediatryczne, powinny charakteryzować się zakresem objętości oddechowej na poziomie 75-300ml, tak jak oryginalne filtry Hygroboy ?

Odpowiedź nr 18 (ad. 2): TAK.

3) Poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania w systemie zamkniętym dla dorosłych, powinny - tak jak obecnie stosowane - posiadać długość 54cm /do rurek intubacyjnych/oraz długość 30,5cm/do rurek tracheostomijnych/ - przy bezwzględny zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 18 (ad. 3): ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA.

Prosimy o potwierdzenie, iż opisana w SWZ cyt. „samodomykająca się zastawka komory płuczącej oddzielająca samoistnie cewnik od pacjenta” to zastawka jednoelementowa (jednopłatkowa), nie wymagająca żadnej innej dodatkowej obsługi czy ingerencji użytkownika w celu osiągnięcia stawianego w SWZ warunku „oddzielenia cewnika od pacjenta”, jak tylko uaktywnienie siły ssącej systemu - tak jak w obecnie stosowanym systemie.

Odpowiedź nr 18 (ad. 3): ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA.

4) Poz. 4-5

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na zapis SWZ, odnoszący się do wymogu cyt. „pełnej kompatybilności” zestawów łączników i szczoteczek z poz. 4-5 oraz cewników z poz.3, zapewniającej prawidłowe i bezpieczne funkcjonowanie

w systemie zamkniętym - wszystkie oferowane produkty - tak jak obecnie użytkowane w Państwa Szpitalu - powinny pochodzić od tego samego producenta - przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 18 (ad. 4): ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA.

5) Poz. 6

W związku z zaprzestaniem produkcji opisanych w SWZ zestawów, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, sterylne zestawy do śródściennej chirurgicznej jejunostomii, przeznaczone do długotrwałego żywienia dojelitowego, cewnik wykonany z poliuretanu, ze znacznikiem RTG, podziałką i końcówką EN-Fit, rozm. CH/FR 9 (średnica zewn./wewn. 2,9mm/1,9 mm), dł. 75cm, rozdzielalna kaniula punkcyjna, całość pakowana w jednym wygodnym do użycia opakowaniu.

Odpowiedź nr 18 (ad. 5): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA.

Pytanie nr 19: Zadanie nr 30

1) Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu klatki piersiowej - ze względu na szczególny charakter ich zastosowania - powinny posiadać wymagany zapisem SWZ cyt. „pasek kontrastowy RTG wzdłuż całego drenu”, ale także znaczniki RTG, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia drenu w każdych warunkach klinicznych - przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 19 (ad. 1): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA.

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu klatki piersiowej - ze względu na szczególny charakter ich zastosowania - powinny być pakowane w sztywne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu.

Odpowiedź nr 19 (ad. 1): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA.

2) Poz. 7

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kieliszki do leków, spełniające wszelkie wymogi SWZ, pakowane w opakowania a 80 szt. (z odpowiednim przeliczeniem ich ilości).

Odpowiedź nr 19 (ad. 2): ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA Z ODPOWIEDNIM PRZELICZENIEM ILOŚCI.

Pytanie nr 20: Zadanie 14 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, wysokiej jakości Igły iniekcyjne o nazwie handlowej Sterican - światowego lidera w produkcji tego typu igieł firmy B/Braun - w rozmiarze 0,5 x 40mm, o równoważnych parametrach technicznych do opisanych w SWZ.

Odpowiedź nr 20: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 21: Zadanie 21 Poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rampy kranikowe, powinny posiadać poszczególne kraniki wykonane z odpornego na pękanie poliamidu, co zapewnia ich wysoką wytrzymałość ciśnieniową oraz w pełni bezpieczne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 21: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 22: Zadanie 30 Poz. 8

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki pępowinowe - ze względu na szczególny charakter ich zastosowania - powinny być pakowane w sztywne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 22: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 23:

Dotyczy pakietu 12: • Czy Zamawiający w pakiecie 12 w pozycji 3 dopuści wymazówki o wymiarach 12x150? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 23: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

W związku z udzielonymi odpowiedziami, Zamawiający informuje, że Wykonawcy którzy składają produkt dopuszczony odpowiedziami Zamawiającego – **zaznaczą uwagą nr odpowiedzi i datą pisma z odpowiedziami.**

Miejsce zaznaczenia: Załącznik nr 1 do SWZ, odpowiednio przy oferowanym produkcie. Proszę o załączenie dokumentów przedmiotowych potwierdzających wszystkie wymagane zapisami SWZ cechy.

Sporządziła: Ewa Nowakowska.