



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Międzychodzie
ul. Szpitalna 10, 64 - 400 Międzychód*

NIP: 595-13-40-382 REGON: 000310249 KRS: 0000005301
Sekretariat: tel./fax 95 748 27 11 Centrala: tel. 95 748 20 11
e-mail: spzozmiedzychod@spzoz-miedzychod.com.pl e-mail: 3000310@zoz.org.pl
www.spzoz-miedzychod.com.pl

AG/ZP-01/2021

Międzychód 11.03.2021r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy postępowania na:
Sukcesywna dostawa sprzętu jednoazowego użytku - 1
AG/ZP-01/2021

Pytanie nr 1

Pakiet nr 5, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści rurkę nr 000 w rozmiarze 40 mm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 5, poz. 7 – Czy zamawiający dopuści rurkę nr 2 w rozmiarze 80 mm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 5, poz. 7 – Czy zamawiający dopuści rurkę nr 3 w rozmiarze 90 mm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 5, poz. 8 – Czy zamawiający dopuści rurkę nr 3 w rozmiarze 90 mm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 5, poz. 8 – Czy zamawiający dopuści rurkę nr 4 w rozmiarze 100 mm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 5, poz. 9 – Czy zamawiający dopuści rurkę nr 4 w rozmiarze 100 mm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 7

Pakiet nr 5, poz. 9 – Czy zamawiający dopuści rurkę nr 5 w rozmiarze 110 mm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 8

Pakiet nr 12, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści golarkę, której konstrukcja rączki nie pozwala na jej oderwanie, z pojedynczym ostrzem o szerokości 4,3 cm oraz głębokości 0,01 cm, pakowaną indywidualnie w opakowanie foliowe perforowane, ułatwiające otwieranie?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 9

Pakiet nr 12 poz. 2 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę rękawicę rozmiar 17 x 24,5 cm i grubości 0,5 cm. Zaokrąglony kształt na górze (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku co zapobiega zsuwaniu się, zgrzewana ultradźwiękowa, wykonana z poliestru o gramaturze 100 g/m2 (część przednia pokryta mydłem) i 70 g/m2 (część tylna bez mydła), nasączona środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 aktywowanym pod wpływem wody?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 10

Pakiet nr 3, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 14Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór oraz worek na mocz.

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 3, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z całkowicie silikonowym dwudrożnym cewnikiem Foleya o przekroju 14Fr i długości 42cm. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, skalpel #11, skrzydełka mocujące oraz worek na mocz.

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 12

Pakiet nr 3, pozycja 13- 16

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju:

- pozycja 13- cewnik 14Fr o długości 20 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 3, pozycja 13- 16

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju:

- pozycja 14- cewnik 14Fr o długości 15 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 3, pozycja 13- 16

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju:

- pozycja 15- cewnik 12Fr o długości 20 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki

zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 3, pozycja 13- 16

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju:

- pozycja 16- cewnik 12Fr o długości 15 cm lub 17cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13-16 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 - 20 z Pakietu nr 6 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Pakiet nr 4: Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 4:

- pozycji nr 6 (Rurka intubacyjna z mankietem nr 2,5 z PCV nazwa producenta i rozmiar na baloniku w celu identyfikacji)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Pakiet nr 4: Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 4:

- pozycji nr 7 (Rurka intubacyjna z mankietem nr 3,0) z PCV nazwa producenta i rozmiar na baloniku w celu identyfikacji)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Pakiet nr 4: Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 4:

- pozycji od nr 25 do nr 34 (Przewodnica do rurek intubacyjnych)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

Pakiet nr 5 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 5 pozycji nr 10 (Rurka ustno-gardłana nr 6 - 120 mm)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23

Pakiet nr 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktów równoważnych mikrobiologicznie czystych. Pozostałe parametry SWIZ bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24

Pyt.1.poz.1,2,4,5,11.

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny, antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta (8,5mm – uniwersalny, także do zabiegów ortopedycznych) jest kątowy, gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wkłady wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w zatyczkę do portu pacjenta, oraz dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady odporne na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra, wykonane z polietylenu, bez zawartości PCV, z otworem w pokrywie do pobierania próbek lub zadawania środka żelującego. Wymiana wkładów po odłączeniu ssania od wkładu (brak konieczności odłączania źródła ssania) - jest czynnością nieskomplikowaną i przebiega sprawnie. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) o pojemności 1L, 2L, o kształcie okrągłym. Wkłady występują w postaci częściowo sprasowanej dla oszczędności miejsca magazynowania, pakowane zbiorczo. Data ważności nadrukowana fabrycznie na każdym wkładzie.

- kanistry z przezroczystego tworzywa (kompatybilne z oferowanymi wkładami), ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne kanistry (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy w/w postępowania.

Pytanie nr 25

Pytanie 2.poz.6. Prosimy o dopuszczenie końcówki Yancauer 25CH; pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy w/w postępowania.

Pytanie nr 26

Pytanie 3.poz.7. Prosimy o dopuszczenie drenu o dł.210mm, pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy w/w postępowania.

Pytanie nr 27

Pytanie 4.poz.9.

Prosimy o dopuszczenie drenu o dł.210mm i średnicy wewnętrznej 5,6mm, pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy w/w postępowania.

Pytanie nr 28

Pytanie 5.poz.11

Prosimy o dopuszczenie drenu o dł.210mm i średnicy wewnętrznej 5,6mm, pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy w/w postępowania.

Pytanie nr 29

Pytanie 6.poz.12.

Prosimy o dopuszczenie drenu balonowego w zwoju 30m, rozszerzenie co 1m, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy w/w postępowania.

Pytanie nr 30

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od momentu otrzymania zgłoszenia o wadzie” na „... od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 31

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt A:

1. Obciążające Wykonawcę:

- A) W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Zamówienia z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 0,5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanej w terminie części dostawy.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 32

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: NIE.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 2 lit. A poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 34

Pakiet 13, poz. 10-11

Czy Zamawiający wydzieli poz. 10-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35

Pakiet 13, poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski tlenowej z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 36

Pakiet 13, poz. 4-5,6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawu z nebulizatorem z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 37

Pakiet 13, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przewodu tlenowego o długości 200 cm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 38

Pakiet 13, poz. 8-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawu z nebulizatorem z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 39

Pakiet 3 Pyt. 1 – Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 3, pozycji 24-32 i stworzy z nich oddzielny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40

Pakiet 3 Pyt. 2 – Czy Zamawiający w poz. 24-30 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych z portem bocznym zamykanym w systemie klik, domykanym standardowo, port centralne umiejscowiony wobec skrzydełek, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zapobiegający wypływowi krwi, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, rozmiary: 24G (0,74)- dł. 19mm; 22G (0,90) - dł. 25mm; 20G (1,00)- dł. 32mm; 18G(1,30)- dł. 32mm; 18G (1,30) – dł. 45mm; 17G (1,50)- dł. 45mm; 16G (1,75)- dł. 45mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41

Pakiet 3 Pyt. 3 – Czy Zamawiający w poz. 31 dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurek oddechowych Guedela w rozmiarach: 000 (ISO 3,5), 00 (ISO 5,0), 0 (ISO 5,5), 1 (ISO 6,5), 1,5 (ISO 7,0), 2 (ISO 8,0), 3 (ISO 9,0), 4 (ISO 10,0), 5 (ISO 12,0) kodowanych kolorystycznie z oznaczeniem na opakowaniu nazwy producenta, daty produkcji i terminu ważności?

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 43

Pytanie 2 – dotyczy pakietu 7 poz. 2, 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników do podawania tlenu przez nos z zgiętymi końcówkami dla dzieci i noworodków, które lepiej dopasowują się do anatomicznej budowy nosa dzieci i noworodków, mikrobiologicznie czyste o długości 2,1m jednorazowego użytku, odporne na odkształcenia?

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

PYTANIA DOTYCZĄCE ZAŁĄCZNIKA 4 – WZÓR UMOWY

Pytanie nr 44

Pytanie 1 – dotyczy §3 ust. 10

Prosimy o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

„Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za jakość dostarczonego sprzętu na zasadach określonych w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.”

Wykonawca w postępowaniu o zamówienia publiczne może odpowiadać za swoje działania wyłącznie na zasadach ustawowych, a przez sam fakt dostarczenia wyrobu medycznego taka odpowiedzialność na niego nie przechodzi.

W związku z powyższym usunięcie ww. zapisu umowy lub przeformułowanie go na zgodne z istniejącymi przepisami jest konieczne. Nałożenie przez Zamawiającego odpowiedzialności przez wykonawcę jest niezasadnione, i, jako sprzeczne z prawem, bezskuteczne.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 45

Pytanie 3 – dotyczy §6 ust. 1 pkt A)

Prosimy o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

„W przypadku opóźnienia terminu dostawy zamówionego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 1 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy.”

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 46

Pytanie 4 – dotyczy §6 ust. 1 pkt B)

Prosimy o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 47

Pakiet 13, poz. 10-11

Czy Zamawiający wydzieli poz. 10-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48

Pakiet 13, poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski tlenowej z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 49

Pakiet 13, poz. 4-5,6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawu z nebulizatorem z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 50

Pakiet 13, poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przewodu tlenowego o długości 200 cm?

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 51

Pakiet 13, poz. 8-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawu z nebulizatorem z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 52

pakiet 1, poz. 7-9 Czy zamawiający wydzieli poz.7-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53

pakiet 1, poz. 7-9 czy zamawiający dopuści jednostronną skalę pomiarową?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54

pakiet 2, poz. 4-5

Czy zamawiający wydzieli poz.4-5 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 55

pakiet 2, poz. 4-5

Prosimy o dopuszczenie przyrządów IS i TS 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: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 56

pakiet 2, poz. 4-5

Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania IS i TS bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Pytanie nr 57

pakiety 2, poz. 4-5 czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, dopuszczamy, nie wymagamy.

Pytanie nr 58

pakiety 3, poz. 31-32

Czy zamawiający wydzieli poz.31-32 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59

pakiety 3, poz. 31-32

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule i przyrządy, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule i przyrządy do przetoczeń, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 60

zadanie 3, poz. 31

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

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 61

zadanie 3, poz. z kaniulami

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu kaniul tej samej firmy co kaniule i przyrządy, gdyż produkt, który oferujemy jest kompatybilny.

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 62

pakiety 10, poz. 1

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu 2 litry z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 63

pakiety 10, poz. 4-5

Czy zamawiający dopuści jednorazowy woreczek do pobierania próbki moczu dla niemowląt i małych dzieci o anatomicznym kształcie dla chłopców lub dla dziewczynek, bez gąbki, pojemność woreczka: 100 ml, pakowany indywidualnie w blister papier- folia, sterylny, o wymiarze 180 mm x 70 mm, skalowany co 10 ml?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 64

pakiety 13 czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Pytanie nr 65

Pakiet 14 poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie papieru do Videoprintera Sony 110HG 110mm x 18m gdyż taki jest prawidłowy rozmiar tego papieru.

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 66

Pakiet 14 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do defibrylatora Life Pack 11/12 o rozmiarze 107mm x 23m.

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 67

Pakiet 14 poz. 10

Prosimy o podanie czułości wymaganego papieru Sony. Czy chodzi o papier o czułości HG?

Odpowiedź: TAK, czułość HG.

Pytanie nr 68

Pakiet 14 poz. 11

Prosimy o wskazanie czy powyższy papier ma być w kratkę czy gładki .

Jeśli w kratkę to czy nadruk ma być na zewnątrz rolki czy do wewnątrz?

Odpowiedź: Prosimy o papier w kratkę, nadruk na zewnątrz rolki.

Pytanie nr 69

Projekt umowy- §3 pkt. 8

Zwracamy się z prośbą o określenie ilości dostaw w miesiącu. Pozwoli to nam oszacować koszty dostaw, a tym samym zaproponować odpowiednią cenę sprzedaży.

Odpowiedź: Proszę przyjąć 2 dostawy w miesiącu.

Pytanie nr 70

Projekt umowy- §3 pkt. 9

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Odpowiedź: Jak w SWZ.

Pytanie nr 71

Zamawiający w pakiecie nr 4, poz. od 1-5 wymaga rurek bez mankietu „silikowana w masie, Prosimy o dopuszczenie rurek pokrytych silikonem, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy rurki pokryte silikonem.

Pytanie nr 72

Czy Zamawiający w Pakiecie 4, poz. 6-24 dopuści rurki wykonane z elastycznego pcv, pokrytego silikonem, mankiety z medycznego elastycznego pcv, balonik kontrolny z oznaczeniem numeru serii i rozmiaru, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający w Pakiecie 4, poz. 6 dopuści rozm. 3, pozostałe parametry bez zmian w przeciwnym wypadku prosimy o dopuszczenie standardowej rurki i odstąpienie od wymogu "silikonowana w masie, mankiety z poliuretanu" ?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytania do treści SWZ i treści umowy:

Pytanie nr 74

Dot. pakiet 4, poz.1-5 Czy Zamawiający dopuści rurki bez podwójnego znacznika głębokości, ale posiadające w zamian oznaczenie w postaci poziomej kreski na końcu rurki?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 75

Dot. pakiet 4, poz.1-24 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu silikonowania w masie?

Odpowiedź: TAK, rurki mogą być pokryte silikonem.

Pytanie nr 76

Dot. pakiet 4, poz.6-24 Czy Zamawiający dopuści mankiet niewykonany z poliuretanu?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 77

Dot. pakiet 4, poz.6-24

Czy Zamawiający dopuści rurkę posiadającą rozmiar i średnicę mankieta na baloniku, ale nieposiadającą nazwy producenta na baloniku, a zamiast podwójnego znacznika głębokości wyposażoną w znacznik w postaci grubego ringu?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 78

Dot. pakiet 14, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści papier liczący 215 stron?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 79

Dot. pakiet 14, poz. 6 Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego czy dopuszcza zamiennik?

Odpowiedź: Dopuszczalny jest zamiennik.

Pytanie nr 80

Dot. pakiet 14, poz. 8 Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego czy dopuszcza zamiennik?

Odpowiedź: Dopuszczalny jest zamiennik.

Pytanie nr 81

Dot. pakiet 14, poz. 10 Prosimy o podanie czułości papieru HG,HD,S?

Odpowiedź: Czułość HG.

Pytanie nr 82

Dot. Rozdział XV – Termin dostawy cząstkowej

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w sposób następujący:

Termin dostawy cząstkowej – 40%

- 1 – 2 dni robocze - 40 pkt.

- 3 – 4 dni robocze– 30 pkt.

- 5 dni robocze- 20 pkt.

(Maksymalnie do 5 dni roboczych). W przypadku, gdy Wykonawca w formularzu ofertowym nie poda terminu dostawy, Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zaoferował maksymalny dopuszczalny termin dostawy (tj. 5 dni)

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 83

Dot. Projekt Umowy - §3 ust. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy maksymalnie do 5 dni roboczych od daty złożenia Zamówienia?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 84

Dot. Projekt Umowy - §3 ust. 6

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru o niepełnej jakości do 5 dni roboczych od chwili zgłoszenia.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 85

Dot. Projekt Umowy - §6 ust. 1 A-D)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

1. Obciążające Wykonawcę:

- A) W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Zamówienia z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 2% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy.
- B) W przypadku opóźnienia dostawy powyżej 3 dnia od terminu wyznaczonego w § 3 ust. 1 Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odszkodowania za poniesione straty.
- C) W razie pięciokrotnego opóźnienia dostawy lub gdy jednorazowe opóźnienie dostawy będzie powyżej 10 dni (dotyczy to również pojedynczych pozycji asortymentu) Zamawiający zastrzega sobie prawo do natychmiastowego rozwiązania Umowy z winy Wykonawcy.
- D) W przypadku odstąpienia od Umowy z winy Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej części Umowy.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 86

Dot. projektu umowy

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) zwracamy się z prośbą o modyfikację umowy poprzez dodanie zapisu o następującej treści:

SILA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy „Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania Siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
6. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 87

Dot. projektu umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §6 ustępu 4 o następującej treści:

4. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §6 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 88

Pakiet 1, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę pakowaną po 50szt. z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 89

Pakiet 1, pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę pakowaną po 100szt z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 90

Pakiet 1, pozycja 6 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę pakowaną po 100szt z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 91

Pakiet 1, pozycja 19 – Czy Zamawiający dopuści igłę pakowaną po 100szt z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 92

Pakiet 1, pozycja 19 – Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,2 x 1 1/2?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 93

Pakiet 1, pozycje 28-29 – Ze względu na nietypowy rozmiar igieł, zwracamy się z prośbą o wydzielenie tych dwóch pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli Wykonawcom złożyć konkurencyjne oferty.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 94

Pakiet 3, pozycja 24-30 – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli Wykonawcom złożyć konkurencyjne oferty.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 95

Pakiet 4, pozycje 6-20 – Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z nazwą producenta umieszczoną na rurce?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 96

Pakiet 4, pozycja 6 – Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 3,0?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 97

Pakiet nr 5, pozycja 1 -Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarze 000-40 mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 98

Pakiet nr 5, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarze 3-90 mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 99

Pakiet nr 5, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarze 4-100 mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 100

Pakiet nr 5, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarze 5-110 mm?

Odpowiedź:

Pytanie nr 101

Pakiet nr 2, pozycja 1-2 – Czy Zamawiający dopuści cewnik długości 40 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 102

Pakiet nr 6, pozycja 1-4 - Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarze CH 6-10 o długości 40 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 103

Pakiet nr 6, pozycja 10-20 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley sterylizowane tlenkiem etylenu w opakowaniu folia / papier-folia?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 104

Pakiet nr 6, pozycja 26-31 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by cewniki Tiemana miały satynową powierzchnię?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 105

Pakiet nr 6, pozycje 41-42 – Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia dł. 400 mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 106

Pakiet nr 7, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 107

Pakiet nr 8, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści końcówkę w rozmiarze 3,8 mm / 7,59 mm (wew/zew)?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 108

Pakiet nr 8, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści końcówkę w rozmiarze 4,45 mm / 6,5 mm (wew/zew)?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 109

Pakiet nr 8, pozycja 2-5 - Czy Zamawiający dopuści dreny Redona pakowane pojedynczo?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 110

Pakiet nr 8, pozycja 7-10 - Czy Zamawiający dopuści dreny silikonowe do jamy otrzewnej?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 111

Pakiet nr 8, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 27?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 112

Pakiet nr 8, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 33?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 113

Pakiet nr 8, pozycja 11-15 - Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 45 x 18 cm wykonanych z silikonu? Producent drenów T-Kehr opisanych rozmiarów zakończył działalność w związku z czym nie będą one już produkowane?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 114

Pakiet nr 8, pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 45 x 18 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 115

Pakiet nr 8, pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 45 x 18 cm CH 10?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 116

Pakiet nr 9, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarze CH 20?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 117

Pakiet nr 9, pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy worek do lewatywy z drenem o długości 150 cm, zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 118

Pakiet nr 10, pozycja 4-5 - Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania moczu o pojemności 100 ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 119

Pakiet nr 11, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy w rozmiarze 180 x 71 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 120

Pakiet nr 11, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści pensetę sterylną?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 121

Pakiet nr 11, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik sterylny do pobierania moczu 30ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 122

Pakiet nr 11, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków 30 ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 123

Pakiet nr 11, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 124

Pakiet nr 11, pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści pojnik z jedną przykrywką?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 125

Pakiet nr 11, pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści koc ratunkowy w rozmiarze 210 x 160 m?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 126

Pakiet nr 11, pozycja 23 - Czy Zamawiający dopuści zaciskacze do pępowiny sterylne?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 127

Pakiet nr 13, pozycja 6 – Ze względu na nietypowy rozmiar wziernika, zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 128

Pakiet nr 13, pozycja 6 – Czy Zamawiający dopuści wziernik w rozmiarze XXS?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 129

Pakiet nr 14, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 210x280x215?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 130

Pakiet nr 14, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 112x90x160?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 131

Pakiet nr 14, pozycja 6 – Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 110x18?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 132

Pakiet nr 14, pozycja 9 – Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 107x23?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 133

Pakiet nr 14, pozycja 10 – Czy Zamawiający dopuści papier Sony 110 HA w rozmiarze 110x18?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 134

Pakiet 2 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw grawitacyjny do żywienia dojelitowego do połączenia opakowania diety ze zgłębnikiem - Flocare do worków ze złączem ENFit?

W związku z wprowadzeniem przez Międzynarodową Organizację Normalizacyjną standardu dla złączy do podaży żywienia dojelitowego ISO (80369-3), obecnie do żywienia enteralnego stosuje się złącza o nazwie ENFit, mające zapobiegać niewłaściwej podaży płynów. Ponadto w związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane adaptory przejściowe (stożkowate łączniki). Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z adapterami przejściowymi nie są już produkowane.

Odpowiedź: NIE, Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 135

Pakiet 2 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw grawitacyjny do żywienia dojelitowego do połączenia opakowania diety ze zgłębnikiem - Flocare do butelek ze złączem ENFit? W związku z wprowadzeniem przez Międzynarodową Organizację Normalizacyjną standardu dla złączy do podaży żywienia dojelitowego ISO (80369-3), obecnie do żywienia enteralnego stosuje się złącza o nazwie ENFit, mające zapobiegać niewłaściwej podaży płynów. Ponadto w związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane adaptory przejściowe (stożkowate łączniki). Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z adapterami przejściowymi nie są już produkowane.

Odpowiedź: NIE, Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 136

Dotyczy zad. 1 poz. 1-4 Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki posiadały kolorystyczne oznaczenie w zależności od pojemności strzykawki oraz informacja o braku ftalanów na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki strzykawki?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 137

Dotyczy zad. 1 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem Zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 138

Dotyczy zad. 1 poz. 5,6 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem Zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 139

Dotyczy zad. 10 poz. 10-20 Czy Zamawiający dopuści cewniki pakowane podwójnie folia, folia-papier, sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: TAK.