



**Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej w Gryficach**
ul. Niechorska 27
72 – 300 Gryfice

Nasz znak
SPZZOZ/ZP/45/1/24

Data
Gryfice 01.10.2024 r.

Sprawa dotyczy:
*Postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na:
„Dostawę specjalistycznego jednorazowego sprzętu medycznego dla SPZZOZ
w Gryficach”.*

Zamawiający informuje, że w terminie określonym w art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320), wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający przytacza pytania i udziela następujących odpowiedzi:

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie 3** wyrazi zgodę na zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 sztuki (z rozmiaru 8,0 lub 9,0).
ODP.: Zamawiający wyraża zgodę – rozmiar 9,0.

1. Dot. par. 3 ust. 1 pkt. 4 wzoru umowy
Prosimy o obniżenie maksymalnej wielkości kar z 50% na 20% wartości niezrealizowanej części umowy.
ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Dotyczy formularza cenowego dla Pakietu 6, 10:
Zwracamy się z prośbą o modyfikację formularza zgodnie z poniższym wzorem i liczenie wartości brutto jako wartość netto + VAT
Rodzaj asortymentu producent Nazwa handlowa Jednostka miary szt Ilość na 12 m-cy Cena jedn. netto Cena jedn. brutto Wartość netto Stawka podatku VAT Wartość brutto

Zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (dalej: „ustawa o VAT”), faktura dokumentująca dostawę towarów powinna zawierać, między innymi, cenę jednostkową towaru lub usługi bez kwoty podatku (cenę jednostkową netto) oraz wartość dostarczonych towarów lub wykonanych usług, objętych transakcją, bez kwoty podatku (wartość sprzedaży netto). Zastosowanie przedstawionej tabeli zgodne jest z systemami fakturowania, w związku z czym na etapie realizacji umowy będzie całkowita zgodność między formularzem cenowym, a fakturami. Sugerowana zmiana pozwoli na uniknięcie w przyszłości reklamacji na etapie realizacji umów, wynikającej z odmiennego sposobu obliczania ceny w formularzu cenowym niż na fakturze VAT.





Należy również wskazać, że z uwagi na przyjętą przez Państwa w formularzu cenowym jednostkową cenę brutto towarów, przy kalkulowaniu właściwej kwoty netto towaru oraz stawki podatku nie zawsze jest możliwe dokładne oddanie ceny towarów. Wynika to przede wszystkim z faktu, że podział wskazanej przez Państwa kwoty brutto na cenę netto i odpowiadającą jej kwotę podatku od towarów i usług prowadzi do otrzymania wartości cen netto „niepełnych” (tj. wartości poniżej jednego złotego, które muszą być wykazywane w częściach setnych).

Oznacza to, że zastosowanie oczekiwanej przez Państwa metody (wskazywania jednostkowej ceny brutto towarów) prowadziłoby do sytuacji, gdzie cena netto musiałaby zostać zaokrąglona do pełnych wartości, co powodowałoby różnice w kwotach.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy formularza cenowego dla Pakietu nr 6, 10:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej brutto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Przychylenie się do próby Wykonawcy będzie miało również istotny wpływ na Zamawiającego i Wykonawcę na etapie realizację umowy. Zastosowanie ceny jednostkowej brutto do 4 miejsc po przecinku zlikwiduje prawdopodobieństwo rozbieżności pomiędzy fakturą otrzymaną przez Zamawiającego a formularzem cenowym.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dotyczy formularza cenowego dla Pakietu nr 6, 10:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytania zwracamy się z prośbą o umożliwienie wyceny za opakowanie brutto. Wykonawca dokona przeliczenia ilości sztuk na opakowania do dwóch miejsc po przecinku. Przychylenie się do próby Wykonawcy będzie miało również istotny wpływ na Zamawiającego i Wykonawcę na etapie realizację umowy. Zastosowanie ceny za opakowanie brutto zlikwiduje prawdopodobieństwo rozbieżności pomiędzy fakturą otrzymaną przez Zamawiającego, a formularzem cenowym.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem właściwego przeliczenia ilości.

5. Dot. Pakietu 6

Czy w pakiecie 6, pozycja 1: Zamawiający wymaga: Rampy trójdrożnej wielokranikowej (kraniki w kolorach niebieski, biały, czerwony) , wykonanej z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie tłuszczu i chemioterapeutyków, do zastosowania w intensywnej opiece medycznej; pokrętła z optycznym wskaźnikiem położenia otwarty/ zamknięty co 45 stopni, trójramienne, o jednakowej długości, obracane co 360 stopni, oznaczone strzałkami. Wyposażona w niezależnie obracającą się nakrętkę, gwarantującą bezpieczne podłączenie bez konieczności obracania łączonych elementów; jałowa, o wytrzymałości na ciśnienie do 4 barów, objętości wypełnienia 0,78 ml, długości 11cm, do podazy grawitacyjnej i przy użyciu pompy, nietoksycznej , niepirogennej, nie zawierającej DEHP, lateksu, bishenolu A, PCV





ODP.: Zamawiający dopuszcza.

6. Dot. pakietu 6

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 6, pozycja 2: Rampy pięciodrożnej wielokranikowej (kraniki w kolorach niebieski, biały, czerwony, żółty, zielony) wykonana z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie tłuszczu i chemioterapeutyków, do zastosowania w intensywnej opiece medycznej; pokrętła z optycznym wskaźnikiem położenia otwarty/ zamknięty co 45 stopni, trójramienne, o jednakowej długości, obracane co 360 stopni, oznaczone strzałkami. Wyposażona w niezależnie obracającą się nakrętkę, gwarantującą bezpieczne podłączenie bez konieczności obracania łączonych elementów; jałowa, o wytrzymałości na ciśnienie do 4 barów, objętości wypełnienia 1,20 ml, długości 17cm, do podaży grawitacyjnej i przy użyciu pompy, nietoksycznej, niepirogennej, nie zawierającej DEHP, lateksu, bishenolu A, PCV.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

7. Dot. pakietu 10

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 10: Cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętnicznych wprowadzany po igle, wyposażony w zawór kulowo-suwakowy typu Floswitch. 3 wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF) i optyczny-(czarne paski/znaczkę w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4" (20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Przeroczyste skrzydełka, każde z 1 otworem do przyszycia. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w języku polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powleczona silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu 14

Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie osłony na ramię C zbudowanej z mocnej przezroczystej folii polietylenowej o grubości 41 µm w kształcie prostokąta o wymiarach 104x203 cm (=/- 1cm) złożoną w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację, wyposażoną w 3 taśmy lepne o wym. 81,5x3,4 cm (+/- 0,5 cm) do ufixsowania osłony na urządzeniu. Klej w taśmach lepnych repositionowalny. Po rozpakowaniu widoczna instrukcja użytkowania oraz piktogramy z kierunkiem rozkładania. Opakowanie jednostkowe typu Multivac (folia-papier), posiadające 2 transferowe etykiety, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej, które zawierają dane producenta, numer referencyjny produktu, numer LOT, kod QR (UDI) i datę ważności. Produkt sterylizowany tlenkiem etylenu. Spełnia wymagania ogólne normy EN 13795-1:2019. Wyrób klasy I.

ODP.: Zgodnie z SWZ

Poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie osłony na ramię C zbudowanej z mocnej przezroczystej folii polietylenowej o grubości 41 µm w kształcie prostokąta o wymiarach 86x147 cm (+/- 1cm) złożoną w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację, wyposażoną w 2 taśmy lepne o wym. 70x3,5 cm (+/- 0,5 cm) do ufixsowania osłony na urządzeniu. Klej w taśmach lepnych repositionowalny. Po rozpakowaniu widoczna instrukcja użytkowania oraz piktogramy z kierunkiem rozkładania. Opakowanie jednostkowe typu Multivac (folia-papier), posiadające 2 transferowe etykiety, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej, które zawierają dane producenta, numer referencyjny produktu, numer LOT, kod QR (UDI) i





datę ważności. Produkt sterylizowany tlenkiem etylenu. Spełnia wymagania ogólne normy EN 13795-1:2019. Wyrób klasy I.

ODP.: Zgodnie z SWZ

Poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony w kształcie beretu z gumką zbudowanej z mocnej przezroczystej folii polietylenowej o grubości 41 µm i średnicy ok. 90 cm. Opakowanie jednostkowe typu Multivac (folia-papier), posiadające 2 transferowe etykiety, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej, które zawierają dane producenta, numer referencyjny produktu, numer LOT, kod QR (UDI) i datę ważności. Produkt sterylizowany tlenkiem etylenu. Spełnia wymagania ogólne normy EN 13795-1:2019. Wyrób klasy I.

ODP.: Zgodnie z SWZ

Pytanie 1 – pakiet nr 23, pozycja 1

Prosimy o uściślenie, czy w pakiecie 10, pozycja 1 – woreczek dla dzieci (dla dziewczynek lub chłopców) – Zamawiający wymaga próbek w ilości 3 szt. Czy to mają być 3 sztuki woreczków dla dziewczynek i 3 sztuki woreczków dla chłopców?

ODP.: Tak

Pytanie 2 – pakiet nr 28, pozycja 1-4

Z uwagi, że pakiet 28, pozycje 1-4 jest powtórzeniem pakietu nr 13, pozycje 1-4 z postępowania przeprowadzonego w czerwcu tego roku przez Zamawiającego (znak sprawy: 31/24), który został unieważniony na podstawie art. 255 pkt. 3 – „Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 13 ponieważ cena najkorzystniejszej oferty przewyższa kwotę jaką Zamawiający przeznaczył na realizację zamówienia dla w/w pakietu”.

Prosimy o odstąpienie od wymogu przesłania próbek w zakresie pakietu 28 obecnego postępowania, gdyż zostały one dostarczone Zamawiającemu w ramach ww. postępowania numer 31/24 w zakresie pakietu 13. W zamian wykonawca złoży oświadczenie o dostarczeniu próbek w ramach postępowania nr 31/2024 oraz ich zgodności z postępowaniem 45/2024.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody. Próbkę po ich przetestowaniu zostają poddane utylizacji. Nie ma więc możliwości ponownego wykorzystania próbek z poprzedniego postępowania.

Pakiet 4 - dotyczy pozycji 2 1.Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach: martwa przestrzeń 45 ml; opory przepływu 3,2 H₂O przy 60L/min? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

1.Czy Zamawiający w pakiecie 15 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

- dla poz. 1 średnica FR 13 długość 15 cm.
- dla poz. 2 średnica FR 13 długość 20 cm.





- dla poz. 3 średnica FR 13 długość 25 cm.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?
prostych

ODP.: Prostych

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący 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” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm 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
- rozszerzało 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

2. Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

ODP.: Prostych

1. Pakiet 4, poz. 2. – kryterium oceny - opór przepływu

Czy Zamawiający określając w kryteriach cechy użytkowe, iż opór przepływu na poziomie wyłącznie 2,5 H20 przy 60l/min otrzyma 20 punktów, natomiast każda inna wartość oporu przepływu czyli < 2,5 H20 oraz > 2,5 przy 60l/min - otrzymują 0 punktów, nie popełnił błędu?

Cechę oporu przepływu należy rozumieć, iż im mniejszy jest opór przepływu, tym korzystniejszy, nie tylko dla pacjenta, ale i dla urządzeń, wówczas prawidłowy opis cech i punktacja powinna brzmieć:

Poz, 2

opór przepływu (mniejszy lub równy) $\leq 2,5$ H20 przy 60l/min. - **20 p.**

opór przepływu (większy) $> 2,5$ H20 przy 60l/min. - **0 p.**

ODP.: Zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 4, poz. 2– kryterium oceny - Skuteczność nawilżania

Czy Zamawiający określając w kryteriach cechy użytkowe, iż Skuteczność nawilżania wyłącznie na poziomie 32 mg/l - otrzyma 20 punktów, natomiast każda inna wartość skuteczności nawilżania czyli < 32 mg/l oraz > 32 mg/l - otrzymują 0 punktów, nie popełnił błędu?

Cechę skuteczności nawilżania należy rozumieć, iż im skuteczność nawilżania jest wyższa, tym korzystniejsza dla pacjenta, wówczas

prawidłowy opis cech i punktacja powinna brzmieć:





Poz, 2
Skuteczność nawilżania (większa lub równa) \geq mg/l - **20 p.**
Skuteczność nawilżania (mniejsza) < 32 mg/l - **0 p.**
ODP.: Zgodnie z SWZ.

3. **Pakiet 4, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści mniejszą, korzystniejszą przestrzeń martwą – 18ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?**
ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do pakietu 15 Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 cewniki w zakresie długości 24 zamiast 25cm? umożliwi to składanie ofert konkurencyjnych.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytania do pakietu 22

Pytanie 1 Czy cewniki będą używane w strzykawka automatycznych tzn. czy cewniki mają być przeznaczone do podań ciśnieniowych?

ODP.: Tak

Pytanie 2 Czy cewniki mają być wyposażone w koreczki bezigłowe?

ODP.: Tak

Pytanie 3 Czy cewniki mają być pokryte lub impregnowane antybiotykami lub antyseptykami?

ODP.: Cewniki mogą być pokryte lub impregnowane antybiotykami lub antyseptykami.

Pytanie 4 do pozycji 1 i 2

Czy użytkownik wyrazi zgodę i dopuści produkt równoważny

- igłę punkcyjną 18 Ga/7 cm zamiast 18 Ga/6,35 cm
- przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta- zamiast druciany
- w pozycji 1 cewnik centralny 3-światłowy o wysokim przepływie 8,5 Fr/12.16.16 f- Ga/15 cm zamiast 8,5 Fr/16,14.16 f- Ga/16 cm
- w pozycji 2 cewnik 4-światłowy 8,5Fr/12,16,18,18Ga/15 cm zamiast 8,5Fr/18,14,18,16Ga/16 cm

Zaproponowane zmiany zachowują funkcjonalność a pozostałe parametry bez zmian.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5 do pozycji 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik równoważny

- Centralny cewnik czteroświatłowy 8,5Fr/12/16/18/18Ga/15cm i 8,5Fr/12/16/18/18Ga/20 cm zamiast 8,5Fr/16/14/18/18Ga/16cm i 8,5Fr/16/14/18/18Ga/20 cm
- zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów zamiast pokryty powłoką antybakteryjną wew. i zew. opartą na bazie chlorcheksydyny i sulfiadazyiny srebra,
- igłę punkcyjną echogeniczną 18 Ga/7 cm zamiast 18 Ga/6,35 cm

Zaproponowane zmiany zachowują funkcjonalność a pozostałe parametry bez zmian.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6 do pozycji 4

Czy Zamawiający dopuści

- cewnik 5 -światłowy 8.5Fr/12,18,18,20,20Ga/20 cm zamiast 9.5Fr/14,16,18,18,18Ga/20 cm
- igłę punkcyjną 18 Ga/7 cm zamiast 18 Ga/6,35 cm

Bez zapisu: dodatkowa igła 20 Ga z miękką kaniulą 18 Ga/6,35 cm,





- przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta- zamiast drucziany 60 cm
Zaproponowane zmiany zachowują funkcjonalność a pozostałe parametry bez zmian.
ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 poz. 2 filtra oddechowego elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci posiadającego przestrzeń martwą 57 ml, antybakteryjnego i antywirusowego o skuteczności filtracji min. 99,998%, opór przepływu 2,7 H₂O przy 60l/min, skuteczność nawilżania 32,3 mg H₂O/L, z portem do monitorowania gazów, o wadze 31g, skuteczny na 24 godziny, pojedynczo pakowany, sterylny?

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 1 dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ:

Z uwagi na wymóg postawiony przez Zamawiającego, „aby sprzęt medyczny był wolny od lateksu, a co za tym idzie, posiadał takie oznaczenie na każdym opakowaniu jednostkowym”, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu oznaczenia braku lateksu na każdym opakowaniu jednostkowym.

Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa producent nie ma obowiązku jej umieszczenia na opakowaniu jednostkowym. Na producencie spoczywa obowiązek oznakowania obecności substancji takich jak lateks czy DEHP. W przypadku kiedy produkt nie posiada w swoim składzie takich substancji, producent może umieścić na opakowaniu informację o ich braku, ale nie jest ona obowiązkowa. Idąc w ślad za tym nie każdy produkt pozbawiony lateksu będzie posiadał takie oznaczenie na opakowaniu jednostkowym. Nie oznacza to jednak, że lateks się w nim znajduje. Taki produkt spełni wymaganie Zamawiającego „wolny od lateksu”, a potwierdzeniem spełnienia może być np. karta katalogowa, w której znajdują się szczegółowe informacje odnośnie produktu, a której złożenia z ofertą Zamawiający wymaga.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 5:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pakowany podwójnie: wewnętrzne opakowanie foliowe, zewnętrzne folia-papier?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 7:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenu w rozmiarze CH8 zamiast CH9?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 16:

Czy Zamawiający dopuści pudełko do liczenia igieł magnetyczne, z podwójnym magnesem, odporne na przebicie, wyposażone w przyrząd do zdejmowania ostrzy, z boku pojemnika pojedyncze zabezpieczenie przed otwarciem, zatraskowe zamknięcie oraz taśma lepna bez symbolu BIOHAZARD, na drugim z boków 3 półokrągłe zawiasy, pojemność min. 20 zużytych igieł lub ostrzy, pakowane pojedynczo w opakowaniu typu folia-papier, kolor czerwony?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.





Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 24 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla noworodków z możliwością zapisania takich danych jak: płeć, nazwisko, data, łóżko?

ODP.: Zgodnie z SWZ, nie musi posiadać miejsca na numer PESEL.

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 24 poz. 2:

Czy Zamawiający ustanowi jako wymóg minimalny długość opaski 24 cm i przyzna za zaferowanie takiej opaski 40 punktów w ocenie cech użytkowych?

ODP.: Zamawiający wymaga opaski o minimalnej długości 32 cm.

Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 28 poz. 1-3:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki z otworem wrzutowym otwieranym poprzez uniesienie pokrywy?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 35 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 10 ml?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 35 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 60 ml?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 35 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 150 ml?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu nr 35 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 150 ml?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu nr 35 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 250 ml?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 15 poz. 3 cewników do hemodializy, dwuświatłowych w rozmiarze 24cm/14F

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 1





Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść





majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawiają wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

Pytania handlowe

Pakiet 35:

Czy Zamawiający oczekuje, iż w poz. 1 i 2 zostaną zaoferowane dwa różne pojemniki o dwóch różnych numerach katalogowych? Na rynku zdarzają się sytuacje, gdzie pod tymi samymi nr katalogowymi oferowane są te same fizycznie pojemniki pod dwoma różnymi pojemnościami (np. 15 ml i 30 ml), co może wprowadzać w błąd Zamawiającego co do faktycznej pojemności pojemnika i jego przeznaczenia zgodnego z potrzebami Zamawiającego.

ODP.: Zamawiający wymaga w poz. 1 i 2 pojemników o różnej pojemności – odpowiednio 15 ml i 30 ml.

Pakiet 35

Poz.5

Proszę o dopuszczenie pojemników zamykanych „na wcisk”, o pojemności 520 ml.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Poz.6

Proszę o dopuszczenie pojemników zamykanych „na wcisk”, o pojemności 1200 ml.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Poz.7

Proszę o dopuszczenie pojemników zamykanych „na wcisk”, o pojemności 2300 ml.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Poz.7

Proszę o dopuszczenie pojemników zamykanych „na wcisk”, o pojemności 3400 ml.





ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Poz.8

Proszę o dopuszczenie pojemników zamykanych „na wcisk”, o pojemności 5600 ml.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 36

Poz.1

Proszę o dopuszczenie pojemników zamykanych „na wcisk”, o pojemności 10 600 ml.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 35 i 36

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.





CERTYFIKAT 2017/40



ISO 9001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 14001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 22000:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 27001:2017

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 45001:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

ODP.: Zamawiający dopuszcza pojemniki o w/w cechach.

Pak 17

Prosimy o dopuszczenie ostrzy innych, niż do strzygarki Medline pod warunkiem nieodpłatnego użyczenia strzygarek kompatybilnych z zaoferowanymi ostrzami na czas realizacji umowy. Strzygarka kompatybilna z oferowanymi ostrzami posiada trzystakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 0° i 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. W przypadku dopuszczenia prosimy o podanie liczby potrzebnych strzygarek.

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych, jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednorazowego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza 36 mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pak 18

Prosimy o dopuszczenie ostrzy innych, niż do strzygarki 3M pod warunkiem nieodpłatnego użyczenia strzygarek kompatybilnych z zaoferowanymi ostrzami na czas realizacji umowy. Strzygarka kompatybilna z oferowanymi ostrzami posiada trzystakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 0° i 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. W przypadku dopuszczenia prosimy o podanie liczby potrzebnych strzygarek.

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych, jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednorazowego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza 36 mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 24

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

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 25

Czy zamawiający dopuści słój bez podziałki?

ODP. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 34





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

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do zadania 22 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do kaniulacji żył centralnych, cewnik 5 - światłowy 9.5Fr/14,16,18,18,18Ga/20cm i 9.5Fr/14,16,18,18,18Ga/16cm do wprowadzenia metodą Seldingera W skład zestawu wchodzi: igła punkcyjna 18 Ga/6,35 cm, przewodnik druciany 60 cm, z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka prosta, przewodnica umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzenie przewodnika jedną ręką; 5-światłowy cewnik z poliuretanu strzykawka 5ml; rozszerzadło, skrzydełka mocujące.

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do zadania 22 poz. 2

Czy Zamawiający chciałby aby również w tych pozycjach zaoferować cewnik o długości 20 cm żeby Zamawiający miał do wyboru, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do zadania 15

Czy Zamawiający będzie wymagał w poz. 1 Zestawy do hemodializy 14Fr/10,10Ga/15cm wykonane z poliuretanu , przewodnica stalowa 0,038"/70cm na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18Ga/6,35.

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający będzie wymagał w poz. 2 zestawu do hemodializy 14Fr/10,10Ga/20cm wykonane z poliuretanu , przewodnica stalowa 0,038"/70cmna powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18Ga/6,35.

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający będzie wymagał w poz. 3 zestawów do hemodializy 14Fr/12,12Ga/25cm wykonane z poliuretanu pokryte powłoką antybakteryjną (sulfadazylna srebra+ chlorcheksydyna), przewodnica stalowa 0,038"/70cm na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18Ga/6,35, igła punkcyjna w miękkiej kaniuli, 2 rozszerzadła, skalpel, serweta chirurgiczna, strzykawka Raulersona 5ml, skrzydełka mocujące

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do zadania 15

Czy Zamawiający będzie wymagał cewników wykonanych z poliuretanu 14Fr?





ODP. Zamawiający dopuszcza.

1. Ad par 3 ust. 2 wzoru umowy
Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:
„ 2. W przypadku niedotrzymania terminów określonych w ust.1
Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę:
- przy zwłoce do 3 dni w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki,
- przy zwłoce powyżej 3 dni w wysokości 1 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki.”

Proponowana minimalna wartość kary 100 zł brutto za każdy dzień zwłoki jest nadmiernie wysoka i nieproporcjonalna do wartości zamówienia oraz odbiegająca od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. dot pakietu nr 4

1. Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,9999% , przeciwprątkowej 99.9999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 32 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 38ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.8; 500ml: 37.2; 750ml: 36.2; 1000ml: 35.5 ; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.18; 500ml: 6.77; 750ml: 7.81; 1000ml: 8.45 ; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,8 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C.

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylny wymiennik ciepła i wilgoci?

ODP. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów.

Pakiet nr 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu 1,0hPa przy 30l/min z maksymalną liczbą punktów w cechach użytkowych?

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sterylny filtr?

ODP. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów.





Pakiet nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pakowany podwójnie (wewnątrz opakowanie foliowe, na zewnątrz papier-folia)?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 12,5g?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę identyfikacyjną z możliwością zapisania takich danych jak: nazwisko, płeć, łóżko oraz datę?

ODP.: Zgodnie z SWZ, nie musi posiadać miejsca na numer PESEL.

Pakiet nr 24, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opaskę o długości min. 24 cm?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 24, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opaskę z miejscem na imię i nazwisko, PESEL, datę i godzinę zgonu oraz pustą linijkę do wpisania koniecznych informacji?

ODP.: Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymaganych cech, w szczególności min. długości 32 cm.

Pakiet nr 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę identyfikacyjną z możliwością zapisania takich danych jak: nazwisko, płeć, łóżko oraz datę?

ODP.: Zgodnie z SWZ, nie musi posiadać miejsca na numer PESEL.

Pakiet 10:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy kaniula ma być wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu (PTFE)?

ODP.: Kaniula może być wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu (PTFE).

2. Prosimy o sprecyzowanie czy kaniula dotętnicza ma być przeznaczona do bezpiecznego stosowania do

30 dni z w/w informacją zawartą w oryginalnej instrukcji producenta?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 27





Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z 100% silikonu redukującego ryzyko wystąpienia reakcji alergicznej na lateks, z balonem o pojemności 50 ml.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z 100% silikonu redukującego ryzyko wystąpienia reakcji alergicznej na lateks, z balonem o pojemności 50 ml i 80 ml.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Poz.2. Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik silikonowy posiadał dodatkową powłokę hydrożelową ułatwiającą wprowadzenia i późniejsze usuwanie cewnika z układu moczowego?

ODP. Zgodnie z SWZ.

Poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego zestawu do szynowania moczowodów z popychaczem sterowalnym (połączony fabrycznie z cewnikiem), który umożliwia manewrowanie i pozycjonowanie cewnika nawet po usunięciu przewodnicy.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 21

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, tyżeczki o długości 4 mm, średnica narzędzia 2,4 mm, kolor powleczenia szary dla długości przeznaczonej do gastrokopii, pozostałe parametry według wymagań.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,33 mm, maksymalna długość oczka pętli 45 mm, długość narzędzia 2400 mm.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2500 mm.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 105cm?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sztuczne nosy sterylne?

ODP.: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 3.





Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtry oddechowe o przestrzeni martwej 45ml, skuteczność bakteryjna i wirusowa: 99,9999%, sterylne?

ODP.: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 3.

Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtry oddechowe posiadające opór przepływu:

| wartość przepływu | faza wdechu | faza wydechu |
|-------------------|-------------|--------------|
| 0,5 l / s | 1,4 hPa | 1,3 hPa |
| 1,0 l / s | 3,3 hPa | 3,2 hPa |
| 1,5 l / s | 5,5 hPa | 5,4 hPa |

Skuteczność nawilżania:

| | |
|-------------------------|-------------|
| $V_T = 500 \text{ ml}$ | 11,1 mg / l |
| $V_T = 750 \text{ ml}$ | 12,0 mg / l |
| $V_T = 1000 \text{ ml}$ | 13,9 mg / l |

ODP.: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 3.

Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści dren Redona pakowany w formie zwiniętej, który nie posiada pamięci kształtu po rozłożeniu w rozmiarach CH 10, 12, 14, 16?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

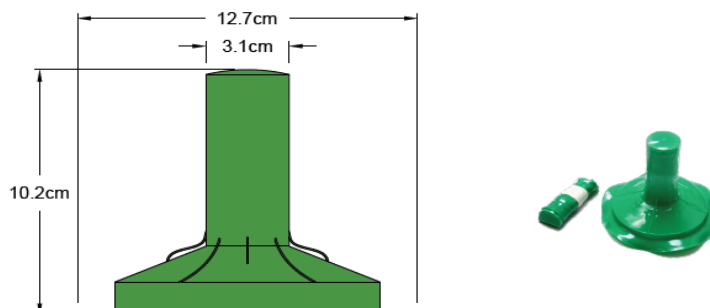
Pakiet 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe pudełka w kolorze czerwonym tylko z mocnym i trwałym zamknięciem pudełka w formie zatrzasku zapobiegającym przed przypadkowym otwarciem, bez dodatkowej taśmy lepnej z symbolem Biohazard?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści poniższą jednorazową, sterylną osłonkę na adaptery uchwytów do lamp chirurgicznych z kołnierze ochronny, zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy, przy kołnierzu znajdują się specjalne wypustki, które zapobiegają zsuwaniu się osłonki z uchwytu, nie wymagają zastosowania adaptera? Opakowanie papier-folia bez wklejek?





ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści poniższą jednorazową, elastyczną osłonę na uchwyt do lampy chirurgicznej, długość osłony wynosi 15 cm, a średnica otworu w kołnierzu pozwala zabezpieczyć uchwyt o wymiary od 1,8 do 4 cm, średnica zewnętrzna talerzyka 12 cm, szerokość woreczka 10 cm. Opakowanie papier folia, bez wklejek?



ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 23 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków za opakowanie a'100szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 23 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków z podziałem dziewczynki, chłopcy?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 23 pozycja 2

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

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 23 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do lewatywy za opakowanie a'100szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 23 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z drenem zakończonym atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 24 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek za opakowanie a'100szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 24 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaski z nadrukiem na karteczce: nazwisko, łóżko, płeć, data?

ODP.: Zgodnie z SWZ, nie musi posiadać miejsca na numer PESEL.

Pakiet 24 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek za opakowanie a'20szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?





ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 24 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opaski z nadrukiem:



ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 24 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opaski o obwodzie regulowanym w zakresie 9cm-25cm?

ODP.: Zamawiający wymaga opasek o minimalnej długości 32 cm.

Pakiet 28 pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści pojemniki posiadające otwór wrzutowy otwierany standardowo?

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 32 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaczki plastikowe z dołączoną pokrywką nie połączoną z kaczką?



ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 4 poz. 2:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtr o przestrzeni martwej 55ml, waga 35,6g opór przepływu przy 60 l/min 2,14 cm H₂O, nawilżenie 37 mg/l H₂O przy V_t=500ml ? z zachowaniem pozostałych parametrów.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Lub

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtr o przestrzeni martwej 53ml, waga 24g opór przepływu przy 60 l/min 1,65 cm H₂O, nawilżenie 37,5 mg/l H₂O przy V_t=500ml ? z zachowaniem pozostałych parametrów.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

DYREKTOR

**SPZZOZ w Gryficach
Danuta Kowalewska**

