

..OIRZYMUJA, ..WYKONAWCY.....
..ZAJNIERESOWANI...POGIEWANIEM.
..PRZEJARGOWYM.....

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/10/1/18

data 22.05.2018 r.

DOTYCZY: Zapytań do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 10/18/ZP na „Zakup wraz z dostawą artykułów medycznych”

W związku z zapytaniami firm, które zgłosiły swój udział w przetargu nieograniczonym nr 10/18/ZP - zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 - Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r; Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.) w sprawie wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający informuje co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ:

Firma 1

Pakiet 92

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie piżam z oddychającej włókniny SMS ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie spodni na gumkę, bluza wkładana przez głowę z wycięciem w serek bez wiązania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wymaga zaferowania nieprześwitujących ubrań w kolorze granatowym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ, kolor dowolny.

Pakiet 105 poz 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaferowania koszul wykonanych z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m kw?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 105 poz 2

Czy Zamawiający wymaga zaferowania koszul w rozmiarze M/L?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rozmiary: M, L, XL.

Pakiet 105 poz. 3 kolor niebieski, sms min 28 g

Czy Zamawiający wymaga zaferowania spodenek z nieprześwitującej niebieskiej włókniny SMS o gramaturze min. 28 g/m k.w?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga min. 26g/m kw, kolor dowolny.

Pakiet 105 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga zaferowania majtek wykonanych z nieprześwitującej włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 40 g/m kw.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga min. 36g/m kw.

Pakiet 107 poz 1

Czy Zamawiający wymaga zaferowania ubrań spełniających wymogi normy 13795?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Czy Zamawiający wymaga zaferowania ubrań wykonanych z niebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze min 40 g/m kw?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga min. 38g/m kw. w kolorze niebieskim, zielonym lub granatowym.

Pakiet 109 poz 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ręcznika o rozmiarze 27x 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 109 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ręczników z wysokochłonnej celulozy o gramaturze min. 70 g/m kw ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga min. 70g/m kw.

c.d. pytań

Pakiet 107, poz. 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie uniwersalnego fartucha wykonanego z cienkiej i mocnej białej folii o grubości 18 mμ szerokości ok. 75cm i długości ok. 125cm, odrywany ze zgrzewki (z bloku). Przeznaczony do chirurgicznego mycia rąk. W bloku: 100 sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Firma 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 74 dopuści sterylną, syntetyczną siatkę częściowo wchłaniającą zbudowaną z cienkich monofilamentów kompozytu polipropylenu i poliglekakronu; absorpcja części wchłaniającej 90-120 dni, Gramatura 28 g/m², siatka makroporowata o wielkości porów 3-4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 74 w pozycji gdzie wymaga siatki 6 x 11 cm dopuści zaoferowanie siatki ukształtowanej anatomicznie w rozmiarze 6x11cm? Siatka o kształcie anatomicznym z nacięciem oraz ukształtowanym otworem na powrózek nasienny. Sterylne opakowanie wewnętrzne zaopatrzone w tekturową miarkę [cm] ułatwiającą dopasowanie wymiarów siatki dożądanego rozmiaru. Zaproponowana siatka może być stosowana zamiennie z klasyczną siatką w kształcie prostokąta o wymiarach 6x11cm. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj siatki, którą chce zamówić.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 74 w pozycji gdzie wymaga siatki 10x12cm dopuści siatkę o wymiarach 10x15cm (możliwość docięcia do wymaganego wymiaru, bez ryzyka szczepienia materiału, sterylne opakowanie wewnętrzne zaopatrzone w linijkę, pozwalającą odmierzyć żądany wymiar)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie 74 w pozycji gdzie wymaga siatki 30x15cm dopuści siatkę o wymiarach 30x30cm (możliwość docięcia do wymaganego wymiaru, bez ryzyka szczepienia materiału, sterylne opakowanie wewnętrzne zaopatrzone w linijkę, pozwalającą odmierzyć żądany wymiar)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 3

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 1 § 6 projektu umowy (cyt.):

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 3 ust. 2 Umowy;

b) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w uzupełnieniu dostawy po terminie określonym w § 4 ust. 2 Umowy;

c) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w uzupełnieniu dostawy po terminach określonych w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;

d) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% maksymalnego wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 1 Umowy.

i nada im proponowaną treść:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - 1.1. w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej dostawy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 3 ust. 2 Umowy;
 - 1.2. w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanego w całości zamówienia - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w uzupełnieniu dostawy po terminie określonym w § 4 ust. 2 Umowy;
 - 1.3. w wysokości 0,2% wartości brutto reklamowanej partii towaru - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w uzupełnieniu dostawy po terminach określonych w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;
 - 1.4. z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 1 Umowy.

UZASADNIENIE:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kara jaka potencjalnie może zostać nałożona na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego opóźnienie w dostawie, reklamacyjnej wymianie towaru czy też odstąpienie od umowy, musi być adekwatna do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinna być wygórowana, co jest szczególnie istotnym czynnikiem w świetle faktu, iż Zamawiający we wzorze umowy nie przewidział czynników tzw. siły wyższej, na które Wykonawca nie ma wpływu.

Zapis pkt. 1 § 6 projektu umowy o postulowanej treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): *Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 4

1. Czy w pakiecie nr 18 – Zamawiający mógłby dopuścić czepek do mycia włosów, nasączony płynem zawierającym wyciąg z aloesu, diglukonian chlorhexydyny, prowitaminę B5 i witaminę E, polecany do higieny pacjentów obłożnie chorych, w szczególności w przypadku kolonizacji i zakażenia MRSA oraz VRE, doskonale nadający się do skóry wrażliwej, niewymagający stosowania utylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 5

Pakiet nr 17, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści igły j.u. do pobierania leków z fiolek i rozpuszczania, zapewniające bezpieczne pobieranie leku i zapobiegające wprowadzaniu skrawków gumowego korka i pienienia się leku. Igła o szlifie ołówkowym z bocznym otworem. Nasadka kompatybilna ze strzykawkami typu Luer lock, 18G 1,2x40)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet nr 37, poz. 7: Czy Zamawiający dopuści dren do tlenu o długości 500cm z szerokimi końcami, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 38, poz. 3,4: Czy Zamawiający dopuści maski do tlenoterapii z możliwością podawania tlenu w stężeniu od 24% do 60 % z 7 zwięzkami Venturiego dla dzieci i dorosłych ze standardowymi złączkami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 38, poz. 8-10: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet nr 48, poz. 2: Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 6

1. Czy Zamawiający miał na myśli w **Pakiecie nr 53 poz. 2** prowadnicę Seldingera?

Odpowiedź: Tak.

Firma 7

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 1 Poz.3

Czy Zamawiający ma na myśli łącznik do kontroli siły ssania sterylny czy niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli łącznik sterylny lub mikrobiologicznie czysty.

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 1 Poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika do drenów prostego schodkowego 12 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści przedstawienie kart katalogowych zamiast próbek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 2, 3

Prosimy o wydzielenie tych pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie tych pozycji pozwoli na udział większej liczbie oferentów i uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaciskaczy do pępowiny mikrobiologicznie czystych. Dopuszczenie takiego produktu pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przedstawienie kart katalogowych zamiast próbek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7

Dotyczy Pakietu nr 43 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie iż wymaga w wymienionych pozycjach strzykawki jednorazowego użytku dwuczęściowa, jałowa, nietoksyczna, wykonana z polipropylen – polietylen, sterylizowana tlenkiem etylenu końcówka luer. Strzykawki trzon tłoka prosty na całej długości – zwężony na końcu w komorze strzykawki, nie zawierają lateksu i PCV, na korpusie strzykawki –nazwa handlowa oraz typ strzykawki, rozszerzona o min. 20% niezmywalna czarna i czytelna skala, tłok w kolorze kontrastującym, pakowane x 100szt. Kod kolorów na opakowaniu dla łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawek. Opakowanie jednostkowe posiada datę produkcji oraz datę ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 8

Dotyczy Pakietu nr 43 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki do pomp, przezroczyste oraz do wlewów światłoczułych posiadały dwustronną skalę ułatwiającą obserwację skali po zamocowaniu w pompie infuzyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakietu nr 43 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnych o poj. 50 ml ze skalą przedłużoną do 60 ml? Pojemność nominalna strzykawki do pomp infuzyjnych to 50 ml, a skala widoczna na cylindrze strzykawki jest rozszerzona do 60 ml. W myśl normy oznaczona pojemność 60 ml jest tzw. całkowitą pojemnością wyskalowaną, która może być równa lub większa od pojemności nominalnej. Dla pełnej informacji często podaje się pojemność zapisując pojemność nominalną i w nawiasie pojemność wyskalowaną (o ile jest inna) np. 50 (60 ml).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Dotyczy Pakietu nr 73 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne wykonane z przezroczystego plastiku, regulowane boczną śrubą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakietu nr 78 poz. 1

W zawiązku z wprowadzeniem na rynek unowocześnionych zestawów do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego Cystofix, prosimy o dopuszczenie zestawów Cystofix bez płytki mocującej cewnik do skóry oraz z workiem na mocz o pojemności 2 litry. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakietu nr 80 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pokrowca o wymiarach 100 x 2400 mm, z zachowaniem pełnej funkcjonalności wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakietu nr 80 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pokrowca o wymiarach 150 x 2400 mm, z zachowaniem pełnej funkcjonalności wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14

Dotyczy Pakietu nr 91 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządów do podawania płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu, z komorą posiadającą filtr 15 µm, kolec komory z odpowietrznikiem i filtrem, zacisk rolkowy oraz precyzyjny regulator przepływu z nadrukowaną podwójną skalą – pierwsza skala z niebieskim nadrukiem na białym tle używana do określenia przepływu płynów o lepkości mniejszej lub równej 10% w zakresie do 250 ml/h, druga skala z białymi numerami na niebieskim tle, do określenia przepływu płynów o lepkości od 10 do 40% w zakresie regulacji do 200 ml/h, dren z PCW, wolny od ftalanów o długości 150 cm z portem Y.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 8

Dotyczy Pakietu 38 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści nebulizator do podawania leku wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 µm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m, z wężykiem o długości 16 cm, przeznaczony dla pacjentów powyżej 2 roku życia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z maską tracheotomijną.

Dotyczy Pakietu 66 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o masie 25 g i wydajności nawilżania przy Vt500- 33 mg/l H₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dotyczy Pakietu 76

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu 76

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o większej wydajności ogrzewania powietrza?

Odpowiedź: Wydajność zgodna z zapisami SIWZ.

Dotyczy Pakietu 114

Czy Zamawiający dopuści czujnik dla pacjentów o masie ciała poniżej 3 kg i powyżej 30 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu 125

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora silikonowego w do sterylizacji w temperaturze 134⁰C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Firma 9

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podzielenie pakietu 116 na dwie osobne pozycje, osobną pozycję dla masek FFP2 a osobną dla masek FFP3 , z podaniem konkretnych ilości ile i jakich masek wymaga. Prośbę swą motywujemy tym, że różnica w cenie pomiędzy maskami FFP2 a FFP3 jest znaczna i trudno jest wycenić Pakiet 116 w obecnej formie. Jeżeli zaoferujemy tańsze maski FFP2 to Zamawiający będzie pozbawiony możliwości zakupu FFP3 w przypadku gdy będą takie potrzebne. Z drugiej strony jeżeli zaoferujemy droższe maski FFP3 to Zamawiający niepotrzebnie będzie zmuszony zakupić droższe maski , jeżeli wystarczyłyby w klasie FFP2.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga aby maski w klasie FFP3 posiadały osłonięty zawór wydechowy, który efektywnie likwiduje nagromadzone ciepło zapewniając przyjemne uczucie chłodu i bardziej komfortowe użytkowanie. Odprowadza wydychane powietrze zmniejszając ryzyko parowania okularów ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Firma 10

Pakiet nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z lateksową zastawką, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemana w rozmiarach: CH8-CH 24, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1, pozycja 9-10

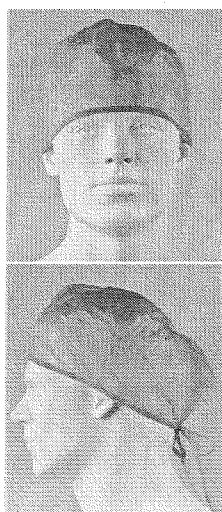
Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czepka o następujących parametrach:

- Wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 20 g/m²
- Wiązany na troki
- Wstawka przeciwpotna w części przedniej
- Cienki i przewiewny
- Przeznaczony do ochrony pola operacyjnego przed zanieczyszczeniami (w postaci złuszczonego naskórka oraz włosów)
- Kolor: zielony, niebieski
- Pakowany w worek foliowy
- Jednorazowego użytku
- Niesterylny



Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SIWZ.

Pakiet nr 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę szkiełek w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 8 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 50 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści szkiełka w rozmiarze: 76mm x 25mm x 1 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 2223 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 90 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 7, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę łopatek drewnianych w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 200 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy do pępownicy w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 10 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 50 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 10, pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na mocz dla dzieci w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 28 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki na mocz, samoprzylepne z rozróżnieniem na chłopców i dziewczynki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 11, pozycja 3

Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający wymaga worka do godzinowej zbiórki moczu ze sterylnym workiem zbiorczym tylko o pojemności 2000 ml, oraz komory pomiarowej o pojemności 500 ml?

Odpowiedź: W opisie jest: worek zbiorczy o pojemności 1500 i 2000 ml.

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe posiadająca elastyczny korpus z fabrycznie umieszczonymi: rozmiarem, przedziałem wagowym, maksymalna pojemnością mankietu oraz znakiem CE z numerem jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 800 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 17, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 400 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze: 90x90x200?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 25 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 25 , pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści w zestawie ręczniki chłonne z włókniny typu spunlace?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 25 , pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny bez dodatkowego nieprzemakalnego wzmocnienia, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 25 , pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 45g/m^2 + dodatkowe nieprzemakalne wzmocnienie w części przedniej i w rękawach 38g/m^2 , spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 30, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania posiadającą otwór centralny i 4 otwory boczne, CH 23 - $\varnothing 3,80\text{ mm}/7,59\text{ mm}$ (wew./zew.), dostosowana do łącznika $6,35\text{ mm}$ (1/4") oraz $9,50\text{ mm}$ (3/8")?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet nr 30, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką posiadającą otwór centralny i 4 otwory boczne, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 33, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule do wlewów dożylnych bez portu z 2 paskami kontrastującymi w RTG, w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 40 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 33, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków do kaniul w opakowaniu a'250 sztuk z przeliczeniem do 188 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 250 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 37, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dren do tlenu o długości 2,1 m, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 38, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści maski do tlenoterapii w uniwersalnym rozmiarze, w zestawie z 2 dyszami – biała, która umożliwia wybór średnich stężeń przepływu (35%, 40% i 50%) oraz zielona, która umożliwia ustawienie niskich stężeń (24%, 28%, 30%)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 38, pozycja 8-9

Czy Zamawiający wydzielili w/w pozycje do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet nr 38, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści sztuczny nos ze standardowym portem do odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 43, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 43, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk 2 ml, 5 ml, 10 ml w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 43, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk 20 ml w opakowaniu a'70 sztuk z przeliczeniem do 2858 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 70 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 43, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk insulinowych w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 10 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 43, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk tuberkulinowych w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 80 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 43, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk luer lock 50 ml przezroczystych w opakowaniu a'25 sztuk z przeliczeniem do 480 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 25 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 44, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę ostrzy w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 1060 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 50 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 46, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod do EKG w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 40 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 50 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody do Holtera o wymiarze: 55 x 41 mm w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 140 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Rozmiar elektrody zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający dopuszcza wycenę za 50 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 48, pozycja 2

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet nr 48, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści prowadnice o średnicy: 2,0 mm, 3,3 mm, 4,7 mm pasujące do rurek intubacyjnych:

- Od 2,0-4,0
- Od 4,5-6,5
- Od 7,0-10,0

pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet nr 54, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu znaczników głębokości, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet nr 55, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski twarzowe resustacyjne tylko w rozmiarze 5, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 58, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzera w rozmiarze CH 12-CH36?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 58, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra w rozmiarze 450mm x 180 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 64, pozycja 2

Czy Zamawiający w miejsce igieł w rozmiarze 26G/130 mm dopuści igły w rozmiarze 25G/120 mm lub 26G/90 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 71, pozycja 1

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź: Nie koniecznie, wymagania sterylności.

Pakiet nr 71, pozycja 1

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 71, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga żel z aplikaturze w formie ampułkostrzykawkki umożliwiającą pełne wykorzystanie żelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 80, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sterylny pokrowiec na przewody – posiadający na 1 końcu osłony przylepiec umożliwiającą fiksację folii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

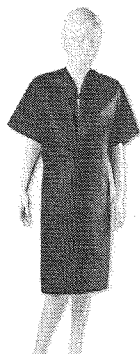
Pakiet nr 101, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szyny do płaców w rozmiarze 460x20, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 105, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę wkładaną przez głowę, z wycięciem z przodu, wiązaną na troki w talii oraz przy szyi?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 105, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 105, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym (odpowiadający rozmiarowi L) oraz XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 115, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk o pojemności 50 ml w opakowaniu a'25 sztuk z przeliczeniem do 40 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 25 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 122, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ze standardową komorą kropłową, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 124, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści utrwalcacz cytologiczny o pojemności 200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 125, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy w kartonie, zawierający maseczkę nr 5, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 11

Pakiet 84

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 84 w pozycji 1 oraz 2 kołnierza ortopedycznego, przeznaczonego dla jednego pacjenta, który jest sztywnym kołnierzem stabilizującym oraz usztywniającym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednocześnie. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej, z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka. Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich dorosłych (4 pozycje) i dzieci (3 pozycje). Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hipoaergiczną pianką redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 93

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w pozycji 2 rękojeści do laryngoskopu, jednorazowej, wykonanej z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, element mocujący łyżkę z rękojeścią wykonany z metalu. Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt. Wbudowane źródło światła – dioda LED, zapewniające mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła, pakowane folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 12

Pytanie 1

Pakiet 24 – Koce grzewcze

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kocy grzewczych dla dorosłych na całe ciało do ogrzewacza pacjenta WarmTouch o wymiarach 99cm x 198cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

c.d. pytań

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 46 w pozycji 1 dopuści elektrody o wymiarach 57 x 34 mm spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 47 w pozycji 1 dopuści elektrody o wymiarach 57 x 34 mm spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 13

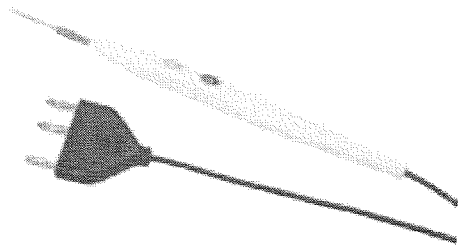
Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 120, poz. 1

Prosimy o wydzielenie i dopuszczenie w pozycji nr 1 uchwytu elektrod 1x użytku, sterylnego z dwoma przyciskami o dł. 165mm zgodnie z wymaganiami, do elektrod z trzonkiem o średnicy Ø 2,38 z wtyczką 3-bolcową, uchwyt w komplecie z elektrodą nożową.

Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 4 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych wykonujących zabiegi na aparatach EMED/ VALLEYLAB także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski – posiadamy wszelkie certyfikaty kompatybilności z diatermią EMED oraz VALLEYLAB od europejskiego producenta).

Zamawiający, odpowiadając pozytywnie na pytanie nic nie traci, gdyż będzie miał **możliwość weryfikacji jakości elektrod na etapie sprawdzania próbek**. Pozytywna odpowiedź na pytanie

poszerzy grono oferentów, dzięki czemu Szpital wybierze najkorzystniejszą dla siebie ofertę pod względem ekonomicznym i jakościowym.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 14

pakiet 87 pozycja 1

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

c.d. pytań

pakiet 88 pozycja 2

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shoutgun"(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długości cewniki od muły do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm, 23/28 cm, 27/32 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 88 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 15

1. Dotyczy: Pakiet nr 21

W związku z tym, że wyspecyfikowane w pakiecie nr 21 – klipsy tytanowe są implantami medycznymi, prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga aby do zaoferowanych klipsów (do każdego zasobnika) były dołączone wklejki do kartoteki pacjenta zawierające co najmniej takie informacje jak: nazwa producenta, nazwa produktu, nr katalogowy, nr serii oraz datę ważności produktu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Firma 16

- czy zamawiający wydzieli z pakietu 8 pozycję 2 i 3 i utworzy nowy pakiet celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

- czy zamawiający w pakiecie 8 pozycji 2 i 3 dopuści strzykawkę 5ml reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

- czy zamawiający w pakiecie 13 będzie wymagał filtra 0.45 µ celem zabezpieczenia przed zanieczyszczeniami

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

- czy zamawiający w pakiecie 34 pozycji 2 dopuści Kaniuła dożylna bezpieczna z portem bocznym umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi. Wykonana PTFE wyposażona w automatyczny, zatrask zabezpieczający przed zakłuciem, uruchamiany zaraz po użyciu igły. Kaniuła powinna posiadać następujące cechy zwiększające bezpieczeństwo stosowania: łagodnie zwężający się koniec kaniuli, przejrzysty uchwyt zamykany koreczkiem z filtrem hydrofobowym. Oznaczenie przepływu na opakowaniu jednostkowym, 2 szerokie dobrze widoczne paski kontrastujące w rtg. Bezpośrednio na kaniuli powinna być umieszczona nazwa producenta lub logo.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

- czy zamawiający wydzieli z pakietu 34 pozycję 1 i 2 do osobnego pakietu celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

- czy zamawiający w pakiecie 35 pozycji 1 i 2 będzie wymagał ramp z systemem bezigłowym z przestrzenią martwą 0,02 ml, z możliwością stosowania do 7 dni lub 360 aktywacji, z uchwytem do mocowania łóżka i drenem przedłużającym w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

- czy zamawiający w pakiecie 64 pozycji 1 dopuści Igła przeznaczona do znieczuleń podpajęczynówkowych sterylna, jednorazowego użytku o ołówkowej końcówce typu Pencil – Point, wersja z prowadnicą, długość igły 90 mm. 25-27G

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- czy zamawiający w pakiecie 64 pozycji 2 dopuści Igła przeznaczona do znieczuleń podpajęczynówkowych sterylna, jednorazowego użytku o ołówkowej końcówce typu Pencil – Point, wersja z prowadnicą, długość igły 135 mm 27G

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

- czy zamawiający wydzieli z pakietu 70 pozycję 4 i utworzy nowy pakiet z wysokiej jakości sprzętem medycznym i konkurencyjną ceną

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

- czy zamawiający wydzieli z pakietu 77 pozycję 1 i 2 do osobnego pakietu celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

- czy zamawiający w pakiecie 77 pozycji 1 będzie wymagał Bezigłowy port do zabezpieczania dostępu naczyniowych dla dorosłych z silikonową membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer – Lock (pojedynczy zawór) z martwą przestrzenią nie większą niż 0,02 ml, wyposażony w mechanizm zabezpieczający przed cofaniem się krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

- czy zamawiający w pakiecie 83 będzie wymagał cewnika dotętniczego w rozmiarach

3Fr – 6 cm

3Fr – 8 cm

4Fr – 6cm

4Fr – 8cm

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

- czy zamawiający w pakiecie 88 pozycji 1 dopuści Port naczyniowy wraz z kompletem akcesoriów do wprowadzenia. Komora portu w kształcie ułatwiającym przyszyć z wcięciami zapewniającymi pewny i stabilny chwyt. Komora o objętości 0,6ml, rozmiar cewnika: silikonowy 7,2Fr i 9,5Fr, długość 600mm (port standardowy), Komora o objętości 0,5ml, rozmiar cewnika: silikonowy 6,5Fr, 600mm (port niskoprofilowy). Komora o objętości 0,2ml, rozmiar cewnika: silikonowy 6,5Fr 800mm (port mini) z oznaczoną długością co 1 cm. Port wraz z kompletnym zestawem wprowadzającym. Port kompatybilny ze środowiskiem MRI; port dający możliwość dozowania kontrastu do tomografii komputerowej. Każdy zestaw zawiera pakiet edukacyjny dla pacjenta (karta identyfikacyjna, opaska, instrukcja użytkowania).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

- czy zamawiający w pakiecie 88 pozycji 3 dopuści Igły do wlewów

Igła typu Hubera, drenem, zaciskiem i systemem zapobiegającym przypadkowemu zakłuciu. Dostępne rozmiary:

grubość: 19Ga długość: 20mm, 25mm,

grubość 20Ga długość: 15, 20, 25,mm.

Rozmiary igieł oznaczone kolorami. Igły kompatybilne ze środowiskiem MRI (do 3 Tesli) i dające możliwość automatycznych infuzji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

- czy zamawiający w pakiecie 88 pozycji 4 dopuści Igła do płukania portu z drenem, zaciskiem do przerw w infuzji. Kodowanie rozmiaru za pomocą koloru. Igła dostępna w rozmiarach 19, 20, 22G. Długość igły 15, 20, 25, 30, 35 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

- czy zamawiający wydzieli z pakietu 88 pozycję 2, gdyż cewnik ten posiada tylko jedna firma i nie ma możliwości złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej.

Uzasadnienie: dopuszczenie oraz wydzielenie w/w sprzętu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej. Obecny zapis uniemożliwia złożenie oferty innym firmom z wysokiej jakości sprzętem medycznym gdyż wskazuje na konkretne firmy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 17

Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ – Umowa

1. Czy Zamawiającego wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy §6 Kary umowne i odstąpienie od umowy w sposób następujący:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

1.1 w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki.

1.2 w wysokości 0,2% wartości brutto braków ilościowych w danym asortymencie, za każdy dzień zwłoki.

1.3 w wysokości 0,2% wartości brutto braków w uzupełnieniu dostawy (reklamacja), za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy Pakietu nr 7 – Drobnny sprzęt medyczny 1

2. Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przeliczenie ilości na pełne opakowania a`75 szt., co daje 2.667 op. oraz zmianę jednostki miary.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 75 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku). Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę jednostki miary.

3. Pozycja 4

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga zaofiarowania Łopatek sterylnych, czy niesterylnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza łopatki sterylne.

4. Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przeliczenie ilości na pełne opakowanie a`100 szt., co daje 200 op. oraz zmianę jednostki miary.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku). Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę jednostki miary.

Dotyczy Pakietu nr 25 – Fartuch chirurgiczny

5. Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 2 do oddzielnego pakietu, umożliwi to złożenie oferty większej liczbie Wykonawców, a tym samym pakiet stanie się korzystniejszy cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

6. Pozycja 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaistniała omyłka w opisie. W Rodzaju sprzętu został wpisany Rozmiar L, XL, natomiast w Rozmiarze został wpisany L, XL, XXL?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka – Zamawiający wymaga L, XL, XXL – dotyczy poz. 1 oraz 2.

Dotyczy Pakietu 107 – Ubrania operacyjne

7. Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaofiarowania Ubrania operacyjnego j.u., materiał mocny, oddychający SMMS z krótkim rękawem. Skład zestawu: spodnie, bluza z krótkim rękawem. Rozmiar S – XXL.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

8. Pozycja 3

Prosimy o doprecyzowanie czy Wykonawca ma wycenić 350 sztuk, czy 350 par?

Odpowiedź: Należy wycenić pary.

Firma 18

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 79 zestawów do opaskowania żyłaków przełyku, który jest przystosowany do współpracy z endoskopami o średnicy 8.6 – 11.5mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 95 szczypiec biopsyjnych bronchoskopowe jednorazowego użytku o długość robocza 100cm, łyżeczki z okienkiem z ząbkami z możliwością biopsji stycznej, w osłonie z tworzywa sztucznego, pokryte substancją hydrofilną, dostępne w wersji z igłą i bez igły, średnica: 1.8mm i 2.2mm, koniec roboczy fabrycznie zabezpieczony, opakowanie zbiorcze zawiera 5 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 19

Pakiet 22, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści torbę jednorazowego użytku z wkładem żelowym absorbującym płyny 500-1000 ml, wymiary 62,2x45,7 cm pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 22, pozycja 2- Czy zamawiający dopuści torbę jednorazowego użytku z wkładem żelowym absorbującym płyny 500-1000ml, wymiary 16x43 cm pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 42, pozycja 2- Czy zamawiający dopuści ręczny resuscytator oddechowy dla dzieci z workiem 550 ml-1,6 l, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 42, pozycja 4- Czy zamawiający dopuści rezerwuar tlenu bez zastawki, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 69, pozycja 2- Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z płynem do płukania ust z 0,10% chlorheksydyny, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 127, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści ustnik do endoskopu w rozmiarach 20x25mm z osobno dołączonym paskiem, czysty mikrobiologicznie, niejałowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 127, pozycja 2 Czy zamawiający dopuści ustnik do endoskopu w rozmiarach 20x25mm z osobno dołączonym paskiem, czysty mikrobiologicznie, niejałowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 27, pozycja 1-2 – Czy zamawiający odstąpi od parametru ustnik” z silikonową ochroną zgryzu „?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu 27.

Pakiet 113, pozycja – Czy zamawiający dopuści wziernik do otoskopu w dwóch rozmiarach 2,5 i 4,0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 20

Pakiet nr 17, poz.1- 2

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, umożliwi to złożenie korzystniejszych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet nr 43, poz. 1-4

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, umożliwi to złożenie korzystniejszych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Firma 21

Pytanie 1 – dotyczy Pakietu nr 111

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 111 narzędzi o nieznaczących różnicach w wymiarach, spełniających pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

- poz. 1 – 13cm lub 15cm

- poz. 2 – 15cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 22

Pakiet 12

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową LMA Supreme z oznaczeniem rozmiaru maski, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta na rurce maski?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 37

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wazy tlenowe z przepływem do 7litrów na minutę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści wazy tlenowe dla dorosłych z drenem 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 41

Prosimy o dopuszczenie trenażera oddechowego do ćwiczeń objętościowych w zakresie od 250ml do 5000ml z ustnikiem, ze wskaźnikiem poprawności wykonywanego ćwiczenia, z wygodnym uchwytem do trzymania w ręce, ze stabilną podstawą do postawienia, bez możliwości powieszenia i regulowania prędkości przepływu, z tabelą wartości fizjologicznych dla płci, wieku i wzrostu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 48

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do postępowania rurki intubacyjnej z mankietem zwężającym się ku dołowi z otworem Murphy'ego, o wygładzonych wszystkich krawędziach wewnętrznych, z gładkim połączeniem mankieta z rurką, balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem), bez oznaczeń, przewód łączący balonik kontrolny w białym kolorze, dodatkowe oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu jak i na łączniku, linia Rtg na całej długości rurki, skala centymetrowa podana na korpusie rurki pomagająca określić głębokość intubacji, bez oznaczeniem poziomym strun głosowych, sterylna, jednorazowa

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 93

Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łyżki do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowego użytku, typ Mcintosh, rozmiary 0, 1, 2, 3, 4. Nieodkształcająca się łyżka wykonana ze stali nierdzewnej, kompatybilna z rękojeściami o tzw. „zielonej specyfikacji”. Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu w metalowej podstawie łyżki. Wytrzymały zatrzask zapewniający pewne osadzenie w rękojeści. Światłowód dające mocne, skupione światło, częściowo osłonięty, wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania rękojeść do laryngoskopu, jednorazowego użycia. Rękojeść wykonana ze sztywnego i wytrzymałego plastiku (ABS&Poliamid) nadającego się do recyklingu, kompatybilna z łyżkami, z wbudowanym źródłem światła – dioda LED zapewniającym mocne światło, z wbudowanym źródłem zasilania, gotowy do użycia, w rozmiarze standardowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 97

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pojemniki ze sterylną wodą destylowaną o pojemności 340ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy wzoru umowy:

Ad. § 6 ust. 1 pkt. 1.1

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto zamówienia niezrealizowanego w terminie - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 3 ust. 2 Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 23

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 74:

Siatkę częściowo wchłaniającą, składającą się w 25 % z niewchłaniającego polipropylenu (PP) włókna monofilament oraz w 75 % z wchłaniającego włókna monofilament z polilaktydu (PLLA), czas absorpcji w ciągu 7-10 miesięcy, gramatura przed wchłonięciem 80 g/m², gramatura po wchłonięciu 20 g/m², grubość siatki 0,6 mm, grubość nici 0,12 mm, porowatość średnia 1059 µm, porowatość max. 2030 µm, w rozmiarze:

- poz. 1- zgodnym z SIWZ (6 x 11 cm)
- poz. 2- zgodnym z SIWZ (10 x 12 cm)
- Poz. 3- zgodnym z SIWZ (10 x 15 cm)
- Poz. 4 – zgodnym z SIWZ (15 x 15 cm)
- Poz. 5- 30 x 30 (specyfikacja wymaga 15 x 30 cm)?

Uzasadnienie.

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 24

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu pkt 2 załącznika 5 (oświadczenie o posiadaniu odpowiednich dokumentów) na następujące: „Oświadczamy, że oferowany asortyment posiada powiadomienie/zgłoszenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne wynikające z zapisu §6 ust. 1.1; 1.2 oraz 1.3 liczone były od wartości asortymentu, którego dotyczy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 25

Pakiet 25 poz 1-2

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania fartuchów pakowanych z dwoma rączniczkami wiskozowymi, mniej pyłącymi co zwiększy bezpieczeństwo w warunkach szpitalnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 107 poz 1

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania kompletów operacyjnych wykonanych z włókniny SMMS, bardzo dobrej jakości, – tj. włókniny typu SMS wzmocnionej dodatkowo warstwą wewnętrzną Meltblown (M), czyli warstwą filtracyjną, która stanowi barierę przed drobnoustrojami. Zatem im większa warstwa wewnętrzna tym lepsza barierowość przed przenikaniem mikroorganizmów. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 107 poz 3

1. W związku, iż ochraniacze na obuwiu pakowane są po 100szt i cena jednostkowa podawana jest za opakowanie 100szt zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy wyceniając ilość 350 szt Wykonawca powinien wycenić 3,5 opakowania czy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę i wycenić 4 pełne opakowania.

Odpowiedź: Należy wycenić 350 par z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Firma 26

Pakiet nr 25

Pozycja 1

- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuchów spełniających wymagania SIWZ z włókniny typu SMS o gr. 40g/m² z zapięciem na bezpieczną taśmę regulującą rozmiar dekoltu umożliwiającą wielokrotne odpinanie i zapinanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 2

- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuchów spełniających wymagania SIWZ z włókniny typu SMS o gr. 40g/m², w obszarze wzmocnionym 82 g/m², z zapięciem na bezpieczną taśmę regulującą rozmiar dekoltu umożliwiającą wielokrotne odpinanie i zapinanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 68

- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cewnikowania pęcherza moczowego w następującym składzie:

Zestaw do cewnikowania pęcherza moczowego II

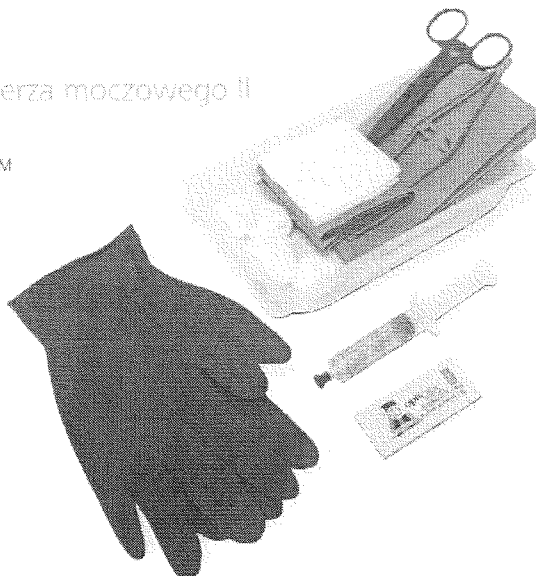
Skład zestawu:

- 1 x para rękawiczek diagnostycznych nitylowych, rozmiar M
- 1 x serweta włókninowa, 45 x 75 cm (banerowa)
- 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
- 5 x kompres z gazy bawełnianej, 7,5 x 7,5 cm
- 4 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer),
wielkość dziurki
- 1 x pęseta plastikowa, 12,5 cm
- 1 x serweta włókninowa, 60 x 60 cm,
z centralnym otworem i z rozcięciem (barierowa)
- 1 x żel poślizgowy w saaszetce, 2,7 g
- 1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną, 10 ml

Opakowanie:

Opakowanie typu twardy blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 110

Pozycja 1

• Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania zestawu do zakładania szwów posiadający w składzie:

- zamiast 1 x pęseta plastikowa – 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm
- dodatkowo 1 x strzykawkę typu Luer-Lock 10 ml (zapakowana)
- dodatkowo 1 x igłę 1,2 x 40mm
- dodatkowo 1 x igłę 0,8 x 40mm, 21 G x 1 ½
- dodatkowo 1 szt. serwetę włókninową nieprzylepną, 60 x 60 cm (barierową)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pozycja 2

• Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania zestawu do zdejmowania szwów spełniającego wymagania SIWZ posiadającego w swoim składzie również plastikową pęsetę w rozm. 12,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 111

Pozycja 1

• Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania nożyczek jednorazowych spełniających wymagania SIWZ w rozm. 14,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

• Jednocześnie zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy specyfikowane narzędzia stalowe jednorazowego użytku, będą używane w przypadku przerwania ciągłości skóry, zatem winny być sklasyfikowane jako chirurgiczny inwazyjny wyrób medycznych kl. 2A?

Odpowiedź: Tak, narzędzia stalowe jednorazowego użytku, będą używane w przypadku przerwania ciągłości skóry.

Pakiet nr 121

Pozycja 1

• Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania urządzenia do terapii podciśnieniowej o wadze 1,2 kg z wbudowanym akumulatorem do zasilania awaryjnego na 16 godzin pracy, z funkcją nadzoru elektronicznego w postaci optycznego, piktograficznego i akustycznego wskazania statusu i dotykowym ekranem sterowania w języku polskim (wyświetlanie alarmów: blokada drenu; nieszczelność układu; maksymalne napełnienie zbiornika; rozładowanie akumulatora; wady techniczne; brak aktywności urządzenia; uderzenie; zakończenie okresu eksploatacji akumulatora; wskaźnik naładowania baterii)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Ponadto czy przez określenie parametru wydajności Zamawiający odnosi się do przepływu pompy? I czy dopuści urządzenie o przepływie 0,4 l/min przy wartości 80 mmHg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 2

- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawów piankowych spełniających wymagania SIWZ o wymiarach: 10 cm x 7,5 cm x 3,3 cm; 18 cm x 12,5 cm x 3,3 cm oraz 25 cm x 15 cm x 3,3 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 3 i 4

- Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji lub możliwość dopuszczenia bardziej typowych dla terapii podciśnieniowej zestawów piankowych, pozwalających na stworzenie równomiernego podciśnienia w ranie w wymiarach odpowiednio S-mały (10 cm x 7,5 cm x 3,3 cm) w opakowaniach handlowych a'3 szt. i M-średni (18 cm x 12,5 cm x 3,3 cm) w opakowaniach handlowych a'3 szt. zamiast zestawów gazowych? Wszystkie zestawy pakowane są jałowo i umieszczone na tacy ułatwiającej aplikację.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pozycja 3 i 4

- Czy w związku z koniecznością stosowania sterylnego układu zamkniętego w kontakcie systemu terapii podciśnieniowej z raną Zamawiający wymaga, aby zbiorniki również były jałowe?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

c.d. pytań

Pakiet nr 121

Pozycja 1

- W celu właściwego przygotowania oferty zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli zakup czy dzierżawę jednej sztuki urządzenia do podciśnieniowej terapii ran?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli zakup.

Firma 27

Dot. Załącznika nr 6 do SIWZ - UMOWA

1. Dot. § 2 ust. 6 - Prosimy o modyfikację tego ustępu w następujący sposób:

„6. Wykonawca zobowiązuje się:

- dostarczać wraz z asortymentem lub przesłać w wersji elektronicznej w dniu pierwszej dostawy na następujący adres e-mail: - instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania artykułów medycznych;
- dostarczyć asortyment w sposób zapewniający jego całość i nienaruszalność oraz zapewnić jego zabezpieczenie przed uszkodzeniem podczas transportu.”

Uzasadnienie: Prosimy o wyrażenie zgody na przesłanie instrukcji w języku polskim tylko przy pierwszej dostawie i modyfikację jak wyżej, ponieważ wszystkie niezbędne informacje znajdują się na etykiecie oferowanego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Dot. § 6 ust. 1 - Prosimy o modyfikację tego ustępu w następujący sposób:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

1.1 w wysokości 0,2% ~~maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy~~ wartości brutto niezrealizowanego zamówienia cząstkowego - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia zwłoki w dostawie zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 3 ust. 2 Umowy;

1.2 w wysokości 0,2% ~~maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy~~ wartości brutto niezrealizowanego zamówienia cząstkowego - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia zwłoki w uzupełnieniu dostawy po terminie określonym w § 4 ust. 2 Umowy;

1.3 w wysokości 0,2% ~~maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy~~ wartości brutto niezrealizowanego zamówienia cząstkowego - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia zwłoki w uzupełnieniu dostawy po terminach określonych w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;

1.4 z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% maksymalnego wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 1 Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 28

Pakiet 5, poz. 2

Prosimy o wydzielenie poz.2 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 5, poz.1, 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 5, poz.4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 50 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 5, poz.5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 10 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 5, poz.5

Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet 7, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 75 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 7, poz.4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 7, poz.5-8

Prosimy o wydzielenie poz.5-8 do osobnego pakietu ze względu na niejednolity charakter produktów, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 11, poz. 1-2

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 11 pozycji nr 1-2 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 11A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 11, poz.1

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu 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: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 11, poz.1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 10 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 6, poz.2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 50 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 10, poz.3

Czy zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 10, poz.4-5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 31, poz.1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi 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. Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 31, poz.2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 31, poz.2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 31, poz.5

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu,

łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 31, poz.5

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów bursztynowy z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 31, poz.5

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania typu IS bez worka w zestawie i wydzieli do osobnego pakietu, co pozwoli na przedstawienie korzystnej oferty cenowej i osiągnięcie niższych cen w przedmiotowym postępowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 31, poz. 1,2,5 – przyrząd bez worka

Prosimy o wydzielenie poz.1,2,5(bez worka) do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 33, poz.2

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 33 pozycji nr 2 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 33A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 33, poz.2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 37, poz.2,4,5

Prosimy o wydzielenie poz.2,4,5 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 37, poaz.2

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 43, poz.5,6

Prosimy o wydzielenie poz.5,6 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 43,poz.6

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock bursztynową, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 73

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 85

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 144 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 122

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa niepodzielona 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5 z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 29

Pakiet 11, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aplikator bez zastawki? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 17, poz. 1, 2

Zwracam się z prośbą o możliwość podania ceny za opakowanie 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pakiet 31, poz. 1, 2, 5

Czy Zamawiający dopuści także przyrządy, których komora wykonana jest z medycznego PVC. Przyrządy w całości pozbawione toksycznych ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 31, poz. 1, 2, 5

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zabezpieczenie igły biorczej po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet 34, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z materiału FEP, zarówno bowiem FEP jaki i PTFE to teflon. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 34, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z filtrem hydrofobowym, który pełni te samą funkcję, co zastawka antyzwrotna, czyli chroni przed wypływem krwi z kaniuli.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 34, poz. 1

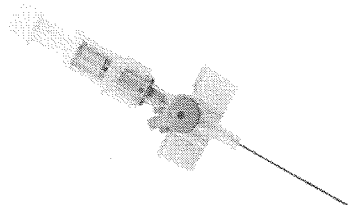
Czy Zamawiający wymaga, aby kaniula posiadała min. 4 paski kontrastujące w rtg, tak jak w poz. 2.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet 34, poz. 2

Proszę o dopuszczenie:

Kaniuli dożylniej bezpiecznej z portem bocznym umieszczonym symetrycznie między skrzydełkami, ale nie centralnie, koreczek wystaje poza obręb skrzydełek, jak na rysunku poniżej (centralne umieszczenie koreczka to domena kaniul producenta B.Braun)



Kaniula wykonana z poliuretanu, wyposażona w polimerowy automatyczny zatrząsk (metalowy zatrząsk to tylko knaiule B.Braun) zabezpieczający przed zakłuciem, uruchamiany zaraz po użyciu igły. Kaniula posiada łagodnie zwężający się koniec kaniuli, przezroczysty uchwyt zamykany koreczkiem z filtrem hydrofobowym. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie przepływu, 4 paski kontrastujące w rtg. Bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym każdej kaniuli nazwa producenta i nazwa handlowa.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet 34, poz. 3

Proszę o dopuszczenie:

Kaniula dożylna bezpieczna pediatryczna bez portu ze zdejmowalnym uchwytem, skrzydełkami mocującymi, wykonana z teflonu FEP. Kaniula posiada łagodnie zwężający się koniec kaniuli, przezroczysty uchwyt zamykany koreczkiem z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego. Na opakowaniu jednostkowym oznaczony przepływ, 4 paski kontrastujące w rtg. Bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym każdej kaniuli nazwa producenta i nazwa handlowa. Bezpośrednio na kaniuli logo producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 43, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę w stosunku do pojemności nominalnej o minimum 20%? Tzn.: strzykawka 2 -3 ml, 5 – 6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet 43, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby na strzykawce znajdowała się nazwa producenta strzykawki, w celu łatwiejszej sprawniejszej identyfikacji produktu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet 43, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały podwójną kryzę zabezpieczającą przed wypadnięciem tłoka z cylindra?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet 43, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby tłok był w kontrastującym do cylindra kolorze niebieskim? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet 43, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawka miała dwustronną skalę pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet 43, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawka była wyposażona w dwa dodatkowe łączniki Luer?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet 77, poz. 1, 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 77, poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści:

Kaniule 20 G: 1,10 x 32 przepływ 55 ml/min (poz. 3) oraz 18G: 1,30 x 45 przepływ 85 ml/mi (poz. 4). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 115, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 115, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały dwustronną skalę pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet 122, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych jałowy, z możliwością aseptycznego otwierania, cały aparat wolny od ftalanów oraz lateksu, posiada odpowietrznik z filtrem bakteryjnym, filtr płynu 15 µm. Zaciskacz pozwalający na precyzyjne dozowanie i zatrzymanie płynu, pozostający trwale w ustawionej pozycji. Komora kroplowa jednoczęściowa, elastyczna. Całkowita długość drenu 150 cm. Przyrząd pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu jednostkowym data ważności, dane producenta oraz nazwa handlowa produktu, charakterystyczna tylko dla jednego producenta sprzętu medycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet 123, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 123, poz. 1 Rozmiar 31G

Proszę o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 31G 0,25 x 6 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 123, poz. 1 Rozmiar 31G

Proszę o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 31G 0,25 x 4 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 123, poz. 1

Proszę o dopuszczenie igieł do pena kompatybilnych z większością wstrzykiwaczy na rynku. Kompatybilność potwierdzona oświadczeniem producenta. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 30

Pytanie nr 1 dotyczy wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego o zmianę § 6 pkt. 1 ppkt. 1.1, 1.2 oraz 1.3 w wysokości kar umownych z 0,2 % maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust. 1 czyli wartości umowy na 0,2 % maksymalnego wynagrodzenia nie dostarczonej dostawy na czas.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 1 poz. 4; 9; 10

Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 1 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników foleya kompatybilne ze strzykawkami Luer spełniające resztę postawionych wymagań SIWZ.

Prośbę swą kierujemy ponieważ większość producentów produkuje cewniki foleya przystosowane do strzykawek typu Luer.

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 5 poz. 2 i 4

Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 7 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania cena za op. 75 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 75 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 7 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie Stazy automatycznej, powodem jest brak produkcji staz gumowych. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 7 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania cena za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 11 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu z drenem 90 cm spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza oraz nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 11 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 15 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 31 poz. 5

Czy zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządu i worka pakowanego razem w sterylnym opakowaniu o łącznej ilości 10 000 szt.?

Przyrządy standardowo są pakowane razem z workami, aby stanowiły komplet.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 34 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wyposażonych w filtr hydrofobowy co spełnia rolę zastawki antyzwrotnej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13 dotyczy pakietu nr 34 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul tylko w rozmiarze 24 G spełniająca wszystkie wymagania SIWZ.

Prośbę swą kierujemy ponieważ opisane kaniule występują tylko w rozmiarach od 24 G w wzwyż.

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 14 dotyczy pakietu nr 37 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul donosowych o przepływie tlenu 6-8 litrów / minutę spełniającą resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15 dotyczy pakietu nr 43 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania cena za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Prośbę swą kierujemy ponieważ zaokrąglenie ceny do dwóch miejsc po przecinku sztucznie zawyży wartość oferty co będzie niekorzystne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku). Obliczenia należy dokonać zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 16 dotyczy pakietu nr 43 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania cena za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Prośbę swą kierujemy ponieważ zaokrąglenie ceny do dwóch miejsc po przecinku sztucznie zawyży wartość oferty co będzie niekorzystne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku). Obliczenia należy dokonać zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 17 dotyczy pakietu nr 43 poz. 3 i 4

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania cena za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Prośbę swą kierujemy ponieważ zaokrąglenie ceny do dwóch miejsc po przecinku sztucznie zawyży wartość oferty co będzie niekorzystne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku). Obliczenia należy dokonać zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 18 dotyczy pakietu nr 44 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania cena za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Prośbę swą kierujemy ponieważ zaokrąglenie ceny do dwóch miejsc po przecinku sztucznie zawyży wartość oferty co będzie niekorzystne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku). Obliczenia należy dokonać zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 19 dotyczy pakietu nr 54 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie drenów redona wyposażonych w kilkanaście drobnych otworów spełniających resztę wymagań SIWZ

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20 dotyczy pakietu nr 58 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie drenów typu Petzer wykonane z latexu naturalnego, silikonowane, jednorazowego użytku, jałowe, sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowany podwójny folia / folia-papier, w odcinku dystalnym trzy otwory.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21 dotyczy pakietu nr 58 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenu typ Kehr wykonanego z latexu naturalnego, silikonowanego, jednorazowego użytku, jałowego, sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowanego podwójnie folia / folia – papier, występuje w rozmiarach CH 8 do CH 26 długość ramion 16/38 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22 dotyczy pakietu nr 73 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie wzierników ginekologicznych regulowanych łopatką.

Prośbę swą kierujemy ponieważ wszyscy producenci przestawili się na wzierniki regulowane łopatką.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23 dotyczy pakietu nr 93 poz. 1

Czy zamawiający dopuści łyżki wykonane ze stali nierdzewnej, o większej wytrzymałości, pozostałe wymogi zgodne z SIWZ?"

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25 dotyczy pakietu nr 122 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania drenu przezroczystego na całej długości łącznie z kolcem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26 dotyczy pakietu nr 127 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie:

Ustnika do Endoskopu w rozmiarze 23x27 mm z paskiem, jednorazowego użytku

- gładkie krawędzie i powierzchnia
- pasujący do różnych rozmiarów endoskopów,
- bezlateksowy,
- mikrobiologicznie czysty

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27 dotyczy [pakietu nr 127 poz. 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie

Ustnika do Endoskopu w rozmiarze 23x27 mm bez paska, jednorazowego użytku

- gładkie krawędzie i powierzchnia
- pasujący do różnych rozmiarów endoskopów,
- bezlateksowy,
- mikrobiologicznie czysty

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29 dotyczy pakietu nr 127 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ustników pakowanych w opakowaniach kartonowych typu dyspenser co gwarantuje możliwość odpowiedniego przechowywania i zapewnia komfort użytkowania przez personel medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Firma 31

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 przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony

z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Ilości określone w formularzu cenowym są ilościami na dwa lata. Zamawiane ilości w trakcie trwania umowy uzależnione są od Oddziałów szpitalnych.

Pytanie nr 3

Dotyczy wzoru umowy:

Zważywszy na doniesie 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 uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 4

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie „numeru katalogowego” oferowanego asortymentu. Wskazanie numeru katalogowego wraz z producentem jednoznacznie określa, jaki produkt jest oferowany przez Wykonawcę, a tym samym pozwala Zamawiającemu na egzekwowanie właściwego wykonywania umowy przez Wykonawców – daje Zamawiającemu również gwarancję, że podczas wykonywania umowy produkt nie zostanie zastąpiony zamiennikiem o gorszej, jakości, jak i pozwoli już na etapie badania oferty stwierdzić, że został zaofertowany wymagany asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wprowadzenie numeru katalogowego oferowanego asortymentu w kolumnie „Nazwa Handlowa Producent” (w kolumnie tej należy podać nazwę handlową producenta oraz Zamawiający dopuszcza wpisanie numeru katalogowego).

Pytanie nr 5

Dotyczy wzoru umowy:

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych w §6 za odstąpienie od umowy oraz opóźnienie w dostawie od kwoty niezrealizowanej wartości umowy oraz dostawy a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 6

Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów: „Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia brutto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 7

Dotyczy wzoru umowy:

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu do umowy:

W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 8**Dotyczy wzoru umowy:**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych Pakietów, na które będzie składana oferta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10**Dotyczy pakietu nr 89:**

Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Firma 32**Pakiet 20 poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na prześcieradła w rolce wykonanego z dwuwarstwowego materiału: z bibuły i folii polietylenowej, w kolorze niebieskim, w rozmiarze 51cm x 40m z perforacją co 50 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet 68 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw do cewnikowania zawierający serwetę w rozmiarze 50x60cm z rozcięciem i otworem 5cm w miejsce serwety 75x90cm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 110 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw do zakładania szwów o składzie:

serweta z laminatu FB	45x75cm	1
serweta z laminatu FB z otworem i przylepcem wokół otworu	50x60cm;Ø8cm	1
tupfer kula 17N	20x20cm	3
Kompresy włókninowe 30 g/m ²	7,5x7,5cm	5
pęseta plastikowa	13 cm	1
pęseta metalowa chirurgiczna	12 cm	1
imadło metalowe	13 cm	1
nożyczki metalowe ostro-ostre	11 m	1

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 110 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw do zdejmowania szwów o składzie:

Rękawice lateksowe	M	2
Tupfer kula 17N	20x20cm	6
Pęseta plastikowa		1
Nożyk STITCH CUTTER	11cm (+/- 0,3)	1

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dot. zapisów umowy:

1. Zważywszy na treść § 2 ust. 3 i 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

Odpowiedź: Ilości określone w formularzu cenowym są ilościami na dwa lata. Zamawiane ilości w trakcie trwania umowy uzależnione są od Oddziałów szpitalnych.

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt 1.1, 1.2 i 1.3 wzoru umowy słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt 1.1, 1.2 i 1.3 wzoru umowy wyrażenie „0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „0,2% wartości brutto artykułów medycznych niedostarczonych w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za brak terminowej dostawy była naliczana od wartości towaru niedostarczonego w terminie, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towaru niedostarczonego w terminie, a nawet mogłaby znacznie przewyższać tę wartość. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Warto zacytować wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 22 marca 2011 r. KIO 475/11: „Izba podzieliła stanowisko Odwołującego, że kara umowna to surogat odszkodowania i zasadniczo powinna być ustalana na poziomie odzwierciedlającym wysokość ewentualnej szkody. Tymczasem zastosowany przez Zamawiającego mechanizm naliczania kar umownych od całej wartości umowy mógłby znaleźć zastosowanie także w przypadku zwłoki w dostawie urządzeń o małej wartości, które również wchodzi w skład przedmiotu zamówienia. Takie ukształtowanie stosunku prawnego w ocenie Izby stanowi nadużycie przyznanego Zamawiającemu prawa podmiotowego. Za uzasadnione należy uznać żądanie Odwołującego, aby kary umowne za zwłokę w dostawie

poszczególnych urządzeń obliczane były w stosunku procentowym nie do wartości całego zamówienia, lecz w stosunku do tego elementu zamówienia, z dostawą którego wykonawca popadł w zwłokę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt 1.4 wzoru umowy wyrażenie „10% maksymalnego wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 1 Umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% niezrealizowanej wartości brutto umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu znaczącej części umowy, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy z powodu okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca, Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

6. Czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych?

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokami Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12, w wyroku z dnia 19 grudnia 2016 r. KIO 2280/16 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 33

Pytanie – do pakietu 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników w rozmiarach CH 14 – CH 18 o długości 50 cm? Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie – do pakietu 1 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łączników o następujących średnicach:

zamiast 2-3 mm – 5mm

zamiast 15-19 mm – 12 mm

pozostałe bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie – do pakietu 6 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 50 szt. szkietek z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 50 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pytanie – do pakietu 7 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 90 szt. kieliszków z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 90 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pytanie – do pakietu 7 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 100 szt. szpatulek z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku).

Pytanie – do pakietu 11 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worków do dobowej zbiórki moczu o długości drenu 90 ml, pozostałe wymogi bez mian?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie – do pakietu 11 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową o poj. 500ml i workiem zbiorczym o poj. 2000 ml. Komora pomiarowa z trzema skalami od 1 ml do 40 ml co 1 ml, od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Dren 150cm. Zestaw wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną, bezigłowym portem do pobierania próbek. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie – do pakietu 12 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aby oznaczenia rozmiaru maski i objętości wypełniającej mankiety były umieszczone na baloniku kontrolnym, zaś oznaczenie wagi pacjenta na tubusie maski. Pozostałe wymogi bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie – do pakietu 14 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania próbki termometru do oferty przetargowej? Ze względu na wysoką cenę termometru proponujemy Zamawiającemu dołączenie specyfikacji technicznej producenta, która będzie zawierała wszystkie niezbędne informacje odnośnie potwierdzenia wymogów SIWZ do tej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie – do pakietu 31 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zacisk rolkowy był wyposażony w dodatkowe miejsce na igłę biorczą po zakończonej infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie – do pakietu 31 poz. 1, 2, 5

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd był wyposażony w skrzydełka przy komorze kroplowej ułatwiające wkłucie do butelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie – do pakietu 31 poz. 1, 2, 5

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały logo producenta na zaciskaczu rolkowym, celem identyfikacji przyrządów w razie potrzeby, gdy nie ma już opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie – do pakietu 33 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby koreczki posiadały trzpień poniżej krawędzi korka, co zapobiega przypadkowej kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie – do pakietu 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule do wlewów dożylnych wykonanych z teflonu FEP? Pozostałe wymogi bez mian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie – do pakietu 34 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie bezpieczne portem bocznym oraz skrzydełkami mocującymi, wykonane z poliuretanu z plastikowym mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem, który jest w pełni automatyczny uruchamiany zaraz po użyciu igły, zamiast filtra hydrofobowego - zastawka bezzwrotna, spełniająca dokładnie tę samą rolę. Bezpośrednio na kaniuli logo producenta. Pozostałe wymagania zgodne SIWZ.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie – do pakietu 34 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie bezpieczne bez portu bocznego, wykonane z FEP, zamiast filtra hydrofobowego - zastawka bezzwrotna, spełniająca dokładnie tę samą rolę. Bezpośrednio na kaniuli logo producenta. Pozostałe wymagania zgodne SIWZ.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie – do pakietu 34 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie bezpieczne bez portu bocznego, wykonane z poliuretanu, które zamiast filtra hydrofobowego mają zastawkę bezzwrotną, spełniająca dokładnie tę samą rolę. Bezpośrednio na kaniuli logo producenta. Pozostałe wymagania zgodne SIWZ.?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie - do pakietu 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści złożenie próbek w postaci 1 opakowania (100 szt.) dowolnego rozmiaru ostrzy chirurgicznych jeżeli zaofertowane produkty pochodzą od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie - do pakietu 55 poz. 1

Czy zamawiający dopuści maski twarzowe, jednorazowego użytku ale w rozmiarówce 0,1,2,3,4,5, pozostałe warunki zgodne z SIWZ? Pozwoli to Państwu na większą konkurencję wśród oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie - do pakietu 64 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie igieł podpajęczynowych o długości 120 mm, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie - do pakietu 93 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łyżki wykonane ze stali nierdzewnej o większej wytrzymałości, pozostałe wymogi zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie - do pakietu 108 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie butelek o pojemności 80 ml lub 140 ml. Pozostałe wymogi bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie - do pakietu 108 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie butelek o pojemności 230 ml. Pozostałe wymogi bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie - do pakietu 113 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wzierników niesterylnych pakowanych pojedynczo w opakowanie foliowe. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie - do pakietu 113 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wzierników sterylnych pakowanych pojedynczo w opakowanie foliowe. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie – do pakietu 126 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie bezpieczne bez portu bocznego, wykonane z poliuretanu, z plastikowym mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem, który jest w pełni automatyczny uruchamiany zaraz po użyciu igły. Pozostałe wymagania zgodne SIWZ.?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Firma 34

Pakiet 12 - Maski krtaniowe jednorazowego użytku

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy maski krtaniowej o minimalnie różniących się wymaganiach, niżej wymienionych:

Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z silikonu, składająca się z trzech elementów trwale ze sobą połączonych: rurki powietrznej, maski, nadmuchiwanego mankietu niskociśnieniowego. Rozmiar maski kodowany odpowiednim kolorem, dostępne rozmiary: 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 4,0; 5,0 - produkt sterylny, oznaczenia rozmiaru maski, wagi pacjenta, objętości umieszczone na fragmencie rurki w bardzo wyraźny i czytelny sposób.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet 24 - Koce grzewcze

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy kołderek grzewczych kompatybilnych z urządzeniem WarmTouch przy użyciu adaptera, który w każdej chwili można ściągnąć lub założyć. Parametry alternatywnej kołderki i parametrach przewyższających opisaną w SIWZ, przedstawiamy poniżej:

Kołderka grzewcza na całe ciało pacjenta dorosłego, wymiary 203.2 cm x 91.4 cm, do użytku u jednego pacjenta, bezlateksowa, wykonana z materiału nietkanego oraz folii. Dwukolorowa kołderka, pozwalająca na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio okrywa ciało pacjenta, nie posiadająca perforacji, równomierny przepływ powietrza zapewniony przez całą powierzchnię kołderki, konstrukcja kołderki zapewniająca dodatkowe filtrowanie nadmuchiwanego powietrza, system mocowania do węzła urządzenia grzewczego za pomocą idealnie dopasowanego, rozkładanego adaptera w każdej kołderce.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 55 - Maski resuscytacyjne jednorazowego użytku

1. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy w przypadku wątpliwości spełnienia przez któregośkolwiek z Oferentów, Zamawiający będzie mógł wezwać Wykonawcę do złożenia próbek dla każdego rozmiaru w danej pozycji w celu weryfikacji spełnienia wymaganych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 63 - Linie do pompy objętościowej

1. Prosimy Zamawiającego, czy Zamawiający na etapie składania ofert przetargowych będzie wymagał potwierdzenia o kompatybilności zaoferowanych zestawów do pompy objętościowej firmy Medima, wymienionego w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet 66 - Filtry oddechowe

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pozycji nr 1 wymaga filtrów bez wymiennika ciepła i wilgoci.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet 93 - Łyżka i rękojeść do laryngoskopu

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pozycji nr 1 wymaga łyżek do laryngoskopu, bez jakichkolwiek elementów plastikowych, z wyraźnym oznakowaniem daty ważności z min. 5 letnik okresem, nr serii, informacji od producenta w języku polskim jaki to produkt.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga również łyżki typu MAC w rozmiarze 00?

Odpowiedź: Nie.

3. Czy Zamawiający wymaga łyżek do laryngoskopów, posiadających numer serii na łyżce?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet 98 - Zamknięty system odsysania

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pozycjach 1 i 2 wymaga sterylnych, nierozłączalnych zamkniętych systemów do odsysania, z możliwością stosowania przez min. 72h?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający miał na myśli i wymaga: w poz.1 systemu zamkniętego do odsysania z rurki intubacyjnej o długości 56 cm oraz w poz.2 systemu zamkniętego do odsysania z rurki tracheostomijnej o długości 36 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Firma 35

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 88 lp3 igłę z drenem długości 20cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 36

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 4, pozycja 1,2

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania, system Vacsax, użytkowany obecnie na terenie placówki Zamawiającego?

Oferowany system jest najnowocześniejszy na rynku ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi). System nasz charakteryzuje się kanistrami (pojemnikami wielorazowego użytku) bez żadnych przyłączeń (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króćcie łączący – port pacjenta – ma charakter uniwersalny, zwężający się i nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króćciec w stronę pacjenta. Oferowane wkłady są kompatybilne z oferowanymi kanistrami.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wkłady workowe Vacsax, użytkowane obecnie na terenie placówki Zamawiającego, w jednym, foliowym opakowaniu w zestawie z drenem, kompatybilnym z oferowanymi wkładami, końcówki 2x łącznik żeński plus wyjmowany łącznik schodkowy do cewników z regulatorem siły ssania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający wydzieli powyższą pozycję do osobnego pakietu, ze względu na brak związku funkcjonalnego oraz wymogu kompatybilności pomiędzy tymi produktami, a pozostałymi w pakiecie? Utrzymanie dotychczasowych wymagań SIWZ skutkować będzie tym, że ważną ofertę, niepodlegającą odrzuceniu, złożyc będzie mógł tylko jeden dystrybutor.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 4, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zawór odcinający do załączania i wyłączenia ssania montowany na drenie do próżni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 6

Czy Zamawiający oczekuje podania ceny proszku żelującego w przeliczeniu za 1kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za 1 kg. z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 37

Pakiet nr 1, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do odsysania mają być zróżnicowane kolorem nasadki jak również mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar, numer katalogowy oraz datę ważności, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 1, poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do kontrolowanego odsysania mają posiadać przezroczysty łącznik ułatwiający wizualizację odsysanej wydzieliny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewniki i kontrola ssania muszą tworzyć ze sobą kąt ostry, czy prosty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kąt prosty i ostry.

Pakiet nr 1, poz. 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu z PCV do ssaka o średnicy wewnętrznej 7mm w zwoju 30mb.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu 1 poz. 3.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy podana ilość 1200, to ilość mb?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu 1 poz. 3.

Pakiet nr 11, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków do dobowej zbiórki moczu z drenem o długości 90-110 cm spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 11, poz. 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do godzinowej zbiórki moczu, dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika Foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu na uniemożliwiać cofanie zgromadzonego moczu w worku, komorze i drenie łączącym od cewnika Foley w kierunku pacjenta, co stanowi skuteczne zabezpieczenie zestawu do godzinowej zbiórki moczu przed refluksem moczu w kierunku pacjenta i zmniejsza ryzyko wystąpienia zakażeń układu moczowego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy port do pobierania próbek moczu ma posiadać przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 11, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zbiorników do wlewów doodbytniczych z atraumatyczną plastikową kanką ułatwiającą aplikację.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 12, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wklinowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta. Dren do napełniania mankieta wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora

15mm. Rozmiar maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy maska ma być bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 13, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aplikatora typu mini spike bez zintegrowanej zastawki, z koreczkiem domykającym ręcznie zabezpieczającym port dostępu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2 / Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy filtr bakteryjny ma mieć wielkość porów 0,2 mikrona w celu skutecznej ochrony zawartości pojemnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby dostarczany był zamiennie przyrząd ze standardowym kolcem oraz kolcem mikro tj. kolcem wzdłużnie ściętym do połowy swojej długości, który umożliwi maksymalne pobranie leku z fiolki, bez strat?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 17, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły filtracyjnej do pobierania leków tępej, ściętej pod kątem 45 stopni z otworem ułożonym centralnie. Takie rozwiązanie pozwala uniknąć ubytku materiału korka oraz zapobiega zakłuciu igłą.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 17, poz.1, 2

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy igły mają posiadać czerwoną nasadkę w celu prawidłowej identyfikacji oraz odróżnienia ich od igieł iniekcyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 18, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby czepek do mycia głowy pacjenta nie wymagał dodatkowego namoczenia głowy pacjenta, posiadał dwuwarstwową strukturę z oddzielną zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy czepek ma zawierać w swoim składzie 150 g (+/- 10g) nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu pomagającym utrzymać temperaturę czepka oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 28, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwururowego obwodu oddechowego o długości 180 cm z dodatkową rurą o długości 1,8m

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego o długości 180 cm z dodatkową rurą rozciągliwą do 1.5m

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 28, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego dla dzieci o średnicy 15mm, rozciągliwego w zakresie od 0,6 m do dł. 1,8 m, rurą worka o długości 1m i workiem o poj. 1L

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 30, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby końcówka do odsysania była pakowana podwójnie w zewnętrzne opakowanie papierowo-foliowe i wewnętrzne foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 30, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aby końcówka z drenem do odsysania była pakowana podwójnie w zewnętrzne opakowanie papierowo-foliowe i wewnętrzne foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 31, poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC nie zawierającego ftalanów DEHP. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 33, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej widocznej w USG, bez pasków RTG.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniule mają być pakowane w opakowania niezawierające celulozy oraz czy mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 33, poz. 3, 4

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne wykonane były z poliwęglanu materiału odpornego na pęknięcie, przystosowanego do podaży leków drażniących i silnie działających?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy kraniki mają posiadać podwójny: optyczny (strzałki) oraz wyczuwalny identyfikator przepływów w pozycji otwarty/zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 34, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul widocznych w aparacie USG, bez pasków radioceniujących.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 34, poz. 2

1 / Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z portem umieszczonym między skrzydełkami, wyposażonej w automatyczny zatrząsk w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, uruchamiany zaraz po użyciu igły wyposażony w zastawkę antyzwrotną, z nazwą produktu wskazującą jednoznacznie na producenta umieszczoną bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym kaniuli.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2 / Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy element zabezpieczający ostrze igły ma w pełni zatykać światło i ostrze igły, co chroni personel medyczny przed zakłuciem igłą a także przed przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły (przed wypływem krwi i zachlapaniem)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 34, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia kaniuli bez portu bocznego, ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli do naczyń dożylnych, wykonanej z PTFE, widocznej w USG, bez pasków RTG, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi podczas wkłucia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 35, poz. 1, 2

Prosimy Zmawiającego o wyjaśnienie, czy rampa ma być wykonana z materiału niezawierających PCV -polisulfonu, odpornego na działanie lipidów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 37, poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy pisząc „łącznik drenu umożliwiający szczelne połączenie z każdym źródłem tlenu” Zamawiający rozumie możliwość podłączenia do aparatury wymagającej łącznika standardowego oraz aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SIWZ.

Pakiet nr 37, poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w ramach zwiększenia bezpieczeństwa w opiece nad pacjentem produkty do tlenoterapii mają być wolne od szkodliwego ftalanu DEHP (oznaczenie na etykiecie) oraz BPA – potwierdzone przez producenta, oraz powinny posiadać łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza, łączniki jak w opisie.

Pakiet nr 38, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w ramach zwiększenia bezpieczeństwa w opiece nad pacjentem produkty do tlenoterapii mają być wolne od szkodliwego ftalanu DEHP (oznaczenie na etykiecie) oraz BPA – potwierdzone przez producenta, oraz powinny posiadać łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje łącznika gwiazdkowego.

Pakiet nr 38, poz. 5-7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu łatwiejszego ufiksowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, łącznikiem standardowym dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorystycznie barwą dyfuzora?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 38, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskoobjętościowy do podawania leku, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 38 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu biologicznie czystego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 43, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość podania ceny za opakowanie igieł z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym lub możliwość podania ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku). Cena podana do dwóch miejsc po przecinku.

Pakiet nr 43, poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy długość skali na cylindrze ma odpowiadać pojemności strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby długość skali odpowiadała pojemności strzykawki.

2/ Prosimy Zamawiającego o możliwość podania ceny za opakowanie strzykawek z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym lub możliwość podania ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ (w przypadku braku podzielności do pełnych opakowań, należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku). Cena podana do dwóch miejsc po przecinku.

Pakiet nr 43, poz. 6

1/ Prosimy Zamawiającego o podanie jakie typy pomp infuzyjnych, jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawek.

Odpowiedź: MEDIMA.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek niewymienionych w menu pomp infuzyjnych będących na wyposażeniu Zamawiającego, stosowanych niezgodnie z zaleceniami producentów pomp?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 44, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga aby na opakowaniu zbiorczym znajdowało się oznaczenie kolorystyczne odpowiadające rozmiarowi ostrza?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy opakowanie zbiorcze ostrzy ma być zewnętrznie pokryte folią, co zabezpiecza opakowanie przez wilgocią, tak jak w ostrzach obecnie stosowanych w Państwa Placówce?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 48, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana rurka intubacyjna ma być wolna od DEHP oraz wygięta i wyprofilowana w sposób zapobiegający odstawaniu końcówki rurki od wprowadzanej prowadnicy lub fiberoskopu a tym samym minimalizująca ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 48, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej, sterylnej prowadnicy do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, metalowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Dostępna w rozmiarach:

- 6 o długości całkowitej 305 mm i średnicy 2.0 mm

- 10 o długości całkowitej 384 cm i średnicy 3.3 mm

Odpowiedź: Wymagane rozmiary zgodnie z opisem w SIWZ.

Pakiet nr 49, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 55, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie maski w uniwersalnym rozmiarze 1, pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SIWZ.

Pakiet nr 55, poz. 1-4

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga masek twarzowych wykonanych z PCV bez zawartości DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana maska anestetyczna z nadmuchiwanym mankietem ma posiadać konstrukcję zapewniającą bezpieczeństwo pracy w środowisku MRI – informacja potwierdzona na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 58, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewnik Pezzer ma być sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

2/ Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika, jak obecnie stosowany?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 58, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Kehra o rozpiętości ramion 80x10, pakowane podwójnie w zewnętrzne opakowanie folia-papier, wewnętrzny worek foliowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 66, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 35 ml, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 66, poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,998 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 32 mg H₂O/l przy VT=250 ml, utrata wilgotności 5,5 mg H₂O/l przy VT=250 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 34 ml, objętość oddechowa V_t 120-750 ml, waga 17 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H₂O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H₂O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, objętość oddechowa V_t 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 69, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy gąbki do higieny jamy ustnej mają być pokryte dwuwęglanem sodu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 69, poz. 2

1/ Czy Zamawiający oczekuje, aby każde pojedyncze opakowanie zestawu pełniło jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej był potwierdzony badaniami klinicznymi o skuteczności w redukcji VAP – na wniosek zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestaw ma być zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 71, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Pragniemy nadmienić iż zalecana przez EU skuteczna dawka sterylizacji radiacyjnej powoduje zaburzenia struktury łańcuchów i zwiększenie lepkości produktu, natomiast niższa dawka sterylizacji nie zapewnia sterylności produktu i nie jest zgodna z rekomendacją EU.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

Odpowiedź: Żel nie powinien posiadać szkodliwych substancji.

Pakiet nr 76, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy długość obwodu oddechowego jednorurowego ma wynosić 180cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2/ Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego o wydajności ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., z rurą wydechową do podłączenia do respiratora 40cm.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SIWZ.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wymaga obwodów oddechowych bez zawartości DEHP?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 77, poz. 1, 2

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock była płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy powierzchnia do dezynfekcji ma być inna niż poliwęglan?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 77, poz. 3, 4

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z zastawką antyzwrotną o przepływie 67 ml/min w rozmiarze 20G oraz 103ml/min w rozmiarze 18G.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w kaniuli mechanizm zabezpieczający ostrze igły ma być pozbawione ostrych elementów oraz ma w pełni zamykać ostrze i światło igły zapobiegając ekspozycji na krew oraz na wszelkiego rodzaju skaleczenie czy zachłapania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet nr 78, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii zawierającego: cewnik z poliuretanu o dł. 48 cm typu pigtail, rozrywalną igłę typu trocar, worek na mocz 2l, zacisk, tulejka mocująca. Zestawy dostępne w rozmiarach 11,14 F.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet nr 82 poz. 1

1/ Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga dostawy kaniuli dotętniczej z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 3 paskami do prowadzenia linii, pozostałe zapisy bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli posiadającej obrotowy zawór odcinający z dobrze widoczną i wyczuwalną pozycją on/off, reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 91, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie regulatora przepływu do infuzji grawitacyjnej z regulatorem w kształcie beczułki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 97, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dostarczany tlen ma przepływać przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 98 poz. 1, 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania w postaci: modułowego zamkniętego systemu do wielokrotnego odsysania z dróg oddechowych składającego się z pakowanych oddzielnie: sterylnego cewnika o czasie użycia do 72 godzin (potwierdzonym w instrukcji obsługi) do rurek intubacyjnych w rozmiarach CH 12, 14 i 16 o długości 54 cm i do rurek tracheostomijnych w rozmiarach CH 12, 14 o długości 34 cm oraz z czystego, gotowego do użycia podwójnie obrotowego adaptera (łącznika) do dróg oddechowych o poziomie czystości mikrobiologicznej zgodnej z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 roku w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych, łącznik o kącie 45 stopni, o czasie użycia do 7 dni (potwierdzonym w instrukcji obsługi) z możliwością wymiany cewnika, z samodomykającą się silikonową, dwudzielną zastawką komory płuczącej, automatycznie uszczelniającą cewnik po usunięciu go z rurki zapewniającą 100 % szczelność zestawu,

z obrotowym, zamykanym portem do przepłukiwania cewnika oraz z możliwością podania leków w formie płynnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2/ Z uwagi na fakt, iż oferowany system modułowy składa się z adaptera (łącznika) do dróg oddechowych o czasie stosowania tak jak obwód oddechowy do 7 dni i jako taki może "obsłużyć" 2 cewniki o czasie stosowania do 72 godzin, prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny pełnej ilości cewników oraz połowę ilości adapterów (łączników) do dróg oddechowych. Takie rozwiązanie jest klinicznie i ekonomicznie uzasadnione oraz umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystnej i konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 115, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy przez kompatybilności Zamawiający ma na myśli strzykawkę wymienioną w instrukcji użytkownika i w menu samej pompy?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli strzykawkę kompatybilną z pompą Alaris Guardrail plus.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny posiadać logo oraz typ strzykawki na cylindrze w celu łatwiejszej identyfikacji strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet nr 122, poz. 1

Z uwagi na fakt, iż Zamawiający opisując powszechnie stosowane w służbie zdrowia aparaty do przetoczeń grawitacyjnych (wniosek na podstawie ilości sztuk) użył ponadnormatywnych wymagań w zakresie dwuczęściowej komory kroplowej oraz skuteczności filtra w odpowietrzniku, wskazujących na konkretny produkt firmy B.Braun, eliminując tym samym możliwość złożenia oferty z powszechnie stosowanymi na rynku aparatami do infuzji, co ogranicza ilość wykonawców mogących złożyć ofertę w w/w pakiecie oraz narusza zasadę uczciwej konkurencji, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przyrzędu do przetaczania płynów infuzyjnych z odpowietrznikiem zgodnym z normą ISO 8536-4:2013- Zestawy jednorazowego użytku do infuzji, do podawania grawitacyjnego, z jednoczęściową elastyczną komorą kroplową.

Pragniemy zauważyć, iż podana przez Zamawiającego skuteczność filtracji wskazuje na normę która nie dotyczy zestawów do przetoczeń, a komora kroplowa dzielona na elastyczną część dolną i twardą część górną ma tylko zastosowanie do podaży przy użyciu pompy objętościowej, a nie przy podaży grawitacyjnej. Ponadto opisane aparaty są co najmniej dwukrotnie droższe od powszechnie stosowanych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ. Zamawiający posiada dwa rodzaje aparatów do przetoczeń płynów – opis pakiet 31 poz. 2 i pakiet 122 poz. 1.

Pakiet nr 126, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z zastawką zapobiegającą wypływowi krwi w momencie kaniulacji, bez portu bocznego. Wykonana z poliuretanu, wyposażona w opatentowany mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem się igłą, uruchamiany po użyciu igły. Dostarczana z zaworem bezigłowym całkowicie uniemożliwiającym wypływ krwi z kaniuli przy wielokrotnym dostępie (możliwość obsługi kaniuli w systemie zamkniętym).

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

c.d. pytań

Pakiet nr 5, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości czepek chirurgicznego o kroju furażerki wiązanego z tyłu na troki. Czepek jest wykonany w części górnej z oddychającej włókniny SMMS o gramaturze 10g/m², a w części bocznej ze wzmocnionego chłonnego materiału scrim o gramaturze 47g/m² pochłaniającego pot – dzięki czemu nie wymaga dodatkowej wstawki, ani wywijania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 25 poz.1

Prosimy o dopuszczenie fartuchów bez dodatkowych celulozowych ręczników, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 25 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy uzna za wystarczające, aby załączyć do fartucha dodatkowo ręczniki do osuszania rąk pakowane po 2 sztuki, ręczniki sterylizowane tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 96 poz.1

Czy Zamawiający przez 'wodoodporna' rozumie możliwość pełnego zanurzenia strzygarki i ładowarki na głębokość 1 m przez 30 min w celu dokładnej dezynfekcji, co równoważne jest z klasą IPX7 dla strzygarki i ładowarki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pakiet 107

Prosimy o dopuszczenie ubrań w rozmiarze L do XXL, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pakiet 116

Prosimy o dopuszczenie: Maska filtrująca biała, jednorazowego użytku, mocowana na poprzeczne gumki, oznakowana zgodnie z normą EN 149 jako typ FFP3 oraz zgodnie z normą EN 14683 jako typ IIR. Skuteczność filtracji bakteryjnej $\geq 99,9\%$, ciśnienie różnicowe $< 42,5$ Pa/cm², opór oddechowy przy wdechu $< 0,87$ mbar i wydechu $< 1,40$ mbar, penetracja aerozoli testowych $< 0,89\%$. Produkowana zgodnie z ISO 13485 i ISO 9001. Pakowana po 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 118

Prosimy o dopuszczenie opaski do mocowania rurki intubacyjnej jednoczęściowa dla dorosłych, w zestawie z dwustronna taśmą z rzepem i klejem do naklejenia na rurkę aby opaska była pewnie zamocowana ,bez lateksu, laminowane rzepy, uniwersalny rozmiar dla wszystkich pacjentów, możliwość docięcia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 38

Dotyczy pakietu 76.

Prosimy o dopuszczenie - Jednorazowy współśrodkowy układ oddechowy pacjenta (układ rura w rurze), mikrobiologicznie czysty, bez lateksu, długość 180cm, zawierający:

- karbowaną bezbarwną rurę zewnętrzną, karbowaną kolorową rurę wewnętrzną o gładkiej powierzchni (kolor umożliwia identyfikację rozmiaru); rury oddechowe tworzące strukturę współosiową wyprodukowane z materiałów PP/PE/EVA, co zapobiega ich odkształcaniu się i załamaniu w przypadku mechanicznego ucisku z zewnątrz, tym samym łatwo wracają do pierwotnego kształtu, bez zbędnych manewrów, utrzymując stałości struktur rur oddechowych i gwarantując prawidłowy przebieg wentylacji i bezpieczeństwo pacjenta;
- dodatkową karbowaną rurę do odprowadzania gazów o zmiennej długości, minimalna całkowita dł. (wraz ze złączami) po rozciągnięciu wynosi 40 cm, złącza elastyczne;
- łącznik kątowy (możliwość odłączenia) zaopatrzonego w port LuerLuck zabezpieczony nakładanym (niewkręcącym) koreczkiem zintegrowanym z łącznikiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 66 poz. 1.

Prosimy o dopuszczenie - Filtr elektrostatyczny, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzone w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 23 g, objętość wewnętrzna 30 ml, zakres objętości oddechowej 100-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 0,61 cmH₂O przy 30L/min oraz 1,53 cm H₂O przy 60L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 66 poz. 2.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający, w celu zapewnienia hydrofobowości będzie wymagał filtra mechanicznego. Jeżeli tak prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, mikrobiologicznie czysty, wyposażony w hydrofobowy filtr membranowy typu HEPA, powlekany szkłem spiekającym, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,9999% oraz piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mgH₂O/L złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzone w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 40 g, objętość

wewnętrzna 55 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,33 cmH₂O przy 30L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Jeżeli Zamawiający nie będzie wymagał filtra mechanicznego prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 36,8 mgH₂O/L, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzone w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 28 g, objętość wewnętrzna 55 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 0,95 cmH₂O przy 30L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 39 poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie łącznika, w pełni spełniającego zapisy SIWZ, wyposażonego dodatkowo w podwójny kapturek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 38 poz. 10.

Prosimy o dopuszczenie - Mikrobiologicznie czysty wymiennik ciepła i wilgoci, tzw. "sztuczny nos", zbudowany z mikroporowanej polimerowej pianki, zapewniającej wysoki poziom oddawania ciepła i wilgoci; skuteczność nawilżania 33,2 mgH₂O/L, waga 4,5 g, opór przepływu 0,31 cmH₂O/ 60 l/min, objętość wewnętrzna 8 ml, zakres objętości oddechowej 100 - 1500 ml, średnica złącza 15F, zaopatrzone w boczny port do podawania tlenu oraz centralny samozamykający się - w postaci rozchylanych, silikonowych płatków - port do odsysania, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 38 poz. 1, 3, 10.

Prosimy o wydzielenie pozycji nr 1, 3 i 10 do odrębnego pakietu celem umożliwienia złożenia oferty na określony asortyment bezpośrednio od producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy pakietu 37 poz. 6 i 7.

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 6 i 7 produktu mikrobiologicznie czystego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Prosimy również o sprecyzowanie sformułowania „szerokie końce” – czy Zamawiający przez to określenie rozumie standardowe złącze, wewnętrznie o przekroju gwiazdkowym?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu 37 poz. 1, 4, 6 i 7.

Prosimy o wydzielenie pozycji 1, 4, 6 i 7 do odrębnego pakietu celem umożliwienia złożenia oferty na określony asortyment bezpośrednio od producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy pakietu 28 poz.1.

Prosimy o informacje, czy Zamawiający będzie wymagał, żeby łącznik Y w układzie był całkowicie odłączalny, a worek posiadał zabezpieczenie przez sklejeniem powierzchni, w postaci specjalnie wyprofilowanego koszyczka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Dotyczy pakietu 28 poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie zestawu anestetycznego o długości - ramie wdechowe i wydechowe 1,5m, a rura do worka o dł. 1,1m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 27 poz. 1.

Ze względu na wycofywanie produktów z zawartością lateksu, prosimy o dopuszczenie worków oddechowych silikonowych w zakresie rozmiarowym 0,5L, 1,5L, 2,3L, 3L. Worki przeznaczone do sterylizacji w tem. 134⁰C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 27 poz. 3.

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego do respiratora o długości 1,8m, wyposażonego na ramieniu wdechowym i wydechowym w samodomykające się pułapki wodne **lub alternatywnie** – Jednorazowy układ oddechowy dla dorosłych o średnicy rur i złączy 22 mm, mikrobiologicznie

czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału: PP, TPE, CR, PE, bez lateksu. Układ zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 180 cm zakończone od strony pacjenta rozłącznym trójnikiem Y, co umożliwi wpiecie np. nebulizatora, oraz łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, układ zabezpieczony kapturkiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 27 poz. 1, 3 i 5.

Prosimy o wydzielenie pozycji 1, 3 i 5 do odrębnego pakietu celem umożliwienia złożenia oferty na określony asortyment bezpośrednio od producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 39

Pakiet nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 w pozycji 2, dopuści sterylne smoczki z termoplastycznego elastomeru (surowiec nieco twardszy niż lateks) lub z naturalnego lateksu do wyboru, spełniające wszystkie pozostałe cechy zawarte w SWIZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 108 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 108, w pozycji 1 dopuści sterylne butelki o pojemności 80 ml, pakowane pojedynczo lub zbiorczo w małe, higieniczne opakowania po 24 szt. z polem do wpisywania indywidualnych oznaczeń, kompatybilne z nakrętkami smoczków wszystkich producentów występujących w obrocie szpitalnym, spełniające wszystkie pozostałe cechy zawarte w SWIZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 108 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 108, w pozycji 2 dopuści sterylne butelki o pojemności 230 ml, pakowane pojedynczo lub zbiorczo w małe, higieniczne opakowania po 26 szt. z polem do wpisywania indywidualnych oznaczeń, kompatybilne z nakrętkami smoczków wszystkich producentów występujących w obrocie szpitalnym, spełniające wszystkie pozostałe cechy zawarte w SWIZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 40

Dotyczy: 10/18/ZP, Pakiet 87 – Cewnik dializacyjny, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczonego przewodnika J-Flex Tip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Obowiązujący termin składania ofert: 30.05.2018 r., do godz.: 10:00.

Otwarcia ofert 30.05.2018 r., godz.: 11:00.

Otrzymują:

1 x aa

1 x Wykonawcy zainteresowani postępowaniem przetargowym.

1 x Strona internetowa Zamawiającego

.....
Podpis Kierownika Jednostki Zamawiającego

Zespołu Opieki Zarobkowej
w Dąbrowie Tarnowskiej

