

Do wszystkich zainteresowanych

dot.: *postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o udzielenie zamówienia publicznego pn. dostawa drobnego sprzętu medycznego na potrzeby Zespołu Opieki Zdrowotnej w Łęczycy*

Wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu pn. dostawa drobnego sprzętu medycznego na potrzeby Zespołu Opieki Zdrowotnej w Łęczycy, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2018r. poz. 1986 tekst jednolity) wyjaśniam, co następuje:

Pytanie 1: Dot. zad.19, poz.1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 9 x 11 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: Dot. zad.19, poz. 1

Proszę o dopuszczenie opatrunku pakowanego po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: Dot. zad.6, poz.7

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru KTG FC 700 o rozmiarze 215 mm x 20 m, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 63 rolki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w ww. pozycji papier KTG FC 700 o rozmiarze 215 mm x 20 m, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 63 rolki.

Pytanie 4: Dot. zad.6, poz.2

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda z poz. 2 ma być z podłużnym wycięciem bez przecięcia boku elektrody służącym do przełożenia przewodu EKG?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza również taką elektrodę.

Pytanie 5: Dot. projektu umowy par. 8 ust 1

Prosimy o zmianę terminu płatności na dni licząc od daty wystawienia prawidłowej faktury.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na taką zmianę. W związku z tym par. 8 ust 1 otrzymuje treść: „Zapłata należności za dostarczony towar nastąpi przelewem na konto Sprzedającego, nrw ciągu dni od daty otrzymania faktury”.

Pytanie 6: Dot. zapisów SIWZ – pkt. 6 ppkt. 2) lit. c) – grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

Odpowiedź: Zamawiający stoi na stanowisku, że wykonawca może wraz z ofertą złożyć oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej jedynie w sytuacji, gdy faktycznie nie należy do żadnej grupy kapitałowej. Zamawiający przyjmie i uzna również złożone w ofercie oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do grupy kapitałowej w sytuacji, gdy jest to jedyna oferta złożona w tym postępowaniu lub w jego części. Zachodzi jednak wątpliwość, czy wykonawca będzie miał pełną wiedzę o tym, że złożona

przez niego oferta jest ofertą jedyną.

Należy przy tym mieć na uwadze, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Pytanie 7: Dot. zad.1, poz.6-11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley sterylizowane tlenkiem etylenu (EO) i pakowane podwójnie wewnątrznie – opakowanie foliowe i zewnątrznie – folia – papier, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również takie cewniki.

Pytanie 8: Dot. zad.1, poz.16

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy o przepływie do 525 ml/min, reszta parametrów zgodna ze SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9: Dot. zad. 2, poz. 1, 22 ,23

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10: Dot. zad. 15

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z funkcją wyrzutu paska testowego za pomocą przycisku – taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo obsługi eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjentów?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga zaoferowania takich pasków.

Pytanie 11: Dot. zad. 15

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem prawidłowości informacji zawartych w instrukcjach obsługi i na oznakowaniach oraz aktualności posiadanych certyfikatów (paski nier refundowane nie przechodzą takiej weryfikacji)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania takich pasków.

Pytanie 12: Dot. zad.15

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 15 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności – jest to szczególnie ważne w okresie zimowym, przy bardzo niskich temperaturach, w których paski mogą ulec inaktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby towar spełniał wymogi wymagane dla sprzętu diagnostycznego i dostarczany był w warunkach zapewniających jego wysoką jakość i przydatność do użytku w granicach wymaganych do bezbłędnej diagnostyki.

Pytanie 13: Dot. zad. 15

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź: Zamawiający przyjmie również ofertę z takim sprzętem.

Pytanie 14: Dot. zad. 15

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe mogły być przeznaczone do stosowania jako jedyny instrument do pomiaru stężenia glukozy u pacjentów poważnie chorych (ewentualnie z nielicznymi wyjątkami od tej zasady)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga takich właściwości.

Pytanie 15: Dot. zad. 12, poz. 10

Czy Zamawiający w pozycji 10 z pakietu 12 dopuści nakłuwacz igłowy 21G o głębokości nakłucia 2,4 mm, konfekcjonowane po 200 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również taki nakłuwacz.

Pytanie 16: Dot. zad. 12, poz. 10

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 10 z pakietu 12 i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17: Dot. zad. 15

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z funkcją wyrzutu paska testowego za pomocą przycisku – taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo obsługi eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjentów?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga zaoferowania takich pasków.

Pytanie 18: Dot. zad. 15

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem prawidłowości informacji zawartych w instrukcjach obsługi i na oznakowaniach oraz aktualności posiadanych certyfikatów (paski nierefundowane nie przechodzą takiej weryfikacji)?

Odpowiedź: Zamawiający uważa, że paski testowe do glukometrów powinny być refundowane.

Pytanie 19: Dot. zad. 15

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 15 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności – jest to szczególnie ważne w okresie zimowym, przy bardzo niskich temperaturach, w których paski mogą ulec inaktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby towar spełniał wymogi wymagania dla sprzętu diagnostycznego i dostarczany był w warunkach zapewniających jego wysoką jakość i przydatność do użytku w granicach wymaganych do bezbłędnej diagnostyki.

Pytanie 20: Dot. zad. 15

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź: Zamawiający przyjmie również ofertę z takim sprzętem.

Pytanie 21: Dot. zad. 15

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe mogły być przeznaczone do stosowania jako jedyny instrument do pomiaru stężenia glukozy u pacjentów poważnie chorych (ewentualnie z nielicznymi wyjątkami od tej zasady)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga takich właściwości.

Pytanie 22: Dot. zad. 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy V_t=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również taki wymiennik ciepła i wilgoci.

Pytanie 23: Dot. zad. 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny

wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylne, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24: Dot. zad. 4, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy Vt=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylne, z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25: Dot. zad. 4, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,9999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 38 g, filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26: Dot. zad. 4, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści obwody o długości 180 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści taką długość obwodów.

Pytanie 27: Dot. zad. 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze” zapewniającą wymianę termiczną, i śr. 22 mm i długości 1.8m, z kolankiem z portem kapno, wydajność ogrzewania 4.5 stopni C przy przepływie 10 l/min, oporach wdechowych i wydechowych max. 0.09 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, rurą wydechową rozciągalną do 0.5 m, jednorazowy, bez DEHP z elastycznym złączami, opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28: Dot. zad. 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze” zapewniającą wymianę termiczną, i śr. 22 mm i długości 1.8m, z kolankiem z portem kapno, dodatkowa rura do worka o długości 1.8l z workiem 2 l bezlateksowym, wydajność ogrzewania 4.5 stopni C przy przepływie 10 l/min, oporach wdechowych i wydechowych max. 0.09 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, rurą wydechową rozciągalną do 0.5 m, jednorazowy, bez DEHP z elastycznym złączami, opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29: Dot. zad. 2, poz. 4,17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30: Dot. zad. 2, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie wysokiej jakości systemu ochronnego do rurek tracheotomijnych produkcji brytyjskiej, sterylne, wykonane z wysoko absorbującej i lekkiej pianki hydrofilowej o grubości 5 mm, o właściwościach drenujących, o ulepszonym podłożu zapewniających wysoką wytrzymałość i absorpcję zarówno średnio, jak i mocno sączących się ran, warstwa z filmem nie przyklejającym się do rany, w rozmiarze 80 mm x 80 mm z możliwością przycięcia w zależności od potrzeb, z otworem, bez zawartości lateksu, pakowana pojedynczo.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31: Dot. zad. 2, poz. 14-16, 18-20

Prosimy o dopuszczenie wyrobów wykonanych z termoplastycznego PCV o zwiększonym poślizgu, bez zawartości silikonu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32: Dot. zad. 2, poz. 7-13

Prosimy o dopuszczenie rurek z nietransparentym łącznikiem oraz przewodem łączącym rurkę, przy spełnieniu pozostałych wymagań.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33: Dot. zad. 2, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści sterylny zamknięty system do odsysania z rurki tracheotomijnej oraz intubacyjnej w rozmiarach Ch 12-16 z możliwością stosowania przez 72 godziny (przy możliwej wymianie samego cewnika co 24 h):

- sterylny - pakowany pojedynczo,
- atraumatyczna końcówka cewnika z otworem głównym i 2 otworami bocznymi,
- mocny rękaw zabezpieczający cewnik przed kontaminacją z zewnątrz,
- komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta,
- aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni
- obrotowy adapter umożliwiający bezpieczne podłączenie rurki,
- długość 36.5 cm - dla rurek tracheostomijnych i 60 cm dla rurek intubacyjnych,
- zasuwana zastawka oddzielająca cewnik od pacjenta,
- dedykowany port do irygacji i płukania,
- łącznik prosty z końcem schodkowym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuści taki system, ale nie wymaga.

Pytanie 34: Dot. zad. 17, poz. 4,5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również taki opatrunek, ale nie wymaga.

Pytanie 35: Dot. zad. 17, poz. 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na takie przeliczenie pod warunkiem, że każda sztuka z tych dwóch zapakowanych w jedną saszetkę będzie sterylnie zamknięta.

Pytanie 36: Dot. zad. 17, poz. 4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4, 5 z pakietu 17 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37: Dot. zad. 1, poz. 6-11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6-11 z pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38: Dot. zad. 11, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6-8Fr o długości 15cm, 17cm i 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39: Dot. zad. 16, poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek absorpcyjny (rozmiar 10cm x 20cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40: Dot. zad. 16, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41: Dot. zad. 16, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 15cm x 15cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42: Dot. zad. 16, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43: Dot. zad. 16, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 15cm x 15cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec

szczepów MRSA (oporny na metycylinę *Staphylococcus aureus*) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44: Dot. zad. 11, poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 21 z Pakietu nr 11 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45: Dot. zad. 16, poz. 3-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3-4 z Pakietu nr 16 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46: Dot. zad. 16, poz. 6-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6-9 z Pakietu nr 16 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47: Dot. zad. 2, poz. 1

Prosimy o wydzielenie poz. 1 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: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48: Dot. zad. 7, poz. 3-9,14,22-27

Prosimy o wydzielenie poz. 3-9,14,22-27 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: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49: Dot. zad. 7, poz. 3-4,22-23,25

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 50: Dot. zad. 7, poz. 10

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 51: Dot. zad. 7, poz. 26

Czy zamawiający dopuści zaciskacz sterylny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52: Dot. zad. 8, poz. 1-2

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 53: Dot. zad. 8, poz. 3-4

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 54: Dot. zad. 8, poz. 5

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 55: Dot. zad. 8, poz. 6

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 56: Dot. zad. 8, poz. 11

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 50 cm x 40 cm, z perforacją co 80 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m²; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdzieranie, gramatura bibuły: 36 ± 0,10 g/m²; minimalna chłonność 160 g/m²; grubość folii 22 ± 2 μm, 50 listków?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza medyczny podkład ochronny.

Pytanie 57: Dot. zad. 8, poz. 12

Czy zamawiający dopuści prześcieradła o wymiarze 210 cm x 160 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również takie prześcieradła.

Pytanie 58: Dot. zad, poz. 12

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 59: Dot. zad. 8, poz. 1-6, 11-12

Prosimy o wydzielenie poz. 1-6,11-12 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: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60: Dot. zad. 10, poz. 8-11

Czy zamawiający odstąpi od wymogu rozszerzonej skali pomiarowej?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61: Dot. zad. 10, poz. 12

Czy zamawiający dopuści strzykawki rozszerzoną skalą 50(60) ml, z jednostronną, czytelną, skalą pomiarową?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 62: Dot. zad. 10, poz. 13

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową bursztynową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również taką strzykawkę.

Pytanie 63: Dot. zad. 10, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 64: Dot. zad. 10, poz. 17

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: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 65: Dot. zad. 10, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66: Dot. zad. 10, poz. 17

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 67: Dot. zad. 10, poz. 18

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 68: Dot. zad. 10, poz. 18

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 69: Dot. zad. 10, poz. 18

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.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 70: Dot. zad. 10, poz. 8-14, 17, 18, 21

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 8-14,17,18,21 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 71: Dot. zad. 13, poz. 1-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu, natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów. Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 72: Dot. zad. 17, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe elastyczne wykonane 70 % - 80 % z przędzy poliamidowej teksturowanej (nazwa zamienna nylon, elastil, poliamid) oraz 20 % - 30 % poliuretanowej przędzy elastomerowej (nazwa zamienna lycra, spandex, elastan, dorlastan)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również takie siatki.

Pytanie 73: Dot. zad. 17, poz. 1-3

Czy w związku z komfortem użytkowania siatek oraz wysoką przepuszczalnością zamawiający wymaga poniższej wielkości oczek?

Rozmiar 1 - 9mm x 10mm

Rozmiar 2 – 13mm x 15mm

Rozmiar 3 - 13mm x 15mm

Rozmiar 4 - 13mm x 15mm

Rozmiar 6 - 13mm x 15mm

Rozmiar 8 - 13mm x 15mm

Rozmiar 10 - 13mm x 15mm

Rozmiar 14 - 13mm x 15mm

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również siatki o takiej wielkości oczek.

Pytanie 74: Dot. zad. 17, poz. 1-3

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa, brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również siatki o takich wymiarach.

Pytanie 75: Dot. zad. 17, poz. 1-3, 7-16

Prosimy o wydzielenie poz. 1-3,7-16 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: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 76: Dot. zad. 9, poz. 1-2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o minimalnie mniejszej grubości na palcu wynoszącej 0,20 mm -0,21 mm oraz o długości min. 281 mm, zgodnej z normą EN 455, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 77: Dot. zad. 9, poz. 4-5

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitylowych o powierzchni zewnętrznej biszoptowej (mikrotekstura praktycznie niewidoczna gołym okiem a poprawiająca właściwości chwytne rękawicy) oraz wyraźną teksturą na końcach palców

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża również zgodę na takie rękawice.

Pytanie 78: Dot. zad. 9, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości uchwytów, które Wykonawca będzie zobowiązany dostarczyć w ramach umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga max. 10 szt.

Pytanie 79: Dot. zad. 9, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic, posiadających poziom protein lateksowych poniżej 40 µg/g. Wymagany przez Zamawiającego poziom protein charakteryzuje rękawice bezpudrowe. Dla rękawic pudrowanych poziom protein poniżej 40 µg/g uznawany jest za bardzo niski, znacznie poniżej wymogów wynikających z normy EN 455 -3 tj. poniżej 150 µg/g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza poziom protein poniżej 50 µg/g.

Pytanie 80: Dot. rozdział 6, pkt.1)f) SIWZ

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, że wymóg aby dokumenty były wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu **dotyczy świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych**, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający przyjmie dokumenty wydane zgodnie z ww. rozporządzeniem.

Pytanie 81: Dot. zad. 22, poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści nici plecione z kwasu poliglikolowego, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o podtrzymywaniu tkankowym po 7 dniach ok. 65%, po 8-11 dniach ok. 50%, wchłanianie po ok. 42 dniach?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 82: Dot. zad. 22, poz. 3-13

Czy Zamawiający dopuści nici plecione z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, podtrzymywanie tkankowe po 14 dniach ok. 40%, po 21 dniach ok. 15%, wchłanianie 90-120 dni?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 83: Dot. zad. 22, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści siatkę polipropylenową o gramaturze 70 g/m², rozmiar porów 1,2-1,4 mm, grubość siatki 0,60 mm, rozmiar siatki 8x15 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 84: Dot. zad. 22, poz. 25, 26, 27

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85: Dot. zad. 23, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści nici plecione z kwasu poliglikolowego, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o podtrzymywaniu tkankowym po 7 dniach ok. 65%, po 8-11 dniach ok. 50%, wchłanianie po ok. 42 dniach?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86: Dot. zad. 23, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści materiał szewny z igłą okrągłą cienką lub igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 87: Dot. zad. 23, poz. 5, 6

Czy Zamawiający dopuści nici o podtrzymywaniu tkankowym po 14 dniach ok. 75%, po 28 dniach ok. 65-70%, po 43 dniach 55-60%, po 57 dniach 40%, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 88: Dot. zad. 23, poz. 10, 11

Czy Zamawiający dopuści siatkę wytwarzaną z kopolimeru Poly(glikolid-co-kaprolakton) (wchł. 90-110 dni) oraz niewchłanianego polipropylenu, wielkość porów 1,5-3,5 mm, waga siatki bez zmian?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 89: Dot. zad. 24, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nici plecione z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, podtrzymywanie tkankowe po 14 dniach ok. 40%, po 21 dniach ok. 15%, wchłanianie 90-120 dni?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 90: Dot. zad. 24, poz. 4, 5, 6

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 91: Dot. zad. 25

Czy Zamawiający dopuści nici plecione z kwasu poliglikolowego, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o podtrzymywaniu tkankowym po 14 dniach ok. 80%, po 21 dniach ok. 50%, po 28 dniach ok. 20%, okres wchłaniania bez zmian?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 92: Dot. zad. 25, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści materiał szewny z nitką o długości 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 93: Dot. zad. 1, poz. 6-11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również takie cewniki.

Pytanie 94: Dot. zad. 1, poz. 6-11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a pakowane podwójnie: wewnątrz opakowanie foliowe oraz zewnętrzne opakowanie folia-papier, gdyż bieżący opis wskazuje jedynie na produkty firmy Tyco/Kendall, których jedynym dystrybutorem na terenie RP jest firma Skamex?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również takie cewniki.

Pytanie 95: Dot. zad. 1, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści dren typu Redon bez łącznika/klamry, gdyż bieżący opis wskazuje jedynie na produkty firmy Convatec, których jedynym dystrybutorem na terenie RP jest firma Skamex?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również taki dren.

Pytanie 96: Dot. zad. 1, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości 7 dni lub 100 użyć, o objętości wypełnienia 0,09ml, przepływie 250ml/min, odporny na ciśnienie 3 bary?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 97: Dot. zad. 6, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu EKG EDAN SE-1200 EXPRESS w rolce o wymiarach 210mmx30m, z przeliczeniem ilości na 84 rolki?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 98: Dot. zad. 7, poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne z papierową wkładką z nadrukiem z jednej strony i bez nadruku z drugiej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również takie opaski.

Pytanie 99: Dot. zad. 7, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla niemowląt i dzieci w kolorze niebieskim i różowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również takie opaski.

Pytanie 100: Dot. zad. 7, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści sterylne dreny do odsysania o długości 210cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 101: Dot. zad. 7, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści sterylne zaciskacze do pępownicy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 102: Dot. zad. 7, poz. 1,2,11,15,16,18,19,20

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty. Bieżący „układ” pakietu umożliwia złożenie ważnej oferty jedynie jednej firmie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 103: Dot. zad. 10, poz. 1-5

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 104: Dot. zad. 13, poz. 1-8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby na każdym pojedynczym ostrzy wygrawerowana była nazwa producenta?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 105: Dot. zad. 17, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy wycenić gazę o długości 200m zgodnie z kolumna „Asortyment” czy 100m zgodnie z kolumna „j.m.”?

Odpowiedź: Należy wycenić 100m zgodnie z kolumną „j.m.”

Pytanie 106: Dot. zad. 17, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści gazę pakowaną a'100m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również taką gazę.

Pytanie 107: Dot. zad. 19

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również taki opatrunek.

Pytanie 108: Dot. zad. 20, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podani ceny za opakowanie handlowe a'20sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również taki sposób przeliczenia.

Pytanie 109: Dot. zad. 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne sterylne lateksowe pudrowane o grubości na palcu min. 0,17mm, dłoń min 0,14mm, długość min. 283mm, zawartość protein poniżej 89 µg/g?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 110: Dot. zad. 9, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne sterylne bezpudrowe o długości min. 280mm, opakowanie podwójne wew. Papierowe zew. folia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 111: Dot. zad. 9, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe bezpydrowe z zawartością protein poniżej 50 µg/g, poziom AQL 1,5?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 112: Dot. zad. 9, poz. 3

Czy Zamawiający odstąpi od (wodorotlenku sodu 40%)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający odstąpi od zapisu (wodorotlenku sodu 40%).

Pytanie 113: Dot. zad. 9, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe o grubości na palcu min. 0,10mm, polimerowane od zewnątrz i chlorowane od wewnątrz. Siła zrywu przed starzeniem min. 7,6N?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 114: Dot. zad. 9, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe wyciągane od dołu o sile zrywu przed starzeniem min. 7N, polimerowane od zewnątrz i chlorowane od wewnątrz?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 115: Dot. zad. 9, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe, pudrowane gładkie na całej powierzchni o grubości na mankiecie 0,06mm, zawartość protein poniżej 83µg/g, poziom AQL 1,5?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 116: Dot. zad. 9, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne neoprenowe o długości min. 280mm, rozciągliwość przed starzeniem min. 980%?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 117: Dot. zad. 14, poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaferowania we wskazanej pozycji pasków 8-mio parametrowych zawierających w sobie parametry wymagane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 118: Dot. zad. 12, poz. 3

Dotyczy opisu produktów: Czy nie nastąpiła omyłka w opisie produktu dla poz. 3? Opis powinien dotyczyć poz. 9.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka - opis dotyczy poz. 9.

Pytanie 119: Dot. zad. 12, poz. 14

Dotyczy opisu produktów: Czy nie nastąpiła omyłka w opisie produktu dla poz. 14? Opis powinien dotyczyć poz. 13.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka - opis dotyczy poz. 13.

Pytanie 120: Dot. projektu umowy § 8 ust. 2

Wnosimy o zmianę w zakresie zapisów § 8 ust. 2 w następujący sposób: „W razie zwłoki w zapłacie Wykonawca jest uprawniony do naliczania odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych”

Odpowiedź: Zamawiający zgadza się i dokonuje takiej zmiany.

Pytanie 121: Dot. projektu umowy § 8 ust. 3

Wnosimy o zmianę w zakresie zapisów § 8 ust. 3 poprzez umożliwienie udzielenia pełnomocnictwa dla adwokata lub radcy prawnego. Zrzeczenie się przez Wykonawcę prawa do reprezentowania go w postępowaniu sądowym przez profesjonalnego pełnomocnika jest w naszej ocenie niezgodne z prawem i nieważne.

Odpowiedź: Zamawiający stoi na stanowisku, że §8 ust. 3 wzoru (projektu) umowy nie dotyczy pełnomocnictw procesowych w postępowaniu sądowym lub administracyjnym. Dotyczy natomiast pełnomocnictw do odbioru (pobierania) zapłaty za wykonanie przedmiotu umowy.

Pytanie 122: Dot. projektu umowy § 9 ust. 2

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 9 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach dot. terminu rozpatrzenia reklamacji. Dłuższy termin będzie dogodniejszy dla wykonawców.

Pytanie 123: Dot. projektu umowy § 10 ust. 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 2:

Za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej w dostarczeniu partii towaru.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na taką zmianę. W związku z tym § 10 ust. 2 projektu umowy otrzymuje treść: „Za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej w dostarczeniu partii towaru.”

Pytanie 124: Dot. zad. 8, poz. 1-4, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobów w opakowaniu po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanych ilości i podaniem ceny za opakowanie, co dla Zamawiającego będzie bardziej korzystne cenowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża również zgodę na takie opakowanie pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ceny.

Pytanie 125: Dot. zad. 8, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobów w opakowaniu po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanych ilości i podaniem ceny za opakowanie, co dla Zamawiającego będzie bardziej korzystne cenowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża również zgodę na takie opakowanie pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ceny.

Pytanie 126: Dot. zad. 8, poz. 10 i 12

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania prześcieradeł jałowych czy niejałowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga prześcieradeł niejałowych.

Pytanie 127: Dot. zad. 8, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 210cm x 160cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 128: Dot. zad. 8, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych higienicznych podkładów ochronnych o długości 40m z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości rolek do 750 sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża również zgodę na takie opakowanie pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ceny.

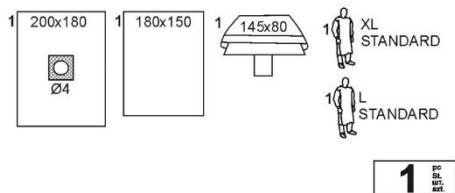
Pytanie 129: Dot. zad. 8, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 210cm x 160cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza rozmiar 210cm x 160cm.

Pytanie 130: Dot. zad. 8, poz. 13

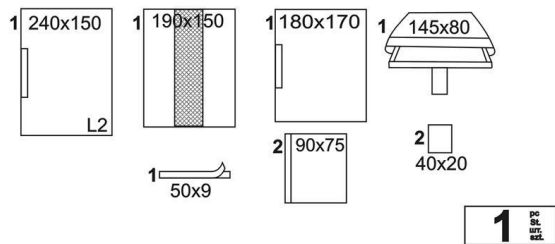
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do operacji kończyn górnych o składzie: fartuch chirurgiczny rozm. L, fartuch chirurgiczny rozm. XL, serweta na stół Mayo 145cm x 80cm, serweta podfoliowana 180cm x 150cm, serweta podfoliowana 200cm x 180cm otwór 4cm, element elastyczny wokół otworu, gramatura serwet 43g/m², laminat serwet dwuwarstwowy, odporność na rozerwanie na sucho: 218kPa na mokro:130kPa odporność na przenikanie cieczy 182cm H₂O na całej powierzchni, opakowanie: torebka papierowo-foliowa z etykieta w języku polskim, z min. dwoma naklejkami do wklejenia do dokumentacji medycznej, zaw. Nr lot, produkt sterylizowany zgodnie z prawem.



Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża również zgodę na taką ofertę.

Pytanie 131: Dot. zad. 8, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego z serwetą na stół Mayo o składzie: serweta na stół Mayo 145cm x 80cm, 2x kompres włókninowy 40gram 4warstwy 10x20cm, taśma medyczna 9x50cm przyklepna, 2x serweta podfoliowana 90x75cm z przylepcem 90cm, serweta na stół instrumentarium 190x150cm, serweta podfoliowana 240x150cm z przylepcem 60cm, serweta podfoliowana 80x170cm z przylepcem 60cm.



Serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², o odporności na przenikanie cieczy 250cm H₂O na całej powierzchni, jedną z warstw stanowi folia PE-PP, wytrzymałość na wypychanie na sucho: 150kPa na mokro: 150kPa, serwety spełniają wymagania normy PN EN 13975 dla wymagań wysokich. Opakowanie miękkiej blistry papierowo-foliowej z etykietą w języku polskim z przynajmniej dwoma naklejkami do wklejenia do dokumentacji medycznej, zaw. Nr lot, produkt sterylizowany zgodnie z prawem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża również zgodę na taką ofertę.

Pytanie 132: Dot. zad. 8, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści osłone na stół Mayo z mocnej folii o grubości 50 µm z dodatkową zewnętrzną warstwą chłonną w górnej części (pod narzędzia) o wymiarach 85cm x 76cm, wymiar całkowity 145cm x 80cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża również zgodę na taką ofertę.

Pytanie 133: Dot. zad. 8, poz. 16

Czy dopuści fartuch z ręczniczkami z niepylącej włókniny kompresowej, pakowane w opakowanie papierowo-foliowe, wszystkie pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134: Dot. zad. 8, poz. 17

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania fartuchów jałowych czy niejłowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga fartuchów jałowych.

Pytanie 135: Dot. zad. 8, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści ubrania chirurgiczne jednorazowego użytku wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 45g/m² zawierającej 100% polipropylenu, antystatycznej, niepylącej, oddychającej, przeznaczonej do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego. Bluza z krótkim rękawem, pod szyją wycięcie typu serek, trzy praktyczne kieszenie: jedna na piersi oraz

dwie na dole bluzy. Spodnie ściągnane trokiem bez kieszeni bocznej na nogawicy. Bluza i spodnie pakowane razem, dostępne w rozmiarach XS-XL w kolorze niebieskim lub w kolorze zielonym, posiadające indywidualne widoczne oznakowanie rozmiaru. Ubrania pakowane jako komplet (bluza + spodnie) z podaniem ceny za komplet w ilości zgodnej z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również takie ubrania chirurgiczne.

Pytanie 136: Dot. zad. 8, poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tej pozycji do osobnego pakietu aby zwiększyć konkurencyjność postępowania?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 137: Dot. zad. 8, poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowca na przewody/kamerę w rozmiarze 15cm x 250cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 138: Dot. zad. 8, poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie samoprzylepnej kieszeni dwukomorowej w rozmiarze 42cm x 35cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża również zgodę na zaoferowanie takiej kieszeni.

Pytanie 139: Dot. zad. 8, poz. 22

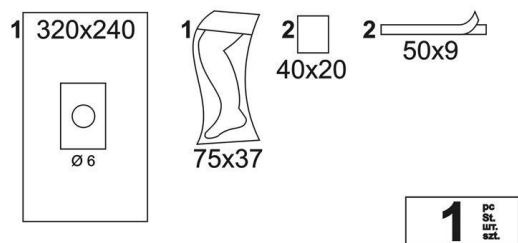
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu pościeli jednorazowej z polipropylenu o gramaturze min. 35g/m², skład:

Powłoka na koc/kołdrę	200 x 150cm
Powłoczka	90 x 75cm
Prześcieradło bez gumki	210 x 150cm

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 140: Dot. zad. 8, poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do artroskopii kolana o składzie: 2x kompres włókninowy 40gram 4warstwy 10x20cm, 2x taśma medyczna 9x50cm z przylepcem, pokrowiec na kończynę podfoliowany 75x37cm, serweta podfoliowana 320x240cm otwór 6cm element elastyczny wokół otworu.

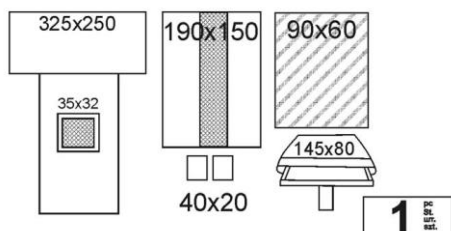


Serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², o odporności na przenikanie cieczy 250cm H₂O na całej powierzchni, wytrzymałość na wypychanie na sucho: 150kPa na mokro: 150kPa, serwety spełniają wymagania normy PN EN 13975 dla wymagań wysokich. Opakowanie torebka papierowo-foliowa z etykietą w języku polskim z przynajmniej dwoma naklejkami do wklejenia do dokumentacji medycznej, zaw. Nr lot, produkt sterylizowany zgodnie z prawem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 141: Dot. zad. 8, poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu cięcia cesarskiego o składzie: podkład chłonny podfoliowany 90x60cm, pokrowiec na stolik Mayo 145x80cm, 2 x kompres włókninowy 40gram 4warstwy 10x20cm, serweta podfoliowana 325x250cm otwór 35x32 worek i folia chirurgiczna, serweta na stół instrumentarium 190x150cm



Serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², o odporności na przenikanie cieczy 250cm H₂O na całej powierzchni, wytrzymałość na wypychanie na sucho: 150kPa na mokro: 150kPa, serwety spełniają wymagania normy PN EN 13975 dla wymagań wysokich. Opakowanie torebka papierowo-foliowa z etykietą w języku polskim z przynajmniej dwoma naklejkami do wklejenia do dokumentacji medycznej, zaw. Nr lot, produkt sterylizowany zgodnie z prawem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 142: Dot. zad. 17, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje gazy w opakowaniu po 200m zgodnie z opisem w formularzu cenowym czy pakowanej po 100m zgodnie z jednostką miary szt.=bela 100m? Prosimy o wskazanie ile metrów gazy należy wycenić? 600 opakowań po 100 metrów, czy 600 opakowań po 200 metrów?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje gazy pakowanej sz.=bela 100m. Wycena dotyczy 600 opakowań po 100m.

Pytanie 143: Dot. zad. 20, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje 1200 opakowań kompresów zgodnie z ilością podaną w formularzu cenowym, a nie 300 opakowań jak podano pod formularzem.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 1200 opakowań.

Pytanie 144: Dot. zad. 22 i 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na pozycję, lub wyłączy siatki chirurgiczne do osobnego pakietu aby zwiększyć konkurencyjność postępowania?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 145: Dot. zad. 22, poz. 24

Czy można zaferować siatkę o rozmiarze porów 0,59mm², grubości 0,47mm w rozmiarze 10cm x 16cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 146: Dot. zad. 24, poz. 4-6

Czy można zaferować siatkę o grubości 0,47mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 147: Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby przed odstąpieniem/rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wzywał Wykonawcę do należytego wykonywania umowy?

Odpowiedź: Tak, przed odstąpieniem/rozwiązaniem umowy Zamawiający będzie pisemnie wzywał Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.

Pytanie 148: Dot. zad. 1, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co rozumie pod pojęciem „łącznik/klamra”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren typu Redon bez łącznika/kolumny.

Pytanie 149: Dot. zad. 1, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w tej pozycji należy zaferować łącznik bezigłowy (na co wskazuje zapis pod pakietem) czy też zamknięty system do odsysania?

Odpowiedź: W tej pozycji należy zaferować łącznik bezigłowy.

Pytanie 150: Dot. zad. 2, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 podkładki pod rurki tracheostomijne, wykonane z materiału: o wysokim poziomie wchłaniania, o właściwościach przeciwoleżynowych, zabezpieczających przed wyciekami wydzieliny, zapobiegających podrażnieniu skóry, bezłateksowych. Wymiary 8 x 9 cm. Sterylne, jednorazowe?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pozycji 5 takie podkładki.

Pytanie 151: Dot. zad. 2, poz. 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13

Czy Zamawiający w pozycji od 7 do 13 dopuści rurkę intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowana, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci grubego pierścienia. Linia RTG na całej długości rurki, oczko Murphy`ego, średnica mankieta podana na baloniku kontrolnym, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, wyraźny znak skracania rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki, balonik kontrolny w kształcie stożka lub walca; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pozycji od 7 do 13 taką rurkę.

Pytanie 152: Dot. zad. 2, poz. 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13

Czy Zamawiający w pozycji od 7 do 13 dopuści rurkę intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym z nieprzezroczystym łącznikiem 15mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pozycji od 7 do 13 taką rurkę.

Pytanie 153: Dot. zad. 2, poz. 14, 15, 16

Czy Zamawiający w pozycji od 14 do 16 dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem niskociśnieniowym, wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowaną, bez zawartości ftalanów, ZBROJENIE NA CAŁEJ DŁUGOŚCI RURKI, BEZ PRZERWY PRZY ŁĄCZNIKU 15MM W CELU ZABEZPIECZENIA PRZED ZAGINANIEM, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci dwóch półpierścieni. Oczko Murphy`ego, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, łącznik 15 mm na stałe przymocowany do rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 2,5-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pozycji od 14 do 16 taką rurkę.

Pytanie 154: Dot. zad. 2, poz. 18, 19, 20

Czy Zamawiający w pozycji od 18 do 20 dopuści rurka tracheostomijną z mankietem ze stałym szyldem, silikonowaną, bez zawartości ftalanów, linia RTG na całej długości, miękkie gładkie przezroczyste skrzydełka szyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, balonik kontrolny w kolorze niebieskim oznakowany rozmiarem rurki, przewodnica z oliwką ułatwiającą wprowadzanie dwie tasiemki mocujące w zestawie, sterylna, pakowane w sztywne opakowanie zapewniające bezpieczeństwo przechowywania; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pozycji od 18 do 20 taką rurkę.

Pytanie 155: Dot. zad. 2, poz.21

Czy Zamawiający w pozycji 21 dopuści zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych z kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie, 72H; blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki przesuwanej liniowo; zamknięty system powinien posiadać przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem, wyraźny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika; sam cewnik musi być miękki i zaokrąglony na końcu, z otworem centralnym i z dwoma otworami naprzemianległymi, łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezwrotny port do płukania cewnika; rozmiary cewnika 10,12,14,16, 18 o długości 360 mm do rurek tracheostomijnych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pozycji 21 taki system.

Pytanie 156: Dot. zad. 2, poz. 5

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści podkładkę do rurek trachostomijnych, miękka i delikatna, posiadająca właściwości przeciwoleżynowe, zapobiegającą podrażnieniom skóry, bardzo chłonna poprzez dwuwarstwową budowę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pozycji 5 taką podkładkę.

Pytanie 157: Dot. zad. 2, poz. 2, 3, 6, 17

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 2, 3, 6, 17 i utworzy z niej osobny pakiet pozwoli to na złożenie oferty większej ilości wykonawców?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 158: Dot. zad. 6, poz. 2

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści elektrodę nasercową w rozmiarze 42x56mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pozycji 2 taką elektrodę.

Pytanie 159: Dot. zad. 7, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 opaski do identyfikacji dla dorosłych i dzieci wyposażony w zapięcie odporne na przypadkowe odpinanie typu zatrzask, przy zapięciu otwory umożliwiające regulację długości tasiemki, z papierową wkładką z nadrukiem umożliwiającą opisanie danych, kieszonka na papierową wkładkę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pozycji 3 takie opaski.

Pytanie 160: Dot. zad. 7, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 opaski do identyfikacji dla niemowląt wyposażone w zapięcie, odporne na przypadkowe odpinanie typu zatrzask, przy zapięciu otwory umożliwiające regulację długości tasiemki, różowe lub niebieskie opaski umożliwiającym podział ze względu na płeć dziecka, miękka jednorazowa, niealergizująca z papierową wkładką z nadrukiem umożliwiającą opisanie danych, kieszonka na papierową wkładkę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pozycji 4 takie opaski.

Pytanie 161: Dot. zad. 7, poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli kanistry kompatybilne z systemem SERRES; przezroczyste, wyskalowane w ml, wyposażone w zaczepek do zamocowania na wózku, wyposażone w zintegrowane wymienne końce do podłączenia ze źródłem ssania, nie wymagające odłączenia drenu ssącego od kanistra lub pokrywy przy jego wymianie, odporne na mycie w temp. 95st C i sterylizację w autoklawie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli kanistry kompatybilne z systemem SERRES opisane jak wyżej.

Pytanie 162: Dot. zad. 7, poz. 15

Czy w Zadaniu nr 7 poz. nr 15 Zamawiający ma na myśli uchwyt plastikowy automatyczny do szyny Modura kompatybilny z kanistrami z poz. nr 2?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli uchwyt plastikowy automatyczny do szyny Modura opisany jak wyżej.

Pytanie 163: Dot. zad. 7, poz. 19

Czy Zamawiający ma na myśli wkłady workowe z żelem o pojemności 1000 i 2000 ml uszczelniane automatycznie po uruchomieniu ssania bez konieczności wciskania wkładów w kanister; wymiana wkładu bez odłączania drenu łączącego wkład z kanistrem lub źródłem ssania, wymagająca jedynie odłączenia drenu pacjenta; wyposażone w uchwyt w postaci pętli o szer. min. 5,5 cm do wygodnego demontażu, wyposażone w skuteczny filtr przeciwbakteryjny i zastawkę zabezpieczającą źródło ssania przed zalaniem; brak innych króćców na pokrywie poza króćcem pacjenta z możliwością jego zamknięcia po napełnieniu wkładu; obrotowy króciec o konstrukcji schodkowej (średnica wew. min. 7 mm); szeroki, zamykany port do wkładania saszetek żelujących; z pokrywą wyposażoną w wewnętrzny kanał ssący dla współpracy z kanistrami ze zintegrowanym króćcem ssącym; mocny worek z poliolefiny bez zawartości PCV?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli takie wkłady workowe opisane jak wyżej.

Pytanie 164: Dot. zad. 10, poz. 13

Czy w Zadaniu nr 10 poz. nr 13 Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również takie strzykawki.

Pytanie 165: Dot. zad. 10, poz. 22

Czy w Zadaniu nr 10 poz. nr 22 Zamawiający wymaga przedłużacze do pomp infuzyjnych bursztynowe bez ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą den wewnątrz opakowania, długość 150cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga takich przedłużaczy.

Pytanie 166: Dot. zad. 11, poz. 3

Czy w Zadaniu nr 11 poz. nr 3 Zamawiający dopuści kaniule:

wykonana z poliuretanu z czterema wtopionymi paskami RTG z automatycznym zaworem eliminującym wypływ krwi podczas kaniulacji (usuwania igły (. Eliminuje wyciek krwi przy wymianie lini infuzyjnej. Igła zaopatrzona w metalowy zatrask samozakładający się po wyjęciu igły z kaniuli zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem się personelu. Dla ułatwienia koloru kaniul muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniul zgodnie z normami ISO. Hydrofobowy filtr gwarantujący wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę.

Rozmiary:

18Gx32mm

18G x45mm

20G x32mm

20G x25mm

22G x25mm

Kaniula nie posiada portu górnego

Wytrzymałość ciśnieniowa 21 bar?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również takie kaniule.

Pytanie 167: Dot. zad. 10, poz. 13, 15, 16 oraz 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania Nr 10 pozycji 13,15,16 oraz 19 i utworzenie osobnego pakietu? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów co wpłynie na uzyskanie korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 168: Dot. wyjaśnienia treści SIWZ ust. 6 pkt 1) lit. f)

Czy Zamawiający zmieni postanowienie SIWZ w zakresie ust. 6 pkt 1) lit. f) w treści warunku dotyczącego zdolności technicznej i zawodowej, wydłużając okres wykonania dostaw na potwierdzenie spełnienia warunku do 3 lat przed upływem terminu składania ofert, co jest zgodne z treścią rozporządzenia z dnia 27 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również takie oferty.

Pytanie 169: Dot. zad. 8, poz. 7, 12, 22

Zwracamy się do Państwa z prośbą o wydzielenie z zadania nr 8 pozycji nr 7, 12, 22.

Tak skonstruowany pakiet uniemożliwia naszej firmie – producentowi wysokiej jakości wyrobów jednorazowego użytku oraz folii operacyjnych złożenie oferty na dostawy wyrobów określonych w tym pakiecie. Podział pakietu nie narusza zapisów art. 32 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie oraz umożliwi Zamawiającemu bardziej racjonalne wydatkowanie środków budżetowych.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach zgodnie z SIWZ.

Pytanie 170: Dot. zad. 8, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji kończyn górnych w składzie:

1. serweta chirurgiczna z elastycznym otworem na dłoń (Ø 3,5 cm), otoczonym warstwą chłonną wyposażona w dwa zintegrowane organizatory przewodów typu RZEP.....	150/370x280	1
2. osłona na stół MAYO.....	79x145	1
3. serweta na stół - (owinięcie zestawu).....	150x190	1

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również taki zestaw do operacji.

Pytanie 171: Dot. zad. 8, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii kolana w składzie:

1. serweta chirurgiczna do zabiegu w okolicach stawu kolanowego o wymiarach 230x315 cm, posiadający samuszczelniający otwór o średnicy 7 cm, otoczony warstwą chłonną z możliwością zamocowania drenów	230x315	1
2. serweta na stolik	150x190	1
3. osłona na kończyne	22x75	1
4. taśmy samoprzylepne	9x49	2
5. ręczniki chłonne	18x25	4
6. wzmocniona osłona na stolik MAYO	79x145	1
7. wzmocniona serweta na stolik (owinięcie zestawu)	150x190	1

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również taki zestaw do artroskopii kolana.

Pytanie 172: Dot. zad. 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 2 obwód oddechowy jednorurowego dwuświatłowego (rura w rurze) o średnicy 22 mm, długości ok 180 cm z dodatkową rurą 35 cm spełniającym normę ISO 5362., opór wdechowy 0,6 cm H₂O i wydechowy 0,5 cm H₂O przy przepływie 15 l/min, niesterylny, pakowany pojedynczo, stosowany do 7 dni. waga 170 g +/- 25 % Wszystkie elementy w jednym opakowaniu producenta. Układ ten jest obecnie stosowany u Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również taki obwód oddechowy.

Pytanie 173: Dot. zad. 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 3 obwód oddechowy jednorurowego dwuświatłowego (rura w rurze) z workiem 2 litry o średnicy 22 mm, długości ok 180 cm z dodatkową rurą 35 cm oraz 90 cm, spełniającym normę ISO 5362., opór wdechowy 0,6 cm H₂O i wydechowy 0,5 cm H₂O przy przepływie 15 l/min, niesterylny, pakowany pojedynczo, stosowany do 7 dni. waga 170 g +/- 25 % Wszystkie elementy w jednym opakowaniu producenta. Układ ten jest obecnie stosowany u Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również taki obwód oddechowy.

Pytanie 174: Dot. zad. 2, poz. 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 6 wymaga rurki intubacyjnej w kształcie stożka, w swej górnej części o średnicy większej niż średnica tchawicy, zwężający się stopniowo ku dołowi (stożek), posiadający dzięki swej konstrukcji strefę całkowitego uszczelnienia tchawicy? Rozwiązanie takie zmniejsza ryzyko mikroaspiracji do 90 %. oraz zapobiega występowaniu VAP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również taki produkt.

Pytanie 175: Dot. zad. 2, poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 14-16 dopuści rurkę wykonaną z metalowej spirali wzmacniająca jednolicie i bezpiecznie zintegrowana ze ścianą rurki zapobiega jej załamaniu? Obecnie rurka jest stosowana przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również taką rurkę.

Pytanie 176: Dot. zad. 2, poz. 14-16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 14-16 ma na myśli rurkę zbrojoną z dwoma znacznikami głębokości w postaci pierścieni ponad mankiem, które ułatwiają prawidłowe pozycjonowanie rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również taką rurkę.

Pytanie 177: Dot. zad. 2, poz. 17

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 17 ma na myśli pełną rozmiarówkę od 4.0 do 8.5 co pół rozmiaru?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający przyjmie pełną rozmiarówkę od 4.0 do 8.5 co pół rozmiaru.

Pytanie 178: Dot. zad. 2, poz. 21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 21 dopuści Zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych na 72 godziny o długości 54-58cm z portem do przepłukiwania cewnika oraz portem do podawania leków, z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym (120st), cewnik ze skalą numeryczną co 1cm (20-40cm) z czterema otworami bocznymi naprzemianległymi oraz znacznikiem głębokości w postaci dwóch półrękojów, obrotowa zastawka umożliwiająca całkowitą separację cewnika od obwodu oddechowego. Kontrola odsysania w postaci przycisku znakowanego kolorystycznie adekwatnie do rozmiaru oraz z blokadą po przekręceniu zaworu o 90 st. Sterylny, opakowanie folia/papier. Rozm. 14Fr z

zestawem zatyczek do bronchoskopii, kolorowe naklejki z dniami tygodnia w języku polskim. Obecnie zestaw taki jest stosowany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również system opisany jak wyżej.

Pytanie 179: Dot. zad. 3, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 2 dopuści filtr mechaniczny o filtracji klasy równoważnej HEPA 13, o skuteczność przeciwbakteryjnej: 99,9999%, p/wirusowej: 99,9999 % o oprach 2,5 cm H₂O przy 60 l/min, o minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej V_t 300-1500 ml, przetrzeb martwa 96 ml, z nadrukowanej na opakowaniu filtra objętością, waga 49 g. Obecnie filtr ten jest stosowany przez Zamawiającego.

UWAGA: Zadanie 3 (wg. Pytającego: pakiet 3) nie dotyczy sprzętu na który zostało zadane pytanie i nie opisuje sprzętu medycznego w postaci jakichkolwiek filtrów. Z treści pytania wynika, że może ono dotyczyć Zadania 4. Gdyby tak było, to odpowiedź brzmiałaby tak jak poniżej. Zamawiający nie ma jednak pewności czy Pytający nie pomylił ZOZ w Łęczycy z innym zamawiającym i innym postępowaniem. W związku z tym poniższa odpowiedź nie jest wiążąca dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również filtr opisany jak wyżej.

Pytanie 180: Dot. zad. 3, poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 3 dopuści filtr o wadze 28 g, Obecnie taki filtr jest stosowany u Zamawiającego.

UWAGA: Zadanie 3 (wg. Pytającego: pakiet 3) nie dotyczy sprzętu na który zostało zadane pytanie i nie opisuje sprzętu medycznego w postaci jakichkolwiek filtrów. Z treści pytania wynika, że może ono dotyczyć Zadania 4. Gdyby tak było, to odpowiedź brzmiałaby tak jak poniżej. Zamawiający nie ma jednak pewności czy Pytający nie pomylił ZOZ w Łęczycy z innym zamawiającym i innym postępowaniem. W związku z tym poniższa odpowiedź nie jest wiążąca dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również filtr opisany jak wyżej.

Pytanie 181: Dot. zad. 3, poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 3 ma na myśli filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Zamawiający wskazuje, iż filtr ma być stosowany u dzieci zatem warstwa nawilżająca będzie lepiej nawilżała drogi oddechowe pacjenta.

UWAGA: Zadanie 3 (wg. Pytającego: pakiet 3) nie dotyczy sprzętu na który zostało zadane pytanie i nie opisuje sprzętu medycznego w postaci jakichkolwiek filtrów. Z treści pytania wynika, że może ono dotyczyć Zadania 4. Gdyby tak było, to odpowiedź brzmiałaby tak jak poniżej. Zamawiający nie ma jednak pewności czy Pytający nie pomylił ZOZ w Łęczycy z innym zamawiającym i innym postępowaniem. W związku z tym poniższa odpowiedź nie jest wiążąca dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również filtr opisany jak wyżej.

Pytanie 182: Dot. zad. 3, poz. 4

Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 4 wpisał skuteczności filtracji min 99,9999. Czy Zamawiający ma na myśli standardowo, filtrację bakteryjną i wirusową min 99,9999 %

UWAGA: Zadanie 3 (wg. Pytającego: pakiet 3) nie dotyczy sprzętu na który zostało zadane pytanie i nie opisuje sprzętu medycznego w postaci jakichkolwiek filtrów. Z treści pytania wynika, że może ono dotyczyć Zadania 4. Gdyby tak było, to odpowiedź brzmiałaby tak jak poniżej. Zamawiający nie ma jednak pewności czy Pytający nie pomylił ZOZ w Łęczycy z innym zamawiającym i innym postępowaniem. W związku z tym poniższa odpowiedź nie jest wiążąca dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli 99,9999%

Pytanie 183: Dot. zad. 3, poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 4 ma na myśli filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci? Zamawiający wpisał hydrofobowy, zatem wg Naszej wiedzy oczekuje z wymiennikiem filtra.

UWAGA: Zadanie 3 (wg. Pytającego: pakiet 3) nie dotyczy sprzętu na który zostało zadane pytanie i nie opisuje sprzętu medycznego w postaci jakichkolwiek filtrów.
Z treści pytania wynika, że może ono dotyczyć Zadania 4. Gdyby tak było, to odpowiedź brzmiałaby tak jak poniżej. Zamawiający nie ma jednak pewności czy Pytający nie pomylił ZOZ w Łęczycy z innym zamawiającym i innym postępowaniem. W związku z tym poniższa odpowiedź nie jest wiążąca dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli filtr z wymiennikiem.

Pytanie 184: Dot. zad. 3, poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 4 dopuści filtr z lepszym parametrem - powierzchnia wymiany wilgoci - 2000 cm²-pow. filtracji 500 cm², lepszych oporach przepływu 2,5 cm H₂O przy 60l/min ?

UWAGA: Zadanie 3 (wg. Pytającego: pakiet 3) nie dotyczy sprzętu na który zostało zadane pytanie i nie opisuje sprzętu medycznego w postaci jakichkolwiek filtrów.
Z treści pytania wynika, że może ono dotyczyć Zadania 4. Gdyby tak było, to odpowiedź brzmiałaby tak jak poniżej. Zamawiający nie ma jednak pewności czy Pytający nie pomylił ZOZ w Łęczycy z innym zamawiającym i innym postępowaniem. W związku z tym poniższa odpowiedź nie jest wiążąca dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również taki filtr.

Pytanie 185: Dot. zad. 3, poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 4 ma na myśli filtr o parametrach nawilżania min. 31,1 mg H₂O przy VT=500 m oraz utracie wilgoci max 6 mg H₂O przy VT=500 m. ? Określenie minimalnych parametrów w zakresie wdechu nawilżanie oraz wydechu - utrzymanie temperatury daje pewność, iż filtr będzie działał skutecznie i nie będzie zalewał pacjentów. W pozycji 2, 3 Zamawiający określił te parametry.

UWAGA: Zadanie 3 (wg. Pytającego: pakiet 3) nie dotyczy sprzętu na który zostało zadane pytanie i nie opisuje sprzętu medycznego w postaci jakichkolwiek filtrów.
Z treści pytania wynika, że może ono dotyczyć Zadania 4. Gdyby tak było, to odpowiedź brzmiałaby tak jak poniżej. Zamawiający nie ma jednak pewności czy Pytający nie pomylił ZOZ w Łęczycy z innym zamawiającym i innym postępowaniem. W związku z tym poniższa odpowiedź nie jest wiążąca dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli filtr opisany w pytaniu.

Ponadto Zamawiający uzupełnia Zał. nr 1 do SIWZ „Formularz oferty” o zapis:
„Zadanie 25: zł netto, podatek VAT..... zł, brutto:-zł”

Innych zmian w dokumentacji nie wprowadza się.

W oczekiwaniu na nawiązanie korzystnej współpracy

Dyrektor
Opieki Zdrowotnej w Łęczycy

Łęczycy, dnia 28.02.2019r.