

Więcbork, dnia 23 listopada 2021 r.

Znak sprawy: **N-M.ZP/D/8/2021**

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla NOVUM-MED Sp. z o.o. w Więcborku**. Ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2021/BZP 00267165/01 z dnia 12.11.2021 r., stronie internetowej Zamawiającego www.bip.szpital-wiecbork.pl.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 2, poz. 5)

Czy Zamawiający w pakiecie 2, pozycja 5 dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 0,7L, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ? Nieznaczna różnica w objętości nie ma wpływu na jakość przeprowadzanych procedur medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 2, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści pojemniki owalne (boczenie spłaszczone) o pojemności 0,7l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 2, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści pojemniki okrągłe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 2, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści pojemniki 30 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 2, poz. 7)

Czy Zamawiający w pakiecie 2, pozycja 7 dopuści pojemnik na próbki do badań histopatologicznych o pojemności 30 ml, pozostałe wymagania zgodne z SWZ? Nieznaczna różnica w objętości nie ma wpływu na jakość przeprowadzanych procedur medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 2, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści pojemniki 70 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 2, poz. 12, 13, 14)

Czy Zamawiający dopuści w pozycjach 12, 13, 14 pojemniki plastikowe na próbki do badań histopatologicznych o stawce VAT 23%? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 2, poz. 13)

Czy Zamawiający dopuści pojemniki 2300 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 2, poz. 13)

Czy Zamawiający w pakiecie 2, pozycja 13 dopuści pojemnik na próbki do badań histopatologicznych o pojemności 3000 ml, pozostałe wymagania zgodne z SWZ? Nieznaczna różnica w objętości nie ma wpływu na jakość przeprowadzanych procedur medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 2, poz. 15, 16)

W związku z opisem przedmiotu zamówienia wskazującym na konkretne opaski identyfikacyjne, co stanowi nieuprawnione ograniczenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 pozycji 15 i 16 następujących opasek identyfikacyjnych:

Pozycja 15 – opaska identyfikacyjna na rękę dla noworodka wykonana z PCV (polichlorku winylu) o długości 17 cm; zapięcie uniemożliwia zdjęcie opaski; opaska posiada pole do opisu danych pacjenta zgodnie z nadrukowanym wzorem lub z możliwością umieszczenia dowolnych informacji z drugiej strony (niezadrukowanej); opaska bez nadruku w kolorach: różowym, niebieskim i przezroczystym.

Pozycja 16 – opaska identyfikacyjna na rękę dla pacjenta dorosłego wykonana z PCV (polichlorku winylu) o długości 24 cm; zapięcie uniemożliwia zdjęcie opaski; opaska posiada pole do opisu danych pacjenta zgodnie z nadrukowanym wzorem lub z możliwością umieszczenia dowolnych informacji z drugiej strony (niezadrukowanej); opaska bez nadruku w kolorze białym lub przezroczystym;

Polichlorek winylu (PCV) wykorzystany do produkcji opasek identyfikacyjnych, to miękkie i elastyczne tworzywo nie zawierające ftalanów, zapewniające komfort i bezpieczeństwo pacjentom. Nieznaczne różnice w rozmiarach pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury medyczne i ich efektywność, dlatego precyzyjne konkretyzowanie poszczególnych wymiarów, jest niczym nie uzasadnione i stanowi naruszenie zasad opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 2, poz. 15, 16)

Czy Zamawiający dopuści opaski sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 2, poz. 15, 16)

Czy zamawiający dopuści opaski niesterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opaski mikrobiologicznie czyste.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 2, poz. 15, 16, 18-20, 22-34)

Czy zamawiający wydzieli poz.15-16,18-20,22-34 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 2, poz. 15)

Czy Zamawiający dopuści opaski o parametrach:

- trwała opaska na nadgarstek charakteryzująca się dużą odpornością na wilgoć, działanie mydeł, środków do dezynfekcji rąk i innych cieczy stosowanych w szpitalach
- wykonana z miękkiego i delikatnego winylu
- elastyczna, delikatna, lekka i łatwa w użyciu
- zaokrąglone brzegi zapobiegają przed zranieniem
- wysoka wytrzymałość na rozciąganie
- oznaczenie kolorystyczne w zależności od przeznaczenia
- jednorazowe, zatrzaskowe zapięcie zabezpieczające przed przypadkowym otwarciem
- niealergizująca, nie zawiera lateksu
- bez zawartości ftalanów, długość 17 cm, niesterylna
- dostępna w wersji z polem do opisu bezpośrednio na opasce oraz z wkładaną karteczką?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 2, poz. 16)

Czy Zamawiający dopuści opaski niesterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opaski mikrobiologicznie czyste.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 2, poz. 17)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji leków z filtrem bakteryjnym 0,1µm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 2, poz. 17)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji leków i płynów z opakowań typu butelka wyposażony w filtr bakteryjny 0,1 µm, reszta zgodna z SWZ? Jest to parametr lepszy od opisanego w SWZ, o mniejszych porach membrany, zatem zatrzymujący znacznie więcej ewentualnych zanieczyszczeń, niż filtr 0,45 µm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 2, poz. 19)

Czy Zamawiający dopuści sterylne zaciskacze do pępownicy o długości całkowitej 53mm i szerokości 10 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 2, poz. 19)

Czy Zamawiający dopuści zaciskacze sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 2, poz. 19)

czy zamawiający dopuszcza zaciskacz sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 2, poz. 21)

Czy Zamawiający dopuści ostrze chirurgiczne ze stali węglowej pochodzący od jednego producenta, opis w języku polskim na opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk. Zarówno na opakowaniu zbiorczym, jak i jednostkowym oznaczony numer ostrza, data produkcji, data ważności oraz numer serii.

Opisane ostrza są wystarczające do przeprowadzenia poprawnej i skutecznej procedury medycznej, a wymóg producenta na ostrzu wskazuje na konkretnego wytwórcę, co stanowi nieuprawnione ograniczenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Wymóg ten nie ma żadnego wpływu na funkcjonalność przedmiotu zamówienia oraz jakość i efektywność przeprowadzanych procedur medycznych. Dlatego dane umieszczone na opakowaniu jednostkowym, są wystarczającą informacją, szczególnie że Zamawiający wymaga, aby wszystkie ostrza pochodziły od jednego producenta.

Ponadto, zasady i obligatoryjne elementy oznakowania wyrobów medycznych, wynikają z przepisów załącznika 2 do Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. z 2016 r. poz. 211). Punkt 13.3 załącznika wyraźnie wskazuje elementy oznakowania wyrobu, przy czym odnoszą się one do opakowania/etykiety. Żaden z przepisów prawa, dotyczących wyrobów medycznych, nie nakazuje umieszczania jakichkolwiek oznakowań bezpośrednio na wyrobach! Stąd takie żądanie, jako bezpodstawne, zgodnie z ogólnymi zasadami prawa, winno być uznane za niebyłe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 2, poz. 22)

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'90szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości do 417 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 2, poz. 23)

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 23 z Pakietu nr 2 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 2, poz. 26)

Odnosnie Pakietu nr 2 w poz. 26 „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym

(producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 2, poz. 26, 31, 26, 31, 41)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr. 2 poz. 26, 31, 41**? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 2, poz. 29)

Czy Zamawiający dopuści wieszaki pakowane w kartoniki po 50 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 2, poz. 42)

Czy Zamawiający dopuści pojemniki w kolorze żółtym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 4)

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 4:

- 20 szt. taśm urologicznych jednorazowych, jednorodnych, sterylnych, niewchłaniających, z polipropylenu monofilamentowego, do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, przeznaczonych do implantacji metodą zarówno TOT jak i TVT, z plastikową osłonką na ramionach zapobiegającą zakażeniom (brak osłonki w środku na odcinku min 2 cm), o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości maksymalnej 2314 μm , grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μm , gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, zwężane na końcach, wykonane w technologii quadriaaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), trzy markery w środkowej części taśmy (jeden centralny na całej szerokości taśmy, dwa krótsze po bokach w odległości 7,5 mm od centralnego i 5 mm od osłonek)?

oraz

1 kompletu igieł spiralnych wielorazowego użytku, do implantacji ww. taśm o całkowitej długości 32cm (w tym igła 21cm, niebieska rączka 11cm) \varnothing 4mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 5)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych: Układ oddechowy dla dorosłych do respiratora o regulowanej długości w zakresie 80-180 cm z pamięcią kształtu, średnica 22 mm. Dwie rury karbowane rozciągalne zakończone ze strony pacjenta łącznikiem prostym "Y" oraz łącznikiem kątowym z portem CO₂ zabezpieczonym kapturkiem. Czas stosowania do 7 dni na Oddziale Anestezji i Intensywnej Terapii (u jednego pacjenta) oraz do 1 dnia na Bloku Operacyjnym (u kilku pacjentów, przy wymianie filtra).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 5)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy dla dorosłych do respiratora o regulowanej długości w zakresie od około 67 do 200 cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 5)

Prosimy o dopuszczenie układu z Ykiem bez portu kapno i łącznika kątownego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 5)

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o regulowanej długości do 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 5)

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 5 układ oddechowy dla dorosłych do respiratora o regulowanej długości w zakresie od 60 do 180 cm z pamięcią kształtu, średnica 22 mm. Dwie rury karbowane rozciągalne zakończone ze strony pacjenta łącznikiem prostym "Y" oraz łącznikiem kątownym z portem ,czas stosowania do 7 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 6, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepływania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300 mmHg, szybkie płukanie z szybkością >70 ml/h. Częstotliwość własna przetwornika >200 Hz. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepływania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 8, poz. 2)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 8 w pozycji 2** dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego 18G, zestaw zawiera: igłę Tuohy kodowaną kolorem, z opcjonalnie zdejmowanymi „skrzydełkami”; cewnik epiduralny o długości 90 cm z trzema otworami bocznymi; prowadnik do cewnika; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2 µm; strzykawka niskooporowa 10 ml; zatrzaskowy łącznik do cewnika; zatrzaskowe mocowanie cewnika z przezroczystą, sztywną, płaską częścią zatrzaskową i gąbkową częścią przylepną, nisko-profilowe; etykieta identyfikacyjna cewnika. Sterylny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 8, poz. 3)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 8 w pozycji 3** (z racji na zmianę dokonaną przez producenta) dopuści zestaw posiadający zastawkę (bez filtra) zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym; zestaw spełniający pozostałym wymagania SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 8, poz. 4)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 8 w pozycji 4** (z racji na zmianę dokonaną przez producenta) dopuści dren w rozmiarze 24 CH/ 42 cm; spełniający pozostałym wymagania SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 9)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 9** dopuści strzykawkę do badań gazometrycznych o charakterystyce: strzykawka do pobierania krwi tętnicznej do badań gazometrycznych, ze zbalansowaną wapniem suchą heparyną litową napyloną na ścianki; objętość 1 cm³ lub 3 cm³ (do wyboru przez Zamawiającego), z zakończeniem luer-slip. Strzykawka wyposażona w filtr samouszczelniający się przy kontakcie z krwią, nakładany na zakończenie strzykawki, umożliwiający bezpieczne usunięcie pęcherzyków powietrza z pobranej próbki; po usunięciu pęcherzyków z powietrza filtr może służyć, jako zatyczka do strzykawki (na czas transportu próbki). Sterylna, zapakowana pojedynczo razem z filtrem w folia/papier.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 11, poz. 3, 4)

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 3, 4 z Pakietu nr 11 i utworzy z nich oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 11, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści wymiary 15x23 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 11, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie = 50 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 11, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych (brzezi łączone szwem ultradźwiękowym). Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 11, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 11, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny (brzezi zszywane standardowo, nie ultradźwiękowo). Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 11, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 11, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru o gramaturze 80g/m², z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalne. Rozmiar 110 x 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 11, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści warstwę zewnętrzną o gramaturze 30g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 11, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 220 x 110 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 12)

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia probówek zapewniających bezpieczeństwo pracy użytkownika poprzez łatwe gwintowe otwieranie i bezpieczne gwintowe zamykanie probówek, bez efektu aerozolu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 12)

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia probówek finalnie sterylizowanych czystych bakteriologicznie, z ostatecznie uzyskaną klasą czystości produktu: czysty sterylne (10-6; SAL≥6).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 12)

Czy Zamawiający wymaga aby próbki były dostarczane w statywach jednorazowego użytku umożliwiające pionowe przechowywanie próbek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 12)

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie próbki posiadały na etykiecie znacznik prawidłowego napełnienia próbki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 12)

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie elementy systemu pochodziły od jednego producenta, tym samym gwarantując pełną kompatybilność i bezpieczeństwo pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1, 2, 3)

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1,2,3 próbek z EDTA K2 lub K3, korkiem w kolorze fioletowym i pozostałymi parametrami zgodnymi z wymaganiami wskazanymi przez Zamawiającego w zapytaniu ofertowym

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 12, poz. 4, 6)

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia w poz. 4 i 6 próbek biochemicznych z czasem wykrzepiania do 30 min, potwierdzone oświadczeniem producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 12, poz. 7)

Czy Zamawiający w przypadku próbek do koagulologii (poz. 7) ma na myśli próbki o podwójnych ściankach, zapobiegających wyparowywaniu odczynnika i gwarantujących zachowanie pobrania prawidłowej ilości krwi w stosunku do ilości odczynnika znajdującego się wewnątrz próbki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 12, poz. 12)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 12 lancetów pakowanych po 200 szt/op., jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o możliwość dokonania odpowiednich przeliczeń ilości opakowań tak aby ostatecznie ilość sztuk proponowanego asortymentu odpowiadała ilości sztuk wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 13, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 0,6x25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 13, poz. 3)

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 3 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 0,6x25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 13, poz. 4)

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 4 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 0,7x30mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 13, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 0,7x30mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 13, poz. 5)

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 5 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 0,8x25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 13, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 0,8x25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 13, poz. 6)

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 6 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 0,9x25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 13, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 0,9x25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 13, poz. 9, 10)

Czy Zamawiający dopuści igły pakowane pojedynczo? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 13, poz. 9)

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 9 dopuści wycenę igły w rozmiarze 25G z prowadnicą 21G, o długości 88mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 13, poz. 10)

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 10 dopuści wycenę igły w rozmiarze 26G z prowadnicą 21G, o długości 88mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 13, poz. 11)

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 11 dopuści wycenę igły w rozmiarze 27G z prowadnicą 22G, o długości 88mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 69 (dot. Pakiet nr 13, poz. 12, 13)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 12,13 z Pakietu 13 i utworzenie osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 13, poz. 12, 13)

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 12,13 dopuści wycenę igły w rozmiarze 26G z prowadnicą 20G, o długości 130mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 13, poz. 12)

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 12 dopuści wycenę igły w rozmiarze 25G z prowadnicą 20G, o długości 103mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 13, poz. 13)

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 13 dopuści wycenę igły w rozmiarze 27G z prowadnicą 22G, o długości 103mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 14, poz. 2-5)

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 pozycji 2-5 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74 (dot. Pakiet nr 14, poz. 6, 7)

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, dwustronną skalą co 1 ml, o wymiarach długość 15,3 cm, w stanie rozłożonym 25 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 75 (dot. Pakiet nr 14, poz. 6-8)

Czy zamawiający wydzieli poz.6-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 76 (dot. Pakiet nr 14, poz. 8)

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 pozycji 8 dopuści wycenę strzykawki z czarną skalą pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1, 2)

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:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 78 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1-3, 10)

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3,10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 79 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1-3)

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania 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.

Pytanie 80 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1-3)

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 81 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1-3)

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:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 82 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1-3)

Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 83 (dot. Pakiet nr 15, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści worek o wymiarze 310 mm x 170 mm, w kolorze żółtym, nieprzeziernym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 84 (dot. Pakiet nr 15, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 85 (dot. Pakiet nr 15, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 86 (dot. Pakiet nr 15, poz. 10)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 87 (dot. Pakiet nr 15, poz. 10)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88 (dot. Pakiet nr 15, poz. 11-16)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11-16 z Pakietu nr 15 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 89 (dot. Pakiet nr 15, poz. 11)

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 5Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90 (dot. Pakiet nr 15, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91 (dot. Pakiet nr 15, poz. 13)

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92 (dot. Pakiet nr 15, poz. 14)

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93 (dot. Pakiet nr 15, poz. 15)

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie

koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94 (dot. Pakiet nr 15, poz. 16)

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8,5Fr o długości 15cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, przewodnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95 (dot. Pakiet nr 16, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 8Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 10Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 26Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96 (dot. Pakiet nr 16, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z Pakietu nr 16 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 97 (dot. Pakiet nr 16, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98 (dot. Pakiet nr 16, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99 (dot. Pakiet nr 16, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści cewniki zapakowane w opakowania typu folia-folia/papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100 (dot. Pakiet nr 16, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101 (dot. Pakiet nr 16, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102 (dot. Pakiet nr 16, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści cewniki z konektorami nieprzezroczystymi, kodowanymi kolorystycznie w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 103 (dot. Pakiet nr 16, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania wyposażone w dwa otwory boczne naprzemianległe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104 (dot. Pakiet nr 16, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści konektor nieprzezroczysty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 105 (dot. Pakiet nr 16, poz. 4, 5)

Czy Zamawiający dopuści cewniki zapakowane w opakowania foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106 (dot. Pakiet nr 16, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107 (dot. Pakiet nr 16, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108 (dot. Pakiet nr 16, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki z 4 otworami bocznymi? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109 (dot. Pakiet nr 16, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści konektor nieprzezroczysty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 110 (dot. Pakiet nr 16, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści dreny o długości 700mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111 (dot. Pakiet nr 16, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści długość 800 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112 (dot. Pakiet nr 16, poz. 13)

Czy Zamawiający dopuści dreny o długości 1700mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 113 (dot. Pakiet nr 16, poz. 13)

Czy Zamawiający dopuści długość 1700 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 114 (dot. Pakiet nr 16, poz. 14)

Czy Zamawiający dopuści dreny zwinięte „w ślimak” 6-18Ch o długości 800mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 115 (dot. Pakiet nr 16, poz. 14)

Czy Zamawiający dopuści dren Redona o długości tylko 700mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 116 (dot. Pakiet nr 16, poz. 15)

Czy Zamawiający dopuści średnice 5 mm/8 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 117 (dot. Pakiet nr 16, poz. 16)

Czy Zamawiający dopuści średnice 5 mm/8 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 118 (dot. Pakiet nr 16, poz. 16)

Czy Zamawiający dopuści długość drenu 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 119 (dot. Pakiet nr 16, poz. 16)

Czy Zamawiający dopuści zakończenie lejek-Kapkon?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 120 (dot. Pakiet nr 16, poz. 17)

Czy Zamawiający dopuści średnice 5 mm/8 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 121 (dot. Pakiet nr 16, poz. 18)

Czy Zamawiający dopuści średnice 5 mm/8 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 122 (dot. Pakiet nr 16, poz. 21)

Czy Zamawiający dopuści średnice drenu 5 mm/8 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 123 (dot. Pakiet nr 16, poz. 21)

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 124 (dot. Pakiet nr 16, poz. 21)

Czy Zamawiający dopuści dren obustronnie zakończony łącznikiem typu lejek żeński bez specjalnych przegubów (sprężynowych zagięć), wpinany na wcisk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 125 (dot. Pakiet nr 16, poz. 22)

Czy Zamawiający dopuści końcówkę bez kulki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 126 (dot. Pakiet nr 16, poz. 22)

Czy Zamawiający dopuści średnice drenu 5 mm/8 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 127 (dot. Pakiet nr 16, poz. 22)

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 128 (dot. Pakiet nr 16, poz. 22)

Czy Zamawiający dopuści dren obustronnie zakończony łącznikiem typu lejek żeński bez specjalnych przegubów (sprężynowych zagięć), wpinany na wcisk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 129 (dot. Pakiet nr 16, poz. 25)

Czy Zamawiający dopuści pakowany w opakowanie foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130 (dot. Pakiet nr 16, poz. 25)

Czy Zamawiający dopuści woreczki zapakowane w opakowania foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych: Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym ze znacznikiem głębokości w postaci jednego półksiężyca na rurce, skalowana jednostronnie co 1 cm, linia RTG na całej długości rurki, balonik kontrolny z oznaczeniem rozmiaru, sterylna. Pakowana folia-papier. rozm. 5,0-10,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 132 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 133 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych: Rurka intubacyjna bez mankieta niskociśnieniowego ze znacznikiem głębokości w postaci jednego półksiężyca na rurce, skalowana jednostronnie co 1 cm, linia RTG na całej długości rurki, balonik kontrolny z oznaczeniem rozmiaru, sterylna. Pakowana folia-papier. rozm. 2,0-6,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 134 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści potrójny znacznik głębokości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 136 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych: Rurka tracheostomijna, z mankietem, Bez lateksu, jednorazowa, sterylna. Rurka posiada mankiet niskociśnieniowy wraz z adapterem obrotowym 360° oraz złączem 15 mm. Widoczne oznaczenia na obturatorze i rurce. W zestawie obturator ułatwiający wprowadzenie rurki tracheostomijnej oraz wygodny i bezpieczny uchwyt na szyję pacjenta wraz z poduszką. Wbudowany pasek nieprzepuszczający promieniowania dla dokładnej lokalizacji próbówki. Rozmiar: 5,0-10,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 137 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 138 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści tylko jedną wersję – ze stałym szyldem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 139 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści rozmiary od 5.0 do 9.5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 140 (dot. Pakiet nr 17, poz. 4)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych: Rurka tracheostomijna, z mankietem, Bez lateksu, jednorazowa, sterylna. Rurka posiada mankiet niskociśnieniowy wraz z adapterem obrotowym 360° oraz złączem 15 mm. Widoczne oznaczenia na obturatorze i rurce. W zestawie obturator ułatwiający wprowadzenie rurki tracheostomijnej oraz wygodny i bezpieczny uchwyt na szyję pacjenta wraz z poduszką. Wbudowany pasek nieprzepuszczający promieniowania dla dokładnej lokalizacji próbówki. Rozmiar: 5,0-10,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 141 (dot. Pakiet nr 17, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 142 (dot. Pakiet nr 17, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta umieszczoną na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 143 (dot. Pakiet nr 17, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 144 (dot. Pakiet nr 17, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści rurkę pakowaną w opakowanie typu blister?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145 (dot. Pakiet nr 17, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 146 (dot. Pakiet nr 17, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści rurki zapakowane w opakowania foliowe, wykonane z wysokiej jakości polietylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 147 (dot. Pakiet nr 17, poz. 6-13, 21)

Czy Zamawiający z Pakietu nr 17 wyłączy pozycje 6-13 oraz 21 i utworzy odrębny pakiet, tak aby firmy specjalizujące się w sprzęcie anestetycznym mogły przystąpić do niniejszego postępowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 148 (dot. Pakiet nr 17, poz. 6)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych: Zamknięty system do odsysania rurki intubacyjnej CH 10/12/14/16 dł. 56 cm możliwość stosowania min. 72 godz.; CH 14/16 dł. 62 cm możliwość stosowania min. 72 godz.; CH 18 dł. 54 cm czas użycia min 48 godz oraz rurki tracheostomijnej CH 12/14/16 dł. 36 cm , możliwość stosowania min. 72 godz. Zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 st., zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5 cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta, komora pozwalająca do obserwację wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania. Przekręcana zastawka na wysokości portu do przepłukiwania oddzielająca cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki (nie dotyczy CH18 dł. 54 cm), zapewniająca szczelność zestawu. Cewnik: bez konieczności wymiany po każdorazowej procedurze odsysania, zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódka w kolorze czarnym, pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów. Nie dopuszcza się systemu wymagającego dodatkowych elementów koniecznych do odłączania systemu od rurki intubacyjnej / tracheostomijnej. Nie dopuszcza się systemu wymagającego dodatkowych elementów koniecznych lub wspomagających odłączanie systemu od rurki intubacyjnej / tracheostomijnej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 149 (dot. Pakiet nr 17, poz. 6)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o zgodę na wydzielenie produktu z pakietu, w ramach zaproponowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 150 (dot. Pakiet nr 17, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści zabezpieczenie przed przypadkowym użyciem poprzez obrót zaworu służącego do kontroli siły ssania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151 (dot. Pakiet nr 17, poz. 7-13, 21)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 17 pozycje nr: 7-13 i 21 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 152 (dot. Pakiet nr 17, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści maski j.u. w rozmiarach S-XL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153 (dot. Pakiet nr 17, poz. 9)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych: Maski tlenowa j. u. - rozmiary dla dzieci, dla dorosłych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 154 (dot. Pakiet nr 17, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową j.u. w dwóch uniwersalnych rozmiarach, pediatrycznym i dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 155 (dot. Pakiet nr 17, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową w rozmiarach S, M, L, XL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 156 (dot. Pakiet nr 17, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny dren do tlenu z PCV, czysty mikrobiologicznie, 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 157 (dot. Pakiet nr 17, poz. 14, 15)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o zgodę na wydzielenie produktu z pakietu, w ramach zaproponowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 158 (dot. Pakiet nr 17, poz. 14)

Czy Zamawiający dopuści łyżkę wykonaną z magnetycznego lekkiego stopu metalu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 159 (dot. Pakiet nr 17, poz. 15)

Czy Zamawiający dopuści łyżkę wykonaną z magnetycznego lekkiego stopu metalu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 160 (dot. Pakiet nr 17, poz. 16-20)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o wydzielenie produktów z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 161 (dot. Pakiet nr 17, poz. 19)

Czy Zamawiający dopuści miskę do mycia w rozmiarze 275x275x100 mm i pojemności 1,7L?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 162 (dot. Pakiet nr 17, poz. 20)

Czy Zamawiający dopuści miski o wymiarach 245x115x50? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 163 (dot. Pakiet nr 18, poz. 1, 2)

Prosimy o dopuszczenie elektrod z pianki polietylenowej, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 164 (dot. Pakiet nr 18, poz. 4)

Prosimy o dopuszczenie elektrod na włókninie, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 165 (dot. Pakiet nr 18, poz. 7-15)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 166 (dot. Pakiet nr 18, poz. 7, 8)

Czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych?

Odpowiedź:

Nie wymaga.

Pytanie 167 (dot. Pakiet nr 18, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 110x20?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 168 (dot. Pakiet nr 18, poz. 12)

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 110 mm x 7 m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 29 rolek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 169 (dot. Pakiet nr 18, poz. 14)

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 50 mm x 30 m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 18 rolek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 170 (dot. Pakiet nr 18, poz. 14)

Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 50x30?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 171 (dot. Pakiet nr 19)

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19:

Siatki chirurgiczne lekkie, miękkie, z polipropylenu monofilamentowego, niewchłaniające, o grubości 0,32 mm, gramaturze 30 g/m², wykonane w technologii quadriaial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych). Technologia ta pozwala w przypadku siatek lekkich zwiększyć ich wytrzymałość na rozciąganie (>1,8 N/mm), siatka staje się mocniejsza oraz zachowuje swój kształt w warunkach napięcia, co gwarantuje skuteczność leczenia. Siatki lekkie pozbawione technologii quadriaial są bardziej rozciągliwe, co może powodować ich deformacje lub zwijanie się. Opakowanie siatki – podwójny blister z etykietami. Rozmiary siatek:

- pozycja nr 1: 6 x 11 cm, zgodnie z SIWZ,
- pozycja nr 2: 8 x 15 cm, SIWZ wymaga 8 x 13 cm,
- pozycja nr 3: 10 x 15 cm, SIWZ wymaga 10 x 16 cm,
- pozycja nr 4: 15 x 15 cm, zgodnie z SIWZ,
- pozycja nr 5: 15 x 15 cm, SIWZ wymaga 15 x 20 cm,
- pozycja nr 6: 30 x 30 cm, SIWZ wymaga 20 x 25 cm,
- pozycja nr 7: 30 x 30 cm, SIWZ wymaga 20 x 30 cm,
- pozycja nr 8: 30 x 30 cm, SIWZ wymaga 26 x 26 cm,
- pozycja nr 9: 30 x 30 cm, zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 172 (dot. Pakiet nr 19)

Czy Zamawiający dopuści w pak. 19 w poz.1- 9 siatki do naprawy przepuklin:

- gramatura siatki 50g/m²
- grubość siatki 0,41 mm
- wielkość porów 1x1,25 mm
- grubość pojedynczego włókna < 0,10 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 173 (dot. Pakiet nr 19, poz. 2, 3, 6, 8)

Czy Zamawiający dopuści w pak. 19 siatki chirurgiczne o rozmiarach:

Poz. 2 – 7,5cm x15 cm

Poz . 3 - 15cm x 10 cm

Poz. 6 - 20cm x 30cm

Poz. 8 – 22cm x 35 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 174 (dot. Pakiet nr 22, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 175 (dot. Pakiet nr 22, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła o wymiarach 210 x 140 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 176 (dot. Pakiet nr 22, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 177 (dot. Pakiet nr 22, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 178 (dot. Pakiet nr 22, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179 (dot. Pakiet nr 22, poz. 2)

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Ilość rolek należy zaokrąglić do pełnych rolek w górę.

Pytanie 180 (dot. Pakiet nr 22, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści śliniaki składane, wiązane, wymiary 37 x 70 cm, 100 szt. w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 40 op. x 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 181 (dot. Pakiet nr 22, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści serwety stomatologiczne na rolce zawierającej 40sztuk (listków) z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 182 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm $\pm 2,5$ cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m²; chłonność 3820,18 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 183 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 184 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x90 cm, w całości wykonany z oddychającej włókniny (powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m², część spodnia z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m²), wyposażony w zakładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w celu trwałego umocowania produktu. Wkład chłonny wyposażony w superabsorbent SuperCore umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność min. 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii w tym MRSA, E.Coli w chłonnym rdzeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 185 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru o gramaturze 63g/m², z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalne. Rozmiar 110 x 120 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 186 (dot. Pakiet nr 24)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie standardowych pętli owalnych- rozmiar 35mm, wykonanych z drutu plecionego o śr. 0,40mm, śr. osłonki 2,4mm, dł. 230cm, opakowanie typu folia-papier z 3 etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji medycznej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 187 (dot. Pakiet nr 24)

Czy Zamawiający dopuści:

Pakiet nr 24 jednorazowe pętle do polipektomii owalne, wykonane z plecionego drutu o średnicy 0,47mm, średnica pętli 36 mm, średnica osłonki 2.3 mm, długość robocza 230 cm. Opakowanie typu folia papier z 4 etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji medycznej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 188 (dot. Pakiet nr 24)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm, średnica drutu tnącego 0,33 mm, średnica osłonki 2,4 mm, długość robocza 240 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 189 (dot. Pakiet nr 24)

Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii z drutem średnicy 0,4mm i średnicą osłonki 2,4mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 190 (dot. Pakiet nr 24)

Czy Zamawiający w pakiecie 24 dopuści pętle o średnicy drutu 0,4 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 191 (dot. Pakiet nr 24)

Czy Zamawiający dopuści pętle o średnicy otwarcia 32 mm, drut tnący o średnicy 0,41 mm w osłonce o średnicy 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 192 (dot. Pakiet nr 25)

Czy Zamawiający w zad. 25, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Klipsy tytanowe rozmiar ML (średnio-duże) zamykane „oczkowo” tj. zamykane poprzez zetknięcie końców ramion klipsa a następnie zwarcie ramion na całej długości, karbowane od wewnątrz. Wymiary: długość 7,21 mm, rozwarłość ramion: 5,73 mm, długość zamkniętego klipsa 8,98mm. Kompatybilne z klipsownicą PL503R, pakowane 20 x 6 klipsów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 193 (dot. Pakiet nr 25)

W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010, zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku, ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej, czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi, Zamawiający w zad. 25 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 194 (dot. Pakiet nr 25)

Zwracamy się z prośbą w zad. 25, o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyunku), która zawiera wszystkie wymagane ustawowo informacje (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 195 (dot. Pakiet nr 26)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych: Układ oddechowy jednorazowy, dwuramienny dla dorosłych uniwersalny, średnica 22 mm, dł min. 1,6 m.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 196 (dot. Pakiet nr 27)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27, poz. 1 dopuści jako równoważny układ oddechowy 2 x 1,8m, dodatkowa rura 0,9m, pozostała parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 197 (dot. Pakiet nr 27)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27, poz. 1 dopuści jako równoważny układ oddechowy, dodatkowa rura 0,9m, pozostała parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 198 (dot. Pakiet nr 27)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27, poz. 1 dopuści jako równoważny układ oddechowy, układ oddechowy 2 x 1,5m, pozostała parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 199 (dot. Pakiet nr 27)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych: Obwód oddechowy dla dorosłych z workiem oddechowym 2.0 l. 2 rury oddechowe karbowane , giętkie , średnica wewnętrzna 22 mm długość 1.8 m, 1 rura oddechowa średnica wewnętrzna 22 , długość 1,5 m , 1 anestetyczny worek oddechowy poj. 2.0 L, 1 prosty konektor 22 mm , złącza 22F /ISO

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 200 (dot. Pakiet nr 27)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy dla dorosłych z workiem oddechowym 2,0 l, wykonany z neoprenu, nie zawiera lateksu, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 201 (dot. Pakiet nr 27)

Czy Zamawiający dopuści 2 rury o długości 160 cm oraz 1 rurę dodatkową o długości 100 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 202 (dot. Pakiet nr 27)

Prosimy o dopuszczenie układów rozciągliwych do 2 m z ramieniem worka rozciągliwym do 1,5 m spełniających pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 203 (dot. Pakiet nr 27)

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 27 obwód oddechowy dla dorosłych o regulowanej długości 180 cm z dodatkowa rurą 90 cm i workiem oddechowym o poj.2 l, pozostałe parametry zgodne z oczekiwaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 204 (dot. Pakiet nr 28, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową, dzieloną, dla dorosłych 170,5 x 128,5mm , 110 cm op. 50 szt. ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 205 (dot. Pakiet nr 31, poz. 1, 2, 3)

Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiają skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejanie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześnieki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 206 (dot. Pakiet nr 31, poz. 1, 2, 3)

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały dodatkową ochronę oczu na poziomie 99,9 % potwierdzoną niezależnymi badaniami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 207 (dot. Pakiet nr 35)

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co₂ nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH na poziomie 3% i wodorotlenku wapna >75%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 208 (dot. Pakiet nr 35)

Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 209 (dot. Pakiet nr 36)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny dren do kapnografii w opakowaniu zbiorczym 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 210 (dot. Pakiet nr 38, poz. 1)

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Elektrody do defibrylacji (ze wstępnym podłączeniem) dla dorosłych. Elektrody można łączyć bezpośrednio z urządzeniami, co zapewnia niezawodność połączenia. Elektroda (Pre-Connect/ REDI-PAK) umożliwia wstępne podłączenie do defibrylatora bez otwierania saszetki. Technologię rastrową i owalny kształt zastosowano celem zmniejszenia podrażnień skóry. Doskonała radioprzeziorność. Opakowania kodowane kolorami z nadrukowanymi schematami połączeń ułatwiają szybką identyfikację wyrobu. Zintegrowane odprowadzenia długości 120 cm pozwalają na jeszcze wygodniejsze użytkowanie produktu. Warstwa przewodząca styku wykonana na bazie Ag/AgCl. Powierzchnia styku / przewodząca pojedynczej elektrody wynosi 102

cm², para – 204 cm². Rozmiar elektrody 11.46 x 16 cm. Pełna zgodność z normą ANSI/AAMI DF80:2003, Kompatybilne z defibrylatorem Lifepak 12 i 15.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 211 (dot. Pakiet nr 38, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści kształt elektrody prostokątny z zaokrąglonymi rogami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 212 (dot. Pakiet nr 38, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści wymiary elektrody 10,5 x 15,5 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 213 (dot. Pakiet nr 38, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści długość kabla 120 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 214 (dot. Pakiet nr 38, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści powierzchnię aktywną elektrody 83 cm²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 215 (dot. Pakiet nr 38, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści kształt elektrody prostokątny z zaokrąglonymi rogami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 216 (dot. Pakiet nr 38, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści wymiary elektrody 10,5 x 11 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 217 (dot. Pakiet nr 38, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści długość kabla 120 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 218 (dot. Pakiet nr 38, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści powierzchnię aktywną elektrody 25 cm²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 219 (dot. Pakiet nr 38, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści elektrodę QUIK COMBO dla dzieci EDGE System nieprzezierną ze złączem QUIK-COMBO?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 220 (dot. Pakiet nr 38, poz. 2)

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Elektrody do defibrylacji dla dzieci. Elektrody można łączyć bezpośrednio z urządzeniami, co zapewnia niezawodność połączenia. Technologię rastrową i owalny kształt zastosowano celem zmniejszenia podrażnień skóry. Doskonała radioprzezierność. Opakowania kodowane kolorami z nadrukowanymi schematami połączeń ułatwiają szybką identyfikację wyrobu. Zintegrowane odprowadzenia długości 106,93 cm pozwalają na jeszcze wygodniejsze użytkowanie produktu. Warstwa przewodząca styku wykonana na bazie Ag/AgCl. Powierzchnia styku / przewodząca pojedynczej elektrody wynosi 51 cm², pary – 102 cm². Rozmiar elektrody 7.95 x 11.43 cm. Kompatybilne z defibrylatorem Lifepak 12 i 15.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 221 (dot. Pakiet nr 39, poz. 1)

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczyków Jumbo 2,8 mm/ 2300 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 222 (dot. Pakiet nr 39, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści:

Pakiet nr 39 pozycja 2 kleszczyki biopsyjne jednorazowe 2,3 mm /180cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 223 (dot. Pakiet nr 39, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki biopsyjne jednorazowego użytku długości 180 cm pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 224 (dot. Pakiet nr 39, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki biopsyjne o pojemności tyżeczek 7,6 mm³? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 225 (dot. Pakiet nr 39, poz. 2)

Prosimy o zweryfikowanie, czy nie zaszła omyłka i Zamawiający wymaga standardowych kleszczyków, o śr.2,3mm, dł. 160cm, nadmieniamy, że kleszczyki typu JUMBO mają śr. ok. 3,0mm

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

Pytanie 226

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie faktury po terminie dostawy? Niestety nie jesteśmy w stanie wysłać faktury razem z towarem, gdyż faktury są wystawiane w centrum finansowym i są wysyłane jako osobny dokument. Ewentualnie czy Zamawiający dopuści dostarczenie faktury w formie pdf mailem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dostarczenie faktury po terminie dostawy. Zgodnie z § 3 ust. 8 Zamawiający dopuszcza dostarczenie faktury mailem na wskazany adres, w terminie minimum 1 dzień przed datą dostawy.

Pytanie 227

Zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy następującego zapisu: „W przypadku wycofania, bądź chwilowego zaprzestania produkcji przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu produktu zastępczego o tych samych, bądź zbliżonych parametrach technologicznych - przy cenie nie większej niż w niniejszej umowie.”

Odpowiedź:

Zgodnie z § 9 ust. 2 lit. b) Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień umowy w przypadku:

„szczególnych okoliczności, takich jak zakończenie produkcji, wystąpienia przejściowego braku towaru z przyczyn leżących po stronie producenta lub będące następstwem działania organów administracji publicznej, wycofanie towaru z rynku, pojawienia się jego nowej generacji o identycznych parametrach i nowych opcjach, po wcześniejszym powiadomieniu i za pisemną zgodą Zamawiającego, dopuszcza się zmianę na towar nowy o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej nie wyższej niż zaoferowanej w ofercie”.

Pytanie 228 (dot. § 1 ust. 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu: „Zamawiający zobowiązuje się do zamówienia co najmniej 70% ilości produktów z zastrzeżeniem zapisów § 9 ust. 3?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 229 (dot. § 4 ust. 5)

Jaki termin Zamawiający ma na myśli w § 4 ust. 5 wzoru umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli termin określony w § 3 ust. 8. Zamawiający uzupełnia treść § 3 ust. 8 który otrzymuje brzmienie:

„Na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2020 poz. 106), Zamawiający akceptuje otrzymywanie faktur elektronicznych, które należy przysyłać na adres e-mail:

faktury@szpital-wiecbork.pl

w terminie minimum 1 dzień przed datą dostawy.”.

Pytanie 230 (dot. § 4 ust. 7)

Prosimy o zmianę terminu na 3 dni robocze.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, § 4 ust. 7 otrzymuje brzmienie:

„W przypadku stwierdzenia braków ilościowych towaru przy dostawie Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia brakującej ilości towaru w terminie 3 dni roboczych od dnia dostawy.”.

Pytanie 231 (dot. § 4 ust. 8)

Prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru w przypadku reklamacji jakościowej z 3 na 7 dni roboczych. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź:

§ 4 ust. 8 otrzymuje brzmienie:

„W przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni roboczych od dnia dostawy, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w

późniejszym czasie, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania reklamacji.”.

Pytanie 232 (dot. § 8 ust. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację treści umowy oraz obniżenie zakładanych kar umownych na:

„§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

- a) zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień zwłoki,
- b) zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości 0,5% wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień zwłoki liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,
- c) nie wykonania zamówienia lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5% wartości brutto nie zrealizowanej części umowy,”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 233 (dot. § 8 ust. 1)

Dotyczy § 8 ust. 1 projektu umowy: Prosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej odpowiednio z 1% na 0,5% oraz z 10% na 5%.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 234 (dot. § 8 ust. 1, lit. a)

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wysokości procentowej kary umownej określonej w § 8 ust. 1 pkt. a) do 0,1%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 235 (dot. § 8 ust. 1, lit. b)

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wysokości procentowej kary umownej określonej w § 8 ust. 1 pkt. b) do 0,1%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 236 (dot. § 8 ust. 6)

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie maksymalnej wysokości procentowej kar umownych określonej w § 8 ust. 6 do 30%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

W związku z powyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ. Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zamieszczoną na stronie internetowej, tj. www.bip.szpital-wiecbork.pl, zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.

Prezes Zarządu
NOVUM-MED Sp. z o.o.

Maria Kietbasińska
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej