



**Szpital Powiatowy
w Rawiczu Sp. z o.o.**

ul. Gen. Grota Roweckiego 6, 63-900 Rawicz
T: +48 65 546 24 13-16 (centrala), T: +48 65 545 21 62 (sekretariat)
F: +48 65 546 70 61, E: sekretariat@szpitalrawicz.pl, www.szpitalrawicz.pl
NIP: 699-19-19-769, REGON: 300904130, KRS: 0000316422
Getin Noble Bank SA Nr konta: 51 1560 0013 2367 2722 7424 0001
Kapitał zakładowy: 34 mln 835 tys. zł w całości opłacony



Rawicz dnia 25.07.2019r.

NLO-3820-11/PN/19

*Do wiadomości
Wszyscy Wykonawcy*

Dotyczy: „Zakup i dostawa sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Szpitala Powiatowego w Rawiczu Sp. z o.o.”

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Część 2, poz. 1

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Część 2, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

Część 2, poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Część 4, poz. 1-6

Czy zamawiający dopuści zestawy z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 5

Część 5, poz. 2

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

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 6

Część 5, poz. 3.1

Czy zamawiający dopuści pojemniki o średnicy pokrywy 10,5-12 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 7

Część 5, poz. 3.2

Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 0,5-0,8 litra?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8

Część 5, poz. 3.3

Czy zamawiający dopuści pojemnik o spłaszczonym kształcie i pojemności ok. 0,2 litra?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9

Część 5, poz. 3.3

Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 0,5-0,8 litra i okrągłym kształcie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

Część 5, poz. 10

Czy zamawiający dopuści kubki plastikowe o pojemności 200 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11

Część 5, poz. 10

Czy zamawiający dopuści kubki w różnych kolorach?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 12

Część 5, poz. 10

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13

Część 8, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14

Część 8, poz. 4,5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 15

Część 8, poz.8

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 50 cm x 40 cm , z perforacją co 50 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o

gramaturze 48 g/m²; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdieranie, gramatura bibuły: 36 ± 0,10 g/m² ; minimalna chłonność 160 g/m² ; grubość folii 13 ± 2 μm, 80 szt. na rolce, waga rolki ok. 1 kg, średnica rolki ok. 10,5 cm?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 16

Część 8, poz. 1,4-5,7-8

Czy zamawiający wydzieli poz.1, 4-5,7-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 17

Część 8, poz. 23

Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu), wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock bursztynowa skala co 2 ml, uchwyt cylindrowy ok. 8 mm +/- 1 mm, bez nazwy producenta, nadrukowana na cylindrze nazwa importera/dystrybutora?

Odpowiedź: Brak w części 8 pozycji 23.

Pytanie nr 18

Część 10, poz. 23-25

Czy zamawiający wydzieli poz.23 – 25 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19

Część 11,poz.1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. (każde prześcieradło składane oddzielnie) z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 20

Część 13, poz. 9, 15-17. 21-23,28,37-38

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 9, 15-17, 21-23,28,37-38 z pakietu 13. 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21

Część13, poz. 15

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22

Część 13, poz. 15-17

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 25 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**Pytanie nr 23**

Część 13, poz. 16

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**Pytanie nr 24**

Część 13, poz. 17

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml – jednostronna skala pomiarową, czytelną i niezmywalną w kontrastowym kolorze?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**Pytanie nr 25**

Część 13, poz. 21-22

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy IS oraz TS 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: Zgodnie z SIWZ**Pytanie nr 26**

Część 13, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową, 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: Zgodnie z SIWZ**Pytanie nr 27**

Część 13, poz. 23

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: Zgodnie z SIWZ**Pytanie nr 28**

Część 13, poz. 23

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: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 29

Część 13, poz. 23

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów niezawierających ftalanów.

Pytanie nr 30

Część 13, poz. 23

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: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 31

Część 13, poz. 28

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 32

Część 13, poz.28

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.

Pytanie nr 33

Część 13, poz.28

Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 34

Część 13, poz. 37

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 35

Część 16, poz. 10

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 36

Część 16, poz. 10

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 37

Część 26, poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 38

Część 26, poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 39

Część 26, poz. 8

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 40

Część 26, poz. 8

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

Odpowiedź: W pozycji 8 nie ma woreczków.

Pytanie nr 41

Część 26, poz. 8

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

Odpowiedź: Pozycja 8 Zamawiający dopuszcza opakowanie a 50 sztuk.

Pytanie nr 42

Część 26, poz. 28-30

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 43

Część 26, poz. 28-30

Czy zamawiający wydzieli poz.28-30 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 44

Część 26, poz. 1-3,6-12,

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3,6-12, do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 45

Część 27, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 46

Część 27, poz. 1

Czy zamawiający dopuści plaster do mocowania kaniul z opatrunkiem, bez dodatkowej podkładki włókninowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 47

Część 27, poz. 7

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 48

Część 27, poz. 8

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 18 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 49

Część 27, poz. 8

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 50

Część 27, poz. 9

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 16 g/m², w kolorze zielonym, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51

Część 27, poz. 9

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 52

Część 27, poz.10

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 53

Część 27, poz.10

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 54

Część 27, poz.10

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 55

Część 27, poz.10

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m², długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 56

Część 27, poz.10

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

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 57

Część 27, poz. 1,6-10

Czy zamawiający wydzieli poz.1, 6-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 58

Część 6 Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane wymienniki ciepła i wilgoci, powinny być w pełni zgodne z obowiązującymi normami PN-EN ISO 9360-1:2009 i PN-EN 9360-2:2009 „Urządzenia do anestezji i oddychania - Wymienniki ciepła i wilgoci (HME) do nawilżania gazów oddechowych dla ludzi” Cz. 1 i 2

Odpowiedź: Zaoferowane wymienniki powinny być zgodne z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 59

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne wymiennika ciepła i wilgoci z portem do kapnografii, o parametrach nie gorszych niż opisane w siwz, spełniających wszystkie wymogi powyższej normy - takich światowych liderów w ich produkcji takich jak Medtronic-Covidien, Intersurgical, Teleflex/Hudson czy SmithsMedical/Portex - co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 60**Część 10 Poz. 5**

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „wkładka przeciw zgryzieniu” oznacza wymóg zaferowania rurek typu Guedel, które powinny posiadać jednocześnie konstrukcję z tzw. „blokerem zgryzu”, co zwiększa bezpieczeństwo ich użytkowania, zapobiegając zachłyśnięciu się pacjenta elementem składowym rurki/ w trakcie wykonywania procedury.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 61

Prosimy o potwierdzenie, iż kolorowy kod rurek typu Guedel powinien oznaczać poszczególne rozmiary, określone w normie ISO, oraz powinien on być widocznych wzdłuż całej rurki, co zapewnia identyfikację rozmiaru w każdych warunkach klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga by barwny kod był widoczny wzdłuż całej rurki.

Pytanie nr 62**Część 10 Poz. 13**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do szynowania moczowodów - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać w składzie min. kateter typu podwójny Pigtail w rozmiarach min. 3, 4, 5, 6, 7, 8, 8.5, 10 /do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy/ o średnicy pętli pęcherzowej: 2cm lub 4cm oraz odstępy pomiędzy pętlami od 14 do 30 cm, zaciski, popychacz, przewodnik lub inne wskazane przez Zamawiającego elementy i wymagane rozmiary.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 63**Część 10 Poz. 20**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do płukania żołądka - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać w składzie min. sondę żołądkową Ch 16 (dla dzieci), 24, 34 (dla dorosłych) /do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy/ o dł. min. 150cm z zaciskiem, skalowaną, z min. 4 dużymi otworami bocznymi do ewakuacji treści żołądkowej oraz strzykawkę o poj. min. 140ml lub inne wskazane przez Zamawiającego elementy.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 64**Część 10 Poz. 23**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny być w pełni zgodne z PN-EN 7886-2:2002 „Sterylnie strzykawki jednorazowego użytku-Część 2 - Strzykawki do stosowania z pompami infuzyjnymi”.

Odpowiedź: Zaoferowane strzykawki powinny być zgodne z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 65

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki - tak jak obecnie stosowane - powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi, przeznaczonymi do współpracy z pompami infuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 66

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawkę - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać oznaczenie logo producenta i nazwę własną na cylindrze, w celu zapewnienia pełnej identyfikacji strzykawkę w całym okresie jej użytkowania oraz umożliwienia poprawnego i szybkiego ustawienia w menu pompy infuzyjnej.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 67**Poz. 24**

Prosimy o określenie wymaganej pojemności żelu.

Odpowiedź: Pojemność 250ml.

Pytanie nr 68**Część 23 Poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 5366:2017-02 „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki tracheostomijne i łączniki”

Odpowiedź: Zaoferowane rurki powinny być zgodne z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 69**Część 23 Poz. 9-10**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 5361:2017-01E „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki dotchawicze i łączniki”.

Odpowiedź: Zaoferowane rurki powinny być zgodne z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 70 Część 23 Poz. 9

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „czytelna skala głębokości,” należy interpretować jako wymóg zaoferowania rurek, które przynajmniej w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach (2.5-3.5) powinny posiadać oznaczenie głębokości na całej swej długości co min. 0,5cm, co umożliwi bardzo dokładną identyfikację położenia rurki przez cały okres zaintubowania, co jest szczególnie ważne i zapewnia bezpieczeństwo najmniejszych pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga oznaczenia co 0,5cm.

Pytanie nr 71

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki, powinny posiadać oznaczenie min. wytwórcy rurki oraz jej rozmiaru i numeru serii, zarówno na samej rurce /warunki kliniczne/ jak i opakowaniu jednostkowym /warunki przechowywania/, co umożliwi Zamawiającemu wypełnienie wymogów wynikających z zapisów Art. 74 ust. 6 Ustawy o wyrobach medycznych, odnoszących się do identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie, związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 72**Część 23 Poz. 10**

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „wykonana z termoczułego materiału,” należy interpretować jako wymóg zaoferowania rurek, które są wykonane z pcv silikonowanego lub mieszanki pcv i silikonu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Materiał termoczuły – w rozumieniu termoplastyczny, odpowiednio sztywny przy intubowaniu a następnie dopasowujący się do dróg oddechowych, np. termoplastyczny PVC o najwyższej jakości medycznej.

Pytanie nr 73 Część 26

Poz. 15

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 1616:2002 „Sterylnie cewniki urologiczne jednorazowego użytku”

Odpowiedź: Zaoferowane cewniki powinny być zgodne z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 74

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „wykonany z lateksu pokrytego silikonem”, oznacza, wymóg zaoferowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie nr 75

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki w rozmiarach CH08-10 powinny posiadać długość min. 30cm +/- 1cm.

Odpowiedź: Długość min 240mm

Pytanie nr 76

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „balon 3-5ml”, oznacza możliwość złożenia ofert na równoważne cewniki, których wielkość balonu producent określa na 3ml i/lub 5ml i/lub 3-5ml, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 77

Poz. 26

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne, powinny być w pełni zgodne z normą PN-EN ISO 5361:2017-01E „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki dotchawicze i łączniki”.

Odpowiedź: Zaoferowane rurki powinny być zgodne z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 78

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne zbrojone - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać mankiet uszczelniający, wtopiony łącznik oraz czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankieta uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź: Oferowane rurki intubacyjne zbrojone powinny posiadać mankiet uszczelniający, trwale złączony łącznik oraz czytelne oznaczenie znaczników głębokości.

Pytanie nr 79 Poz. 28-30

Prosimy o dopuszczenie tolerancji w rozmiarach oferowanych elektrod na poziomie +/- 4mm w stosunku do opisanych w siwz, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie nie będzie miało negatywnego wpływu na prawidłowość wykorzystania oferowanych elektrod.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 80 Poz. 31

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny być w pełni zgodne z normą PN-EN ISO 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.

Odpowiedź: Zaoferowane cewniki powinny być zgodne z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 81

Prosimy o potwierdzenie, iż opisane w siwz cyt. „dwa otwory boczne”, powinny być położone naprzeciwległe, co zapewnia optymalne warunki wykonania procedury bezpiecznego odsysania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza położenie naprzeciwległe, nie wymaga.

Pytanie nr 82

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania - tak jak obecnie stosowane - powinny być pakowane zgodnie z wymogami siwz, prosto (bez zawijania) w opakowanie typu folia-papier z dodatkowym otworem, umożliwiającym ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łózkach (stanowiskach) pacjenta ?

Odpowiedź: Cewniki powinny być pakowane zgodnie z wymogami SIWZ, zamawiający nie wymaga dodatkowego otworu.

Pytanie nr 83

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania - tak jak obecnie stosowane - zgodnie z opisem siwz, poza cyt. „barwnym kodem” oznaczającym zgodnie z ISO poszczególne rozmiary, powinny posiadać także numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na samym cewniku jak i opakowaniu jednostkowym i zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 84 Poz. 32

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 1616:2002 „Sterylne cewniki urologiczne jednorazowego użytku”

Odpowiedź: Zaoferowane cewniki powinny być zgodne z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 85

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „balon 5-10ml”, oznacza możliwość złożenia ofert na równoważne cewniki, których wielkość balonu producent określa na 10ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 86

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a - tak jak obecnie stosowane - ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawiłgocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie zewnętrzne folia papier.

Pytanie nr 87

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a - tak jak obecnie stosowane - ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 88 Poz. 33

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane worki do godzinowej zbiórki moczu, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 8669-2:2002 „Worki do zbiórki moczu - Część 2: Wymagania i metody badań”.

Odpowiedź: Zaoferowane worki powinny być zgodne z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 89

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne systemy do godzinowej zbiórki moczu o dokładności pomiaru (min. co 1ml do 40ml, co 5ml do min. 100ml, co 10ml do min. 120ml i co 20ml do min. 500ml), spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie nie będzie miało negatywnego wpływu na prawidłowość kontroli diurezy zarówno w anurii jak i poliurii.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 90

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane worki do godzinowej zbiórki moczu w celu zapewnienia długiego utrzymania u pacjenta, obok wymaganej zapisami siwz zastawki cyt. „z workiem z odpływem spustowym i zastawką antyrefluksyjną” powinny posiadać dodatkową zastawkę antyrefluksyjną ograniczającą migrację bakterii wewnątrz systemu, położoną powyżej komory pomiarowej np. w drenie odprowadzającym lub łączniku z cewnikiem foleya.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 91

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie informacji, czy w zadaniu nr. 29 wymagana jest łyżka wielorazowa czy jednorazowa?

Odpowiedź: Jednorazowa.

Pytanie nr 92

Ad par. 6 ust. 1.2) wzoru umowy

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych za zwłokę w realizacji dostawy lub w wymianie towaru, na 0,5% wartości towaru, którego zwłoka dotyczy. Obecny zapis nakłada na Wykonawcę wysoką karę, która może nawet przekroczyć wartość zamówienia, szczególnie, że Zamawiający nie deklaruje składania zamówień o określonej, minimalnej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 93 – część 5, pozycja 2:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kieliszków na leki o pojemności 30 ml, reszta wymagań zgodna z SIWZ. Kieliszki na leki o nieznacznie większej pojemności nie mają wpływu na swoją funkcjonalność oraz jakość procedur medycznych. Większa pojemność jest zaletą, gdyż pozwala na umieszczenie ilości leków w jednym kieliszku. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 94 – część 5, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 2 220 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 95 – część 5 , pozycja 3.1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika o pojemności 2L i średnicy pokrywy 14 cm. Nieznaczna różnica w rozmiarach pokrywy pozostaje 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, szczególnie przy zachowaniu wymogu pojemności pojemnika.

W razie odmowy dopuszczenia wyżej opisanego pojemnika żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga średnicy min. 13 cm, a więc 14 cm spełnia te wymogi.

PYTANIE 96 – część 5 , pozycja 3.1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika o pojemności 2L i średnicy pokrywy 16,5 cm. Nieznaczna różnica w rozmiarach pokrywy pozostaje 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, szczególnie przy zachowaniu wymogu pojemności pojemnika.

W razie odmowy dopuszczenia wyżej opisanego pojemnika żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga średnicy min. 13 cm, a więc 16,5 cm spełnia te wymogi.

PYTANIE 97 – część 5, pozycja 12:

Zwracamy się z prośbą o uściślenie opisu przedmiotu zamówienia w części 5, pozycja 12, tj. szczotka laboratoryjna do czyszczenia próbek. Jaką średnicę włosia wymaga Zamawiający: 6mm, 12mm, czy pomiędzy 6-12mm?

Odpowiedź: 6mm i 12 mm

PYTANIE 98

Czy 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 ?

Odpowiedź: TAK

PYTANIE 99

Pakiet nr 23 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 100

Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pediatryczny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 12 ml, masa 13.5 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 24 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno luer-lock, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 101

Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 11

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: Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 102

Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 1, 7-5

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 103

Część 4, poz. 1 - 6

Czy Zamawiający oczekuje sterylnych masek, pakowanych jednostkowo w opakowania folia-papier?

Odpowiedź: Tak

PYTANIE 104

Część 4, poz. 5 - 6

Czy Zamawiający oczekuje masek tlenowych z nebulizatorem o pojemności minimum 8ml?

Odpowiedź: Tak

PYTANIE 105

Część 5, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków o pojemności 30ml?

Odpowiedź: Tak

PYTANIE 106

Część 5, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków za opakowanie a'90 szt. z przeliczeniem ilości na 1850 opakowań?

Odpowiedź: Tak

PYTANIE 107

Część 5, poz. 3.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na zużyte igły 2,0l o średnicy pokrywy 12cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

PYTANIE 108

Część 5, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnych szpatułek laryngologicznych z tworzywa?

Odpowiedź: Tak**PYTANIE 109**

Część 5, poz. 6

Czy Zamawiający ma na myśli sterylne (pakowane pojedynczo) patyczki z wacikiem?

Odpowiedź: Tak**PYTANIE 110**

Część 5, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szczotek wygiętych, o średnicy włosia 12mm i 17mm, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**PYTANIE 111**

Część 8, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie op. a'50 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak**PYTANIE 112**

Część 8, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podkładu dwuwarstwowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**PYTANIE 113**

Część 8, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podkładu w zwoju 50m z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak**PYTANIE 114**

Część 8, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podkładu w zwoju 40m z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak**PYTANIE 115**

Część 10, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie papieru do aparatu Corometrics 4305 w bloczku o wymiarach 152mm x 90mm x 150 kartek?

Odpowiedź: Tak**PYTANIE 116**

Część 10, poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie elektrod noworodkowych w rozmiarze 23mm x 23mm?

Odpowiedź: Tak

PYTANIE 117

Część 10, poz. 24

Prosimy o doprecyzowanie oczekiwanej pojemności żelu.

Odpowiedź: 250ml

PYTANIE 118

Część 27, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie plastra sterylizowanego tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Tak

PYTANIE 119

Część 27, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie prześcieradła składanego zbiorczo a'10 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

PYTANIE 120

Część 27, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha o gramaturze 30g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

PYTANIE 121

Część 27, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha występującego w rozmiarach L, XL?

Odpowiedź: Tak

PYTANIE 122

Część 27, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha z elastycznym poliestrowym mankietem?

Odpowiedź: Tak

PYTANIE 123

Część 27, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha z włókniny polipropylenowej SMS?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

PYTANIE 124

Część 27, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha ze szwami wykonanymi techniką ultradźwiękową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 125

1. Która z poniższych końcówek łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available



2. Zakrzywiona igła w zbiorniku wyrównawczym w żaden sposób nie zabezpiecza systemu przed zapowietrzeniem, ponieważ znajduje się powyżej lustra płynu w zbiorniku wyrównawczym. Takie rozwiązanie nie daje żadnych korzyści dla Zamawiającego, a jest jedynie ograniczeniem uczciwej konkurencji, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu ze zbiornikiem wyrównawczym z tradycyjnym systemem kropłowym. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Końcówka – zdjęcie nr 4. Zamawiający dopuszcza zaproponowany system.

Pytanie nr 126 dot. Część 13 poz. 5 i w Część 16 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w celu uzyskania jak najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wydzieli w/w pozycje w celu utworzenia odrębnego pakietu bądź pakietów? Na rynku występuje wielu wykonawców oferujących igły oraz nakłuwacze opisane w SIWZ, jednakże nie posiadających pozostałego asortymentu wymienionego w Częściach 13 i 15. Wydzielenie w/w pozycji przyczyni się do zaistnienia realnej konkurencji asortymentowo-cenowej pomiędzy różnymi wykonawcami, co przełoży się na niższą cenę ofert i lepsze gospodarowanie publicznymi środkami finansowymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 127 dot. Część 9 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasków testowych z zakresem pomiarowym 20-600 mg/dl? Z perspektywy konieczności ratowania pacjenta w stanie ciężkiej, zagrażającej życiu hipoglikemii (a taką jest stan, przy którym stężenie glukozy spada do poziomu <20mg/dl) precyzyjne określenie stężenia glukozy we krwi jest bezcelowe.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 128

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 prawdziwości informacji zawartych w instrukcjach obsługi i na oznakowaniach oraz aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 129

Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może znacznie przewyższać cenę pasków testowych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczenia płynów kontrolnych.

St. Inspektor
Działu Logistyki
Agata Bacela



