

Suwałki, dnia 11/03/2020r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

NS: 1/PN /2020

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa sprzętu jednorazowego użytku, materiałów opatrunkowych, preparatów dezynfekcyjnych na potrzeby Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II w Suwałkach

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Na mocy art. 38 ust. 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) udzielamy następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1,2:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 2 ust. 1 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej części dostawy**

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na modyfikacje umowy

Pytanie 2

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości **wadliwego** zamówienia częściowego brutto za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 ust. 9 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru.**

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na modyfikacje umowy

UCZESTNIK 2

Pytanie 1

Proszę o doprecyzowanie – czy w Pakiecie 38 można przystąpić do dowolnego zadania osobno (21 pakietów) czy to jest jeden Pakiet złożony z 21 pozycji?

Odpowiedź: z pakietu 38 wyodrębniono zadania 6,7,8,9,10,i 14 tworząc oddzielne pakiety zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 5 do SIWZ. Pozostałe części są niepodzielne

UCZESTNIK 3

Pytanie 1 Dotyczy: Zadanie 46

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pozycjach 1-3 na potwierdzenie sterylności oferowanego produktu wymaga dołączenia do oferty przetargowej „Certyfikatu walidacji procesu sterylizacji z numerem katalogowym i numerem serii”?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga

Pytanie 2 Dotyczy: Zadanie 47

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający na potwierdzenie sterylności oferowanego produktu wymaga dołączenia do oferty przetargowej „Certyfikatu walidacji procesu sterylizacji z numerem katalogowym i numerem serii”?

Odpowiedź: Tak, wymaga

UCZESTNIK 4

Pytanie 1 Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość składania ofert na poszczególne zadania w pakiecie?

Odpowiedź: zamawiający wyodrębni do oddzielnych pakietów zadania 1, 2, 5, 6, 7, i 10 zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 5 do SIWZ. Pozostałe zadania są niepodzielne.

Pytanie 2 Pakiet 1

Czy Zamawiający wyłączy zadania 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9 i utworzy z nich odrębny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający wyłączy zadania 1-2, 5-7, 10 do odrębnych pakietów.

Pytanie 3 Pakiet 40

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o następujących parametrach:

- laminat oddychający w części centralnej, włóknina w partii bioder
- brak ściągaczy taliowych

Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie 3 Pakiet 40 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki w rozmiarze M o chłonności 2200g?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pytanie 4 Pakiet 40 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki w rozmiarze L o chłonności 2500g?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pytanie 5 Pakiet 40 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki w rozmiarze XL o chłonności 2500g?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pytanie 6 Pakiet 40 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pieluchy anatomiczne o chłonności 1500g?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pytanie 7 Pakiet 40 poz. 3-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek

wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga

Pytania dotyczące treści umowy:

Pytanie 1:

Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem uzyskania wcześniejszej zgody Zamawiającego

Pytanie 2:

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3:

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający zgodzi się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedź: Zamawiający przewidział możliwość w §7 ust. 5 ppkt. a)

Pytanie 5:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 3 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

UCZESTNIK 5

Pytanie 1 Dotyczy pak 46

Czy w pakiecie 46 poz. 2 Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o wadze 28 gr i przestrzeni martwej 51 ml. Charakteryzujący się skutecznością filtracji p. Bakteryjnej i p. Wirusowej 99,999%. Przeznaczony dla pacjentów o objętościach oddechowych Vt150 – 1200 ml?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pytanie 2 Dotyczy pak 46

Czy w pakiecie 46 poz. 3 Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji do inhalatora wyposażony w przewód do podawania tlenu o długości 213 cm ustnik 15 cm oraz nebulizator o pojemności 6 ml?

Odpowiedź: Nie dopuści

UCZESTNIK 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pak 21 poz. 8 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Cewnik Foleya wyłącznie silikonowy rozmiar 24Ch?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pak 21 poz 8 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Cewnik Foleya wykonany z lateksu 2 stronnie silikonowany rozmiar 26Ch?

Odpowiedź: nie wyraża zgody

UCZESTNIK 7

Pytanie 1 Pakiet 35

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic z poziomem szczelności AQL 1,5 –jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy

UCZESTNIK 8

Pytanie 1 Pakiet 1,

Prosimy Zamawiającego o możliwość składania oferty na wybrane zadanie z pakietu. Z uwagi na jego wielkość, przede wszystkim jego różnorodność asortymentową i wartość zabieg taki 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: zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 Pakiet 1, zadanie1,2,5,6,7,10,

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2, 5-7,10 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 wyraża zgodę.

Pytanie 3 Pakiet 1,zadanie 10

Czy zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul, bez dodatkowej luźnej podkładki, przylepiec posiada zintegrowany opatrunek chłonny o wymiarach 2 x 2 cm?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pytanie 4 Pakiet 12, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczynową – w kolorze białym, 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, sterylizacja EO?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie 5 Pakiet 12, poz. 1

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

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie 6 Pakiet 12, poz. 1

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 dopuści

Pytanie 7 Pakiet 14,poz. 1-5

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie 8 Pakiet 14,poz. 1-5

Czy zamawiający dopuści informację na opakowaniu indywidualnym , z informacją że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny, zamiast informacji o braku zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Dopuszcza pod warunkiem że proponowana informacja oznacza, że produkt nie zawiera również ftalanów.

Pytanie 9 Pakiet 14,poz. 1-5

Czy zamawiający dopuści jednostronną czytelną skalę pomiarową, nierozszerzoną o wartościach nominalnych odpowiednio do pozycji : 2,5,10,20 ml?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie 10 Pakiet 14, poz. 1-5

Czy zamawiający dopuści tłok w kolorze mlecznym?

Odpowiedź: Tak dopuści

Pytanie 11 Pakiet 15, poz. 1

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną, czytelną skalą pomiarową?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie 12 Pakiet 16, poz. 1

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną, czytelną skalą pomiarową?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie 13 Pakiet 18

Czy zamawiający oczekuje strzykawki cewnikowej?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 14 Pakiet 18,

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 15 Pakiet 25

Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Tak, dopuści

Pytanie 16 Pakiet 33

Czy zamawiający dopuści koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Nie dopuści

UCZESTNIK 9

Pytanie 1 Pytanie 1 Pakiet 59 Zadanie 2

Czy zamawiający w **Pakiecie 59 Zadaniu 2** dopuści zestaw Flocare® do żywienia dojelitowego służący do połączenia worka z dietą ze zgłębnikiem, umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego (metoda grawitacyjna)? Zestaw jest kompatybilny również z butelką OPTRI, więc nie zachodzi konieczność używania zestawu uniwersalnego.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 2 Pakiet 2 Zadanie 1

Czy Zamawiający w **Pakiecie 59 (2) błąd Zadaniu 1** ma na myśli zestaw do żywienia dojelitowego do połączenia worka z dietą (opakowanie miękkie typu PACK) ze zgłębnikiem umożliwiającym żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare Infinity i zgodny z zestawem wymienionym w instrukcji obsługi pompy Flocare Infinity? Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit™.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 Pakiet 59 Zadanie 3

Czy zamawiający w **Pakiecie 59 Zadaniu 3** dopuści zgłębnik wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu, nie twardniejącego przy dłuższym stosowaniu. Zawiera oznakowaną centymetrową podziałkę znakowaną dokładnie co 1

cm ułatwiającą kontrolowanie długości wprowadzanego zgłębnika, metalową trójskrętną prowadnicę (pokrytą silikonem) z kulkową końcówką ułatwiającą jej wprowadzanie do światła zgłębnika oraz 3 cieniodajne linie kontrastujące w promieniach RTG. Dalszy koniec zgłębnika posiada dwa boczne otwory i jeden centralny przelotowy. Zgłębnik jednorazowego użytku, nie zawiera DEHP, nie zawiera lateksu, pakowany pojedynczo. Opakowanie gwarantujące sterylność przez minimum 60 miesięcy. W rozmiarach CH 6/60cm, 8/ 110cm, 10/110cm, 10/ 130cm, 12/110 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie 4 Pakiet 59 Zadanie 3

Prosimy zamawiającego o sprawdzenie ilości wyspecyfikowanych w Pakiecie 59 Zadaniu 3 i potwierdzenie lub ewentualną weryfikację sztuk.

Odpowiedź: Ilości są prawidłowe

Pytanie 5 Pakiet 59 Zadanie 9

Czy Zamawiający w **Pakiecie 59 Zadaniu 9** dopuści zgłębnik nosowo-jelitowy przeznaczony do żywienia dojelitowego bezpośrednio do jelita lub dwunastnicy, rozmiar zgłębnika Ch 10/145 cm?

Odpowiedź: Tak, dopuści

Pytanie 6 Pakiet 2 Zadanie 3

Czy Zamawiający w **Pakiecie 2 Zadaniu 3** dopuści Flocare® zgłębnik gastrostomijny (G-Tube) z wewnętrznym balonem mocującym, w rozmiarach zgłębnika Ch 18/23 i Ch 20/23 oraz po przeliczeniu ilości czyli po 10 szt z każdego rodzaju?

Odpowiedź: Tak, dopuści

UCZESTNIK 10

Pakiet 3 poz. 1-8

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z wysokiej jakości FEP, nie posiadającą samodomykającego się zaworu portu głównego oraz filtra hydrofobowego, o następujących przepływach:

24Gx19mm(przepływ 23ml/min)

22Gx25mm (przepływ 36 ml/min)

20Gx32 mm (przepływ 65 ml/min)

18Gx45 mm (przepływ 95 ml/min)

17Gx45 mm(przepływ 125 ml/min)

16Gx45 mm(przepływ 180 ml/min)

14Gx45 mm (przepływ 270 ml/min)?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłową zastawkę dostępu żylnego zbudowana z poliwęglanu o przepływie 350ml/min, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pakiet 7 poz. 1.8-9

Czy Zamawiający dopuści igły w wersji długościętej, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pakiet 13 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pompy infuzyjnej o średnicy wewnętrznej drenu 1,24mm, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pakiet 14 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające pojedyncze zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka z rozszerzeniem: 2ml (skala do 2,2ml), 5ml (skala do 5,5ml), 10ml (skala do 11ml), 20ml (skala do 22ml)?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pakiet 14, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Tak dopuści

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'25 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Tak, dopuści

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające pojedynczą skalę pomiarową?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pakiet 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych posiadający nieprzezroczysty konektor, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Tak dopuści

Pakiet 21, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya w rozmiarze CH24?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pakiet 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos pakowany pojedynczo w opakowaniu foliowym, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: tak, dopuści

Pakiet 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a'90 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Tak dopuści.

Pakiet 33, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koreczek do kaniul z trzpieniem na równi z krawędzią korka?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pakiet 33, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków w opakowaniu a'250 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Tak, dopuści

Pakiet 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL=1,0, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Tak dopuści

UCZESTNIK 11

Pakiet 46, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji bakteryjnej oraz wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 40 ml, waga ok. 30g?

Odpowiedź: Nie dopuszcza

Pakiet 46, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurę wewnętrznie karbowaną?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pakiet 46, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml, dren o długości 210 cm?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pakiet 58, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę mocującą jednorazową?

Odpowiedź: Nie dopuści

UCZESTNIK 12

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 11-16:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igieł w opakowaniach A.50 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wolną od PVC, z drenem z PVC bez ftalanów, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Nie dopuszcza

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 13 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przedłużaczy w najmniejszym opakowaniu handlowych A.1 szt., pakowanych zbiorczo po 300 szt. Prosimy również o możliwość wyceny za 1 szt. przedłużacza z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości do 1 000 szt.

Odpowiedź: Tak dopuszcza

Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1-5:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawek z prostym tłokiem na całej wysokości cylindra, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1-5:

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka w postaci podwójnej kryzy?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 14 poz. 5:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawek w opakowaniu A.100 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości do pełnych opakowań.

Odpowiedź: tak, dopuszcza

Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 26 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kieliszków w opakowaniu A.80 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 35 poz. 2-5:

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe w opak. a'150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości z wyborem rozmiarów przez Zamawiającego producenta Abena Dania, które obecnie są dostarczane do Państwa Jednostki i zostały pozytywnie ocenione przez Państwa personel medyczny o następujących parametrach:

- odporne na substancje chemiczne i cytostatyki,
- z miękkiego elastycznego nitrylu, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI KATIII,
- zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4 wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności,
- zewnętrzna powierzchnia gładka, tekstura tylko na opuszkach palców, zakończone rolowanym mankietem,
- rękawice o min. długości 240 mm, rozciąganie przed procesem starzenia min 520%, po przyspieszonym starzeniu min.460%, siła zrywania min. 7N przed i po starzeniu - potwierdzone raportem testowym,
- grubość pojedynczej ścianki: palce - min. 0,08mm/max.0,10mm, dłoń - min 0,05mm/max.0,07mm,
- rękawice hypoalergiczne - badanie na PSI (pierwotne podrażnienie skóry dołączyć do oferty),
- rękawice wszechstronnie przebadane wg EN PN 374-3 na co najmniej 10 substancji chemicznych (bez cytostatyków) w tym: min.2 kwasy - poziom odporności min. 3, dwa alkohole 70% etanol i 70% izopropanol - odporność na przenikanie min. 25 min.,
- posiadające badania wg. EN PN 374-3 na min. 12 cytostatyków w tym Etoposide, Fluorouracil, Metotrexat, Mitomycin C,
- oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności , LOT/nr partii lub serii, nazwa producenta/ adres wytwórcy, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy, rozm. S, M, L, XL.

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 36 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic w opakowaniach A.100 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1, 2, 3, 4:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 40; pozycje: 1,2,3,4): pieluchomajtki dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy, elastyczne boki produktu oraz elastyczne przylepcorzepy wielokrotnego użytku i ustanowi to jako wymóg konieczny? Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości. Zakup tego typu produktów z pewnością spełni oczekiwania i potrzeby personelu medycznego, a także pacjentów, a długofalowo przyczyni się do oszczędności w wydatkach na produkty chłonne.

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1, 2, 3, 4:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 40; pozycje: 1,2,3,4): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry lub EDS), który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 2:

Czy Zamawiający pisząc, cytuje: „chłonność 8” w przedmiocie zamówienia (pakiet 40; pozycja 2) wymaga pieluchomajtek w rozmiarze M o chłonności co najmniej 2850g? Należy podkreślić, że oznaczenie kropelkowe nie jest miarodajne, ponieważ każdy producent może dowolnie dokonywać oznaczenia. Dodatkowo Zamawiający korzysta od lat z produktów o wymienionej chłonności. Obniżenie poziomu chłonności może spowodować zwiększenie kosztów prania pościeli oraz czasu pracy personelu.

Odpowiedź: wymaga chłonności nie mniejszej niż 3500 g.

Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 3:

Czy Zamawiający pisząc, cytuje: „chłonność 8” w przedmiocie zamówienia (pakiet 40; pozycja 3) wymaga pieluchomajtek w rozmiarze L o chłonności co najmniej 3050g? Należy podkreślić, że oznaczenie kropelkowe nie jest miarodajne, ponieważ każdy producent może dowolnie dokonywać oznaczenia. Dodatkowo Zamawiający korzysta od lat z produktów o wymienionej chłonności. Obniżenie poziomu chłonności może spowodować zwiększenie kosztów prania pościeli oraz czasu pracy personelu.

Odpowiedź: wymaga chłonności nie mniejszej niż 4000 g.

Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 4:

Czy Zamawiający pisząc, cytuje: „chłonność 8” w przedmiocie zamówienia (pakiet 40; pozycja 4) wymaga pieluchomajtek w rozmiarze XL o chłonności co najmniej 3150g? Należy podkreślić, że oznaczenie kropelkowe nie jest miarodajne, ponieważ każdy producent może dowolnie dokonywać oznaczenia. Dodatkowo Zamawiający korzysta od lat z produktów o wymienionej chłonności. Obniżenie poziomu chłonności może spowodować zwiększenie kosztów prania pościeli oraz czasu pracy personelu.

Odpowiedź: Wymaga chłonności nie mniejszej niż 3150 g.

Pytanie nr 15 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia zamówienia (pakiet 40; pozycja 4): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL pakowane a'28 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Tak dopuści

Pytanie nr 16 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia zamówienia (pakiet 40; pozycja 5): pieluchy anatomiczne dla dorosłych pakowane a'36 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Tak dopuści

Pytanie nr 17 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia zamówienia (pakiet 40; pozycja 5): pieluchy anatomiczne dla dorosłych pakowane a'40 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Tak, dopuści

Pytanie nr 18 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 5:

Czy Zamawiający pisząc, cytuje: „chłonność 7” w przedmiocie zamówienia (pakiet 40; pozycja 5) wymaga pieluch anatomicznych dla dorosłych o chłonności co najmniej 1600g? Należy podkreślić, że oznaczenie kropelkowe nie jest miarodajne, ponieważ każdy producent może dowolnie dokonywać oznaczenia. Dodatkowo Zamawiający korzysta od lat z produktów o wymienionej chłonności. Obniżenie poziomu chłonności może spowodować zwiększenie kosztów prania pościeli oraz czasu pracy personelu.

Odpowiedź: Wymaga chłonności nie mniejszej niż 2400 g.

Pytanie nr 19 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 5:

Czy Zamawiający pisząc, cytuje: „chłonność 7” w przedmiocie zamówienia (pakiet 40; pozycja 5) wymaga pieluch anatomicznych dla dorosłych o chłonności co najmniej 2400g? Należy podkreślić, że oznaczenie kropelkowe nie jest miarodajne, ponieważ każdy producent może dowolnie dokonywać oznaczenia. Dodatkowo Zamawiający korzysta od lat z produktów o wymienionej chłonności. Obniżenie poziomu chłonności może spowodować zwiększenie kosztów prania pościeli oraz czasu pracy personelu.

Odpowiedź: Wymaga chłonności nie mniejszej niż 2400 g.

Pytanie nr 20 dotyczy Pakietu nr 42 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 42, pozycja: 1): jednorazowe myjki-rękawice do mycia, w kształcie rękawicy o wymiarach co najmniej 24 x 15 cm, podfoliowane od wewnątrz dla utrzymania wysokiego poziomu ochrony skóry pacjenta oraz personelu medycznego, pakowane a'175 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Tak, dopuści

Pytanie nr 21 dotyczy Pakietu nr 42 poz. 4:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 42, pozycja: 4): podkładów higienicznych chłonnych w rozmiarze 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm? Ustanowienie takiego wymogu zapewnia Zamawiającemu otrzymanie produktów, które odpowiadają jego wymaganiom. Na rynku polskim są firmy,

które sprzedają podkłady chłonne o całkowitych wymiarach 60x90cm i powierzchni chłonnej o znacznie mniejszych rozmiarach niż podane powyżej. W efekcie takiego działania, podkład chłonny w rozmiarze 60x90cm nie spełnia swojej funkcji (zabezpieczenie łóżka przed zabrudzeniem moczem i kałem) co wpływa negatywnie na finanse Zamawiającego.

Odpowiedź: SIWZ zawiera informacje o wymiarach wkładu chłonnego. Nie jest to równoznaczne z wymiarami podkładu.

Pytanie nr 22 dotyczy Pakietu nr 42 poz. 6:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie poz. nr 6 i utworzenie z niej oddzielnego pakietu. Umożliwi to złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jednocześnie modyfikuje załącznik nr 5 do SIWZ w zakresie pakietu 42 wydzielając z niego pozycję nr 6 do oddzielnego pakietu zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 5 do SIWZ.

Pytanie nr 23 dotyczy Pakietu nr 42 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie podkładów w rolce o długości 50 metrów, z przeliczeniem zamawianych ilości do 5 rolek, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: tak, dopuszczamy

Pytanie nr 24 dotyczy Pakietu nr 59:

Czy w Pakiecie nr 59 Zamawiający dopuści złożenie ofert na poszczególne wybrane zadania z pakietu? Umożliwi to złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyodrębnia z pakietu 59 zadania 5,6,7,9,12,13 i ustanawia z nich odrębne pakiety zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 5 do SIWZ.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

Odpowiedź: Nie oczekuje

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź: Nie oczekuje

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Nie oczekuje

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 38 Zadanie 4 i dopuści:

Chusteczki do dezynfekcji rąk nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0,5% chlorheksydyną i olejkim nawilżającym, dobrze tolerowane przez skórę, włóknina poliestrowa nasączona 70% alkoholem izopropylowym, 0,5% chlorheksydyną i olejkim nawilżającym, spektrum działania B,F, rozmiar chusteczki 17x23cm, 100szt. w tubie?
lub

Chusteczki do dezynfekcji rąk nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0,5% chlorheksydyną i olejkim nawilżającym, dobrze tolerowane przez skórę, włóknina poliestrowa nasączona 70% alkoholem izopropylowym, 0,5% chlorheksydyną i olejkim nawilżającym, spektrum działania B,F, rozmiar chusteczki 12x18cm, 200szt. w tubie?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 14

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 dopuści wycenę zastawki bezigłowej wykonanej z kopoliestru oraz silikonu; o możliwości stosowania przez 7 dni lub 600 aspiracji; o przepływie 540ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 3 dopuści wycenę kaniul z zaworem portu górnego zamykanym standardowo? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 dopuści wycenę kaniul bezpiecznych z 6 paskami RTG; posiadającej korek z trzpieniem powyżej krawędzi korka oraz zabezpieczenie końca igły w postaci plastikowego zatrzasku, aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika; z samodomykającym się koreczkiem portu bocznego; w rozmiarach odpowiednio:

24G 0,7x19mm o przepływie 23ml/min., 22G 0,9x25mm o przepływie 36ml/min, 20G 1,1x32mm o przepływie 61ml/min.; 18G 1,3x45mm o przepływie 100ml/min.; 18G 1,3x32mm o przepływie 105ml/min., 17G 1,5x45mm o przepływie 142ml/min., 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min., 14G 2,1x45 przepływ 305ml/min.”?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

„Przyrząd do wielokrotnego pobierania płynu/leku posiada filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 µm, nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml, kompatybilne z opakowaniami płynów infuzyjnych typu butelka, pakowany pojedynczo”?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 poz. 10-16 dopuści wycenę igieł bezpiecznych z pojedynczym mechanizmem blokady? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 poz. 1-5 dopuści wycenę strzykawek z przezroczystym cylindrem, mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą; bez zawartości ftalanów, potwierdzonej w karcie katalogowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 poz. 5 wyrazi zgodę na wycenę op. x 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 29 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

„Przyrząd do wielokrotnego pobierania płynu/leku posiada filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 µm, nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml, kompatybilne z opakowaniami płynów infuzyjnych typu butelka, pakowany pojedynczo”?

Odpowiedź: Wg SIWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 33 wyrazi zgodę na wycenę op. x 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

UCZESTNIK 15**Dotyczy Pakietu 38:****Pytanie 1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na startowanie na poszczególne zadania? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, watorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź : Zamawiający wyodrębni z pakietu 38 zadania 6,7,8,9,10,i 14 tworząc z nich oddzielne pakiety zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 5 do SIWZ.

Pytanie 2.

Zadanie 1: Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści preparat w opakowaniu po 75ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści takie przeliczenie pod warunkiem, że Pytający miał na myśli preparat o pojemności 100 ml.

Pytanie 3

Zadanie 4: Czy Zamawiający dopuści chusteczki nasączone płynem dezynfekcyjnym o spektrum działania B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno, Vaccinia) w czasie 1 min., w opakowaniu po 100 chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie 4

Zadanie 11: Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 i 2 preparat o pojemności 750ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie 5

Zadanie 13: Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści preparat o działaniu wobec B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Vaccinia, A H1N1) już w 5 min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie 6

Zadanie 17: Czy Zamawiający dopuści chusteczki, które wykazują szybkie działanie już w 30 sek.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie 7

Zadanie 21: Czy Zamawiający dopuści do oceny, na zasadzie oferty równoważnej preparaty konfekcjonowane w worki o pojemności 700 ml bez możliwości dolewania, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytania prosimy o określenie wymaganej ilości dozowników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

UCZESTNIK 16

Pytanie 1 Pakiet 25 Poz. 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowania cewnika tlenowego pakowanego w folię, w wersji mikrobiologicznie czystej?

Odpowiedź: wg SIWZ

Pytanie 2 Pakiet 44 Poz. 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowania zamkniętego systemu do odsysania, który pakowany jest po 15 sztuk w opakowaniu zbiorczym? Istnieje jednak możliwość zakupu pojedynczych sztuk, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem że zamawiane, pojedyncze sztuki będą bezpiecznie zapakowane

Pytanie 3 Pakiet 46 Poz. 1 (Pomyłka pakiet dot. systemu do odsysania Nr 44)

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowania zamkniętego systemu do odsysania, który pakowany jest po 15 sztuk w opakowaniu zbiorczym? Istnieje jednak możliwość zakupu pojedynczych sztuk, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego. Oferowane wymienniki produkowane, pakowane są w warunkach sterylnych przez Producenta i w opakowaniu producenta są dostarczane. Na opakowaniu istnieje odpowiednia adnotacja świadcząca o sterylność wymiennika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści taki system do odsysania

Pytanie 4 Pakiet 46 Poz. 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaferowanie filtra z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci do układu oddechowego, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,998%, skuteczność filtracji wirusowej >99,998% (skuteczność potwierdzona protokołami z niezależnego laboratorium) do respiratora, przestrzeń martwa 57ml, waga 31g, stosowany u pacjentów ważących ponad 15kg, o minimalnej pojemności oddechowej 150ml, sterylny, uniwersalny kompatybilny z obwodem do respiratorów model legendair/ Puritan Bennett 560/ astral 100/ prisma vent, New Port ht 70, w sztukach?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuści

Pytanie 5 Pakiet 46 Poz. 3

Czy Zamawiający pozwoli na zaferowanie łącznika wykonane z rury karbowanej o regulowanej długości w zakresie 70-150mm (pozwala zmniejszyć przestrzeń martwą), z podwójnie obrotowym łącznikiem wyposażonym w podwójny port (do odsysania i bronchoskopii) zabezpieczony podwójną, zatrzaskową zatyczką. Sterylny. Bez ftalanów. Złącza 22mmM/15mmF i 22mmF?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuści

Pytanie 6 Pakiet 47 Poz. 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaferowanie filtra pediatrycznego z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci do układu oddechowego respiratora. Kompatybilny z modelami respiratorów: Legendair, PB560, Trilogy 100, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,99%, skuteczność filtracji wirusowej >99,99% (skuteczność potwierdzona protokołami z niezależnego laboratorium), minimalna objętość oddechowa Vt75ml, sterylny.?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuści

Uczestnik 17

Pakiet nr 35 poz. 2-8

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w celu zapewnienia wyższej ochrony użytkowników będzie oczekiwał rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej w kat. III?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyrobu medycznego w kat III

Pakiet nr 35 poz. 6-8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic winylowych bezpudrowych o powierzchni zewnętrznej gładkiej i poziomie AQL równym 1,5.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Uczestnik 18

Pakiet 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o AQL = 1.0, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet 36

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100szt. dla rozmiaru M i XL. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 37

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 180 szt. dla rozmiaru XL. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet 41, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha

Odpowiedź: Wg SIWZ

Pakiet 41, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski 3-warstwowej. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Wg SIWZ

W związku z udzielanymi odpowiedziami i modyfikacjami, Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przedłuża termin składania ofert oraz następujące terminy:

Termin składania ofert: 17/03/2020r. godz. 14:00

Termin otwarcia ofert: 17/03/2020r. godz. 14:30

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania oraz zmodyfikowany załącznik nr 5 do SIWZ, zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.paliatywna.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 1/PN/2020 z dnia 03/03/2020r.

Z poważaniem

Irena Mickiewicz

Dyrektor

Samodzielnego Publicznego

Zespołu Opieki Paliatywnej

im. Jana Pawła II

w Suwałkach