

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 1/PN /2022**

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, informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2021, poz. 1129 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1 Pakiet 5 poz 3

Prosimy o dopuszczenie do ceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie alkoholu etylowego 85%, który zawiera substancje pielęgnujące, pH neutralne, bez substancji alergizujących, drażniących, zapachowych, barwników i pochodnych fenolowych, bezpieczny dla kobiet w ciąży, czas działania do 30 sekund, przebadany dermatologicznie, ilość wymagana do jednorazowej higienicznej dezynfekcji rąk nie przekracza 3ml w czasie do 30 sekund. Szerokie spektrum działania: B(w tym |MRSA, Tbc, Vre), F i V (w tym polio, adeno, noro)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 Pakiet 5 poz 5

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, pobraniem krwi, szczepieniem, oparty na alkoholu, bezbarwny, o przedłużonym działaniu, nie zawiera fenolu, jodu i jego związków, substancji wykluczających stosowanie u dzieci i działających toksycznie na płód i kobiety w ciąży, możliwość stosowania u dzieci, przebadany klinicznie, spektrum B w tym MRSA i Tbc, F i V(Hbv, Hiv, Herpes, Rota), aktywny w obciążeniu białkowym, nie podrażnia skóry, czas działania do 1 minuty. , gotowy do użycia, zarejestrowany jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Konfekcjonowany w opakowania po 250ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymagany produkt leczniczy

UCZESTNIK 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 5 poz. 15 i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki (każde dwie saszetki połączone perforacją umożliwiającą dzielenie), 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku? lub Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki (każde dwie saszetki połączone perforacją umożliwiającą dzielenie), 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli, nie dopuszcza

Pytanie 2 Dotyczy umowy

prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 10 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczenie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru). lub o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 10 o treści: Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy zgodnie z zapisami ust. 1 pkt 1, nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany. lub o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 10 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za

dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% kwoty brutto z faktury za każdy dzień opóźnienia w płatności.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zmiany projektu umowy w tym zakresie. Zamawiający jest jednostką sektora finansów publicznych posiadającym zagwarantowane środki finansowe na realizację zamówienia publicznego.

UCZESTNIK 3

Pytanie 1 Pakiet nr 21, poz. 1

czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarze L, wymiary 115 x 136 cm, reszta wymogów spełniona?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 Pakiet nr 21, poz. 1

czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarze XL, wymiary 125 x 150 cm, reszta wymogów spełniona?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 Pakiet nr 21, poz. 4

czy Zamawiający dopuści maski typ IIR, odporne na przesiąkanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ

Pytanie 4 Pakiet nr 21, poz. 6

czy Zamawiający dopuści śliniaki wiązane, z kieszonką, o wymiarach 37 x 70 cm lub 38 x 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 4

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 w pozycji 1 dopuści niskoprofilowy zestaw do gastrostomii z nadmuchiwanym mankietem Nutriport , bez przyrządu do pomiaru stomii w zestawie , spełniający pozostałe wymagania SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 25 wymaga aby sondy gastrostomije posiadały możliwość wymiany portu Y ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 5

Pytanie nr 1 – dotyczy zapisów projektu umowy

Zgodnie z art. 436 ust 3 ustawy PZP zwracamy się z wnioskiem o umieszczenie we wzorze umowy informacji o łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony.

Odpowiedź: : Zamawiający modyfikuje zapisy umowy poprzez dodanie w paragrafie 5 ust. 10 o treści: „Łączna wysokość kar umownych z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy nie przekroczy 30% wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 1 ust. 4 Umowy. W przypadku, gdy wartość kar umownych przekroczy 30% Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przyczyny odstąpienia.”

Pytanie nr 2 – dotyczy pakiet 22 poz. 1.1-1.3

Uprzejmie proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga podania ceny za opakowania a'2 x 25 czy za opakowania a'2?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ceny za opakowanie zbiorcze w którym znajduje się 25 opakowań po 2 sztuki w czyli ceny za opakowania a'2 x 25

Pytanie nr 3 – dotyczy pakiet 22 poz. 3

Uprzejmie proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga gazy jałowej 17nitkowej 1m2?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 4 – dotyczy pakiet 22 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gazy jałowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 5 – dotyczy pakiet 22 poz. 5-5.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski dzianej o wymiarach 10cm x 5m – z jednoczesnym przeliczeniem ilości zaferowanych opakowań. Opaski pakowane po 10 sztuk w opakowaniu foliowym.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 6 – dotyczy pakiet 22 poz. 6-6.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek elastycznych krepowanych z 2 zapinkami. Opaski pakowane pojedynczo w folię, a następnie po 10 sztuk w papierowy kartonik.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 6

Pakiet 25

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zgłębników o długości 24 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.(bezpośrednia dostawa do domu pacjenta)

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zgłębników dostarczanych bez żelu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

UCZESTNIK 7

Pytanie 1 Dotyczy Pakietu 30 poz. 3

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu i dopuści w powyższym zakresie 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, o niskich oporach przepływu - 9.4mm H₂O przy 30l/min, 23,2 mm H₂O przy 60 l/min, z medium filtracyjnym hydrofobowym, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: zamawiający nie wydzieli, nie dopuszcza

UCZESTNIK 8

Pytanie 1 Pakiet 1, poz. 2.1-2.3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby plastry posiadały podziałkę metryczną, nacięcie papieru proste, opakowanie jednostkowe kartonik dyspenser umożliwiający dozowanie bez wyjmowania z opakowania?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2 Pakiet 1, poz. 2.1

Czy Zamawiający dopuści plastry pakowane zbiorczo w opakowanie zawierające 44 sztuki? Cena podana zostanie za 1 sztukę wyrobu.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 Pakiet 1, poz. 2.2

Czy Zamawiający dopuści plastry pakowane zbiorczo w opakowanie zawierające 22 sztuki? Cena podana zostanie za 1 sztukę wyrobu.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4 Pakiet 1, poz. 2.3

Czy Zamawiający dopuści plastry pakowane zbiorczo w opakowanie zawierające 11 sztuk? Cena podana zostanie za 1 sztukę wyrobu.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 5 Pakiet 1, poz. 2.4-2.5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby plastry posiadały podziałkę metryczną, nacięcie papieru proste?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6 Pakiet 22, poz. 1.1-1.3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby kompresy były pakowane zbiorczo w op. 25 sztuk?

Odpowiedź: Tak

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

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 Nie zgadza się , zgodnie z SWZ

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 tak

UCZESTNIK 9

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 26 poz. 1 (ppkt 1a, 1b, 1c, 1d):

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitylowych, chlorowanych od wewnątrz oraz dotatkowo polimeryzowanych, zewnętrzna powierzchnia mikrotekturowana z dodatkową teksturą na końcach palców. Rękawice gwarantują większe bezpieczeństwo użytkownika rękawic, gdyż posiadają wyższą siłę zrywu (przed starzeniem – min. 9N, po starzeniu – min. 8N) oraz AQL 1,0 gwarantujący lepszą szczelność rękawicy i mniejsze ryzyko pojawienia się dziur. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1 – ilość substancji: 14 (w tym 10 substancji na 6 poziomie odporności) – zgodnie z poniższą tabelą – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym.

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności wg. EN ISO 374-1:2016	Czas przebicia [min]	Degradacja [%]
*4% Diglukonian chlorheksydyny	Poziom 6	> 480	19.0
40% Wodorotlenek sodu (K)	Poziom 6	> 480	-42.9
10-13% Podchloryn sodu	Poziom 6	> 480	14.7
50% Kwas siarkowy	Poziom 6	> 480	-20.5
10% Kwas octowy	Poziom 4	131	66.7
5% Bromek etydyny	Poziom 6	> 480	3.4
37% Formaldehyd (T)	Poziom 3	61	5.0
50% Aldehyd glutarowy	Poziom 6	> 480	27.4
0.1% Fenol	Poziom 6	> 480	33.8
30% Nadtlenek wodoru (P)	Poziom 2	31	22.8
1.5% Metanol w wodzie	Poziom 6	> 480	21.9
25% Wodorotlenek amonu (O)	Poziom 1	11	-52.0
3% Jod powidonu	Poziom 6	> 480	33.7
10% Nadwęglan sodu	Poziom 6	> 480	15.4

Ponadto rękawice przebadane są na gotowe preparaty do dezynfekcji wg EN 16523-1 (zgodnie z poniższą tabelą) na bazie m.in. Izopropanolu z czasem przenikania >480 minut, tj. 6 poziom odporności oraz Etanolu z czasem przenikania do 16 minut, tj. 1 poziom odporności. Jednocześnie prosimy o odstąpienie wymogu wskazania stężenia izopropanolu.

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności	Czas przebicia [min]
Desderman N – Schulke Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	0	7.5
Spiringel – Ecolab Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	0	6.8
Skinman Soft – Ecolab Składnik: Izopropanol (CAS: 67-30-0)	6	> 480
Anios Gel Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	1	16

– na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 26 poz. 2 (ppkt 2a, 2b, 2c, 2d):

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych winylowych, posiadających grubość pojedynczej ścianki palca 0,10 mm, dłoni 0,08 mm. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych, zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1 zgodnie z poniższą tabelą – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym.

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności wg. EN ISO 374-1:2016	Czas przebicia [min]	Degradacja [%]
Metanol	Poziom 0	<1	-13.7
40% Wodorotlenek sodu (K)	Poziom 6	>480	-43.5
96% Kwas siarkowy	Poziom 0	5	-79.8

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytania do wzoru umowy:

Pytanie 1

Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 11 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji ilościowej do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Wnosimy o modyfikację § 5 projektu umowy poprzez określenie zgodnie z treścią art. 436 pkt 3) ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony. Postanowienie to jest obligatoryjnym elementem umowy w sprawie zamówienia publicznego w rozumieniu przywołanych przepisów.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy umowy poprzez dodanie w paragrafie 5 ust. 10 o treści: „Łączna wysokość kar umownych z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy nie przekroczy 30% wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 1 ust. 4 Umowy. W przypadku, gdy wartość kar umownych przekroczy 30% Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przyczyny odstąpienia.”

Pytanie 3

Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 8 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w

jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

Odpowiedź: Zamawiający w paragrafie 9 określił możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany stawki podatku VAT.

Pytanie 4

Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 6 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawca, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1 ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska „stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla zamawiających, pozwala bowiem na poniesienie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobciążonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenę ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne, a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy.” (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża, zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 10

Pytanie 1 pakiet nr 14:

Zamawiający w pakiecie nr 14 w podpunkcie a) podał w opisie maski ustno-nosowej wyposażonej w port wydechowy typu Quiet Air zakres rozmiaru S-L. Opisana maska występuje w zakresie rozmiaru S-M. Prosimy o wyjaśnienia.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje maski w rozmiarze S-M

Pytanie 2 pakiet nr 14:

Zamawiający w pakiecie nr 14 w podpunkcie b) podał w opisie: Obwód oddechowcy dl, 200cm podczas gdy długość wszystkich rur CPAP jest standaryzowana i wynosi 1,8 m – 180 cm.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 180 cm

UCZESTNIK 11

Pytanie 1 Dotyczy pakiet 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice niejłowe, bezpydrowe, nitrylowe, z wewnętrzną warstwą polimerową, oznakowane jako Wyrób Medyczny i SOI KATIII, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia w pełni lekko teksturowana na całej powierzchni z dodatkową widoczną i wyczuwalną teksturą na końcach palców. Rękawice o długości min. 240 mm, siła zrywania Mediana min. 6,0N. AQL ≤ 1,5. Grubość pojedynczej ścianki: palec- 0,08mm – 0,12mm dłoń- 0,05mm- 0,09mm. Zgodne z ISO EN 374-5. Przebadane i odporne na 13-15 cytotatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 lub/i EN 374-3. Przebadane wg EN 16523 -1 lub/i EN 374-3 na min 2 kwasy – poziom 1, oraz 70% stężenia etanolu > 10min i 70% stężenia isopropanolu - min 60 min. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 16523-1, EN 455-1,2,3,4, oznaczenie że rękawice są SOI kat III oraz wyrobem medycznym, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy. Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

UCZESTNIK 12

Pytanie 1 Pakiet 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 2 Pakiet 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 3 Pakiet 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule z dwoma wtopionymi paskami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 4 Pakiet 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 6 wtopionymi paskami? Tak

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5 Pakiet 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści trzpień koreczka powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 6 Pakiet 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bez nazwy producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 7 Pakiet 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści poniższe parametry:

Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 x 32	105 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
	20 G	1,1 x 25	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 8 Pakiet 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści poniższe parametry:

14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	200	1.80	45
17G	White	140	1.50	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 9 Pakiet 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 10 Pakiet 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bez nazwy producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 11 Pakiet 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższych parametrach:

Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	125 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 32	80 m/min
		1,2 x 45	
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 12 Pakiet 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o poniższych parametrach:

Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45	310
Szary	16 G	1,70 x 45	200
Biały	17 G	1,50 x 45	140
Zielony	18 G	1,20 x 45	100
		1,20 x 38	105
Różowy	20 G	1,00 x 32	64
Niebieski	22 G	0,80 x 25	38
Żółty	24 G	0,70 x 19	22

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 13 Pakiet 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższych parametrach:

Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	95 m/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółty	24 G	0,7 x 19	23 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 14 Pakiet 2 poz.3

Czy Zamawiający dopuści koreczek bez nazwy producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 15 Pakiet 2 poz.4

Czy Zamawiający dopuści kranik wykonany z poliwęglanu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 16 Pakiet 2 poz.10a

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,45x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 17 Pakiet 2 poz.10c

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,6x32mm?

Odpowiedź: tak

Pytanie 18 Pakiet 2 poz.10d

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,7x38mm?

Odpowiedź: tak

Pytanie 19 Pakiet 2 poz.10e

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,8x38mm?

Odpowiedź: tak

Pytanie 20 Pakiet 2 poz.10f

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,9x38mm?

Odpowiedź: tak

Pytanie 21 Pakiet 2 poz.10g

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,2x38mm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 22 Pakiet 2 poz.11c

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,7x40mm?

Odpowiedź: tak

Pytanie 23 Pakiet 2 poz.12

Czy Zamawiający dopuści tłok w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 24 Pakiet 2 poz.12

Czy Zamawiający dopuści pojedynczą skalę pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający, nie dopuści, zgodnie z SWZ

Pytanie 25 Pakiet 2 poz.12d

Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 80szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu?

Odpowiedź: tak

Pytanie 26 Pakiet 2 poz.12

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu typu strzykawki na cylindrze?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 27 Pakiet 2 poz.12

Czy Zamawiający odstąpi od kolorowego oznaczenia rozmiaru, w zamian za to duże cyfrowe oznaczenie na opakowaniu?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 28 Pakiet 2 poz.14

Czy Zamawiający dopuści jednostronną skalę pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 29 Pakiet 2 poz.14

Czy Zamawiający dopuści jednostronne podcięcie tłoczyska?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 30 Pakiet 2 poz.14

Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta strzykawek o kompatybilności?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 31 Pakiet 21 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20g/m²?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 32 Pakiet 21 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L odpowiadającemu rozmiarowi uniwersalnemu?

Odpowiedź: tak, pozostałe wymagania zgodne z SWZ

Pytanie 3 Pakiet 21 poz.2

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: W pak. 21, poz.2 nie są wyspecyfikowane ochraniacze, zgodnie z SWZ

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 pozycji 2 dopuści Strzykawkę eneteralną ENFit z zakończeniem niecentrycznym,co w przypadku strzykawek o dużej objętości umożliwia bardziej precyzyjne pobieranie oraz podaż płynów?Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: tak, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 14

Pytanie 1 dot. zał. nr 5 do SWZ — Pakiet nr 2 (poz. 13, 14, 15)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 2 pozycji 13, 14 i 15 do osobnego pakietu, co umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i pozwoli Zamawiającemu uzyskać korzystniejszą cenę na te pozycje przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie

Pytanie 2 dot. zał. nr 5 do SWZ — Pakiet nr 3 (poz. 3)

W związku z faktem, iż producent zestawów grawitacyjnych do żywienia dojelitowego Flocare zaprzestał produkcji tych zestawów w wersji „transition” (m.in. z końcówką EnLock, opisywaną również jako 5 stopniowa stożkowa końcówka do połączenia ze zglębnikiem) i obecnie w Polsce są dostępne zestawy tego producenta tylko z zakończeniem ENFIT, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów ENFIT dostępnych na rynku polskim (np. Flocare zestaw grawitacyjny do worków i butelek), spełniających podstawowe wymagania Zamawiającego (m.in. zakończonych tylko złączem ENFit, bez dodatkowego, stożkowego adaptera ENLock), a brakujące elementy (tzn. te wymagane w opisie SIWZ a nie umieszczone przez producenta w oryginalnym opakowaniu zestawów - np. łączniki ENLock, luer oral itp.) zostaną dostarczone Zamawiającemu osobno (w odpowiedniej ilości) tak, by łącznie spełniały wymagania z opisu poz. 3 pakietu nr 3 załącznika nr 5 do SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zakończenie ENFIT, pozostałe wymagania zgodne z SWZ

Pytanie 3— dot. zał. nr 5 do SWZ — Pakiet nr 4 (poz. 3)

W związku z faktem, iż przeważająca większość firm na rynku światowym i polskim zaprzestała produkcji zestawów grawitacyjnych do żywienia dojelitowego w wersji „transition” i obecnie w Polsce zestawy spełniające w 100% szczegółowy opis SIWZ są dostępne tylko u jednego producenta, czy Zamawiający, mając na względzie uzyskanie konkurencyjnych cenowo ofert, dopuści zaoferowanie produktów ENFIT dostępnych na rynku polskim (np. Flocare zestaw grawitacyjny do worków i butelek), spełniających podstawowe wymagania Zamawiającego (m.in. zakończonych tylko złączem ENFit, bez dodatkowego adaptera ENLock, opisywanym również jako złącze przejściowe męskie), a brakujące elementy (tzn. te wymagane w opisie SIWZ a nie umieszczone przez producenta w oryginalnym opakowaniu zestawów - np. łączniki ENLock, luer oral itp.) zostaną dostarczone Zamawiającemu osobno (w odpowiedniej ilości) tak, by łącznie spełniały wymagania z opisu poz. 3 pakietu nr 4 załącznika nr 5 do SIWZ?

Odpowiedź: Tak . Zamawiający dopuszcza zakończenie ENFIT, pozostałe wymagania zgodne z SWZ (bezpośrednia dostawa do domu pacjenta przez wykonawcę)

Pytanie 4 — Jot. zał. nr 5 do SWZ — Opis pakietu nr 4 oraz opis przedmiotu zamówienia - pakiet nr 4 poz. 11 i poz. 12

Biorąc pod uwagę fakt, że ogłoszone postępowanie dotyczy wyłącznie dostaw wyrobów medycznych do Działu Farmacji Zamawiającego znajdującego się przy ul. Szpitalnej 54, 16-400 Suwałki, czy Zamawiający może wyjaśnić, co należy rozumieć pod pojęciem umieszczonym w opisie pakietu nr 4: „PAKIET 4 - sprzęt jednorazowy dostarczany do domu pacjenta łącznie z preparatami do żywienia dojelitowego” i powtórzonym jeszcze w opisie poz. 11 i poz. 12 pakietu 4: „... dostawa do domu pacjenta łącznie z zamówieniem diet przemysłowych”. Pragniemy zauważyć, że ogłoszone postępowanie, opisane w SIWZ i załączonym do niego wzorze umowy, nie przewidują dostaw preparatów do żywienia dojelitowego.

Odpowiedź: Sprzęt z pakietu 4 jest dostarczany bezpośrednio przez oferenta pod wskazany przez Zamawiającego adres. Pacjenci są żywieniu dietą przemysłową w miejscu zamieszkania. Asortyment opisany w pakiecie 4.

Pyt. 5— dot. zał. nr 5 do SWZ —pakiet nr 4

Czy Zamawiający może opisać w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, z jakich czynności będzie się składała realizacja dostaw przez Wykonawcę, który przedstawi w niniejszym postępowaniu najkorzystniejszą ofertę w zakresie pakietu nr 4.

Odpowiedź: Dostawy sprzętu jednorazowego powinny być dostarczane przez oferenta jeden raz w miesiącu bezpośrednio pod wskazany przez Zamawiającego adres. Teren dostawy obejmuje miejscowości województwa warmińsko-mazurskiego i podlaskiego.

UCZESTNIK 15

Pytanie 1 Pakiet nr 9, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści sterylny żel do cewnikowania zawierający w składzie m.in.: Lidokaina HCL 2%, Glukonian chlorheksydyny 0,05%, pakowany w ampulkostrzykawkę o pojemności 6ml, pakowane zbiorczo po 25 sztuk, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Nie dopuści, zgodnie z SWZ

Pytanie 2 Pakiet nr 10, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze 10 sztuk, z przeliczeniem ilości do 3 opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 Pakiet nr 10, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4 Pakiet nr 24, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne ze stałym szyldem?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 5 Pakiet nr 24, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki tracheostomijne?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 6 Pakiet nr 24, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 7 Pakiet nr 24, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści rurki bez szczoteczki w zestawie?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 8 Pakiet nr 24, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarach od 5,0 do 10,0 co 1mm?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 9 Pakiet nr 24, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści jednorazowe opaski mocujące rurkę tracheostomijną?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 10 Pakiet nr 30, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z nebulizatorem o pojemności 6ml, skalowanym co 1ml (numerycznie co 2ml), z drenem o długości 2,1m?

Odpowiedź: Tak pod warunkiem obecności trójnika typu T

Pytanie 11 Pakiet nr 30, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy bez pułapki wodnej?

Odpowiedź: Tak, jeżeli będzie kompatybilny z respiratorem event evolution

Pytanie 12 Pakiet nr 30, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy współosiowy o długości 1,83m?

Odpowiedź: Tak, jeżeli będzie kompatybilny z respiratorem event evolution

Pytanie 13 Pakiet nr 30, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr o filtracji bakteryjnej >99,999%?

Odpowiedź: Tak, dopuści

Pytanie 14 Pakiet nr 30, pozycja nr 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na to, by strzykawka oraz filtr były osobno pakowane?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 15 Pakiet nr 30, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy

- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie, wymagana przestrzeń martwa 50 ml

Pytanie 16 Pakiet nr 30, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Tak

Pytanie 17 Pakiet nr 30, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Tak

Pytanie 18 Pakiet nr 30, pozycja nr 6

Czy zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń z sztywnymi złączami wykonanymi z PP?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 19 Pakiet nr 30, pozycja nr 6,

Czy zamawiający odstąpi od wymogu posiadania certyfikatu walidacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi

Pytanie 20 Pakiet nr 30, pozycja nr 7, 8

Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 30, pozycje 7 i 8 w jeden osobny pakiet i umożliwił składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwił złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie ww. pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź: Nie

UCZESTNIK 16

Pytanie 1 Pakiet 1, pozycja 2.1-2.3

Czy nie zaszła omyłka w opisie przedmiotu zamówienia dla przylepców w pozycji 2.1., 2.2 i 2.3? Przylepce o podanych wymiarach nie występują na rynku w wersji : „podziałka metryczna ;nacięcie papieru proste; opakowanie jednostkowe kartonik dyspenser umożliwiający dozowanie bez wyjmowania z opakowania”.

Odpowiedź: omyłka

Pytanie 2 Pakiet 1, pozycja 2.1

Czy Zamawiający dopuści przylepiec uniwersalny z włókniny poliestrowo - celulozowej, na rolce, biały, bez podziałki i papieru zabezpieczającego z nacięciem, pokryty klejem akrylowym, niejałowy, pakowany w kartonik po 24 sztuki z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź z podaniem ceny za 1szt?

Odpowiedź: Nie –powinna być włóknina hydrofobowa

Pytanie 3 Pakiet 1, pozycja 2.2

Czy Zamawiający dopuści przylepiec uniwersalny z włókniny poliestrowo - celulozowej , na rolce, biały, bez podziałki i papieru zabezpieczającego z nacięciem, pokryty klejem akrylowym, niejałowy, pakowany w kartonik po 12 sztuk z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź z podaniem ceny za 1szt?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pytanie 4 Pakiet 1, pozycja 2.3

Czy Zamawiający dopuści przylepiec uniwersalny z włókniny poliestrowo - celulozowej , na rolce, biały, bez podziałki i papieru zabezpieczającego z nacięciem, pokryty klejem akrylowym, niejałowy, pakowany w kartonik po 6 sztuk z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź z podaniem ceny za 1szt?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pytanie 5 Pakiet 1, pozycja 2.1-2.3

Czy Zamawiający dopuści przylepce o długości 10m z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak

Pytanie 6 Pakiet 1, pozycja 2.1

Czy Zamawiający dopuści przylepce o szerokości 2,5cm?

Odpowiedź: tak

Pytanie 7 Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z pasywnym zabezpieczeniem przed zakłuciem - ostra część igły po wyciągnięciu zostaje samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem, z igłą wykonaną ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, wykonaną z poliuretanu, wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG, z samodomykającym się koreczkiem, uchwytem umożliwiającym wykonanie wkłucia jedną ręką. Z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym.

Wyposażony w filtr hydrofobowy zabezpieczającym przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, pakowany w twardej blister - PVC + Tyvec o parametrach:

Rozmiar

[G] Rozmiar [mm] przepływ

[ml/min] kolor

24 x 3/4" 0,7 x 19 23 żółty

22 x 1" 0,9 x 25 36 niebieski

20 x 1 1/4" 1,1 x 32 61 różowy

18 x 1 3/4" 1,3 x 45 100 zielony

17 x 1 3/4" 1,5 x 45 142 biały

16 x 1 3/4" 1,7 x 45 200 szary

14 x 1 3/4" 2,0 x 45 305 pomarańczowy

?

Odpowiedź: Nie dopuści

Pytanie 2 Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z poliuretanu (PUR), z 6 paskami kontrastującymi w RTG, z barwionymi skrzydełkami oraz możliwością przyszycia do skóry. Kaniula posiada samodomykający się koreczkiem portu górnego barwionego kolorystycznie w zależności od rozmiaru, wyposażony w uchwyt umożliwiający wykonanie wkucia jedną ręką. Posiada filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, pakowane w twardej blister (PVC + TYVEC) o parametrach:

Rozmiar

[G]

Rozmiar
[mm]
przepływ
[ml/min] kolor
24 x 3/4" 0,7 x 19 23 żółty
22 x 1" 0,9 x 25 36 niebieski
20 x 1 1/4
" 1,1 x 32 56 różowy
18 x 1 3/4" 1,3 x 45 90 zielony
17 x 1 3/4" 1,5 x 45 142 biały
16 x 1 3/4" 1,7 x 45 200 szary
14 x 1 3/4" 2,0 x 45 305 pomarańczowy

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 3 Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul pakowanie w opakowaniu a'250 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak dopuści

Pytanie 4 Pakiet 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kranik wykonany z poliwęglanu?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 5 Pakiet 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki z filtrem powietrza 0,1 um?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 6 Pakiet 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki z filtrem powietrza 0,1 um oraz filtrem płynu 5 um?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 7 Pakiet 12, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą, oraz pojedynczą kryzą, pakowaną w papier-folia ze skalą rozszerzoną o 10%

Odpowiedź: W pakiecie 12 nie ma pozycji 12. Zgodnie z SWZ

Pytanie 8 Pakiet 12, pozycja 12 d

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w opakowaniu a'50 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: W pakiecie 12 nie ma pozycji 12d. Dopuszczamy przeliczenie

Pytanie 9 Pakiet 12, pozycja 13,14

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: W pakiecie 12 nie ma pozycji 13,14. Zgodnie z SWZ

Pytanie 10 Pakiet 21, pozycja 1-2

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

Odpowiedź: tak

Pytanie 11 Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20g/m2?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 12 Pakiet 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 25g/m2?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 13 Pakiet 21, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze o gramaturze 30g/m2?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 14 Pakiet 21, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny biały 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; opakowanie a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 15 Pakiet 21, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści podkład medyczny wzmocniony wykonany z celulozy laminowanej folią o gramaturze 40g/m² wzmocnione 48 nitkami, miękkie, wodoodporne, chłonne, w kolorze białym z niebieskimi nitkami, w rozmiarze 80x210cm, pakowany po 25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 16 Pakiet 21, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści śliniaki w rozmiarze 38x49cm?

Odpowiedź: tak

Pytanie 17 Pakiet 21, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści śliniaki pakowane a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: tak

Pytanie 18 Pakiet 22, pozycja 3

Czy Zamawiający ma na myśli gazę 1m² analogicznie do pozycji nr 4?

Odpowiedź: tak

Pytanie 19 Pakiet 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zglębnik pakowany podwójnie z okresem używalności 29 dni?

Odpowiedź: tak, dopuści

Pytanie 20 Pakiet 23, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z kolorowym konektorem?

Odpowiedź: Wymagamy z półprzezroczystym konektorem

Pytanie 21 Pakiet 23, pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga cewnik bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22 Pakiet 23, pozycja 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakiet 23, pozycja 13 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenia ofert większej liczbie wykonawców a Państwo pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert?

Odpowiedź: Nie dopuszcza

Pytanie 23 Pakiet 23, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o długości drenu z końcówkami 28-29 cm?

Odpowiedź: Tak, dopuści

Pytanie 24 Pakiet 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 25 Pakiet 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpudrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min. 240

mm, grubość na palcu min. 0,10 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1,5 , rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455, EN 374-2,4, EN 420, EN ISO 374-1,5, rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, ikoną potwierdzającą brak ftalanów, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 17

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 2 wymaga załączenia do oferty atestu PZH potwierdzającego, że zaproponowany produkt nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka i może być bezpiecznie stosowany przez personel szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 3 dopuści produkt spełniający wymagania SWZ, posiadający właściwości antybakteryjne, będący produktem o odczynie kwasowym świetnie działającym na kamień, rdzę, osady mydła, a także tłuste zabrudzenia? Nie niszczy czyszczonych powierzchni. Koncentrat skuteczny w stężeniu już od 25 ml na 10l zimnej wody.

Odpowiedź: Tak dopuści

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 3 wymaga załączenia do oferty atestu PZH potwierdzającego, że zaproponowany produkt nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz może być bezpiecznie stosowany przez personel szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 4 dopuści preparat myjąco-dezynfekujący na bazie alkoholu, zawierający w swoim składzie aminę, czwartorzędowe związki amonowe, niejonowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne środki powierzchniowo czynne, kompozycje zapachowe oraz fenole i chlorowcowane fenole? Produkt o tym składzie będzie posiadał bardzo dobre właściwości myjąco-dezynfekujące, oferując Zamawiającemu uniwersalny, wydajny koncentrat. Skuteczny już w stężeniu 0,5%. Szerokie spektrum działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 4 wymaga, aby produkt posiadał rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 6

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 4 wymaga załączenia do oferty badań potwierdzających szeroką kompatybilność materiałową – opinii Famedu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 5 wymaga, aby preparat zawierał w składzie mieszaninę naturalnych wosków i silikonów, tym samym świetnie działając na powierzchnie drewniane i laminowane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający wymagania SWZ, pakowany w butelkę z atomizerem o pojemności 500ML? Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia odpowiedniej ilości zamawianego produktu, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatów z pytań nr 2, 4 i 8 oraz o wydzielenie pozycji 2, 3, 4 i 5 jako osobny pakiet w postępowaniu. Takie działanie umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert, z korzyścią dla Zamawiającego.

Odpowiedź: : Nie dopuszczamy ofert częściowych

Pytanie 10

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 1 dopuści preparat spełniający wymagania SWZ, którego spektrum potwierdzono wobec: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, SARS-Cov-2, Ebola, BVDV), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania wymaganego spektrum działania SWZ

Pytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 1 wymaga dołączenia do oferty oświadczenia potwierdzającego dużą kompatybilność materiałową preparatu, wydanego przez firmę Famed?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 4 dopuści preparat spełniający wymagania SWZ, posiadający w składzie 72 g etanol (CAS: 64-17-5), 7,2 g propan-2-ol (CAS: 67-63-0), 3 g nadtlenuk wodoru w 100 g produktu? Preparat nie powoduje niszczenia powierzchni. Spektrum: B, F, V, S w czasie od 15 sekund do 15 minut.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Pytanie 13

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 5 dopuści preparat w formie suchych chusteczek do nasączania preparatem gotowym do użycia, działającym na spory?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 14

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 6 dopuści chusteczki bezalkoholowe spełniające wymagania SWZ, których spektrum obejmuje: bakterie (w tym MRSA), grzyby (C. albicans), prątki gruźlicy (M. terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, SARS-CoV-2, Herpes simplex) w czasie do 60 sekund (prątki gruźlicy do 5 minut)? Chusteczki pakowane w puszkach z wymiennymi wkładami, 100 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: tak dopuści

Pytanie 15

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 7 dopuści produkt spełniający wymagania SWZ, którego spektrum bójcze obejmuje: Bakterie (w tym MRSA), Grzyby (C. albicans), Prątki gruźlicy (M. terrae), Wirusy osłonkowe (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, SARS-CoV-2, Herpes simplex, Ebola), wirus BVDV, Rota, Noro? Produkt pakowany w puszkach z wymiennym wkładem, 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymagane działanie sporobójcze

Pytanie 16

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 14 dopuści produkt spełniający wymagania SWZ, którego spektrum obejmuje: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 17

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 14 wymaga dołączenia do oferty stosownej opinii producenta narzędzi Chirmed, potwierdzającej właściwości antykorozyjne i wysoką tolerancję materiałową produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 18

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 6 pozycji 1, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13 oraz 14 jako osobnego pakietu w postępowaniu. Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert, z korzyścią dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 19

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 1 dopuści preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 sek.). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 sek.).

Odpowiedź: tak

Pytanie 20

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 2 dopuści preparat w formie żelu, przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol, propan-2-ol. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Spektrum: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy. Preparat o potwierdzonym spektrum dzięki badaniom wg normy EN 14885.

Odpowiedź: tak

Pytanie 21

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 3 dopuści preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 sek.). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 sek.).

Odpowiedź: Dopuszczamy pod warunkiem zachowania pełnego spektrum działania

Pytanie 22

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 4 wymaga opakowań o pojemności 500ML zdołączoną pompką dozującą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 23

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 6 dopuści produkt pakowany w opakowaniach typu flow-pack zawierające 50 sztuk chusteczek? Spektrum i czas działania: B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Ebola, grypa, Herpes simplex) 30 s., Rota 45 s. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Wymiary 19 x 15 cm, gramatura włókniny 50g/m2. Zarejestrowane jako produkt biobójczy.

Odpowiedź: tak

Pytanie 24

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 9 dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Preparat zapakowany w worek będący uzupełnieniem dozowników systemu zamkniętego o pojemności 1l. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wymaganej liczny preparatu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 25

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 10 dopuści preparat w formie pianki do mycia rąk, bez zawartości mydła. Piana tworzy białą, trwałą i gęstą pianę skutecznie pokrywając dłonie. Produkt przebadany dermatologicznie, pielęgnuje dłonie i nawilża. Opakowanie: woreczek 1l do dozowników w systemie zamkniętym. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wymaganej liczny preparatu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 26

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 11 dopuści produkt kompatybilny z pozycjami 10 oraz 11 pakietu 5, dozownik w systemie lokciowym, o bezdotykowej aplikacji płynu, wyjątkowo prosty w obsłudze oraz w montażu, jednorazowe opakowania wymienne oraz pompki – bez ryzyka kontaminacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 27

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10 oraz 11 jako osobnego pakietu w postępowaniu. Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert, z korzyścią dla Zamawiającego.

Odpowiedź: nie dopuszczamy ofert częściowych

UCZESTNIK 18

Pakiet 22

Pytanie 1 Poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania gazy o powierzchni 1m2 czy 1/2 m2?

Odpowiedź: 1m²

Pytanie 2 Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania gazy zgodnej z opisem, ale jałowej?

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 19

Dotyczy Pakietu 5:

Pytanie 1 Dotyczy poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający oczekuje preparatu do dezynfekcji higienicznej rąk o czasie działania 30 sekund i dawce 3 ml w przypadku dezynfekcji higienicznej rąk? Na rynku dostępne są preparaty które wymagają dawki 2 x 3ml do higienicznej dezynfekcji rąk, co powoduje podwójne zużycie preparatu.

Odpowiedź: Oczekujemy preparatu o czasie działania do 30 sek, w dawce do 3 ml.

Pytanie 2 Dotyczy poz. 5

Czy zamawiający dopuści do oceny powszechnie stosowany w jednostkach medycznych, bezbarwny preparat alkoholowy **AHD 1000** do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami, iniekcjami, punkcjami, operacjami oraz przed wszystkimi zabiegami przebiegającymi z przerwaniem ciągłości tkanek. (potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych i certyfikacie RKI), brak przeciwwskazań do stosowania u noworodków, gotowy do użycia, zawierający wyłącznie alkohol etylowy, który charakteryzuje się wysoką skutecznością biobójczą i niską toksycznością, nie zawierający jodu i jego pochodnych, chlorheksydy, związków amoniowych o spektrum działania: B (w tym MRSA), F , Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Corona/Vaccinia, BVDV, H1N1, Polio, Adeno, Rota, Noro) i dawkowaniu: przed zabiegami 15s, zarejestrowany jako wyrób medyczny i produkt biobójczy w opakowaniu 250 ml wraz z atomizerem?

Odpowiedź : Tak

Pytanie 3 Dotyczy poz. 7

Czy Zamawiający oczekuje preparatu typu olej w wodzie?

Odpowiedź : Tak

Pytanie 4 Dotyczy poz. 7

Czy Zamawiający oczekuje aby zaferowany preparat zawierał kwas hialuronowy, kolagen, elastynę, wosk pszczeli, kompleks witamin C, E, F, ekstrakt z cytryny oraz naturalnych olejków z pestek winogron, orzecha kokosowego i pestek moreli?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5 Dotyczy poz. 9, 10

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 : Tak, dopuści

Pytanie 6 Dotyczy poz. od 12 do 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tych pozycji z pakietu i utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

Dotyczy Pakietu 6:

Pytanie 7 Dotyczy poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SWZ, konfekcjonowany w opakowaniach po 300 szt tabletek po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Tak, dopuści

Pytanie 8 Dotyczy poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje chusteczek pakowanych w opakowaniu po 25 szt? Czy ewentualnie Zamawiający dopuści takie opakowanie, po przeliczeniu odpowiednio zapotrzebowania?

Odpowiedź: Dopuszcza opakowania po przeliczeniu zapotrzebowania

Pytanie 9 Dotyczy poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w koncentracji na bazie nadtlenu wodoru o spektrum działania: B, V (polio, Adeno, Noro) – 5 min, F, Tbc (M. terrae) – 15 min, S (C. difficile) - 15 min?

Odpowiedź: Tak, dopuści

Pytanie 10 Dotyczy poz. 5

Prosimy o doprecyzowanie ilości chusteczek w opakowaniu. Czy Zamawiający dopuści chusteczki pakowane po 80 szt, po ewentualnym przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Po przeliczeniu zapotrzebowania

Pytanie 11 Dotyczy poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi nasączone preparatem dezynfekcyjnym na bazie QAV, z dodatkiem niewielkiej ilości alkoholu ułatwiających odparowanie z powierzchni, o spektrum biobójczym: B, F – 5 min, Tbc (M. Terrae) – 15 min, V (HBV, HCV, Adeno, Corona, Noro, VRS, H1N1, HSV, Polyoma – 1 min, Rota – 15 min)?

Odpowiedź: Wymaga chusteczek bez alkoholi

Pytanie 12 Dotyczy poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki nawilżone preparatem na bazie nadtlenu wodoru, kwasu glikolowego i związków powierzchniowo-czynnych, konfekcjonowane w opakowaniach po 80 szt po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 Dotyczy poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o spektrum B, F, Tbc – 1 min, V – 30s, konfekcjonowane w opakowaniach po 100 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu 8:

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści do oceny worki rozpuszczalne w wodzie o w wymiarach 66 x 84 cm, spełniające wymagania SWZ, pakowane po 25 szt po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania 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 25/03/2022r.

Z poważaniem

Irena Mickiewicz

Dyrektor

Samodzielnego Publicznego

Zespołu Opieki Paliatywnej

im. Jana Pawła II

w Suwałkach