Żary, dnia 7 lipca 2020 r.

Nasz znak: SNW/ZP-371-28/2020

WYJAŚNIENIA

TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywną dostawę sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. w Żarach w podziale na 21 zadań (pakietów/części).

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych ( t.j. Dz.U. z 2019 roku poz. 1843) w związku otrzymanym wnioskiem Wykonawców o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia do ww. postępowania, Zamawiający wyjaśnia:

Ad zadanie nr 8 (załącznik do SIWZ nr 1.8)

Uprzejmie prosimy o poprawienie w pozycji nr 10 rozmiaru woreczków z 600ml na rozmiar 200 ml.

W minimalnych wymaganiach jakościowych dla przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 ) wpisano rozmiar 200ml, który faktycznie jest przedmiotem dostaw do Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Załącznik 1.8 został poprawiony i stanowi załącznik do zmiany treści SIWZ.

Ad zadanie nr 8 (załącznik nr 1 do załącznika 1.8- minimalne wymagania jakościowe dla przedmiotu zamówienia)- punkt 5

Ze względu na zmiany techniczne wprowadzone przez producenta prosimy o dopuszczenie do zaoferowania w pozycji 4 i 6 zadania nr 8 zestawu do odsysania złożonego z wkładu workowego 2000ml i drenu o średnicy 5,8mm, pozostałe parametry jak w SIWZ.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza .

Ad zadanie nr 8 (załącznik nr 1 do załącznika 1.8- minimalne wymagania jakościowe dla przedmiotu zamówienia)- punkt 8

Ze względu na rozszerzenie zadania nr 8 o nowy rozmiar woreczków laparoskopowych 400ml (pozycja 9 zadania nr 8) wnosimy o dopisanie tego rozmiaru w punkcie 8 minimalnych wymagań jakościowych

Wyjaśnienie:

Załącznik nr 1 do zadania nr 1.8 został poprawiony i stanowi załącznik do zmiany treści SIWZ.

Ad zadanie nr 8

Ze względu na fakt, że aktualnie na rynku dostępne są importowane z Azji wkłady workowe dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celowym jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w Aptece Szpitalnej i na oddziałach.

Prosimy zatem o określenie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w poz. 1, 2,3 wkładów workowych oraz w poz.4, 6 zestawów wkładu workowego z drenem dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający oczekuje zestawów workowych ( poz.1,2,3) oraz zestawów wkładu workowego z drenem ( poz. 4,6) dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej).

Dotyczy Części nr 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie układów o poniższych parametrach;

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny podwójnie podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych.

Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy podgrzewany o długości 140 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie.

Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza układy o ww. parametrach pod warunkiem, że podane parametry są dostosowane do respiratora Babylog.

**Dotyczy części 16**

Czy Zamawiający w Zadaniu **16** w pozycji **2** - w związku ze zmianą dokonaną przez producenta - dopuści zestaw o pojemności 2100 ml wyskalowany co 5 ml w zakresie 0- 200 ml i co 10 ml w zakresie 200- 2000 ml; z samouszczelniającym się portem bezigłowym do pobierania próbek, z wbudowaną automatyczną kontrolą podciśnienia, z drenem łączącym, zabezpieczonym przed zgięciem poprzez specjalną konstrukcję drenu; zestaw spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Wyjaśnienie:
Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1.1 poz. 10-13 Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały informacje o braku ftalanów na każdym jednostkowym opakowaniu strzykawki?

Wyjaśnienie:
Tak, Zamawiający wymaga aby strzykawki posiadały informacje o braku ftalanów na każdym jednostkowym opakowaniu strzykawki?

Pakiet 1.1 poz. 10-13 Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki posiadły kolorystyczne oznaczenie wielkości strzykawki na każdym opakowaniu jednostkowym?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający wymaga aby strzykawki posiadły kolorystyczne oznaczenie wielkości strzykawki na każdym opakowaniu jednostkowym?

Pakiet 1.4 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści Cewniki Foley’a pakowane podwójnie folia/folia-papier sterylizowane tlenkiem etylenu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza Cewniki Foley’a pakowane podwójnie folia/folia-papier sterylizowane tlenkiem etylenu.

Pytanie

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający wymaga aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Pytanie

Czy 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 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

 Wyjaśnienie:
Tak, odpowiedni zapis zostanie wprowadzony do projektu umowy. Patrz zmiana treści SIWZ.

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

 Wyjaśnienie:

Zamawiający oczekuje aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

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?

Wyjaśnienie:

Tak.

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym, pierścienie uszczelniające w paskach po 20 szt. w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Tak, zamawiający dopuszcza.

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający zaaprobuje wysyłanie faktury osobno - nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego) Czy Zamawiający dopuszcza, którąś z możliwości?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktur osobno- nie razem z towarem. Patrz zmiana treści SIWZ w zakresie §4 ust. 2 i 3 projektu umowy.

ZADANIE 7 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego zadania poz. 3,13,14,15,16,19,22,23,24,27,28,48,62,64,65,78 ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe w tym zadaniu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

Zadanie 7 poz. 3 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 144 szt z przeliczeniem?

Wyjaśnienie:

Tak.

Zadanie 7 poz. 15 prosimy o doprecyzowanie rozmiaru masek do ambu?

Wyjaśnienie:
Rozmiar masek nr 5.

Zadanie 7 poz. 16 czy zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem i drenem?

Wyjaśnienie:

Tak.

Zadanie 7 poz. 28 czy dopuści pojemnik na zbiórkę moczu typu tulipan?

Wyjaśnienie:

 Tak

Zadanie 7 poz. 62 czy dopuści maski z nebulizatorem i drenem w rozm. S, M , L , XL?

Wyjaśnienie:
Tak

Zadanie 7 poz. 64-65 Czy dopuści nocnik o poj. 1 l i miskę o poj. 3 l?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 10 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego zadania poz. 8-10 ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe w tym zadaniu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

Zadanie 10 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego zadania poz. 15-20 ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe w tym zadaniu?

Wyjaśnienie:
Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

 Zadanie 10 poz. 9-10 oraz poz. 15-19 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Wyjaśnienie:
Zamawiający dopuszcza.

 Zadanie 10 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego zadania poz. 22-25 ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe w tym zadaniu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

Zadanie 10 poz. 23 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1 Czy zamawiający wydzieli z zadania 1 poz. 15 do osobnego zadania ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

Zadanie 1 poz. 15 czy dopuści strzykawkę z jednostronną skalą?

Wyjaśnienie:

Nie, opis strzykawki zgodny z SIWZ.

## Czy zamawiający wydzieli z zadania 1 poz. 23,25 do osobnego zadania ?

## Wyjaśnienie:Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

Zadanie 1 poz. 23,poz 25 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy/logo 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.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1 poz. 23, poz. 25 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Wyjaśnienie:
Opis pozycji tak jak stanowi SIWZ.

Zadanie 1 poz. 23, poz. 25 czy zamawiający dopuści przyrząd z drenem o dł. 150 cm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

 Zadanie 1 poz. 23, poz. 25 czy zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia oświadczenia producenta w miejsce przedłożenia karty katalogowej oraz próbki wyrobu?

Wyjaśnienie:
Nie, opis pozycji tak jak stanowi SIWZ.

Zadanie 1 poz. 49,51 czy zamawiający wydzieli do osobnego zadania poz. 49,51?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

Zad. 1 poz. 51 czy dopuści strzykawkę z jednostronną skalą?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zadanie 5 czy zamawiający w poz. 6 dopuści worek na mocz jałowy?

Wyjaśnienie:
Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 czy zamawiający wydzieli do osobnego zadania poz. 5-6?

Wyjaśnienie:
Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania

Zad. 5 poz. 6 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 10 szt z przeliczeniem?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 7-8 czy dopuści kanki jałowe?

Wyjaśnienie:
Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 7 pozycji 1, 15, 16, 32, 33, 38, 40, 41, 42, 43, 50, 62, 63, 76, 77, 79 co umożliwi złożenie większej liczbie wykonawców oferty, a Zamawiającemu uzyskanie korzystnej oferty cenowej ?

Wyjaśnienie:
Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania

**Pakiet nr 7 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtra bakteryjno-wirusowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci HME o następujących parametrach:

- Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml

- Masa 35,6 g

- Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa) 55 ml

- Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%

- Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%

- Hydrofobowa warstwa filtrująca

- Nawilżanie 37 mg/l H2O przy Vt=500ml

- Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.

- Złącza 22M/15F - 22F/15M

- Port kapno luer-lock z szczelnie wkręcanym koreczkiem

- Czas stosowania do 24 godz.

- Sterylny.

Wyjaśnienie:
Zamawiający nie dopuszcza z uwagi na podane nawilżanie przy Vt=500ml.

**Pakiet nr 7 poz. 38:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski wykonanej z delikatnego medycznego PCV z drenem, mikrobiologicznie czysta ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Pakiet nr 7 poz. 40, 41 :**

Czy w pakiecie nr 7 poz. 40, 41 Zamawiający oczekuje obwodów opisanych w załączniku nr 1 ?

Wyjaśnienie:

Tak

**Pakiet nr 7 poz. 40, 41 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodów z dodatkową rurą o długości 90cm ? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pakiet nr 7 poz. 79:**

Czy Zamawiający wrazi z zgodę na dopuszczenie drenu o długości 200cm ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Dotyczy Zadanie nr 17 poz.1**

1/ Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania cewników typu Arrow wykonanych z quadratine, z mufą poliestrową, ramionami poliuretanowymi nie załamującymi się, kształt kanałów podwójne D, z obłymi szczelinami bocznymi, kształt wylotu cewnika symetryczny" Spiral-Z, na przedłużkach nadruk objętości wypełniania, w rozmiarach: 15F/ 19cm, 23cm, 27cm, 31cm, 42cm, 55cm (długość tip to cuff). Możliwość zakupu pojedynczych sztuk.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza. Wymagany przekrój 14,5Fr

2/ prosimy o potwierdzenie, że należy zaoferować cewniki z możliwością zakupu pojedynczych sztuk

Wyjaśnienie:

Jednostką miary są sztuki, istnieje możliwość zakupu pojedynczych sztuk.

3/ prosimy o potwierdzenie, że należy zaoferować zestaw cewnika wraz z zestawem do wprowadzania, o minimalnym składzie: igła punkcyjna 18G/6,35cm, bezpieczny skalpel, prowadnica 0,038”, rozszerzadło tkankowe 12F i 14F, koszulka rozrywalna z podwójna zastawką hemostatyczną 16F, opatrunek, wstępnie zmontowany aparat do tunelowania (metalowy) z gwintowaną nasadką kompresyjną i mankietem kompresyjnym, rozszerzadło tunelu.

Wyjaśnienie:

Skład zestawu cewników naczyniowych umożliwiający ich wykorzystanie.

**Dotyczy Zadanie nr 17 poz.3**

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania cewników typu Arrow o długości z zakresu 24-25cm. pozostałe zgodnie z siwz.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 6 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do KTG BD 4000 do ciąży pojedynczej

 o rozmiarze 151mm x150mm x200 kartek, gdyż taki jest prawidłowy rozmiar papieru do tego aparatu.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pakiet 6 poz. 5-7**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Wyjaśnienie:

Cena jednostkowa za sztukę z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pakiet 6 poz. 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod okrągłych z języczkiem

o wymiarach 42mm x 45mm z przy pozostałych parametrach bez zmian.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 6 poz. 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod okrągłych z języczkiem

o wymiarach 36mm x 42mm z przy pozostałych parametrach bez zmian.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pakiet 6 poz. 11**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o długości 20m, gdyż taki jest

faktyczny rozmiar papieru.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 6 poz. 11**

Prosimy o wskazanie czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego

producenta Mitsubishi czy też dopuszcza zaoferowanie papieru kompatybilnego?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie papieru kompatybilnego.

**Pakiet 6 poz. 14**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru w kratkę czy gładkiego?

Wyjaśnienie:

Zamawiający oczekuje papieru w kratkę.

**Pakiet 6 poz. 15, 21**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Lifepak o szerokości całkowitej papieru 107mm i szerokości nadrukowanej kratki 100mm.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Pakiet 6 poz. 18**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do KTG FC700 w rolce o szerokości 215mm gdyż taki jest właściwy rozmiar tego papieru.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Projekt umowy- §3 pkt. 5**

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Wyjaśnienie:

Zamawiający będzie składał sukcesywne zamówienia w zależności od potrzeb z zachowaniem określonych w SIWZ ilości czasie trwania umowy.

**Projekt umowy- §3 pkt. 5**

Prosimy o podanie ilości dostaw w miesiącu. Pozwoli to nam oszacować koszty dostaw a tym samym zaoferować odpowiednią cenę sprzedaży.

Wyjaśnienie:

Dostaw sukcesywna wg potrzeb Zamawiającego. Potrzeby roczne zostały określone w specyfikacjach asortymentowo-cenowych.

**1. Dotyczy: SIWZ, Rozdział I, VIII. Wykaz oświadczeń i dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia, pkt 3.**

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

Wyjaśnienie:

Jeżeli Wykonawca ma wiedzę, że nie należy do żadnej grupy kapitałowej, złożone oświadczenie wraz z ofertą zostanie przez Zamawiającego przyjęte.

**2. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa, pozycja 1 i 2**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga.

**3. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa, pozycja 1 i 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosować jedynie materiały zużywalne zaaprobowane przez ulrich medical®. Podróbki lub materiały innych producentów są mniej odporne i nie są sprawdzone do stosowania ze strzykawkami ulrich®. System wężyków ulrich® został zaprojektowany i sprawdzony jako całość (patrz MPG). Producent daje gwarancję tylko na strzykawki, do których stosowane są materiały zużywalne ulrich®. Używanie kombinacji lub systemów wężyków niezatwierdzonych przez producenta naraża na niebezpieczeństwo pacjenta i użytkownika oraz stwarza zagrożenie dla właściwego funkcjonowania urządzenia.” (Instrukcja obsługi: Rozdział 4.3. Materiały eksploatacyjne).

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga

**4. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa, pozycja 1**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 150 cm wynosiła dokładnie 7,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 7,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznanej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga

**5. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa, pozycja 1 i 2**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem Missouri, a ponadto, że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem Missouri, a ponadto, że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

**6. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa, pozycja 2**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga

**7. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa, pozycja 2**

Prosimy o potwierdzenia, że Zamawiający wymaga, aby pojemność wężyka pompy wynosiła dokładnie 17,3ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga

**8. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa, pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o zwiększenie ilości sztuk oferowanego asortymentu do 30. Jedno opakowanie handlowe zawiera 10 sztuk wężyków pompy.

Wyjaśnienie:

Proszę wycenić 24 szt.

 **Zadanie 5, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1750 ml z otworem do zawieszenia dren z PVC o długości 120 cm z miękką końcówką, otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, skalowany co 250 ml, końcówka drenu zabezpieczona zatyczką, dołączony zaciskacz, niesterylny, jednorazowego użytku. Opisany przedmiot zamówienia jest odpowiedni do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej.

Dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne.

W razie niedopuszczenie ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza. Wykonawca powołując się na rozwiązania równoważne , zobowiązany jest wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego.

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Wyjaśnienie:

Tak.

**Zadanie 7, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści filtr mechaniczno-elektrostatyczny?

Wyjaśnienie:

Tak, jeżeli spełnia wymagania określone przez Zamawiającego.

**Zadanie 7, pozycja 5-** Czy zamawiający dopuści Butleke Redona 200ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Pakiet 7, pozycja 7-** Czy zamawiający dopuści wziernik uszny 2,5 mm j.u.?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Pakiet 7, pozycja 8-** Czy zamawiający dopuści wziernik uszny 5,5 mm j.u.?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 7, pozycja 27**- Czy zamawiający dopuści pojnik dla chorych bez uchwytu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

**Zadanie 7, pozycja 36-** Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 7 pozycję 36 i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania. W obrębie zadania wszystkie pozycje winny być wycenione.

Za**danie 7, pozycja 53-57-** Czy zamawiający dopuści pojemniki przeznaczone na wycinki bez formaliny ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 7, pozycja 53-** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki 20 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 7, pozycja 54-** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki 250 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 7, pozycja 55-** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki 500 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 7, pozycja 56-** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki 20 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 7, pozycja 57-** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki 35 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 7, pozycja 69-** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki 20 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 7, pozycja 70-** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki 35 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 7, pozycja 71-** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki 250 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 7, pozycja 76-77**- Czy zamawiający wymaga łyżek jednorazowych sterylnych, pakowanych w papier folie?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga

**Zadanie 7, pozycja 78-** Czy z uwagi na fakt, iż wymiociny mogą być materiałem zakaźnym Zamawiający wymaga, aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznym?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga.

**Zadanie 7**- Czy zamawiający dopuści produkty równoważne , w których użył nazw własnych ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza produkty równoważne. Wykonawca powołując się na rozwiązania równoważne , zobowiązany jest wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego.

**Zadanie 5, pozycja 7 oraz 8**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, kanki doodbytnicze „**jałowe**”, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Opisany przedmiot zamówienia jest **lepszy** od wymaganego oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej.

Dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania **lepsze** lub równoważne.

W razie niedopuszczenie ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza. Wykonawca powołując się na rozwiązania równoważne , zobowiązany jest wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego.

**Zadanie 5, pozycja 7 oraz 8**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, kanki doodbytnicze „jałowe”, gładko zakończone, z otworem centralnym, bez oliwki, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Opisany przedmiot zamówienia powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej.

Dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne.

W razie niedopuszczenie ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie 5, pozycja 7 oraz 8**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, kanki doodbytnicze „jałowe”, z „zamkniętym końcem” i dwoma otworami bocznymi, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Opisany przedmiot zamówienia powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej.

Dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne.

W razie niedopuszczenie ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

Czy w zadaniu nr 7 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny:

sterylny filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy

z barierą mechaniczną i wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci,

metodzie filtracji intermolekularnej,

o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej pow. 99,9999%

i wirusowej powyżej 99,999% ?

Wyjaśnienie

Tak, pod warunkiem, że wydajność nawilżania powyżej 33 mg/l przy Vt 250ml, z portem do gazometrii i kapnografii.

**Zadanie 1, pozycje 1-16**

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli nam złożyć korzystną ofertę dla Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania

**Zadanie 1, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę luer dwuczęściową z rozszerzeniem do 2,2ml, posiadającą kontrastowy, biały tłok?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 1, pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę luer dwuczęściową z rozszerzeniem do 5,5ml, posiadającą kontrastowy, biały tłok?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 1, pozycja 12**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę luer dwuczęściową z rozszerzeniem do 11ml, posiadającą kontrastowy, biały tłok?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 1, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę luer dwuczęściową z rozszerzeniem do 22ml, posiadającą kontrastowy, biały tłok?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 1, pozycja 14**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę posiadającą pojedynczą skalę pomiarową?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 1, pozycja 15**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę posiadającą pojedynczą skalę pomiarową?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley’a w opakowaniu podwójnym: wewnętrznym – foliowym oraz zewnętrznym folia/papier?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley’a sterylizowane tlenkiem etylenu (EO)?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 4, pozycje 2 - 3**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a z końcówką Tiemanna, wykonane z lateksu pokrytego silikonem?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 4, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z nieprzezroczystymi konektorami?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 4, pozycje 5 - 8**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 105cm?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 4, pozycja 16**

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne o długości 50cm z otworami na ok. 1/5 długości?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 4, pozycja 19**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do drenażu opłucnej z trokarem, o długości 37cm?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 4, pozycja 20**

Czy Zamawiający dopuści Foley’a CH 30 z balonem o pojemności 30ml?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 5, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści jałowy worek na mocz?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 5, pozycje 7 - 8**

Czy Zamawiający dopuści jałowe kanki doodbytnicze?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 5, pozycje 9 - 12**

Czy Zamawiający dopuści ostrza do skalpeli ze stali nierdzewnej?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie 10, pozycje 7-32**

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli nam złożyć korzystną ofertę dla Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania

Pytanie dotyczy zadania 17 pozycja 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji numer 1 z zadania numer 17 do osobnego pakietu. Wydzielenie pozwoli zwiększyć konkurencyjność oferty, co przełoży wybór najkorzystniejszej oferty przez zamawiającego Jeśli wydzieli

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania

Pytanie dotyczy zadania 17 pozycja 1:

W kolumnie drugiej „opis przedmiotu zamówienia” dla pozycja pierwszej Zamawiający podał opis cewników do hemodializy:

„Zestaw cewników naczyniowych permanetnych, miekki cewnik wykonany z Carbothanu o przepływie min 450 ml/min z mufą dakronową, kształt kanałów "podwójne D", z obłymi szczelinami bocznymi, kształt wylotu cewnika symetryczny" Spiral-Z",wolframowy pierścień znacznikowy na końcówce cewnika, silikonowe ramiona, końcówki z laserowym nadrukiem objętości wypełnienia, rozmiar 14,5 Fr idł 28/45,33/50”

Wykonawca zwraca uwagę, że powyższy zapis może stanowić podstawę do unieważnienia postępowania w przedmiotowym Pakiecie na zasadzie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy, bowiem złożone oferty będą nieporównywalne, a świadczenie wykonawcy niedookreślone.

Jednocześnie powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania cewników permanentnych o parametrach nieznacznie różnych od wymaganych, nie wpływających na funkcjonalność : Zestaw z cewnikiem do długoterminowego dostępu naczyniowego do hemodializy W skład zestawu wchodzi:

1. Cewnik:

- przekrój 15,5 Fr, dwuświatłowy, „podwójne D”,

- długość od mufki: 15, 17, 19, 23, 27, 31, 35, 43, 50 cm

- zakończony niesymetrycznie, różnica 3cm między kanałem żylnym a tętniczym zmniejsza stopień recyrkulacji,

- końcówka cewnika odgięta, zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicy,

- osobny kanał dla prowadnicy ułatwiający wprowadzenie cewnika do żyły,

- posiada mufkę poliesterową umożliwiającą optymalne wrastanie tkanki,

- wykonany z durathanu, materiału wytrzymałego, miękkiego, elastycznego, odpornego na środki dezynfekcyjne,

- końcówki luerowskie wykonane z termoplastycznego poliuretanu.

2. Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm.

3. Prowadnica „J”.

4. Skalpel nr 11.

5. Rozszerzacze żył: 12 Fr i 14 Fr.

6. Prowadnik rozdzieralny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika.

7. Bagnet do tunelizacji.

8. Opatrunek samoprzylepny.

9. Nasadki iniekcyjne 2 szt.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie dotyczy zadania 17 pozycja 1 :

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający wymaga aby cewniki miały rozmiar określony w specyfikacji asortymentowo-cenowej oraz wolframowy pierścień znacznikowy na końcówce cewnika.

**Zadanie nr 1 poz. 1-7, poz. 16, poz. 31-32**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w asortymentu do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na ten sam asortyment.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania

**Zadanie nr 1 poz. 10-13**

Czy Zamawiający wymaga strzykawki z tłokiem w kolorze innym niż biały/mleczny w celu lepszej wizualizacji podawanego płynu.

Wyjaśnienie

Tak

**Zadanie nr 1 poz. 10-13**

Prosimy Zmawiającego o dopuszczenie strzykawki z niebieskim tłokiem.

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 1 poz. 10-13**

Czy Zamawiający wymaga strzykawki jako wyrób medyczny w klasie II a.

Wyjaśnienie

Tak

**Zadanie nr 1 poz. 13**

Prosimy zamawiającego o możliwości przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym strzykawek na opakowania po 80 szt.

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 1 poz. 8-15, poz. 51**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w asortymentu do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na ten sam asortyment.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania

**Zadanie nr 1 poz. 18-22, poz. 49**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w asortymentu do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na ten sam asortyment.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania

**Zadanie nr 1 poz. 18-22, poz. 49**

Prosimy Zamawiającego do poduszczenie kaniuli wykowanej z PUR z zastawka antyzwrotna pełniącą rolę filtra hydrofobowego z koreczkiem z trzpieniem powyżej jego krawędzi w rozmiarach:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Kolor** | **Rozmiar kaniuli (GAUGE)** | **Rozmiar cewnika w mm** |
| Pomarańczowy | 14 G | 2,20 x 45 |
| Szary | 16 G | 1,70 x 45 |
| Biały | 17 G | 1,50 x 45 |
| Zielony | 18 G | 1,20 x 451,20 x 38 |
| Różowy | 20 G | 1,00 x 32 |
| Niebieski | 22 G | 0,80 x 25 |
| Żółty | 24 G | 0,70 x 19 |

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza, opis przedmiotu zamówienia zgodny z SIWZ.

 Prezes Zarządu

/-/ Jolanta Dankiewicz