



Suwałki, dnia 27-03-2020r.

Wszyscy
uczestnicy postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów opatrunkowych oraz sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Apteki Szpitalnej Specjalistycznego Psychiatrycznego Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Suwałkach, znak sprawy: ZP/2/PN/2020

Specjalistyczny Psychiatryczny Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Suwałkach informuje, że w w/w postępowaniu przetargowym wpłynęły zapytania, których treść wraz z odpowiedzią przekazuję poniżej:

Pytanie 1

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA: PAKIET II –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pianki w opakowaniach a'400ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

PAKIET II i III –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pianki i kremu zarejestrowanej jako kosmetyk (stawka VAT 23%)?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

PAKIET IV – pozycja 9 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ligniny w rozmiarze 37x57cm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4

PAKIET IV – pozycja 11 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie myjki będącej wyrobem higienicznym, z obowiązującą stawką VAT 23%?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 5

PAKIET IV – pozycja 21 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie plastra w rozmiarze 10x6cm pakowanego a'10szt oraz przeliczenie ilości w danej pozycji do 50 opakowań w/w plastra?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6

Zapisy umowne –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umownych poprzez dokonanie następujących zapisów:

1. wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy.

Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

2. Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
3. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
6. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7

Pakiet nr VI poz. 1-8

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 8

Pakiet nr VI poz. 9-15

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 9

Pakiet nr VI poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 2 – cz. w opakowaniu 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 10

Pakiet nr VI poz. 1-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowanie oznaczone kolorystycznie a" 100 szt.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 11

Pakiet nr VI poz.8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w opakowaniu 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 12

Pakiet nr VI poz. 9-12

Czy Zamawiającego wymaga strzykawki w tłokiem kontrastującym w innym kolorze niż biały/mleczny

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 13

Pakiet IV, poz. 1-19

Czy zamawiający wydzieli poz.1-19 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 14

Pakiet IV, poz. 19

Czy zamawiający dopuści włókninowy plaster do mocowania kaniul, który posiada specjalne wycięcie do odpowiedniego umiejscowienia wokół kaniuli, natomiast duża powierzchnia opatrunku zapewnia ochronę i komfort w miejscu wkłucia, plaster posiada dodatkowa ochronę w postaci małego włókninowego opatrunku o wymiarze 2 cm x 2 cm, a zastosowany klej akrylowy nie powoduje uczuleń na skórze pacjenta, o wymiarach 6 cm x 8 cm, bez dodatkowych luźnych podkładek?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 15

Pakiet IV, poz. 12-14

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z przędzy poliestrowej 100%, gdyż włókna wiskozowe stosowane jako zamiennik poliestru są niezbyt wytrzymałe, gniotą się oraz elektryzują, co wpływa niekorzystnie na komfort pacjenta?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 16

Pakiet VI, poz. 13-14, 18-20,29-30,35-36,41-42,47-49,52

Czy zamawiający wydzieli poz. 13-14, 18-20,29-30,35-36,41-42,47-49,52 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 17

Pakiet VI, poz. 13-14

Czy zamawiający dopuści jednostronną, czytelną skalę pomiarową?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 18

Pakiet VI, poz. 35

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

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 19

Pakiet VI, poz. 36

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów z ostrą igłą biorecza dwukanałową, trójplaszczynową ?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 20

Pakiet VI, poz. 36

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

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Pakiet VI, poz. 36

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

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 22

Pakiet VI, poz. 36

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

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 23

Pakiet VI, poz. 36

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza

Pytanie 24

Pakiet VI, poz. 36

Czy Zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: : Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 25

Pakiet 4, poz. 22-25

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie plastrów o długości 1m z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 26

Pakiet 4, poz. 23, 25

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie plastrów na tkaninie poliestrowej? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 27

Pakiet 4, poz. 26,27

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie plastrów nawiniętych na rolkę bez ograniczników? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 28

Pakiet 4, poz. 30,31

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie plastrów nawiniętych na rolkę bez ograniczników na tkaninie poliestrowej? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 29

Pakiet 4, poz. 32

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie plastrów w rozmiarze 19 x 76 mm w opakowaniu zawierającym 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 30

Pakiet 4, poz. 33-35

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie plastrów z klejem akrylowym nieposiadających skali nadrukowanej na papierze?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 31

Pakiet 4, poz. 37

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu o następującym składzie:

Serweta z laminatu FB 50x60cm 1
Serweta z laminatu FB O5 I rozcięciem 50x60cm;Ø5cm 1
Rękawice nitrylowe M 2
Tupfer kula 17N 20x20cm 5
Kompresy z gazy, 17N, 8W 7,5x7,5cm 8
Pęseta plastikowa 13 cm 1
Pean plastikowy 13 cm (+/-0,3) 1
Pojemnik plastikowy 125 ml 1
Strzykawka wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną 10 ml 1
Strzykawka wypełniona
lubrykantem z lidokainą 6 ml 1

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 32

Pakiet 4, poz. 38

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu o następującym składzie:

Rękawice lateksowe M 2
Tupfer kula 17N 20x20cm 6
Pęseta plastikowa 1

Nożyk STITCH CUTTER 11cm³ (+/-0,3) 1

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 33

Pytanie dot. projektu umowy:

1. Zważywszy na treść § 1 ust. 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny.

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający zamówi minimalnie 80 % ilości wskazanych w SIWZ.

Pytanie 34

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 35

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 5 ust. 2 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 36

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów

§ 5 ust. 7:

Naruszenie przedmiotowego zakazu skutkować nieważnością tej czynności prawnej oraz dodatkowo obowiązkiem zapłaty przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 2 % wiarytelności, którą nabyła niezależnie od podstawy faktycznej lub prawnej, osoba trzeci.

§ 6 ust. 1, 2:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego niedostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust.2 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego niedostarczonego w terminie,

2.

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości brutto wadliwego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 3 ust. 8 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego zamówienia częściowego.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 37

Pakiet II poz. 1

Czy Zamawiający dopuści piankę myjąco-pielęgnującą o pojemności 400 ml, z przeliczeniem podanych ilości na 875 opakowań?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 38

Pakiet IV poz. 19

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do kaniul z centralnie umieszczonym małym wkładem chłonnym i dodatkowa podkładka włókninową dołączoną do opatrunku, opatrunek jest pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym, naniesionym metodą ciągłą?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 39

Pakiet IV poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 40

Pakiet IV poz. 21

Czy Zamawiający dopuści plaster z opatrunkiem w rozmiarze 8cmx1m do samodzielnego przycięcia w zależności od potrzeby Zamawiającego z przeliczeniem podanych ilości na 50op.?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 41

Pakiet IV poz. 21 Czy Zamawiający, w przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 21 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 42

Pakiet IV poz. 23, 25

Czy Zamawiający dopuści plaster włókninowy o składzie: 60% poliester, 40% wiskoza?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 43

Pakiet IV poz. 26, 27

Czy Zamawiający dopuści plaster pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 44

Pakiet IV poz. 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'24 szt. z przeliczeniem podanych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 45

Pakiet IV poz. 27

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12 szt. z przeliczeniem podanych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 46

Pakiet IV poz. 30, 31

Czy Zamawiający dopuści plaster pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym, nawinięty na rolkę?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 47

Pakiet IV poz. 30, 31

Czy Zamawiający dopuści plaster włókninowy o składzie: 50% miazga drzewna, 50% poliester?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 48

Pakiet IV poz. 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12 szt. z przeliczeniem podanych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 49

Pakiet IV poz. 31

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6 szt. z przeliczeniem podanych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 50

Pakiet IV poz. 32

Czy Zamawiający dopuści plaster foliowy z opatrunkiem w rozmiarze 2,5cm x 7,6cm pakowany a'500szt z przeliczeniem ilości na 1 opakowanie?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 51

Pakiet IV poz. 32

Czy Zamawiający, w przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 32 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 52

Pakiet IV poz. 33, 34, 35

Czy Zamawiający dopuści taśmy samoprzylepne z hipoalergicznym klejem akrylowym?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 53

Pakiet IV poz. 37, 38

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 37 i 38 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 54

Pakiet V poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład pakowany po 25 sztuk z przeliczeniem ilości na 720 opakowań?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 55

Pakiet VI poz. 8

Czy Zamawiający dopuści igły j.u. 0,9 x 40 (a`100 szt.), opakowanie jednostkowe oznaczone barwnym kodem rozmiaru zgodnym z kolorem nasadki z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 56

Pakiet VI poz. 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł a`100 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 57

Pakiet VI poz. 9-12

Czy zamawiający dopuści strzykawki j.u. z kontrastującym tłokiem w kolarze białym, z pojedynczą kryzą umożliwiającą przypadkowe wysunięcie tłoka, opakowanie jednostkowe typu papier/folia? Strzykawki pojemnościach 2 ml, 5 ml, 10 ml pakowane w opakowanie zbiorcze a`100 szt., a o pojemności 20 ml w opakowanie a`50 szt. Skalowanie rozszerzone: strzykawka 2ml skala do 2,2ml; strzykawka 5ml skala do 5,5ml; strzykawka 10ml skala do 11ml; strzykawka 20ml skala do 22ml?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 58

Pakiet VI poz. 12

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

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 59

Pakiet VI poz. 14

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową typu Janeta z pojedynczą skalą pomiarową, pakowaną w opakowanie typu blister-pack?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 60

Pakiet VI poz. 14

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

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 61

Pakiet VI poz. 15

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do inuliny w komplecie z niezintegrowaną igłą w rozmiarze 0,4 x 13 mm?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 62

Pakiet VI poz. 16

Czy Zamawiający dopuści cewnik z gumową zastawką, pakowany podwójnie: wew. worek foliowy oraz zew. papier-folia?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 63

Pakiet VI poz. 17

Czy Zamawiający dopuści zglębnik żołądkowy wykonany z przezroczystego PCV, co umożliwi kontrolę wizualną wydzielin?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 64

Pakiet VI poz. 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 65

Pakiet VI poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków opakowaniu a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaofierowanej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 66

Pakiet VI poz. 21

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos, jałowy, pakowany w opakowanie foliowe, zawierające informacje o wyrobie w języku polskim?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 67

Pakiet VI poz. 22

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych typu Luer-Lock – męski i żeński, pakowany w opakowanie typu blister-pack?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 68

Pakiet VI poz. 23

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na łączniku oraz numerycznym oznaczeniu rozmiaru na opakowaniu, opakowanie typu papier/folia, z wyraźnie widoczną datą produkcji i ważności wyrobu?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 69

Pakiet VI poz. 24-27

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 24-27 do odrębnego pakietu, co pozwoli Zamawiającemu uzyskać korzystną ofertę?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 70

Pakiet VI poz. 33

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z pokrętkiem posiadającym optyczny identyfikator pozycji otwarty-zamknięty?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 71

Pakiet VI poz. 34-37

Czy Zamawiający wydzieli wymienione pozycje do osobnego zadania, co pozwoli Zamawiającemu uzyskać korzystną ofertę?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 72

Pakiet VI poz. 35

Czy zamawiający odstąpi od wymogu, aby trzpień zamykający światło kaniuli znajdował się poniżej krawędzi korka i aby nazwa producenta znajdowała się bezpośrednio na koreczku?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 73

Pakiet VI poz. 36

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu komory kroplowej wykonanej z PP o długości min 65mm (wcześniej przezroczystej) oraz igły wykonanej z ABS wzmocnionej włóknem szklanym?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 74

Pakiet VI poz. 36

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

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 75

Pakiet VI poz. 37

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o następujących właściwościach:
Wykonany z wysokiej jakości bezlateksowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie
Dwukanałowy, ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantuje szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) klapką

Elastyczna komora kroplowa

Kropłomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml

Specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200µm

Miękki elastyczny dren o długości min. 150cm

Uniwersalne zakończenie drenu Luer-Lock

Precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę bioreczą i zaczep na dren do podwieszenia

Na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta

Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami

Jednorazowego użytku

Niepirogenny, Nietoksyczny

Dostępny w wersji bez ftalanów

Sterylizowany tlenkiem etylenu

Termin ważności: 5 lat

Opakowanie jednostkowe typu blister-pack z kolorowym kodem (czerwonym) identyfikującym rodzaj przyrządu Opakowanie: 1 sztuka/blister-pack, 250 sztuk/karton?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 76

Pakiet VI poz. 38

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch oringów wokół rurki, pozostał parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź : Tak

Pytanie 77

Pakiet VI poz. 43

Czy Zamawiający dopuści igły do penów rozmiary: 0,25 x 8 mm, 0,3 x 8 mm, 0,33 x 12 mm?

Odpowiedź : Tak

Pytanie 78

Pakiet VI poz. 44Czy Zamawiający dopuści sterylny worek do lewatywy?

Odpowiedź : Tak

Pytanie 79

Pakiet VI poz. 50

Czy zamawiający dopuści nakłuwacz igłowy w opakowaniu zbiorczym a' 100 szt., rozmiary igieł 21G x 2,4 mm lub 23G x 1,8 mm, do wyboru przez zamawiającego?

Odpowiedź : Tak

Pytanie 80

Pakiet VI poz. 51

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową wykonana z wysokiej jakości polietylenu?

Odpowiedź : Tak

Pytanie 81

dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1, 2, 3:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 1, pozycje: 1, 2, 3): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948-1.

Odpowiedź : Tak

Pytanie 82

dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1, 2, 3:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 1, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek o podwyższonym standardzie, posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy, barierki wewnętrzne oraz przylepcorzepty wielokrotnego użytku? Opisywane produkty idealnie sprawdzają się w warunkach szpitalnych, gdyż ich budowa jest w stanie dopasować się do każdego pacjenta, a co za tym idzie bardzo dobrze chronią przed wyciekami kału i moczu. Zakup tego typu produktów z pewnością spełni oczekiwania i potrzeby personelu medycznego, a także pacjentów, a długofalowo przyczyni się do oszczędności w wydatkach na produkty chłonne.

Odpowiedź : Wymaga

Pytanie 83

dotyczy Pakietu nr I poz. 1, 2, 3:

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

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 84

dotyczy Pakietu nr I poz. 1, 2, 3:

Czy Zamawiający **nie dopuści** w przedmiocie zamówienia (pakiet I, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Mamy informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (brak ściągacza taliowego, obniżony poziom chłonności), które w żaden sposób nie sprawdzają się w skutecznym zabezpieczeniu chorego.

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 85

dotyczy Pakietu nr I poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet I, pozycja: 3): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przeloży się na oszczędności.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 86

dotyczy Pakietu nr II poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet II, pozycja: 1) piankę myjąco-pielęgnującą, spełniającą wymagania określone w SIWZ, o pojemności 400ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 87

dotyczy Pakietu nr III poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet III, pozycja: 1) krem ochronny z tlenkiem cynku, spełniający wymagania określone w SIWZ, o pojemności 100 ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 88

dotyczy Pakietu nr V poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet V, pozycja: 1): podkładów chłonnych niejałowych 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomem chłonności 1750g?

Odpowiedź: : Dopuszcza nie wymaga

Pytanie 89

dotyczy Pakietu nr I poz. 1-3:

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w poz. 1-3 Zamawiający oczekuje zaofiarowania opakowań A.30 szt. w ilościach z załącznika nr 1 czy może podane w formularzu asortymentowo-cenowym ilości dotyczą sztuk?

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 90

dotyczy Pakietu nr VI poz. 21:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu w opakowaniu foliowym, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: : Dopuszcza

Pytanie 91

dotyczy Pakietu nr VI poz. 23:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewnika bez rozmiaru i nazwy producenta nadrukowanych na rurce poniżej konektora, z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na konektorze i numerycznym na pojedynczym opakowaniu każdego cewnika, z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: : Dopuszcza

Pytanie 92

dotyczy Pakietu nr VI poz. 38:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej z mankietem ze znacznikiem głębokości w postaci jednego grubego pierścienia, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: : Dopuszcza

Pytanie 93

dotyczy Pakietu nr VI poz. 44:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do lewatywy sterylnej

Odpowiedź: : Tak

Pytanie 94

Pakiet nr VII poz. 2 Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) w rozmiarach S, M, L, XL;
 - b) wewnątrz chlorowane, z odstępniem od wewnętrznej warstwy chlorowanej;
 - c) gładkie z tekturą na końcach palców;
 - d) z odstępniem od badań na przenikanie krwi syntetycznej wg ASTM F 1670, w przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o merytoryczne uzasadnienie;
 - e) w standardowych opakowaniach, z odstępniem od folii zabezpieczającej przed kontaminacją ze środowiskiem;
- zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź: :

- a) Zamawiający dopuszcza
- b) Zgodnie z SIWZ
- c) Zgodnie z SIWZ
- d) Odstępuje
- e) dopuszcza

W przypadku wyrażenia zgody na dopuszczenie rękawic z powyższymi parametrami, prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu dla rękawic diagnostycznych. Spowoduje to zwiększenie ilości złożonych ofert tym samym większą konkurencyjność oraz zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz zagwarantowanie lepszego wydatkowania publicznych środków finansowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie znacznie ograniczona.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 95

WZÓR UMOWY

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści: Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z

Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 96

1) Forma komunikacji (w tym m.in. składanie ofert)

Czy z uwagi na szczególną sytuację sanitarno-epidemiologiczną w kraju i utrudnienia w dostarczeniu ofert przez kurierów, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę formy komunikacji na elektroniczną (wszelka korespondencja w postępowaniu, w tym składanie ofert, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczenia, dokumenty). Oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 25a składane będą w postaci elektronicznej, opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 97

Pytanie dotyczące zapisów SIWZ:

Wnosimy o zmianę postanowień SIWZ i dopuszczenie składania ofert w postaci elektronicznej, stosownie do postanowień art. 10a ust. 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 1843, ze zm.)

ZASADNIENIE

Wskazujemy, że w związku z sytuacją występowania koronawirusa w Polsce, zarówno Główny Inspektor Sanitarny jak i inne organy odpowiedzialne za zdrowie publiczne w Polsce, w trosce o wspólne bezpieczeństwo zdrowotne rekomendują ograniczenie przemieszczania się i przebywania w większych skupiskach ludności. W związku z powyższym utrudniona została tak możliwość złożenia oferty osobiście (poprzez zakaz odwiedzin), jak i obniżyła się jakość doręczeń realizowanych za pośrednictwem operatorów pocztowych (gdyż doręczyciele obawiają się doręczenia przesyłek bezpośrednio odbiorcom). Jednocześnie należy wskazać, że stosownie do postanowień ww. ustawy Prawo zamówień publicznych oferta elektroniczna jest nie tylko równa pisemnej, lecz wręcz jest rekomendowaną formą kontaktu wykonawcy z zamawiającym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 98

Pakiet VII poz. 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu przebadania rękawicy według normy ASTM F 1670, która jest mniej precyzyjna i dokładna (wynik opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie niż rzetelnym pomiarze) w stosunku do normy ASTM F 1671. Pozytywny wynik badania według normy ASTM F 1670 stanowi wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych szczegółowych badań przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F 1671

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje

Pytanie 99

Pakiet VII poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic chirurgicznych przebadanych na przenikanie związków chemicznych w EN 374-3; Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 potwierdzone raportem z badania wykonanym w niezależnym laboratorium.
Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 100

Pakiet VII poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic diagnostycznych mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców; dopuszczone do bezpośredniego kontaktu z żywnością, potwierdzone certyfikatem analizy z wynikami raportu przeprowadzonego przez niezależne laboratorium badawcze.

Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania opakowania z otworem dozującym wyposażonym w folię zabezpieczającą oraz dopuszczenie do zaferowania opakowania wyposażonego w 3 bigi - pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji

Na rynku istnieją różne skuteczne rozwiązania zabezpieczenia otworu w opakowaniu rękawic zapewniające ochronę rękawic przed zanieczyszczeniami, np. otwór przymykany. Rozwiązanie, które wymaga Zamawiający stoi w sprzeczności z treścią ZAŁĄCZNIKA II: „ZASADNICZE WYMOGI DOTYCZĄCE SKŁADU OPAKOWAŃ ORAZ ICH PRZYDATNOŚCI DO WIELOKROTNEGO UŻYTKU I ODZYSKU, W TYM RECYCLINGU” Dyrektywy 94/62/WE z dnia 20 grudnia 1994 w sprawie opakowań i odpadów opakowaniowych i stanowi ograniczenie konkurencyjności postępowania.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 101

Pakiet VII poz. 3

Prosimy o dopuszczenie rękawic foliowych w rozmiarach M i L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 102

Pakiet 5

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie podkładu w rozmiarze 58,4 x 91 cm, pakowanego po 25 szt.?

2. Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy poniższego podkładu:

Podkład chłonny min. 4. warstwowy jednorazowy, zamykający w rdzeniu chłonnym ponad 95% MRSA w badaniach niezależnych, oddychający (WVTR min. 3600 g/m²/24godz); warstwa zewnętrzna zintegrowana; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem żelowym, wysoko chłonna, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki, chłonność 1800- 2300 g, potwierdzona przez producenta; rozmiar 58 x 90 +/-3 cm, rozmiar części chłonnej 50 x 81 +/-3 cm z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa; Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001, pakowany po 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 103

Pakiet 7 Poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie protein lateksowych <60ug/g o długości całkowitej min. 280mm oraz grubości pojedynczej ścianki na dłoni 0,21 ± 0,01 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 104

Pakiet 7 Poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej się grubości na palcu – min. 0,09mm. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie tolerancji grubości rękawic +/-0,02 mm? Proponujemy dobrej jakości rękawice nitylowe, AQL 1,0. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu odporności rękawic na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 105

Pakiet VI ,pozycja 34

Prosimy o wydzielenie pozycji 34 z pakietu I dopuszczenie zaferowania alternatywnej kaniuli bezpiecznej do kaniulacji żył obwodowych, z samo domykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi , kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radio cieniujących, kaniula wykonana z materiału biokompatybilnego - poliuretan. Kaniula bezpieczna, zabezpieczanie ostrza igły automatyczną osłonką wyposażoną w kapilary eliminującą przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły. Opakowanie nierozrywane, zapobiega uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania. W rozmiarach :

22G 0,9 x 25mm przepływ 42 ml/min

20G 1,1 x 32mm przepływ 67 ml/min

18G 1,3 x 32mm przepływ 103 ml/min

18G 1,3 x 45mm przepływ 103 ml/min

17G 1,5 x 45mm przepływ 133 ml/min

16G 1,8 x 45mm przepływ 236 ml/min

14G 2,0 x 45mm przepływ 270 ml/min

do oferty przedstawione zostaną badaniami klinicznymi (min. 3) potwierdzającymi ograniczenie ryzyka występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji kaniul.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 106

Pakiet VI , pozycja 34

Czy oferowane kaniule w rozmiarach 22G, 20G, 18G mają posiadać otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie potwierdzenie wejście do naczynia podczas kaniulacji ? Jest to duże udogodnienie dla klinicysty w procesie kaniulacji , szczególnie w wypadku słabych i niewidocznych naczyń.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 107

Pakiet VII, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących właściwościach:
Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowe, zgodnie z normą EN 455-1.2.3.4., poziom protein lateksowych 89 µg/g , AQL 1,0, kształt w pełni anatomiczny (przeciwny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca min. 0,14mm i długości całkowitej min. 280mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata; Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671/EN 374-5:2016 potwierdzone protokołem badań wydanym przez jednostkę niezależną. Pakowane w opakowanie wewnętrzne: papier, zewnętrzne: folia, sterylizowane radiacyjnie, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 109

Pakiet VII, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących właściwościach:
Rękawice diagnostyczne wykonane z nitrilu, bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą chlorowaną, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,07 mm, na dłoni min. 0,05mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN 16523-1. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671/EN 374-5:2016 potwierdzone protokołem badań wydanym przez jednostkę niezależną. Posiadające certyfikat do żywności, dołączony do oferty.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. lub 200 szt. rękawic?

Odpowiedź: Dopuszcza pakowane po 100 szt

Pytanie 110

Pakiet VII, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarach M,L?

Odpowiedź: Tak

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

Termin składania ofert: 07.04.2020r. godz. 09:00

Termin otwarcia ofert: 07.04.2020r. godz. 09:30

Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Dodatkowo Zamawiający zmienia treść SIWZ, Ogłoszenie o zamówieniu oraz Załącznik nr 3 do SIWZ.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania, zmienione SIWZ oraz Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego. www.spspzoz.pl.

D Y R E K T O R
Specjalnego Wydziału Zamówień Publicznych
Zakładu Opieki Zdrowotnej w Suwałkach
Bożena Popławska
Bożena Popławska