

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na Dostawy podstawowego i pomocniczego sprzętu medycznego (BZP.38.382-24.17)

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Z DNIA 27.06.2017 r.
I ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 27.06.2017 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z poz. zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 1 poz.1-3:

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 lub 25 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.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 1 w poz. 1,2,3 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J.m.” oraz „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Elektroda z ciekłym żelazem, podkład z gąbki PCV, złącze standardowe optymalne do prac wysiłkowych oraz do długiego monitorowania 24h Holter	śr. 48-50 mm ** lub 55 cm / 40 mm z wycięciem na kabel	Sztuk	53 950
2.	Elektroda EKG pediatryczna, żel stały, klej hypoalergiczny, podłoże piankowe, okrągła lub elektroda EKG pediatryczna, owalna (wymiary powierzchni kontaktującej się z skórą 30 x 22 mm) z ciekłym żelazem	śr. 30 mm ** lub 36 mm	Sztuk	120
3.	Elektroda do podłączenia Aparatu Holtera z przesuniętym względem czujnika złącza, co ogranicza występowanie artefaktów ruchowych oraz ułatwia zamocowanie przewodu EKG po naklejeniu elektrody		Sztuk	1 200

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Elektroda z ciekłym żelazem, podkład z gąbki PCV, złącze standardowe optymalne do prac wysiłkowych oraz	śr. 48-50 mm ** lub 55 cm / 40 mm z	Sztuk Lub op a. 25	53 950 lub 1079 lub

	do długiego monitorowania 24h Holter	wycięciem na kabel	lub 50	2158
2.	Elektroda EKG pediatryczna, żel stały, klej hypoalergiczny, podłoże piankowe, okrągła lub elektroda EKG pediatryczna, owalna (wymiary powierzchni kontaktującej się z skórą 30 x 22 mm) z ciekłym żelem	śr. 30 mm ** lub 36 mm	Sztuk Lub op a. 25 lub 50	120 lub 3 lub 5
3.	Elektroda do podłączenia Aparatu Holtera z przesuniętym względem czujnika złącza, co ogranicza występowanie artefaktów ruchowych oraz ułatwia zamocowanie przewodu EKG po naklejeniu elektrody		Sztuk Lub op a. 25 lub 50	1 200 lub 24 lub 48

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 19, poz. 4,5:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższych pozycjach papierów z nadrukiem. Papiery do Ascarda zwyczajowo mają nadruk/ kratkę.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 19 w poz. 4,5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
4.	Papier do EKG Ascard, termoczuły, bezpyłowy, bez nadruku	112x25	Rolka	526
5.	Papier do EKG Ascard Mr Red, termoczuły, bezpyłowy, bez nadruku	szer. 60mm dł. 10m	Rolka	10

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
4.	Papier do EKG Ascard, termoczuły, bezpyłowy, bez nadruku lub z nadrukiem	112x25	Rolka	526
5.	Papier do EKG Ascard Mr Red, termoczuły, bezpyłowy, bez nadruku lub z nadrukiem	szer. 60mm dł. 10m	Rolka	10

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 19 poz. 10:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości dokonania wyceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości. Przeliczenie opakowań pozwoli zaoferować niższą cenę.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 19 w poz. 10 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J.m.” oraz „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
10	Elektroda EKG dla dorosłych z żelem, podłoże piankowe, klej hypoalergiczny		Sztuk	68 050

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
10	Elektroda EKG dla dorosłych z żelem, podłoże piankowe, klej hypoalergiczny		Sztuk Lub op a 50	68 050 lub 1361

Pytanie nr 4 dot. Projekt umowy - § 8 ust. 1a i 1e:

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 8 ust. 1a i 1e projektu umowy zamiast zwrotu „wartości brutto umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”.

Wskazanie 3 czy 8% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5 dot. Projekt umowy - §8 ust. 1d:

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie powyższego zapisu. Par 8 pkt 1d odnosi się do nieistniejącego zapisu paragraf 4 ust. 10.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w § 8 ust. 1 pkt. d) wzoru umowy zmienia zapis:

§ 8

Kary umowne

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 10 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1% wartości umowy brutto

który otrzymuje nowe brzmienie:

§ 8

Kary umowne

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 9 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1% wartości umowy brutto

Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 19 poz. 9:

Proszę o podanie ilości dla poz.9 Pakiet 19?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 19 w poz. 9 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
9.	Papier do KTG Corometrics (brak dziurkowań na brzegach)	152x90x1 50	skł.	0

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
9.	Papier do KTG Corometrics (brak dziurkowań na brzegach)	152x90x1 50	skł.	170

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 1, poz. nr 1,2,3:

Czy Zamawiający, aby zagwarantować wysoką jakość produktu oraz zgodność z wymaganiami prawnymi, wymaga aby producent elektrod posiadał System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 1, poz. nr 1,2,3:

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia bardzo dobrej przyczepności elektrod, poprzez przedstawienie dokumentu z wynikami badań adhezji wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 1, poz. nr 1,2,3:

Czy Zamawiający, aby zagwarantować brak reakcji uczulających kleju oraz żelu czyli bezpieczeństwo elektrod, wymaga potwierdzenia ich jakości poprzez przedstawienie dokumentów z pozytywnymi wynikami poszczególnych badań, wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10 dot. Pakietu nr 1, poz. nr 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG, na piance PE do badań holterowskich oraz wysiłkowych o wymiarach 55mm x 41mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 1 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” oraz „Rozmiar” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Elektroda z ciekłym żelom, podkład z gąbki PCV, złącze standardowe optymalne do prac wysiłkowych oraz do długiego monitorowania 24h Holter	śr. 48-50 mm ** lub 55 cm / 40 mm z wycięciem na kabel	Sztuk	53 950

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Elektroda z ciekłym żelom, podkład z gąbki PCV, złącze standardowe optymalne do prac wysiłkowych oraz do długiego monitorowania 24h Wolter Lub elektrody jednorazowe EKG, na piance PE do badań holterowskich oraz wysiłkowych	śr. 48-50 mm ** lub 55 cm / 40 mm z wycięciem na kabel lub 55mm x 41mm	Sztuk	53 950

Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 1, poz. nr 3:

Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG do holtera bez przesuniętego złącza? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12 dot. Pakietu nr 8:

Czy Zamawiający w pakiecie 8, mając na uwadze zasadę wolnej konkurencji dopuści: kaniule dożylną z portem iniekcyjnym i skrzydełkami standardowymi bez otworów, wykonane z poliuretanu, z 3 dobrze widocznymi paskami kontrastującymi w Rtg, posiadające filtr hydrofobowy, korek portu w kolorze rozmiaru, rozmiary:

22G 0.9x25mm, przepływ 42ml/min,
20G 1.0x32mm, przepływ 59ml/min,
18G 1.3x45mm, przepływ 96ml/min,
18G 1.3x32mm, przepływ 103ml/min,
17G 1.5x45mm, przepływ 155ml/min,
16G 1.75x45mm, przepływ 225ml/min,
14G 2.0x45mm, przepływ 290ml/min ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 8:

Czy Zamawiający w zakresie pakietu 8 wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 dot. Pakietu nr 30, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści Torbę na wymiociny wyskalowaną co 100 ml do pojemności 1500 ml, wykonaną z przezroczystej folii oraz posiadającą sztywny trójkątny ustnik dopasowany do kształtu twarzy pozwalający wygodnie trzymać wyrób podczas użycia oraz posiadający wcięcie umożliwiające higieniczne zamknięcie, co zabezpiecza przed wylaniem treści oraz odcina przykry zapach ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 30 w poz. 6 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
6.	Worek na wymiociny z zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu i treści. Wykonany z PVC klasy medycznej. Pojemność: 1litr. Posiada wskaźnik poziomu od 50 ml do 1000 ml. Posiada certyfikat CE. Niesterylny, nie zawiera lateksu, do użytku jednorazowego		Sztuk	2 110

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
6.	Worek na wymiociny z zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu i treści. Wykonany z PVC klasy medycznej. Pojemność: 1litr. Posiada wskaźnik poziomu od 50 ml do 1000 ml. Posiada certyfikat CE. Niesterylny, nie zawiera lateksu, do użytku jednorazowego Lub Torbę na wymiociny wyskalowaną co 100 ml do pojemności 1500 ml, wykonaną z przezroczystej folii oraz posiadającą sztywny trójkątny ustnik dopasowany do kształtu twarzy pozwalający wygodnie trzymać wyrób podczas użycia oraz posiadający wcięcie umożliwiające higieniczne zamknięcie, która zabezpiecza przed wylaniem treści oraz odcina przykry zapach		Sztuk	2 110

Pytanie nr 15 dot. Pakietu nr14:

Czy Zamawiający dopuści opaskę identyfikacyjną służącą do identyfikacji niemowląt i dzieci w szpitalu. Każda opaska zawiera karteczkę do wpisywania danych osobowych pacjenta? Materiał PCW, z którego zostały wykonane można łatwo umyć, by zachować higienę pacjenta podczas pobytu w szpitalu. Opaski posiadają delikatne i zaokrąglone brzegi, które nie kaleczą skóry na nadgarstku. Precyzyjnie wykonane otwory oraz plastikowy zatrzask umożliwiają łatwe założenie opaski. Ilość otworów (13) pozwala na zapięcie opaski na niestandardowym obwodzie nadgarstka. Długość opaski 17 cm. Opaska występuje w trzech kolorach: niebieska, różowa, biała- z przezroczystym polem na karteczkę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16 dot. Pakietu nr 15:

Czy Zamawiający dopuści opaskę identyfikacyjną dla zmarłych z etui o wymiarach: 75x98? Pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 15 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1.	Opaska identyfikacyjna dla zmarłego, z jednorazowym zatrzaskiem uniemożliwiającym przypadkowe rozpięcie opaski, z etui z przezroczystej folii PCV o wym. 68mm x 96mm (+/- 10mm) na wkładkę kartonową - wkładka kartonowa z nadrukowanym zakresem danych: nazwisko i imię, PESEL, zgon: data i godzina	Sztuk	400

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1.	Opaska identyfikacyjna dla zmarłego, z jednorazowym zatrzaskiem uniemożliwiającym przypadkowe rozpięcie opaski, z etui z przezroczystej folii PCV o wym. 68mm x 96mm lub 75mmx98mm (+/-10mm) na wkładkę kartonową - wkładka kartonowa z nadrukowanym zakresem danych: nazwisko i imię, PESEL, zgon: data i godzina	Sztuk	400

Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 20, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'144 szt.? W odpowiednim przeliczeniu ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 20 w poz. 3 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J.m.” oraz „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
3.	Oślonka lateksowa na głowicę USG, osłonki mogą być pakowane zbiorczo		Sztuk	4 377

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
3.	Oślonka lateksowa na głowicę USG, osłonki mogą być pakowane zbiorczo		Sztuk lub op.a' 114	4 377 lub 39

Pytanie nr 18 dot. Pakietu nr 20, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'75 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 20 w poz. 5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J.m.” oraz „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
5.	Kieliszki do leków z PCV, 25 ml lub kieliszki wykonane z polipropylenu o pojemności całkowitej 30 ml		op. a 80	984

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
5.	Kieliszki do leków z PCV, 25 ml lub kieliszki wykonane z polipropylenu o pojemności całkowitej 30 ml		op. a 80 lub 70	984 lub 1125

Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 20, poz. 6:

Czy Zamawiający wymaga szpatułki sterylne czy niesterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 20 w poz. 5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
6.	Szpatułki laryngologiczne - drewniane, a`100		Opakowanie	158

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
6.	Szpatułki laryngologiczne - drewniane, a`100 niesterylne		Opakowanie	158

Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 22, poz. 1:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21 dot. Pakietu nr 30, poz. 8-9:

Czy Zamawiający wydzieli te pozycje do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 31:

Czy Zamawiający wymaga wzierniki pakowane folia+papier?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23 dot. Pakietu 4, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer lock, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzona na poliwinilowym przezroczystym plastikowym konektorze, nie sprzyjająca kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznym z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 550 ml / min. Zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5 o przestrzeni martwej wynoszącej maks. 0,09 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami terapeutycznymi. Opisany w SIWZ opis wskazuje na produkt firmy Becton Dickinson a dopuszczenie powyższego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego pozwoli złożyć ofertę konkurencją.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24 dot. Pakietu 8, poz. 1:

Kaniula dożylna typ Venflon z portem iniekcyjnym i skrzydełkami z otworami umożliwiającymi przysycie kaniuli do skóry, skrzydełka i korek portu w kolorze rozmiaru, wykonana z materiału Pur, znaczniki RTG - min. 4 paski kontrastujące, zakończenie kaniuli w kształcie litery V, filtr hydrofobowy, przezroczysta komora kontrolna potwierdzająca prawidłowość wkłucia, na opakowaniu jednostkowym informacje dotyczące: materiału z jakiego zostały wykonane, rozmiar kaniuli (średnica i długość), przepływ, nazwa producenta, data ważności, rozmiary: Kaniule dożylny w kolorach zgodnych z wymogami ISO odpowiednie dla rozmiaru kaniuli (w zależności od potrzeb Zamawiającego):

- G14, 2,0 mm x 45 mm, przepływ 305 ml/min.
- G16, 1,7 mm x 45 mm, przepływ 200 ml/min.
- G17, 1,5 mm x 45 mm, przepływ 142 ml/min.
- G18, 1,3 mm x 45 mm, przepływ 95 ml/min.
- G18, 1,3 mm x 32 mm, przepływ 95 ml/min.
- G20, 1,1 mm x 32 mm, przepływ 65 ml/min.
- G20, 1,1 mm x 25 mm, przepływ 65 ml/min.
- G22, 0,9 mm x 25 mm, przepływ 36 ml/min.
- G22, 0,7 mm x 19 mm, przepływ 23 ml/min.

Opisany w SIWZ opis wskazuje na produkt firmy Braun a dopuszczenie powyższych kaniul dożylnych pozwoli złożyć ofertę konkurencją.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25 dot. Pakietu nr 7, poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie tej pozycji z pakietu ponieważ produkt o nazwie handlowej Nexiva nie ma swojego odpowiednika na rynku polskim a tym samym niema możliwości zaproponowania produktu spełniającego wymagania zawarte w SIWZ. Można przyjąć iż konfiguracja pakietu jest pakietem producenckim produktów firmy Becton Dickinson.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 7, poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie „zabezpieczeniem w postaci kapilar zapobiegających rozpryskiwaniu się krwi” gdzie się ma znajdować system kapilar, jak Zamawiający ma zamiar sprawdzić te kapilary oraz ile lub w jakim stopniu ma zabezpieczać rozpryskiwanie się krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27 dot. Pakietu nr 7, poz. 3:

Bezpieczna kaniula do wlewów dożylnych wykonana z poliuretanu z załączonymi opublikowanymi badaniami klinicznymi na biokompatybilność poliuretanu, posiadająca samodomykający się korek portu bocznego, z systemem zapobiegającym zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, wyposażona w automatyczny zatrzask o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem oraz z zabezpieczeniem w postaci kapilar zapobiegających rozpryskiwaniu się krwi, min. 5 wtopionych na całej długości kaniuli pasków RTG. Pakowana w sztywne opakowanie blister i Tyvec bez celulozy uniemożliwiające przypadkowe rozerwanie i utratę jałowości, wolna od lateksu i PCV. Kaniule dożylnie w kolorach zgodnych z wymogami ISO odpowiednie dla rozmiaru kaniuli (w zależności od potrzeb Zamawiającego):

- G14, 2,0 mm x 45 mm, przepływ 305 ml/min.
- G16, 1,7 mm x 45 mm, przepływ 200 ml/min.
- G17, 1,5 mm x 45 mm, przepływ 142 ml/min.
- G18, 1,3 mm x 45 mm, przepływ 95 ml/min.
- G18, 1,3 mm x 32 mm, przepływ 95 ml/min.
- G20, 1,1 mm x 32 mm, przepływ 65 ml/min.
- G20, 1,1 mm x 25 mm, przepływ 65 ml/min.
- G22, 0,9 mm x 25 mm, przepływ 36 ml/min.
- G22, 0,7 mm x 19 mm, przepływ 23 ml/min.

Opisany w SIWZ opis wskazuje na produkt firmy Becton Dickinson a dopuszczenie powyższych kaniul dożylnych pozwoli złożyć ofertę konkurencją.

Warto zaznaczyć, że w wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 22 października 2013 r., KIO 2407/13 czytamy „Skoro art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych ustawodawca zakazał takiego opisu przedmiotu zamówienia, który jedynie może utrudniać uczciwą konkurencję, to przy stawianiu zarzutu opartego o tę podstawę prawną nie jest konieczne udowodnienie zgodnie z art. 190 ust. 1 ustawy, że dane istotne postanowienie opisu przedmiotu zamówienia rzeczywiście utrudnia taką konkurencję, ale wystarczające jest uprawdopodobnienie tego faktu”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28 dot. Pakietu nr 23, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 23-Utensylia apteczne, poz. Nr 5 pojemnik na płyny ustrojowe sterylne z nakrętką o średnicy 4cm i wysokości 6cm.?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 23 w poz. 5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Rozmiar” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
5.	Pojemnik na płyny ustrojowe sterylne z nakrętką	Średnica 35 mm, wysokość min. 50 mm, pojemność 60 ml	Sztuk	4000

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
5.	Pojemnik na płyny ustrojowe sterylne z nakrętką	Średnica 35 mm lub 40 mm, wysokość min. 50 mm, pojemność 60 ml	Sztuk	4000

Pytanie nr 29 dot. Pakietu nr 13, poz. 5:

Czy dopuści okulary ochronne, które posiadają wyłącznie regulowane zauszniki (kąąt pochylecia oraz długość) spełniające pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 19, poz. 11:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe elektrody typu TAB, dla dorosłych, żel stały, długość 22mm, szerokość 34mm?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 19 w poz. 11 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
11	Jednorazowe elektrody typu TAB, dla dorosłych, żel stały, długość 34 mm, szerokość 23 mm		Sztuk	300

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
11	Jednorazowe elektrody typu TAB, dla dorosłych, żel stały, długość 22 mm lub 34 mm, szerokość 23 mm lub 34 mm		Sztuk	300

Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 20, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków z PCV w opakowaniu po 75 sztuk spełniające pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 20 w poz. 5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J.m.” oraz „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
5.	Kieliszki do leków z PCV, 25 ml lub kieliszki wykonane z polipropylenu o pojemności całkowitej 30 ml		op. a 80	984

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
5.	Kieliszki do leków z PCV, 25 ml lub kieliszki wykonane z polipropylenu o pojemności całkowitej 30 ml		op. a 80 lub 70 lub 75	984 lub 1125 lub 1050

Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 20, poz. 7:

Prosimy o wydzielenie pozycji 7 do osobnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom (specjalizujących się w danym asortymencie) na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty a tym samym pozwoli Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 30, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny, z polietylenu o pojemności 1500 ml, podziałka co 100 ml od 100-1500 ml, mleczny w pełni przezroczysty, pozwalający na wizualną obserwację zawartości, w tym krwi, wyposażony w plastikowy okrągły uchwyt posiadający specjalne otwory, dzięki którym możliwe jest zamknięcie worka umożliwiając tym samym wydostanie się treści i przykrego zapachu?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 30 w poz. 6 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
6.	Worek na wymiociny z zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu i treści. Wykonany z PVC klasy medycznej. Pojemność: 1litr. Posiada wskaźnik poziomu od 50 ml do 1000 ml. Posiada certyfikat CE. Niesterylny, nie zawiera lateksu, do użytku jednorazowego		Sztuk	2 110

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
6.	Worek na wymiociny z zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu i treści. Wykonany z PVC klasy medycznej. Pojemność: 1litr. Posiada wskaźnik poziomu od 50 ml do 1000 ml. Posiada certyfikat CE. Niesterylny, nie zawiera lateksu, do użytku jednorazowego Lub Torbę na wymiociny wyskalowaną co 100 ml do pojemności 1500 ml, wykonaną z przezroczystej folii oraz posiadającą sztywny trójkątny ustnik dopasowany do kształtu twarzy pozwalający wygodnie trzymać wyrób podczas użycia oraz posiadający wcięcie umożliwiające higieniczne zamknięcie, która zabezpiecza przed wylaniem treści oraz odcina przykry zapach Lub worek na wymiociny, z polietylenu o pojemności 1500 ml, podziałka co 100 ml od 100-1500 ml, mleczny w pełni przejrzysty, pozwalający na wizualną obserwację zawartości, w tym krwi, wyposażony w plastikowy okrągły uchwyt posiadający specjalne otwory, dzięki którym możliwe jest zamknięcie worka umożliwiając tym samym wydostanie się treści i przykrego zapachu		Sztuk	2 110

Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 30, poz. 6:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany worek wyposażony był we wkładkę żelującą wydzielną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 30, poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści worek mikcyjny, kaczkę męską o następujących parametrach:

- wykonany z wysokiej jakości folii polipropylenowej
- pojemność 1 500 ml
- podziałka co 100 ml
- wyposażony w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu
- obrotowy lejek z wygodnym uchwytem, wykonany z wysokiej jakości tworzywa sztucznego
- jednorazowego użycia
- niesterylny

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36 dot. Pakietu nr 4, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści produkt DualCup™ korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami **Luer Lock** zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin (**10 koreczków na zbiorczym listku lub pakowane pojedynczo**).

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 4 w poz. 6 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
6.	Łącznik do pobierania płynów, leków z butelki, z nieruchomą osłonką zabezpieczającą wejście Luer-Look, z korkiem i filtrem 24h typu Spike, sterylny		Sztuk	770

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
6.	Łącznik do pobierania płynów, leków z butelki, z nieruchomą osłonką zabezpieczającą wejście Luer-Look, z korkiem i filtrem 24h typu Spike, sterylny Lub Korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin		Sztuk	770

Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 4 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 5, poz. 2:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 5 poz. 2 igły do biopsji wątroby wg Menghiniego w rozmiarze 16G /1,6 mm x 100 mm, strzykawka 10 ml z samoczynną blokadą przesuwu tłoka, podwójne uszczelnienie tłoka strzykawki, igła do iniekcji, igła biopsyjna z końcówką lock.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39 dot. Pakietu nr 5, poz. 5:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 5 poz. 5 półautomatycznej igła do biopsji tkanek miękkich w rozmiarze 16 G x 90mm z odłączoną kaniulą 15G x 39mm lub 16 G x 150mm z odłączoną kaniulą 15G x 99mm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 14:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 14 opaski identyfikacyjnej dla noworodka o długości 17 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 3, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści filtr infuzyjny o powierzchni 11 cm²? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 3 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1.	Filtr infuzyjny 0,2 mcg zatrzymujący cząstki, bakterie, usuwający powietrze, powierzchnia 10 cm ² , bez lateksu	Sztuk	50

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1.	Filtr infuzyjny 0,2 mcg	Sztuk	50

	zatrzymujący cząstki, bakterie, usuwający powietrze, powierzchnia 10 cm ² lub 11cm ² , bez lateksu		
--	--	--	--

Pytanie nr 42 dot. Pakietu nr 4, poz.3:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępow naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43 dot. Pakietu nr 4, poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany sterylnie papier-folia po 2 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44 dot. Pakietu nr 4, poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45 dot. Pakietu nr 4, poz. 3:

Czy zamawiający w pakiecie 4 pozycji 3 dopuści Zamknięty system bezigłowy, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 360 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum. Prosty tor przepływu, łatwy do czyszczenia przed i po użyciu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów oraz latexu, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia zwierzęcego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 4, poz. 3,4,6:

Zwracamy się do zamawiającego o wydzielenie z pakietu 4 pozycji 3 ,4, 6 i utworzenie nowego pakietu celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej. Obecny opis pozwala na złożenie oferty jednemu producentowi.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47 dot. Pakietu nr 4, poz. 3:

Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 3 dopuści Kaniula bezpieczna z portem bocznym wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu, z pasywnie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym personel przed przypadkowym zakłuciem, cewnik z wtopionymi na obwodzie 2 szerokimi paskami widocznymi w RTG, port boczny wyposażony w teflonową zastawkę do wstrzyknień, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", filtr hydrofobowy, ścięcie igły typu "Back Cut". Logo producenta na koreczku portu bocznego. Bez zawartości lateksu i PVC atraumatyczna końcówka cewnika w kształcie stożka, elastyczne skrzydełka o gładkiej powierzchni po stronie przylegającej do skóry, sterylne, nietoksyczne, apirogenny, pakowany pojedynczo, opakowanie jednostkowe umożliwiające sterylne wyjęcie wenflonu. Rozmiar:

22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min,
20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min,
18G/45mm (1,0-1,3) 90ml/min,
17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min,
16G/45mm (1,4-1,7) 180ml/min,
14G/45mm (1,6-2,1) 270ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 48 dot. Pakietu nr 8:

Czy zamawiający w pakiecie 8 dopuści Kaniula dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Kaniula wyposażona w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny wyposażony w teflonową zastawkę do wstrzyknień, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", filtr hydrofobowy, ścięcie igły typu "Back Cut". Logo producenta na koreczku portu bocznego. Bez zawartości lateksu i PVC. Kaniula posiadająca następujące rozmiary i przepływy :

24G/19mm(0,4-0,7) 20ml/min,
22G/25mm(0,5-0,9) 36ml/min
20G/32mm(0,7-1,1) 60ml/min
18G/45mm(0,9-1,3) 90ml/min
17G/45mm(1.1-1.5) 140ml/min
16G/45mm(1.3-1.7) 180ml/min
14G/45mm(1.8-2.1) 240ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49 dot. Pakietu nr 10:

Czy zamawiający w pakiecie 10 dopuści Kranik trójdrożny typu luer wykonany z poliwęglanu, z trójramiennym pokrętelem i wyczuwalnym lub optycznym identyfikatorem pozycji zamknięty/otwarty. Wszystkie z wejść zabezpieczone fabrycznie zamontowanymi koreczkami. Przeznaczony między innymi do toczenia krystaloidów, koloidów i preparatów obejmujących żywienie pozajelitowe. Wyposażony w kolorowe (czerwony i niebieski) klipsy w celu oznaczenia linii żylnych lub tętniczej

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50 dot. Pakietu nr 3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy filtry infuzyjne mają posiadać zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się płynu infuzyjnego i krwi w kierunku od pacjenta do linii oraz czy mają posiadać zatyczkę typu Flowstop, tak jak obecnie stosowane w Państwa Szpitalu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 51 dot. Pakietu nr 3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy filtry infuzyjne mają posiadać membranę wykonaną z polieterosulfonu- materiału niskowiążącego białka i umożliwiającą szybkie wartości przepływu, tak jak obecnie stosowane w Państwa Szpitalu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 52 dot. Pakietu nr 3:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby dreny filtra wykonane były z PCV bez DEHP?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 53 dot. Pakietu nr 6, poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w dwóch rozmiarach 30G x 8mm oraz 30G x 5mm, tak jak obecnie stosowane w Państwa szpitalu, co daje to możliwość Zamawiającemu dokonania bezpiecznej iniekcji u wszystkich pacjentów, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 54 dot. Pakietu nr 6, poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy kompatybilność igieł do pena ma być potwierdzone certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 55 dot. Pakietu nr 7, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy kaniula typu Neoflon ma posiadać zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się krwi w momencie wkłucia, a także ma być całkowicie widoczna w USG, bez pasków RTG, tak jak obecnie stosowana?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56 dot. Pakietu nr 10 :

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kraniki mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 57 dot. Pakietu nr 16:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy opakowanie zbiorcze ostrzy ma być zewnętrznie pokryte folią, co zabezpiecza opakowanie przez wilgocią?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 58 dot. Pakietu nr 16:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na indywidualnym opakowaniu ostrza ma się znajdować informacja o materiale z jakiego wykonane jest ostrze?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 59 dot. Pakietu nr 27, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk dwuczęściowych ze skalą na cylindrze odpowiadającym skali nominalnej strzykawki - tj dla strzykawk o poj. 2ml - do 2ml, dla strzykawk o poj.5ml - do 5ml, dla strzykawk o poj.10ml - do 10ml, dla strzykawk o poj.20ml - do 20ml? Pragniemy nadmienić, że norma PN-EN ISO 7886-1 nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki rozszerzonej skali.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 60 dot. Pakietu nr 27, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 20ml w opakowaniach a'70 szt. z odpowiednim przeliczenie ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 27 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J.m.” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Strzykawka dwuczęściowa z końcówką Luer, z niezmywalną skalą, podwójne zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, skala nominalna rozszerzona o min. 20%, sterylne	2 ml (podziałka 0,1 ml)	op. 'a 100	1 319
		5 ml lub 5,6 ml (podziałka 0,2 ml)	op. 'a 100	1 357
		10 ml (podziałka 0,5 ml)	op. 'a 100	1 161
		20 ml	op. 'a 100 lub op. 'a 80	1 128

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Strzykawka dwuczęściowa z końcówką Luer, z niezmywalną skalą, podwójne	2 ml (podziałka 0,1 ml)	op. 'a 100	1 319

zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, skala nominalna rozszerzona o min. 20%, sterylne	5 ml lub 5,6 ml (podziałka 0,2 ml)	op. 'a 100	1 357
	10 ml (podziałka 0,5 ml)	op. 'a 100	1 161
	20 ml	op. 'a 100 lub op. 'a 80 lub op. 'a 70	1 128

Pytanie nr 61 dot. Pakietu nr 27, poz. 2,3:

Prosimy Zamawiającego o podanie typów pomp w celu zachowania kompatybilności strzykawk.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 62 dot. Pakietu nr 27, poz. 2,3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w przypadku zaoferowania strzykawk z rozszerzeniem do 60ml Zamawiający wymaga skalowania co 1ml do pojemności 60ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 63 dot. Pakietu nr 27, poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny trzyczęściowej z igłą 0,45 x 10mm, pakowanej w opakowaniach a'120 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 64 dot. Pakietu nr 27, poz. 6:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny U40, trzyczęściowej z igłą 0,3 x 13mm, pakowanej w opakowaniach a'120 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 27 w poz. 6 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
6.	Strzykawka do insuliny trzyczęściowa z igłą 0,40 x 13, a'100, sterylna	1ml / 40 j.m.	Opakowanie	22

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
6.	Strzykawka do insuliny trzyczęściowa z igłą 0,40 lub 0,3 x 13, a'100 lub a'120, sterylna	1ml / 40 j.m.	Opakowanie	22

Pytanie nr 65 dot. Pakietu nr 28, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zamawiający będzie wymagała strzykawkę przystosowanych do przygotowywania i podaży cytostatyków, z oświadczeniem producenta załączonym do oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 66 dot. Pakietu nr 28, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę pakowanych w inną wielkość opakowania, niż opisane w SIWZ, z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 28 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Strzykawka z końcówką Luer-Lock/z gwintem do zakręcania, z zabezpieczeniem przed przypadkowym wysunięciem tłoka, sterylne	2 ml lub 3 ml (podziałka 0,1 ml)	op. a' 100 szt.	1
		5 ml (podziałka 0,2 ml)	op. a' 100 szt.	14
		10 ml (podziałka 0,5 ml lub 0,2 ml)	op. a' 100 szt.	10
		20 ml (podziałka 1,0 ml lub 0,5 ml)	op. a' 100 szt. lub op. a' 50 szt.	7

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Strzykawka z końcówką Luer-Lock/z gwintem do zakręcania, z zabezpieczeniem przed przypadkowym wysunięciem tłoka, sterylne	2 ml lub 3 ml (podziałka 0,1 ml)	op. a' 100 szt.	1
		5 ml (podziałka 0,2 ml)	op. a' 100 szt.	14
		10 ml (podziałka 0,5 ml lub 0,2 ml)	op. a' 100 szt.	10
		20 ml (podziałka 1,0 ml lub 0,5 ml)	op. a' 100 szt. lub op. a' 50 szt.	7

Uwaga:

1. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (ampulek, fiolek, tabletek, plastrów, kapsułek, itp.) niż określona w SIWZ, Zamawiający wyraża zgodę na przeliczanie opakowań handlowych do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego w Formularzu asortymentowo - cenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) - dopuszcza się zaokrąglenie w górę.

Pytanie nr 67 dot. Pakietu nr 4, poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego przezroczysty , pakowany pojedynczo , kompatybilny z końcówką luer lock , z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji jednoelementową , przezierną podzielną membranę osadzona wewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym plastikowym konektorze, o przepływie 321 ml/min. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 350 psi = 24 bary, wytrzymałe na ciśnienie zwrotne 4 bary = 58 psi.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 68 dot. Pakietu nr 6, poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to Państwu na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 69 dot. Pakietu nr 6, poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 29 G 12 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 70 dot. Pakietu nr 7, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie kaniul do żył obwodowych dla noworodków i dzieci wykonanej z FEP. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Zarówno FEP=teflon jak i PTFE= teflon. Proponowany przez Państwa opis wskazuje tylko jednego producenta kaniul, który może zaoferować Państwu kaniulę spełniająca wymagane parametry, co nie daje możliwości złożenia korzystnej oferty jakościowej i cenowej innym producentom, którzy są konkurencyjni cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 71 dot. Pakietu nr 7, poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to Państwu na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 72 dot. Pakietu nr 7, poz. 3:

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej ze standardowym koreczkiem portu bocznego (jest on lepszy, bezpieczniejszy od samodomykającego się, gdyż uniemożliwia samootwarcie się koreczka na skutek przypadkowego zahaczenia, które może nastąpić podczas użytkowania kaniuli przez pacjenta). Kaniula posiada komorę (tzw. Flashback) na końcu igły, gdzie krew gromadzi się zaraz po wkłuciu, co pozwala natychmiast zweryfikować poprawność wkłucia. Posiada ona zastawkę antyzwrotną oraz system mikrokanalików, które zabezpieczają przed wypływem krwi. Kaniula posiada 4 paski radiocieniujące (większa ilość pasków nie ma

żadnego praktycznego, medycznego uzasadnienia). Opakowanie papier klasy medycznej zapewniający znakomitą ochronę kaniuli, co jest potwierdzone nadaniem jej certyfikatu CE. Proszę o odstąpienie od wymogu, aby kaniula posiadała kapilary, gdyż każde zabezpieczenie w postaci zatrzasku stanowi doskonałą ochronę przed zachlapaniem. W rozmiarze:

0,8 x 25 mm o przepływie min 38 ml/min
1,0 x 32 mm o przepływie min 64 ml/min
1,2 x 32 mm o przepływie min 110 ml/min
1,2 x 45 mm o przepływie min 100 ml/min
1,5 x 45 mm o przepływie min 140 ml/min
1,7 x 45 mm o przepływie min 200 ml/min
2,0 x 45 mm o przepływie min 290 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 73 dot. Pakiet nr 8:

Prosimy o dopuszczenie kaniuli wykonanej z PUR z 4 paskami kontrastującymi w promieniach RTG z zastawką antyzwrotną pełniącą rolę filtra hydrofobowego. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. W rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	290
16 G	1,70 x 45	180
17 G	1,50 x 45	130
18 G	1,20 x 45 1,20 x 38	90
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 74 dot. Pakiet nr 10

Prosimy o dopuszczenie kranika z optycznym identyfikatorem pozycji o/z. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 75 dot. Pakiet nr 22 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycji przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komora kroplowa wyposażona w dodatkowe skrzydełka ułatwiające uchwyt. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 76 dot. Pakiet nr 22 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycji przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, którego zacisk rolkowy jest wyposażony w miejsce na dren. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 77 dot. Pakiet nr 27 poz. 2, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści w przypadku pomp ASCOR oświadczenie producenta o kompatybilności oferowanych strzykawek

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 78 dot. Pakietu nr 4, poz. 3, 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3, 5 z zadania 4 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 79 dot. Pakietu nr 6, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści igły z osłoną igły aktywowana jedną ręką natychmiast po dokonanej iniekcji

- _ Osłonka zintegrowana z igłą
- _ Ostrze igły ścięte trójplaszczynowo
- _ Nasadka igły kodowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru
- _ Słyszalne kliknięcie oznaczające aktywację mechanizmu zabezpieczającego
- _ Igła pozostaje zamknięta bezpiecznie wewnątrz aktywowanej osłony
- _ Połączenie zarówno ze strzykawkami luer jak i luer-lock
- _ Ostrze zabezpieczone poprzez podwójny mechanizm blokady
- _ Opakowanie typu blister-pack
- _ Opakowanie podstawowe - 50 szt.
- _ Nietoksyczna, niepirogenna
- _ Sterylizowana tlenkiem etylenu z plastikowym zatrzaskiem w rozmiarach w zakresie: 0,3 x 13 / 30G; 0,45 x 12 / 26G; 0,5 x 40 / 25G; 0,6 x 25 / 23G; 0,6 x 30 / 23G; 0,7 x 30 / 22G; 0,7 x 40 / 22G; 0,8 x 40 / 21G; 0,9 x 40 / 20G; 1,1 x 40 / 19G; 1,2 x 40 / 18G?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 80 dot. Pakietu nr 6, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści igły sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 81 dot. Pakietu nr 14, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o długości 16,5cm, zapinane na zatrzask znajdujący się na jednym końcu opaski, przezroczysta z jednej strony, kartonik z nadrukiem, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 82 dot. Pakietu nr 19, poz.11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z zadania 19 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 83 dot. Pakietu nr 19, poz. 16:

Czy Zamawiający dopuści żel EEG o pojemności 250g?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 84 dot. Pakietu nr 20, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'75 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 20 w poz. 5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J.m.” oraz „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
5.	Kieliszki do leków z PCV, 25 ml lub kieliszki wykonane z polipropylenu o pojemności całkowitej 30 ml		op. a 80	984

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
5.	Kieliszki do leków z PCV, 25 ml lub kieliszki wykonane z polipropylenu o pojemności całkowitej 30 ml		op. a 80 lub 70 lub 75	984 lub 1125 lub 1050

Pytanie nr 85 dot. Pakietu nr 20, poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z zadania 20 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 86 dot. Pakietu nr 27, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez rozszerzonej skali?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 87 dot. Pakietu nr 27, poz. 1d:

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml w op.a'70szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 27 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J.m.” oraz „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Strzykawka dwuczęściowa z końcówką Luer, z niezmywalną skalą, podwójne zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, skala nominalna rozszerzona o min. 20%, sterylne	2 ml (podziałka 0,1 ml)	op. 'a 100	1 319
		5 ml lub 5,6 ml (podziałka 0,2 ml)	op. 'a 100	1 357
		10 ml (podziałka 0,5 ml)	op. 'a 100	1 161
		20 ml	op. 'a 100 lub op. 'a 80	1 128

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Strzykawka dwuczęściowa z końcówką Luer, z niezmywalną skalą, podwójne zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, skala nominalna rozszerzona o min. 20%, sterylne	2 ml (podziałka 0,1 ml)	op. 'a 100	1 319
		5 ml lub 5,6 ml (podziałka 0,2 ml)	op. 'a 100	1 357
		10 ml (podziałka 0,5 ml)	op. 'a 100	1 161
		20 ml	op. 'a 100 lub op. 'a 80 lub op. 'a 70	1 128

Pytanie nr 88 dot. Pakietu nr 30, poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do treningu oddechu bez możliwości ustawienia poziomu oporności przez regulację zaworów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 89 dot. Pakietu nr 30, poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści worek wykonany z polipropylenu, bez portu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 90 dot. Pakietu nr 31, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne regulowane za pomocą szpili?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 91 dot. Pakietu nr 35, poz. 1:

Czy Zamawiający w Pakiecie 35 pozycji 1 dopuści bezprzewodową, akumulatorową strzygarkę chirurgiczną ładowaną w sposób drop-in, z możliwością wielokrotnego doładowania, bez efektu pamięci, wodoszczelna (klasa IPX7 informacja w instrukcji użytkowania), możliwość dezynfekcji przez zanurzenie, posiadającą lampkę kontroli baterii, dwukolorową, sygnalizującą naładowanie i rozładowanie, zapewniającą do 160 minut pracy, a czas ładowania w pełni rozładowanej baterii 4godziny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 92 dot. Pakietu nr 35, poz. 2:

Czy Zamawiający w Pakiecie 35 pozycji 2 dopuści ładowarkę typu drop-in, kompatybilną do strzygarki chirurgicznej z pozycji 1, o możliwości postawienia jej na blacie lub przymocowania do powierzchni pionowych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 93 dot. Pakietu nr 35, poz. 3:

Czy Zamawiający w Pakiecie 35 pozycji 3 dopuści ostrza jednorazowe, uniwersalne, kompatybilne z oferowaną strzygarką z pozycji 1, przeznaczone do usuwania włosów zarówno grubych jak i delikatnych, każdego typu (krótkie, długie, mokre, suche itp.), które mogą być bezpiecznie stosowane nawet w delikatnych okolicach ciała, ze względu na fakt, że ostrze dolne jest nieruchome, strzyże tylko górne ostrze, minimalizując tym samym możliwość przypadkowego skaleczenia, o szerokości cięcia 28mm i wysokości strzyżenia umożliwiającego prawidłowe przygotowanie pola zabiegowego? Ostrza biologicznie czyste, pakowane pojedynczo w blistry z numerem LOT na każdym pojedynczym blistrze ostrza, pakowane po 50sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 94 dot. Pakietu nr 35, poz. 4:

Czy Zamawiający w Pakiecie 35 pozycji 4 dopuści ostrza jednorazowe, uniwersalne, kompatybilne z oferowaną strzygarką z pozycji 1, przeznaczone do usuwania włosów zarówno grubych jak i delikatnych, każdego typu (krótkie, długie, mokre, suche itp.), które mogą być bezpiecznie stosowane nawet w delikatnych okolicach ciała, ze względu na fakt, że ostrze dolne jest nieruchome, strzyże tylko górne ostrze, minimalizując tym samym możliwość przypadkowego skaleczenia, o szerokości cięcia 28mm i wysokości strzyżenia umożliwiającego prawidłowe przygotowanie pola zabiegowego? Ostrza biologicznie czyste, pakowane pojedynczo w blistry z numerem LOT na każdym pojedynczym blistrze ostrza, pakowane po 50sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 95 dot. Pakietu nr 35, poz. 5:

Czy Zamawiający w Pakiecie 35 pozycji 5 dopuści ostrza jednorazowe, uniwersalne, kompatybilne z oferowaną strzygarką z pozycji 1, przeznaczone do usuwania włosów zarówno grubych jak i delikatnych, każdego typu (krótkie, długie, mokre, suche itp.), które mogą być bezpiecznie stosowane nawet w delikatnych okolicach ciała, ze względu na fakt, że ostrze dolne jest nieruchome, strzyże tylko górne ostrze, minimalizując tym samym możliwość przypadkowego skaleczenia, o szerokości cięcia 28mm i wysokości strzyżenia umożliwiającego prawidłowe przygotowanie pola zabiegowego? Ostrza biologicznie czyste, pakowane pojedynczo w blistry z numerem LOT na każdym pojedynczym blistrze ostrza, pakowane po 50sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ