

**ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ**

Odpowiedź na pytania dotyczące wyjaśnienia zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.) w trybie **przetargu nieograniczonego**, na „**dostawę sprzętu medycznego i materiałów medycznych jednorazowego użytku**” PZP-225/17/2013

1. Pakiet X Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania n/w produktów:

Poz. 3 Fartuch higieniczny niejałowy wykonany z włókniny. Fartuch wiązany z tyłu, na troki, mankiety ściągane lekko gumką. Poły fartucha zachodzą na siebie na plecach. Włóknina 100% PP, 21g/m². Opakowanie a 50 sztuk.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

Poz. 12 Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny. Poziom funkcjonalności zgodnie z normą EN 13795 1-3; wykonany z materiału SMMS PP (polipropylen) o gramaturze minimum 35g/m². Cały fartuch wykonany z jednego typu włókniny, mankiety 100% poliester, bez zawartości lateksu. Fartuch nie może przemakać, szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Fartuch zapakowany w papier krepowy, sposób złożenia fartucha w opakowaniu musi umożliwiać ubranie bez konieczności jego rozwijania, każde opakowanie jednostkowe musi posiadać samoprzylepną etykietę identyfikacyjną. Tylne poły fartucha zakładane i wiązane na troki łączone kartonikiem („sterylne plecy”). Rozmiar 130 odpowiadający rozmiarowi L.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie dopuści.

Poz. 13 Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny. Poziom funkcjonalności zgodnie z normą EN 13795 1-3; wykonany z materiału SMMS PP (polipropylen) o gramaturze minimum 35g/m². Cały fartuch wykonany z jednego typu włókniny, mankiety 100% poliester, bez zawartości lateksu. Fartuch nie może przemakać, szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Fartuch zapakowany w papier krepowy, sposób złożenia fartucha w opakowaniu musi umożliwiać ubranie bez konieczności jego rozwijania, każde opakowanie jednostkowe musi posiadać samoprzylepną etykietę identyfikacyjną. Tylne poły fartucha zakładane i wiązane na troki łączone kartonikiem („sterylne plecy”). Rozmiar 150 odpowiadający rozmiarowi XL.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie dopuści.

Poz. 14 Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny. Poziom funkcjonalności zgodnie z normą EN 13795 1-3; wykonany z materiału SMMS PP (polipropylen) o gramaturze minimum 35g/m² obszary wzmocnione – przednia część fartucha oraz rękawy do łokcia – o gramaturze minimum 75g/m². Mankiety 100% poliester, bez zawartości lateksu. Fartuch nie może przemakać, szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Fartuch zapakowany w papier krepowy, sposób złożenia fartucha w opakowaniu musi umożliwiać ubranie bez konieczności jego rozwijania, każde opakowanie jednostkowe musi posiadać samoprzylepną etykietę identyfikacyjną. Tylne poły fartucha zakładane i wiązane na troki łączone kartonikiem („sterylne plecy”), przy szyi zapięcie na rzep. Rozmiar 130 odpowiadający rozmiarowi L.

Odpowiedź: Nie dopuści.

Poz. 15 Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny. Poziom funkcjonalności zgodnie z normą EN 13795 1-3; wykonany z materiału SMMS PP (polipropylen) o gramaturze minimum 40g/m² obszary wzmocnione – przednia część fartucha oraz rękawy do łokcia – o gramaturze minimum 78g/m². Mankiety 100% poliester, bez zawartości lateksu. Fartuch nie może przemakać, szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Fartuch zapakowany w papier krepowy, sposób złożenia fartucha w opakowaniu musi umożliwiać ubranie bez konieczności jego rozwijania, każde opakowanie jednostkowe musi posiadać samoprzylepną etykietę identyfikacyjną. Tylne poły fartucha zakładane i wiązane na troki łączone kartonikiem („sterylne plecy”), przy szyi zapięcie na rzep. Rozmiar 150 odpowiadający rozmiarowi XL.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie dopuści.

Poz. 7 Prosimy o wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Pakiet VI

Pozycja 1 i 2. Czy Zamawiający dopuści wkłady do ssania z króćcem stożkowym skierowanym ku górze gwarantującym szczelne podłączenie do wszystkich typów drenów?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści.

3. Bardzo prosimy o wydzielenie z pakietu 6 - staplerów jako nieodpowiadającym rodzajem do pozostałego asortymentu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy zamawiający dopuszcza w pakiecie 9, pozycja 3:
-arkusz testowy zmieniający zabarwienie z żółtego na czarny?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

5. dotyczy Pakietu nr 9, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści do oceny wieloparametrowe wskaźniki chemiczne do kontroli sterylizacji parowej w opakowaniu zbiorczym po 480 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianych opakowań? Odpowiedź pozytywna umożliwi nam złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

6. dotyczy Pakietu nr 9, poz. 7)

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane etykiety dwukrotnie przyklepne były nawinięte na plastikową gilzę? Etykiety nawinięte na plastikową gilzę zapobiegają dodatkowemu pyleniu się wewnątrz metkownicy, które mogłoby się pojawić w przypadku gdy etykiety byłyby nawinięte na papierową gilzę, ograniczyłyby to awaryjność metkownicy. Pył wydobywający się z wnętrza metkownicy razem z etykietami stwarza również ułatwienia dla

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

7. dotyczy Pakietu nr 9, poz. 7)

Czy Zamawiający wymaga by oferowane etykiety dwukrotnie przyklepne posiadały wskaźnik procesu sterylizacji parą wodną zmieniający barwę po sterylizacji z niebieskiej na ciemno brązową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

8. dotyczy Pakietu nr 9, poz. 7)

Czy Zamawiający wymaga by oferowane etykiety dwukrotnie przyklepne posiadały wskaźnik procesu sterylizacji formaldehydem zmieniający barwę z żółtej na ciemno brązową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

9. Dotyczy Pakiet nr 9, pozycja nr 2: Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienia przez Wykonawcę potwierdzenia klasy przez niezależną organizację notyfikowaną z uwagi na to, iż;
- stawianie przez Zamawiającego takiego wymogu narusza przepis art. 30 ust. 1 i 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, które w swej części między innymi zobowiązuje Zamawiającego do opisywania przedmiotu zamówienia z zachowaniem Polskich Norm, co w tym przypadku Zamawiający obowiązany jest formułować swe wymogi zgodnie z normą ISO 11140, która w całej

swej treści nie przewiduje w żadnym przypadku wymogu certyfikowania wyrobów niemedycznych przez niezależne jednostki notyfikowane,

- stawianie przez Zamawiającego takiego wymogu narusza przepisy; art. 7 ust. 1 i art. 29 ust. 1 i 2, ustawy Prawo Zamówień Publicznych, z uwagi na powszechnie znany fakt, iż wymagane przez Zamawiającego przedmiotowe potwierdzenie posiada w Polsce tylko jeden wykonawca, zatem formułowania przez Zamawiającego treści SIWZ, o takim wymogu powoduje, iż zadanie dedykowane jest w kierunku tego jedynej Wykonawcy, co utrudnia uczciwą konkurencję i skutkuje tym, że ten jedyny Wykonawca zostaje przez Zamawiającego wykreowany w tym zadaniu na Wykonawcę o przymocie monopolisty w dostawie usług objętych tym zadaniem,

- takie postępowanie Zamawiającego uniemożliwia potencjalnym Wykonawcom złożenia ofert cenowo niższych nawet do kilkudziesięciu procent, co skutkuje zawyżoną wartością zadania, czym zaprzecza kryterium oceny ofert jakim jest 100% - cena jako realizację celów powołanej wyżej ustawy to jest efektywnego i gospodarnego dysponowania środkami publicznymi.

Wobec powyższego przedkładamy zapytanie o następującej treści;

Czy, Zamawiający miast wymaganego potwierdzenia klasy przez niezależną organizację notyfikowaną dopuści złożenie dokumentów o których mowa w §6 ust. 3 Rozporządzenia Prezesa rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r., w sprawie rodzajów dokumentów jakich może żądać Zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r., poz. 231).

Odpowiedź: Zamawiający dopuści. Jednocześnie wymaga aby przedmiot zamówienia był zgodny z pozostałym opisem zamieszczonym w formularzu Wykaz asortymentowo – cenowy Pakietu IX poz. 2.

10. Dotyczy pakiet nr 9, pozycja nr 3: Czy zamawiający dopuści testy Bowie Dick posiadające arkusz testowy zmieniający przebarwienie po procesie sterylizacji z koloru jasnożółtego na czarny?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

11. Dotyczy pakiet nr 9, pozycja nr 6: Czy zamawiający dopuści metkownicę trzyrzędową numeryczną?

Odpowiedź: Nie dopuści.

12. Dotyczy pakiet nr 9, pozycja nr 7: Czy zamawiający dopuści etykiety w jednym kolorze: białym kompatybilne z metkownicą trzyrzędową typu Blitz?

Odpowiedź: Nie dopuści.

13. Dotyczy pakiet nr 9, pozycja nr 7: Czy zamawiający dopuści etykiety w rolkach po 500 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona tj. 5 kompletów po 18 rolek (500 sztuk etykiet na rolce) + 1 rolka tuszująca do każdego kompletu.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

14. Dotyczy §2 ust. 2 umowy: Uprzejmie prosimy o wydłużenie terminu dostaw do 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

15. §2punkt 2 umowy :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 2 dni na 3 dni robocze od złożenia zamówienia przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

16. §6 punkt 1a) umowy:

Wnosimy o dokonanie zmian w projekcie umowy oraz zmianę zakwestionowanych zapisów specyfikacji, umożliwiając nam przystąpienie do przetargu, w taki sposób aby zachodziła równość stron i aby ewentualna realizacja umowy w określonych przypadkach nie wyrządziła szkody wykonawcy. Przewidziane w § 6 ust. 1 projektu umowy kary umowne za odstąpienie od umowy, naliczane w wysokości 10% od wartości niezrealizowanej części umowy, uznać należy jako rażąco wygórowane.

W związku z powyższym, prosimy o uwzględnienie w projekcie umowy zmiany zapisu dotyczącego naliczania kar umownych (§6. ust.1). Proponujemy, aby kary naliczane były w wysokości 5% od wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

17. §6 punkt 1b i c) umowy:

Wnosimy o dokonanie zmian w projekcie umowy oraz zmianę zakwestionowanych zapisów specyfikacji, umożliwiając nam przystąpienie do przetargu, w taki sposób aby zachodziła równość stron i aby ewentualna realizacja umowy w określonych przypadkach nie wyrządziła szkody wykonawcy. Przewidziane w § 6 ust. 1 projektu umowy kary umowne za opóźnienie w dostawie oraz wymianie towaru, naliczane w wysokości 5% od wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, uznać należy jako rażąco wygórowane. Kara sama w sobie nie daje gwarancji zapewnienia terminowej dostawy towaru, a tym samym zapobieżenia wyrządzenia szkody zamawiającemu.

W związku z powyższym, prosimy o uwzględnienie w projekcie umowy zmiany zapisu dotyczącego naliczania kar umownych (§6 ust.1). Proponujemy, aby kary naliczane były w wysokości 2% od wartości danego (niezrealizowanego, niedostarczonego itp.) zamówienia, danej reklamacji (wadliwego, reklamowanego itp. asortymentu) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

18. Pakiet 1 poz. 2-5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

19. Pakiet 1, poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji podkładu papierowego na kozetkę w rolce o szerokości 50 cm, długości 50 mb i perforacji co 50 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści jeżeli Oferent zrównoważy ilość tj. w opisie przedmiotu zamówienia 10 rolek o długości 80 mb daje 800 mb papierowych podkładów.

20. Pakiet 1, poz. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji fartucha foliowego, przedniego w opakowaniu foliowym po 100 szt.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

21. Pakiet 1 poz. 28-29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

22. Pakiet 1, poz. 32

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji izotermicznego koca ratunkowego w rozmiarze 160 cm x 210 cm. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

23. Pakiet 1, poz. 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji rękawicy higienicznej nasączonej mydłem o neutralnym pH 5.5, do użytku sanitarnego, jednorazowego użytku. Ergonomiczna budowa zapobiega zsunięciu się z ręki w trakcie używania. Możliwość stosowania u niemowląt, wymiary: 24,5 x 16,5 cm (+/- 0,5 cm), grubość nie mniej niż 0,5 cm, wykonana z włókniny 100g/m², ilość: w opakowaniu pojedynczym 20 szt. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

24. Pakiet 2 poz. 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł w rozmiarze 1,6 i dł. 40 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

25. Pakiet 2 poz. 20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek o nieprzeziernym, białym, szczelnie dopasowanym tłoku, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

26. Pakiet 2 poz. 20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki trzyczęściowej, której tłok i cylinder jest wykonany z polipropylenu, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

27. Pakiet 2 poz. 23:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek o skali nominalnej 50 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

28. Pakiet 2 poz. 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły do znieczulenia podpajęczynówkowego bez przewodnicy, gdyż z naszej wiedzy wynika, że igły w takim rozmiarze nie wymagają stosowania przewodnicy?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

29. Pakiet 2 poz. 30:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do znieczuleń zewnątrzoponowych z igłą Sterican ostrze Quincke) w rozmiarze G18x1 1/2" oraz cewnikiem z bocznymi otworami 19G 0,6mmx1,05m, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

30. Pakiet 2 poz. 33:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł do znieczuleń spłotów w rozmiarze 0,90 mm x 150 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

31. Pakiet 2 poz. 44:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu objętości wypełnienia kranika 0,65 ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

32. Pakiet 2 poz. 44:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kraników trójdrożnych o objętości wypełnienia 0,612 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

33. Pakiet 3 poz. 1-4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foleya z balonem 5-15 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

34. Pakiet 3 poz. 7-9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foleya z balonem 5-15 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

35. Pakiet 3 poz. 7-9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foleya z czasem utrzymania do 28 dni, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

36. Pakiet 3 poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika Foleya z końcówką Thiemann w rozmiarze Ch 14, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

37. Pakiet 3 poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika Foleya z końcówką Thiemann z czasem utrzymania do 14 dni, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

38. Pakiet 3 poz. 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zatyczek gładkich, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę.

39. Pakiet 3 poz. 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worka do dobowej zbiórki moczu ze skalą pomiarową, co 25 ml od 0 do 100 ml oraz co 100 ml od 100 ml do 2000 ml, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę.

40. Pakiet 3 poz. 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie żelu do cewnikowania w strzykawce o pojemności 11 ml, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę.

41. Pakiet 3 poz. 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie żelu do cewnikowania w strzykawce o pojemności 6 ml, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę.

42. Pakiet 3 poz. 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników do odsysania o długości 600 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

43. Pakiet 3 poz. 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników do odsysania o długości 600 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę.

44. Pakiet 3 poz. 22:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

45. Pakiet 4 poz. 5-6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurek intubacyjnych ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierścieni lub pierścieni wokół rurki, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę.

46. Pakiet 4 poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przewodnicy intubacyjnej dla rurek w rozmiarze 6-11 mm, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę.

LUB

47. Pakiet 4 poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przewodnicy intubacyjnej o długości 340 mm dla rurek w rozmiarze 5-8 mm, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie wyrazi zgody.

48. Pakiet 4 poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurek ustno-gardłowych typu Guedel z zabezpieczeniem chroniącym przed zagryzieniem wykonanym z poliacetalu POM M90-04, który jest materiałem o wysokiej wytrzymałości, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę.

49. Pakiet 4 poz. 12:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie techniki pomiarowej w wymienionym kardiomonitorze w celu zaoferowania Państwu prawidłowej linii do kapnografii.

Odpowiedź: Linia łącząca filtr oddechowy z aparatem do znieczulania Julian, długość 3 m, zakończenie Luer-Lock z obu stron.

50. Pakiet 4 poz. 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do konikotomii bez skalpela, ponieważ oferowany zestaw zawiera specjalnie ścięty koniec igły eliminujący użycie skalpela oraz z kaniulą o średnicy 4 mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę.

51. Pakiet 10, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka spełniającego wszystkie wymagania SIWZ w opakowaniu foliowym po 100 szt.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

52. Pakiet 10, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów w opakowaniu po 10 szt. o gramaturze min. 30 g/m².

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

53. Pakiet 10, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków chirurgicznych wykonanych z pojedynczej warstwy chłonnej włókniny o gramaturze min. 30 g/m². Czepek pakowany w kartonik w opakowaniu po 100 szt.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

54. Pakiet 10, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków chirurgicznych z taśmą pochłaniającą pod w części przedniej czepka z wydłużoną częścią tylną ze ściągaczem. Czepek pakowany w kartonik po 100 sztuk.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

55. Pakiet 10, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków w opakowaniu foliowym po 100 sztuk. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

56. Pakiet 10 poz. 9-15

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z pakietu 10. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

57. Pakiet 11, poz. 1 – 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów zawierających ręczniki celulozowe w rozmiarze 30 cm x 40 cm. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę w odniesieniu do pozycji 1-5. w pozycji 6 nie występują ręczniki celulozowe.

58. Pakiet 11, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji prześcieradła spełniającego wszystkie wymagania SIWZ wzmocnianego poliestrowymi nićmi. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

59. Pakiet 11, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji osłony na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm w kształcie worka, z zewnętrzną warstwą chłonną włókniną. Folia polietylenowa. Opakowanie jednostkowe posiada naklejkę samoprzylepną do dokumentacji pacjenta. Naklejka musi zawierać następujące informacje: data ważności i numer serii. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

60. Pakiet 11, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji serwety wykonanej z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) o gramaturze min. 60 g/m², pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

61. Pakiet 11, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ręczników celulozowych w rozmiarze 30 cm x 40 cm. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

62. Pakiet 1 poz. 8

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

63. Pakiet 1 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z drenem 120cm, cewnik zakończony miękkim wyoblonym zakończeniem i 2 dużymi otworami bocznymi?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

64. Pakiet 1 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści koc ratunkowy w rozmiarze 160x210cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

65. Pakiet 1 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści myjki do ciała w formie rękawicy nasączone środkiem myjącym o neutralnym PH wykonane z włókniny 90g/m² w rozmiarze 15,5x20cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.

66. Pakiet 3 poz. 16, 17

"W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydydy?"

Odpowiedź: Przedmiot zamówienia ma być zgodny z opisem zamieszczonym w formularzu Wykaz asortymentowo – cenowy Pakietu III.

Zamawiający

Wojciech Machelski