

Bychawa, 17.06.2019 r.

### **Wszyscy wykonawcy biorący udział w postępowaniu**

W związku ze skierowanymi pytaniami dotyczącymi postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę drobnego sprzętu medycznego** Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania:

#### 1. Pytanie

Część 5, Pozycja 2.: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki dł. 14cm, pozostałe parametry bez zmian.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

#### 2. Pytanie

Część 5, Pozycja 4.: Zamawiający wymaga nożyczek o długości 9,11,14,16,18 czy 20cm.

W odpowiedzi

Zamawiający wymaga nożyczek o długości 9 cm.

#### 3. Pytanie

Część 11. Worki do próżni.

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania (znany zamawiającemu) pod warunkiem bezpłatnego wyposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki, mocowniki).

- wkłady (1L) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, odporny na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra, wyposażone w zatyczkę na port pacjenta, data ważności i numer serii umieszczony na każdym wkładzie. Pojemniki i wkłady o kształcie okrągłym.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który jest zgodny z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

4.Pytanie

Dotyczy Części nr 4, pozycja nr 15-17: Uprzejmie prosimy o wydzielenie wskazanych pozycji do oddzielnego pakietu. Asortyment stanowi element systemu dokumentacji. Podział pakietu pozwoli na złożenie konkurencyjnych cenowo ofert większej liczbie Wykonawców.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

5.Pytanie

Dotyczy - Część nr 5 Narzędzia medyczne – Lp. 2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu nożyczki chirurgiczne o długości 140 mm (w miejsce wymaganej 145cm), spełniające pozostałe wymagania. Proponowana długość nieznacznie różni się od wymaganej i w praktyce nie wpływa negatywnie na ergonomię pracy operatora.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

6.Pytanie

Część 1, drobny sprzęt medyczny cz.1

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 23,25-26, 32-35, 37-41,45,49-52,67-73,75,79-81 z pakietu lub możliwość złożenia oferty na wybrane pozycje z uwagi na szeroki zakres pakietu i różnorodność asortymentu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

7.Pytanie

Część 1, poz. 25-26,32,33,50,30

Czy Zamawiający dopuści dreny w zestawie, o przekroju standardowym, wzmocnione wzdłużnie, dren o budowie antyzałamaniowej?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

8.Pytanie

Część 1, poz. 25-26,32,33,50,30

Czy Zamawiający dopuści dren o długości ok. 200 cm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

9.Pytanie

Część 1, poz. 34-35

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

10. Pytanie

Część 1, poz. 37

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

11. Pytanie

Część 1, poz. 38

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu, natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów. Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

12. Pytanie

Część 1, poz. 38

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze bez dodatkowej folii?

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

13. Pytanie

Część 1, poz. 39-40

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

14. Pytanie

Część 1, poz. 39-40

Czy Zamawiający oczekuje pojemnika do pobierania próbek moczu - jednorazowy woreczek do pobierania próbki moczu dla niemowląt i małych dzieci o anatomicznym kształcie dla chłopców lub dla dziewczynek, bez gąbki, pojemność woreczka: 100 ml, pakowany indywidualnie w blister papier- folia, sterylne, o wymiarze 180 mm x 70 mm, skalowany co 10 ml?

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

15. Pytanie

Część 1, poz. 49

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

16. Pytanie

Część 1, poz. 30

Czy Zamawiający dopuści końcówkę w innym kolorze niż biały, np. transparentny, zielony?

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

17. Pytanie

Część 1, poz. 51

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi 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.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

18. Pytanie

Część 1, poz. 51

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

19. Pytanie

Część 1, poz. 51

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

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

20. Pytanie

Część 1, poz. 51

Czy Zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości lateksu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu?

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

21. Pytanie

Część 1, poz. 52

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową, wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

22.Pytanie

Część 1, poz.52

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.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

23.Pytanie

Część 1, poz.52

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

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

24.Pytanie

Część 1, poz.52

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

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

25.Pytanie

Część 1, poz.52

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.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

26.Pytanie

Część 1, poz. 67-69

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną, czytelną skalą pomiarową, w kontrastowym kolorze?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

27.Pytanie

Część 1, poz. 70-71

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

28.Pytanie

Część 1, poz.75

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

29.Pytanie

Część 1, poz.75

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml, bez nazwy producenta na samym worku?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

30.Pytanie

Część 1, poz.75

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka bez nazwy producenta bezpośrednio na produkcie. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu, natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów. Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

31.Pytanie

Część 1, poz. 79

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

32.Pytanie

Część 1, poz. 80-81

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

33.Pytanie

Część 2, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. 0,5-0,8 litra?

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

34.Pytanie

Część 2, poz. 25,26

Czy Zamawiający wymaga rolek podkładu testowanego dermatologicznie, co wykonawca potwierdzi odpowiednim dokumentem?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SWZ.

35.Pytanie

Część 2 ,poz. 25,26

Czy Zamawiający wymaga rolek wykonanych ze 100 % czystej celulozy, co jest gwarancją miękkości i lepszej wchłaniałości?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

36.Pytanie

Część 2 ,poz. 25,26

Czy wymaga się aby podkłady medyczne były higienicznie zapakowane, każda rolka w oddzielnej folii?

W odpowiedzi  
Zamawiający wymaga.

37.Pytanie

Część 2 ,poz. 25,26

Czy wymaga się dokumentów poświadczających, iż produkt był badany dermatologicznie i uzyskał pozytywną opinię?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

38.Pytanie

Część 2 ,poz. 25,26

Czy wymaga się aby produkt był wykonany w 100% z czystej celulozy?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

39.Pytanie

Część 2 ,poz. 25,26

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m2?

W odpowiedzi  
Zamawiający wymaga.

40.Pytanie

Część 2 ,poz. 25,26

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał perforację - minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm.?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

41.Pytanie

Część 2 ,poz. 25

Czy Zamawiający dopuści rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

42. Pytanie

Część 2 ,poz. 25

Czy Zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65 m, perforacja co 38 cm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

43. Pytanie

Część 2 ,poz. 25

Czy Zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 50 m, perforacja co 34 cm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

44. Pytanie

Część 2 ,poz. 26

Czy Zamawiający dopuści rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

45. Pytanie

Część 2 ,poz. 26

Czy Zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65 m, perforacja co 38 cm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

46. Pytanie

Część nr 9 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w części nr 9 pozycja nr 1 oraz 2 kołnierza ortopedycznego, przeznaczonego dla jednego pacjenta, który jest sztywnym kołnierzem stabilizującym oraz usztywniającym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowym. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej, z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka. Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich **dorosłych (4 pozycje), dzieci (3 pozycje)**. Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hipoalergiczna pianka redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

47. Pytanie

Część nr 7 Łyżki do laryngoskopu

Poz. 1

Prosimy o wydzielenie poz. 1 do osobnej części, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.



Prosimy o dopuszczenie mikrobiologicznie czystych łyżek wykonanych z poliacetalu, odpornych na skręcanie, łyżki kompatybilne rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu, pakowanie folia-folia.

Prosimy o dopuszczenie łyżek z 5 letnim okresem przydatności od daty produkcji.

Prosimy o dopuszczenie łyżek typu Macintosh w rozmiarach: 1, 2, 3 i 4

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

48. Pytanie

Pytanie do Części nr 4 Rękawy do sterylizacji:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (poz. 1-11) oraz utworzenie odrębnego pakietu?

Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

49. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

50. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wymaga.

51. Dotyczy Parametry Techniczne:

Część nr 4 Rękawy do sterylizacji

Poz. 1-11 Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawów o następujących parametrach:

# Papier medyczny

## arkusz danych technicznych

Produkt: papier medyczny 70g/m<sup>2</sup>, testowany, walidowany zgodnie z normą PN EN 868-3.  
Nadruki na papierze: wskaźniki STEAM para wodna, EO Gas tlenek etylenu, FORM gas formaldehyd  
oraz informacje techniczne zgodnie z normą ISO11140-1.

właścwość	Jednostka	wartość typowa	wartość testowa	norma lub metoda
Gramatura	g/m <sup>2</sup>	70	70,5	ISO 536
Wilgotność	%	4-7	5,6	GB/T 462
Wytrzymałość na rozciąganie CD	KN/m	≥ 2,2	3,9	ISO 1924-2
Wytrzymałość na rozciąganie MD	KN/m	≥ 4,4	7,4	ISO 1924-2
Wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD	KN/m	≥ 0,45	1,42	ISO 3781
Wytrzymałość na rozciąganie na mokro MD	KN/m	≥ 0,9	2,48	ISO 3781
Absorbacja wody	g/m <sup>2</sup>	≤ 20	19,8	EN 20535
Wytrzymałość na rozdarcie (CD/MD)	mN	≥ 550/550	750/720	ISO 1974
Wytrzymałość na rozzerwanie	Kpa	≥ 230	359	ISO 2758
Wytrzymałość na rozzerwanie na mokro	Kpa	≥ 3b	87	ISO 2758
Przepuszczalność powietrza/ POROWATOŚĆ	µm/Pa.s	≥ 3,4	10,29	ISO 5636-3
Hydrofobowość	S	≥ 20	33	ASTM D779-03
Zawartość siarczanów	%	≤ 0,25	0,024	ISO 9198
Zawartość chlorków	%	≤ 0,05	0,0339	ISO 9797
P-H wodnego wyciągu	---	6,0-8,0	6,6	ISO 6568-2
Fluorescencja	%	≤ 5	0	DIN 58953-6

# Kompozyt folii

## arkusz danych technicznych

Produkt: nowa folia elastyczna barwiona na kolor zielony, przezroczysta, CPPPET 6-warstwowa.

właścwość	Jednostka	wartość typowa	wartość testowa	norma lub metoda
Grubość PET	µm	12 +/-1	12	mikrometr
Grubość CPP	µm	39 +/-1	40	mikrometr
Ciężar kleju	g/m <sup>2</sup>	10 +/-2	11	GB-1589-1995
Siła otwierania	n/15mm	1,5	3,1	D-882
Siła rozrywania (MD)	Mpa	> 35	50,4	Uwarunkowany
Siła rozrywania (CD)	Mpa	≥ 25	45,8	Uwarunkowany
Pęknięcie (wzdłuż)	%	≥ 350	549	Uwarunkowany
Pęknięcie (poprzecznie)	%	≥ 450	716	Uwarunkowany
Matale ciężkie	-----	0	0	Uwarunkowany
Napięcie zwilżania	mN/m	≥ 38	41	Uwarunkowany
Siła zgrzewu	n/15mm	6,5	6,7	MCL
Odchylenie szerokości	mm	± 4	2	Uwarunkowany
Maksymalne odchylenie grubości	%	-8	5	Uwarunkowany

W odpowiedzi  
Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

52. Pytanie

Poz. 11

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawa o wymiarach 300 x 60 x 100.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

53. Pytanie

Poz. 1-11

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

54. Pytanie

Poz. 12

Czy Zamawiający wymaga, aby testy miały formę jednorazowej ampułki ze szczepem *Geobacillus stearothermophilus* o populacji  $10^6$  z końcowym odczytem 24 godziny? Taka populacja jest bardziej wrażliwa na przyrost nawet niewielkiej liczby mikroorganizmów.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

55. Pytanie

Poz. 13

Zwracamy się do zamawiającego o wyłączenie tej pozycji z pakietu i utworzenie oddzielnego pakietu. Wyłączenie pozwoli na zwiększenie konkurencyjności i ilości złożonych ofert.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

56. Pytanie

Poz. 14

1/Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

W odpowiedzi

Tak.

57. Pytanie

2/Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

58. Pytanie

Część 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu ok. 2,4 hPa przy 60 l/h, masie 28,5g, przestrzeni martwej 45ml, dostępny tylko w wersji prostej?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

59. Pytanie

Część 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 szt. z przeliczeniem ilości na 1667 opakowań?

W odpowiedzi

Tak.

60.Pytanie

Część 1, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

61.Pytanie

Część 1, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń z mleczną rurą karbowaną?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

62.Pytanie

Część 1, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści spodenki (bez majtek), dostępne w rozmiarach L i XL?

W odpowiedzi

Tak.

63.Pytanie

Część 1, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści silikonową maskę krtaniową bez manometru, dostępną w rozmiarach 1 – 5?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

64.Pytanie

Część 1, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści maski ochronne klasy FFP3, bez filtra HEPA?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

65.Pytanie

Część 1, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z igłą 23G x 1,8mm, pakowany a'100 szt. z przeliczeniem ilości?

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

66.Pytanie

Część 1, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści sztuczny nos z dwoma gąbkowymi filtrami, waga 4,7g?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

67.Pytanie

Część 1, pozycja 46 - 47

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o średnicy wew. 1,24mm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

68.Pytanie

Część 1, pozycja 48

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy z dwoma łącznikami żeńskimi, długość 210cm, wykonany z medycznego PCV?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

69.Pytanie

Część 1, pozycja 50

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do podawania tlenu przez nos z dwudrożną prostą końcówką w kolorze zielonym, długość 200cm lub 300cm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

70.Pytanie

Część 1, pozycja 51

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, w całości pozbawiony ftalanów, z zaciskaczem rolkowym bez miejsce na kolec biorczy?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

71.Pytanie

Część 1, pozycja 52

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV o długości 55mm w części przezroczystej, w całości pozbawiony ftalanów, z igłą biorczą dwukanałową, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, z nazwą producenta na op. jednostkowym, zamiast bezpośrednio na przyrządzie?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

72.Pytanie

Część 1, pozycja 58

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną, z podwójnym, niepełnym znacznikiem głębokości?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

73.Pytanie

Część 1, pozycja 60

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z potrójnym przedłużeniem z przezierną obudową i nieprzezierną (niebieską) silikonową membraną, do użytku przez 7 dni lub 140 aktywacji, bez wyrzutu pozytywnego?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

74.Pytanie

Część 1, pozycja 61

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym przedłużeniem z przezierną obudową i nieprzezierną (niebieską) silikonową membraną, do użytku przez 7 dni lub 140 aktywacji, bez wyrzutu pozytywnego?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

75.Pytanie

Część 1, pozycja 62

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z igłą 0,45 x 13mm, skalowana co 0,05ml?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

76.Pytanie

Część 1, pozycja 63

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 10ml z zielonym tłokiem z pojedynczą czarną skalą rozszerzoną do 11ml?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

77.Pytanie

Część 1, pozycja 64

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2ml z zielonym tłokiem z pojedynczą czarną skalą rozszerzoną do 2,5ml?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

78.Pytanie

Część 1, pozycja 65

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml z zielonym tłokiem z pojedynczą czarną skalą rozszerzoną do 22ml, pakowaną a'70 szt. z przeliczeniem ilości na 286 opakowań?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

79.Pytanie

Część 1, pozycja 66

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 5ml z zielonym tłokiem z pojedynczą czarną skalą rozszerzoną do 5,5ml?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

80.Pytanie

Część 1, pozycja 66 - 67

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp z pojedynczą skalą?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

81.Pytanie

Część 1, pozycja 68

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę Janeta z pojedynczą skalą?

W odpowiedzi  
Zgodnie z SIWZ.

82.Pytanie

Część 1, pozycja 74

Czy Zamawiający dopuści sterylny ustnik?

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

83.Pytanie

Część 1, pozycja 76

Czy Zamawiający dopuści worek do GZP o pojemności całkowitej 2500ml (komora 500ml, worek 2000ml), z komorą wstępną skalowaną co 1ml w zakresie 3ml – 40ml, z dwiema zastawkami antyzwrotnymi: w drenie (na wejściu do komory pomiarowej) oraz w worku, z bezigłowym portem do pobierania próbek?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

84.Pytanie

Część 1, pozycja 83

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy karbowany, ze standardowymi końcówkami, rozciągliwy do 160cm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

85.Pytanie

Część 1, pozycja 85 – 87, 97

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje z Części nr 1?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

86.Pytanie

Część 1, pozycja 88

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik z 3 otworami bocznymi?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

87.Pytanie

Część 1, pozycja 90

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya pakowany podwójnie: folia, folia-papier?

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

88.Pytanie

Część 1, pozycja 93

Czy Zamawiający dopuści filtr typu mini-spike 1,2µm, bez zastawki?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

89.Pytanie

Część 1, pozycja 96

Czy Zamawiający dopuści gąbki nienasączone preparatem?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

90.Pytanie

Część 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody przyssawkowe o średnicy 24mm?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

91.Pytanie

Część 2, pozycja 3

Prosimy o potwierdzenie, kpl. = 6 szt.?

W odpowiedzi

Tak.

92.Pytanie

Część 2, pozycja 5

Prosimy o potwierdzenie, kpl. = 4 szt.?

W odpowiedzi

Tak.

93.Pytanie

Część 2, pozycja 28 - 29

Czy Zamawiający wydzielili w/w pozycje z Części nr 2?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

94.Pytanie

Część 3, pozycja 1 - 3

Czy Zamawiający wydzielili w/w pozycje z Części nr 3?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

95.Pytanie

Część 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści chusty w rozmiarze 130 x 96 x 96cm?

W odpowiedzi

Tak.

96.Pytanie

Część 3, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści papier do EKG w rolce o długości 20m z przeliczeniem ilości na 100 rolek?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.



97. Pytanie

Część 3, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści papier do Lifepack 12 – 15 w rolce o wymiarach 107mm x 23m?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

98. Pytanie

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 poz. 12, 30 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 12, 30 z pakietu 1 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

Dla zachowania terminu z art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert:

Termin składania ofert: 24.06.2019 r. godz. 10.00

Termin otwarcia ofert: 24.06.2019 r. godz. 10.15

Zmianie ulega punkt XVIII SIWZ Miejsce i termin składania i otwarcia ofert.

1. Oferty należy składać do dnia: **2019-06-24 do godz. 10.00** w siedzibie Zamawiającego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

ul. Piłsudskiego 28 23-100 Bychawa, Sekretariat

3. Oferty zostaną otwarte dnia: **2019-06-24, o godz. 10.15**

Sekcja ds. Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia SP ZOZ Bychawa

ul. Piłsudskiego 26/28/30 C 23-100 Bychawa

i punkt XVII pkt 3 ppkt 2) SIWZ Opis sposobu przygotowania oferty

2) Koperta/opakowanie zawierające ofertę winno być zaadresowane do zamawiającego na adres podany w punkcie 1 niniejszej specyfikacji i opatrzone nazwą, dokładnym adresem wykonawcy oraz oznaczone w sposób następujący: **Oferta na Dostawę drobnego sprzętu medycznego nie otwierać przed 2019-06-24 godz. 10.15**”

DYREKTOR  
SPZOZ w Bychawie

Andrzej Strawa