



WSPRiTS/ZP/331/2019
ZP.261.46.2019

Warszawa, dnia 26 listopada 2019 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w TED Nr 2019/S 213-522165 z dnia 05.11.2019 r. na dostawy jednorazowych produktów medycznych [Nr postępowania: WSPRiTS/ZP/46/19].

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SP. z o.o. w Warszawie udziela odpowiedzi na pytania:

Dotyczy Zadania 1 „Akcesoria do kaniul”:

1) PYTANIE: poz. 1 - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

2) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie = 100 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga podania ceny za 1 szt. i dopuszcza opakowania zbiorcze a'50 szt. lub a'100 szt. (przy czym każda sztuka pakowana osobno w opakowanie typu: folia-papier lub papier-papier lub folia-folia).

3) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści włókninowy opatrunek do mocowania kaniul, o wymiarze 6 cm x 8 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza opatrunek o wymiarach 6 cm x 8 cm.

4) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 50 szt. z przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga podania ceny za 1 szt. i dopuszcza opakowania zbiorcze a'50 szt. lub a'100 szt. (przy czym każda sztuka pakowana osobno w opakowanie typu: folia-papier lub papier-papier lub folia-folia).

5) PYTANIE: poz. 1, 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

6) PYTANIE: poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie sterylnego opatrunku do mocowania cewników centralnych poliuretanowego przepuszczający powietrze przezroczysty z dodatkowa etykieta ramka pozwala zapisać datę umieszczenia plastra pakowany indywidualnie w papier?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania opatrunku opisanego powyżej.

REGON 000294674; Nr KRS 0000061291; NIP 526-17-36-429



 FIRMAROKU • 2017

 MAZOWSZE.
serce Polski

 LIDER
POLSKIEGO LECZNICTWA 2016



7) **PYTANIE: poz. 3** - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzania bariery folii dla wirusów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie odstępkuje od powyższego wymogu.

Dotyczy Zadania 2 „Cewniki, zgłębniki, maski”:

8) **PYTANIE: poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 140 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania cewnika o długości 140 cm.

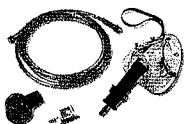
9) **PYTANIE: poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z 7 końcówkami dysz Venturiego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania, z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

10) **PYTANIE: poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 210 cm oraz 5 reduktorów kodowanych kolorystycznie z kołnierzem aerozolowym, bez lateksu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania, z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

11) **PYTANIE: poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści maskę z kompletem 2 regulowanych dysz Venturi'ego, umożliwiającymi ustawienie następujących stężeń tlenu: 24%, 28%, 30% oraz 35% 40% i 45%, z drenem 2,1 m, jak na poniższym zdjęciu?



ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania maskę opisaną powyżej.

12) **PYTANIE: poz. 6, 10, 11** - Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

13) **PYTANIE: poz. 7-8** - Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem o dł. 200 cm (+/-10 cm)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza maskę tlenową z drenem o dł. 200 cm (+/-10 cm).

14) **PYTANIE: poz. 11** - Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe zawierające śladowe ilości ftalanów zgodne z normami europejskimi nie zagrażające życiu i zdrowiu człowieka. Jego zmatowiona (aksamitna) powierzchnia ułatwia proces zakładania zgłębnika bez użycia dodatkowego żelu. Jedwabista powierzchnia zmniejsza tarcie pomiędzy cewnikiem, a błoną śluzową, a tym samym zmniejsza ryzyko wystąpienia infekcji i podrażnień. Łącznik z zatyczką umożliwia zachowanie higieny i zapobiega refluksowi?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania produktu zawierającego ftalany

Dotyczy Zadania 3 „Dreny i łączniki do ssaków”:

15) **PYTANIE: poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych o poniższym opisie: wykonane z miękkiego i elastycznego PCV, odporne na załamania i skręcanie; atraumatyczna, lekko zaokrąglona specjalna otwarta końcówka; wyposażone w dwa boczne otwory końcowe naprzemianległe o łagodnie wyoblonych krawędziach; kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na łączniku, numeryczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu; sterylne, sterylizowane tlenkiem etylenu; opakowanie papier/folia; rozmiar zgodny z SIWZ. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o ww. pozycje do odrębnego pakietu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe, z zachowaniem rozmiarów wskazanych w SIWZ.

Podpis w postaci stylizowanego napisu.

16) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania cewników pozbawionych szkodliwych ftalanów, co ma być potwierdzone fabrycznie umieszczoną (nadrukowaną) informacją na opakowaniu jednostkowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy Zadania 4 „Filtry antywirusowe i antybakteryjne”:

17) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dzieci o wadze powyżej 8 kg?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

18) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji bakterii 99,999%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza skuteczność filtracji bakterii 99,999%.

19) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny noworodkowy dla pacjenta o wadze 3-8 kg, z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z pianki, sterylny, z portem kapno, skuteczność filtracji bakterii 99,999%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

20) PYTANIE: poz. 1-2 - Prosimy o wyłączenie ww. pozycji do osobnego zadania, co pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

21) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy mechaniczny typu HEPA dla dorosłych, hydrofobowy, skuteczność filtracji bakterii 99,9999%, z portem kapno, sterylny?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania opisany powyżej filtr.

22) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji bakterii 99,999 %?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza filtr o skuteczność filtracji bakterii 99,999%.

23) PYTANIE: poz. 3-4 - Czy Zamawiający wyłączy pozycje 3-4 z Zadania nr 4 i utworzy z nich oddzielne zadanie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

Dotyczy Zadania 5 „Igły medyczne”:

24) PYTANIE: poz. 1, 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

25) PYTANIE: poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy oczekuje, aby nasadka igły była integralnie połączona z osłoną bez możliwości odłączenia, co gwarantuje, że ostrze jest zorientowane w kierunku osłony zabezpieczającej i umożliwia iniekcję pod małym kątem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

26) PYTANIE: poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści igły jednorazowe bezpieczne w opakowaniu a`100 szt. (300 opakowań)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, z przeliczeniem ilości opakowań.

27) PYTANIE: poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści igły jednorazowe bezpieczne z jednopunktową blokadą osłony, w rozmiarze 0,33x12 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania igieł opisanych powyżej.

28) PYTANIE: poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy osłona zabezpieczająca ma mieć ramię ruchome w zakresie 180°, które nie zasłania miejsca iniekcji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

29) PYTANIE: poz. 3 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby opakowanie jednostkowe igieł miało wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia (optyczne i wyczuwalne)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

30) PYTANIE: poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igieł jednorazowych bezpiecznych ostre sterylne w rozmiarze 0,6-0,9 mm pakowanych po 100 sztuk?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania igieł opisanych powyżej.

Dotyczy Zadania 6 „Jednorazowe łyżki do laryngoskopu”:

31) PYTANIE: poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych łyżek do laryngoskopu; łyżki kompatybilne z zielonymi rękojeściami wg ISO 7376-3, z wysoką transmisją światła oraz powierzchnią zapobiegającą jego odbijaniu; wyprodukowane z tworzywa ABS; we wzorach: Macintosh - rozmiar 4,3,2 i Miller - rozmiar 1 i 0; pakowane pojedynczo, z widoczną datą ważności na pojedynczym opakowaniu; mikrobiologicznie czyste.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania łyżek opisanych powyżej.

32) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia, z załadowanymi bateriami, rękojeść wykonana z ABS i Polyamidu, łyżki metalowe ze stopu stali nierdzewnej, całość pozbawiona lateksu, z silnym skupionym i niezawodnym LEDowym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany kolorem; na łyżce oznaczenie rozmiaru, nr kat, kod kolorystyczny wzdłuż korpusu łyżki; Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, lot, instrukcją obsługi. Dostępne rozmiary Mill 00-4, Mac 2-4; Zapakowane w opakowanie foliowe z perforacją pozwalającą na szybkie użycie. Produkt niesterylny, czysty biologicznie.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

33) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności jednorazowe łyżki do laryngoskopu światłowodowego wykonane z nierdzewnej stali, mosiądzu, aluminium i tworzyw sztucznych (polycytaal oraz materiały akrylowe – rod), spełniające pozostały opis SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania łyżek opisanych powyżej.

34) PYTANIE: poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania łyżek mikrobiologicznie czystych, wykonanych z PCV, bez zawartości ftalanów, dostępnych w rozmiarach: Macintosh 2/3/4, pakowane pojedynczo, na opakowaniu widoczna data produkcji i numer serii, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania łyżek opisanych powyżej.

Dotyczy Zadania 7 „Kaniule”:

35) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kaniuli G20 w dwóch długościach 1,1x32 mm, przepływ 56-67ml/minutę i 1,1x25mm, przepływ 56-67ml/minutę?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

36) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z automatycznie zamykającym się zatrząskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu kaniuli. Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły hamujący wypływ żyły. Wykonanej z FEP z dwoma paskami radio cieniującymi z portem bocznym. Koreczek z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Pozostałe zgodne z SIWZ w rozmiarach:

14 G	2,1 x 45	305 ml/min.
16 G	1,7 x 45	200 ml/min.
17 G	1,5 x 45	142 ml/min.
18 G	1,3 x 45	100 ml/min.
18 G	1,3 X 32	95 ml/min.
20 G	1,1 x 32	65 ml/min.
22 G	0,9 x 25	36 ml/min.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania kaniul opisanych powyżej.

37) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule wykonane z biokompatybilnego PTFE, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania, z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

38) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule posiadające koreczek z trzpieniem poniżej jego krawędzi?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania, z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

39) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniulę w rozmiarze 20G 1,1x33mm? Pozostałe rozmiary zgodnie z SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania, z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

40) PYTANIE: poz. 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule do wlewów dożylnych pakowane w opakowania jednostkowe wykonane z przezroczystej folii i wzmocnionego papieru klasy medycznej, opakowanie chroniące przed wilgocią, przypadkowym rozerwaniem, mikroroszczerleniem, uszkodzeniem w trakcie przechowywania jak również dopuści złożenie oferty na kaniule w rozmiarze 17G i przepływie 155 ml/min, pozostałe parametry bez zmian?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania kaniul opisanych powyżej.

41) PYTANIE: poz. 1, 2 - Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu szkolenia personelu Zamawiającego z zakresu zapobiegania zakłuciom i postępowania z ostrymi narzędziami, potwierdzone certyfikatem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie rezygnuje z powyższego wymogu.

42) PYTANIE: poz. 1, 2 - W przypadku braku zgody Zamawiającego na powyższe pytanie w zakresie szkolenia personelu Zamawiającego z zakresu zapobiegania zakłuciom i postępowania z ostrymi narzędziami, jaki certyfikat i przez kogo wydany będzie uznany przez Zamawiającego za spełniający wymogi siwz?

ODPOWIEDŹ: Szkolenie ma być organizowane przez Wykonawcę, z którym będzie zawarta umowa w sprawie zamówienia publicznego. Szkolenie może być przeprowadzone przez Wykonawcę we własnym zakresie czy przez podwykonawcę, którego opłaci Wykonawca. Szkolenie musi być certyfikowane, co będzie świadczyć że zostało przeprowadzone w najwyższym standardzie oraz zgodnie z bieżącymi wytycznymi korzystania z danego sprzętu.

43) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kaniuli G20 w dwóch długościach 1,1x32 mm, przepływ 56-67ml/minutę i 1,1x25mm, przepływ 56-67ml/minutę?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania, ale nie wymaga powyższego.

44) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP w rozmiarach:

14 G	2,20 x 45	310
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania kaniul opisanych powyżej.

45) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z PUR w rozmiarach:

14 G	2,20 x 45	310
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania kaniul opisanych powyżej.

46) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z PTFE w rozmiarach:

14 G	2,05 x 45	270 ml/min.
16 G	1,7 x 45	180 ml/min.
17 G	1,4 x 45	125 ml/min.
18 G	1,2 x 32	80 m/min.
	1,2 x 45	
20 G	1,0 x 32	54 ml/min.
22 G	0,8 x 25	31 ml/min.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania kaniul opisanych powyżej.

47) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z PTFE w rozmiarach:

14 G	2,2 x 45	343
16 G	1,7 x 45	196
17 G	1,5 x 45	128
18 G	1,3 x 45	90
	1,3 x 33	103
20 G	1,1 x 33	61
	1,1 x 25	65
22 G	0,9 x 25	36

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania kaniul opisanych powyżej.

48) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP w rozmiarach:

14 G	2,1 x 45	305 ml/min.
16 G	1,7 x 45	200 ml/min.
17 G	1,5 x 45	142 ml/min.
18 G	1,3 x 45	95 m/min.
20 G	1,1 x 32	65 ml/min.
22 G	0,9 x 25	36 ml/min.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe, z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w SIWZ.


49) PYTANIE: poz. 3 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pochodzenia kaniul i koreczków od jednego producenta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie odstępuje od powyższego wymogu.

Dotyczy Zadania 8 „Maski okołokraniowe typu LMA”:

50) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje, aby produkt był pozbawiony szkodliwych ftalanów DEHP, BPA oraz lateksu, które to mają potencjalne działanie nowotworowe?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.



51) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje, aby rozmiar produktu był kodowany kolorem na mankiecie maski i baloniku kontrolnym, co ułatwi identyfikację właściwego rozmiaru?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza opisane kodowanie kolorystyczne rozmiaru.

Dotyczy Zadania 11 „Rurki intubacyjne”:

52) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową z blokadą zagryzienia, ułatwiającą przechodzenie cewnika odsysającego w rozmiarze: 00-5cm; 0-6cm; 1-7cm; 2-8cm; 3-9cm, 4-10cm. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania rurki opisane powyżej.

53) PYTANIE: poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną z miękkiego, elastycznego, termoplastycznego PVC, z zabezpieczeniem przed całkowitym wsunięciem do nosogardzieli, silikonowa bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania rurki opisane powyżej, z zachowaniem rozmiarów wskazanych w SIWZ.

54) PYTANIE: poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty a rurki nosowo – gardłowe, spełniające poniższy opis: „Rurka nosowo gardłowa wykonana z miękkiego elastycznego PVC, silikonowana, z wyraźnym numerycznym oznaczeniem rozmiaru rurki, z zabezpieczeniem przed całkowitym wsunięciem rurki do nosogardzieli, z końcówką ściętą pod kątem i zaokrągloną, sterylna, pakowana pojedynczo, nie zawierająca lateksu, o średnicy wewnętrznej 2,5-9,0 co 0,5 mm”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania rurki opisane powyżej.

55) PYTANIE: poz. 5 - Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy prowadnica ma być zapakowana w sztywny futerał, który gwarantuje że prowadnica nie ulegnie uszkodzeniu w czasie transportu i przechowywania? Jest to niezwykle istotne w przypadku tak cienkich i długich elementów jakim są prowadnice do trudnych intubacji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby każda prowadnica była zapakowana osobno w sztywne opakowanie.

Dotyczy Zadania 13 „Strzykawki”:

56) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki insulinowej 1ml z nakładaną igłą w rozmiarze 0,33x13 lub 0,5x16 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania igły opisanej powyżej.

57) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki insulinowej 1ml z wtopioną igłą w rozmiarze 0,4x12,7?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania igłę opisaną powyżej.

58) PYTANIE: poz. 2 - Prosimy o wyjaśnienie czy strzykawka 50/60 ml ma być wymieniona w instrukcjach użycia pomp infuzyjnych stosowanych w szpitalu: Ascor, Medima, Syramed?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego, ale wymaga kompatybilności.

59) PYTANIE: poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości.

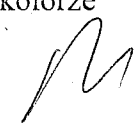
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania strzykawki pakowane po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości.

60) PYTANIE: poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki o poj. 20 ml ze skalą rozszerzoną do 22 ml, pakowane a'50 szt. z przeliczeniem ilości na 1000 opakowań?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania strzykawek opisanych powyżej.

61) PYTANIE: poz. 3-6 - Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowym z tłokiem w kolorze kontrastującym innym niż biały/ mleczny?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.



62) PYTANIE: poz. 3-6 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu strzykawki bezpiecznej?

ODPOWIEDŹ: W opisie przedmiotu zamówienia dla tych pozycji nie ma mowy o wymogu oferowania strzykawek bezpiecznych.

63) PYTANIE: poz. 3, 4, 5, 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek ze skalą nominalną, bez rozszerzenia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania strzykawek opisanych powyżej.

64) PYTANIE: poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki o poj. 10 ml ze skalą rozszerzoną do 11 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania strzykawki opisane powyżej.

65) PYTANIE: poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki o poj. 5 ml ze skalą rozszerzoną do 5,5 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania strzykawki opisane powyżej.

66) PYTANIE: poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki o poj. 2 ml ze skalą rozszerzoną do 2,2 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania strzykawki opisane powyżej.

67) PYTANIE: poz. 7-10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

68) PYTANIE: poz. 7-11 - Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie oferty szerszemu gronu wykonawców.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

69) PYTANIE: poz. 1-6, 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

Dotyczy zapisów SIWZ i wzoru umowy:

70) PYTANIE: W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisu.

71) PYTANIE: § 4 ust. 5 pkt a) - Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do 0,5% wartości niedostarczonej części złożonego zamówienia za każdy dzień zwłoki.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisu.

Wyjaśnienia i wprowadzone zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.