



Toruń, dnia 26.03.2024 r.

ZPO:ZP/4/2024

Wykonawcy
biorący udział w postępowaniu

dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku
- Nr ZPO:ZP/4/2024.

W związku z otrzymanymi zapytaniami do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi:

1. Zadanie nr 1 poz. 38- Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji miski jednorazowej o wymiarach w mm (+/- 5 mm) 300 x 300 x 92; o pojemności użytkowej 1,4 l, o pojemności maks. 3 l.

Odpowiedź: Dopuszczamy miskę jednorazową o wymiarach w mm (+/- 5 mm) 300 x 300 x 92; o pojemności użytkowej 1,4 l, o pojemności maks. 3 l.

2. Zadanie nr 1 poz. 39- Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji nakłuwaczy jednorazowych o rozmiarze 23G x 1,8 mm (23Gx1,8 mm to prawidłowy rozmiar, nakłuwacz 21G posiada głębokość nakłucia 2,4 mm).

Odpowiedź: Dopuszczamy w tej pozycji nakłuwacze jednorazowe o rozmiarze 23G x 1,8 mm oraz o rozmiarze 21G x 2,4 mm.

3. Zadanie nr 1 poz. 45- Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji pincety medycznej o rozmiarze 12,5 cm.

Odpowiedź: Dopuszczamy pincetę medyczną o rozmiarze 12,5 cm.

4. Zadanie nr 1 poz. 58- Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji strzykawki o pojemności 2 ml, ze skalą rozszerzoną do 2,5 ml, pozostałe parametry oferowanych strzykawek będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki o pojemności 2 ml, ze skalą rozszerzoną do 2,5 ml, pozostałe parametry oferowanych strzykawek bez zmian.

5. Zadanie nr 1 poz. 60- Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji strzykawki o pojemności 10 ml, ze skalą rozszerzoną do 11 ml, pozostałe parametry oferowanych strzykawek będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki o pojemności 10 ml, ze skalą rozszerzoną do 11 ml, pozostałe parametry oferowanych strzykawek bez zmian.

6. Zadanie 1, poz. 28,31,49,62-63,67-68 - Czy zamawiający wydzieli poz. 28,31,49,62-63,67-68 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Przedmiot zamówienia został podzielony na 2 zadania z uwzględnieniem specyfikacji, rodzaju i zakresu przedmiotu zamówienia. W ramach Zadania nr 1 nie dopuszczamy dalszego dzielenia zamówienia, gdyż spowoduje jego nadmierne i nieuzasadnione rozdrobnienie oraz może utrudnić sprawną dostawę wszystkich koniecznych wyrobów dla potrzeb realizowanych świadczeń.

7. Zadanie 1, poz. 31- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszcza się wycenę koreczków do kaniul w opak. po max. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości na opak. z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

8. Zadanie 1, poz. 49 - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

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 zapewnią oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach: całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Dopuszczamy przyrządy do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC bez DEHP.

Dopuszczamy logo producenta na opakowaniu indywidualnym celem łatwej identyfikacji, opakowanie papierowo-foliowe. Dopuszczamy także IS z komorą kroplową wykonaną z elastycznego tworzywa, o wymiarach: całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm). Pozostałe parametry wg opisu w SWZ.

9. Zadanie 1, poz. 63 - Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawkę w tej pozycji ze skalą rozszerzoną do 60 ml; pozostałe parametry bez zmian.

10. Zadanie 1, poz. 68 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszcza się wycenę worków do moczu w opak. po max. 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości na opakowania z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

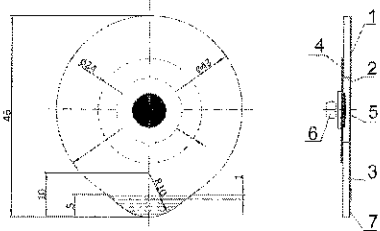
11. Zadanie nr 1, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści cewnik Foley bez rozmiaru CH26?

Odpowiedź: Podtrzymujemy wymiary cewników określone w SWZ.

12. Zadanie nr 1, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 210cm? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy dren do ssaka o długości od 175 - 210 cm; pozostałe parametry bez zmian.

13. Zadanie nr 1, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści jednorazowe elektrody EKG z języczkiem, o średnicy 43mm, na piance polietylenowej, z żelazem stałym, pakowane po 50 sztuk w opakowaniu, o parametrach: 1 - Jednostronnie silikonowana pokrywa PET; 2 - Krążek żelaza powstający po wstrzeleniu i utwardzeniu pod lampą UV specjalnego komponentu żelowego; 3 - Gąbka PE o grubości 1 mm; 4 - Etykieta PE okrągła Ø24 mm, z nadrukiem; 5 - Sensor Ag/AgCl; 6 - salowa zapinka sensora; 7 - Listek papieru ułatwiający zdjęcie elektrody z pokrywy?



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy jednorazowe elektrody EKG z języczkiem, o średnicy 43mm, na piance polietylenowej, z żelazem stałym, pakowane po 50 sztuk w opakowaniu, o parametrach: 1 - Jednostronnie silikonowana pokrywa PET; 2 - Krążek żelaza powstający po wstrzeleniu i utwardzeniu pod lampą UV specjalnego komponentu żelowego; 3 - Gąbka PE o grubości 1 mm; 4 - Etykieta PE okrągła Ø24 mm, z nadrukiem; 5 - Sensor Ag/AgCl; 6 - salowa zapinka sensora; 7 - Listek papieru ułatwiający zdjęcie elektrody z pokrywy.

14. Zadanie nr 1, pozycja nr 25 – Czy zamawiający kaniulę dożylną bezpieczną G22 0,9x25mm, przepływ 35ml/min, wykonana z poliuretanu, jałowa, ze skrzydełkami i portem bocznym, 6 linii RTG, samodomykający się korek, filtr hydrofobowy, nie zawiera lateksu, DEHP oraz PCV, jednorazowego użytku, nietoksyczna, niepirogenna, do krótkoterminowego użytku, umożliwia dostarczanie płynów lub leków lub pobranie próbek krwi, wbudowany element bezpieczeństwa pasywnego, nakrywający igłę po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu ukłuciu igłą, przezroczysta komora kontrolna umożliwiająca łatwe wzrokowe potwierdzenie prawidłowego wkłucia do żyły, opakowanie jednostkowe zawiera informacje o materiale, o braku zawartości lateksu, dacie ważności, rozmiarze i średnicy zewnętrznej, przepływie w ml/min. oraz numer katalogowy i dane producenta? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy kaniulę dożylną bezpieczną G22 0,9x25mm, przepływ 35ml/min, wykonana z poliuretanu, jałowa, ze skrzydełkami i portem bocznym, 6 linii RTG, samodomykający się korek, filtr hydrofobowy, nie zawiera lateksu, DEHP oraz PCV, jednorazowego użytku, nietoksyczna, niepirogenna, do krótkoterminowego użytku, umożliwia dostarczanie płynów lub leków lub pobranie próbek krwi, wbudowany element bezpieczeństwa pasywnego, nakrywający igłę po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu ukłuciu igłą, przezroczysta komora kontrolna umożliwiająca łatwe wzrokowe potwierdzenie prawidłowego wkłucia do żyły, opakowanie jednostkowe zawiera informacje o materiale, o braku zawartości lateksu, dacie ważności, rozmiarze i średnicy zewnętrznej, przepływie w ml/min. oraz numer katalogowy i dane producenta.
Oferowana kaniula musi jednak posiadać ponadto minimum 2 paski dobrze widoczne w RTG.

15. Zadanie nr 1, pozycja nr 26 – Czy zamawiający kaniulę dożylną bezpieczną G20 1,1x32mm, przepływ 61ml/min, wykonana z poliuretanu, jałowa, ze skrzydełkami i portem bocznym, 6 linii RTG, samodomykający się korek, filtr hydrofobowy, nie zawiera lateksu, DEHP oraz PCV, jednorazowego użytku, nietoksyczna, niepirogenna, do krótkoterminowego użytku, umożliwia dostarczanie płynów lub leków lub pobranie próbek krwi, wbudowany element bezpieczeństwa pasywnego, nakrywający igłę po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu ukłuciu igłą, przezroczysta komora kontrolna umożliwiająca łatwe wzrokowe potwierdzenie prawidłowego wkłucia do żyły, opakowanie jednostkowe zawiera informacje o materiale, o braku zawartości lateksu, dacie ważności, rozmiarze i średnicy zewnętrznej, przepływie w ml/min. oraz numer katalogowy i dane producenta? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy kaniulę dożylną bezpieczną G20 1,1x32mm, przepływ 61ml/min, wykonana z poliuretanu, jałowa, ze skrzydełkami i portem bocznym, 6 linii RTG, samodomykający się korek, filtr hydrofobowy, nie zawiera lateksu, DEHP oraz PCV, jednorazowego użytku, nietoksyczna, niepirogenna, do krótkoterminowego użytku, umożliwia dostarczanie płynów lub leków lub pobranie próbek krwi, wbudowany element bezpieczeństwa pasywnego, nakrywający igłę po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu ukłuciu igłą, przezroczysta komora kontrolna umożliwiająca łatwe wzrokowe potwierdzenie prawidłowego wkłucia do żyły, opakowanie jednostkowe zawiera informacje o materiale, o braku zawartości lateksu, dacie ważności, rozmiarze i średnicy zewnętrznej, przepływie w ml/min. oraz numer katalogowy i dane producenta.
Oferowana kaniula musi jednak posiadać ponadto minimum 2 paski dobrze widoczne w RTG.

16. Zadanie nr 1, pozycja nr 28 – Czy zamawiający wymaga kieliszków zarejestrowanych jako wyroby medyczne klasy I z funkcją pomiarową, tym samym posiadających certyfikat CE (dołączony do oferty)?

Odpowiedź: Kwalifikacji konkretnego wyrobu do odpowiedniej klasy, a w konsekwencji przeprowadzenie także wymaganych ocen zgodności (wydanie deklaracji, certyfikatu) dokonuje producent/wytwórca odpowiednio do przeznaczenia i stopnia sterylności wyrobu.

17. Zadanie nr 1, pozycja nr 38 – Czy zamawiający dopuści miski jednorazowe o wymiarach 300 x 300 x 92 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy miskę jednorazową o wymiarach w mm (+/- 5 mm) 300 x 300 x 92.

18. Zadanie nr 1, pozycja nr 39 – Czy zamawiający oczekuje 130 sztuk nakłuwaczy czy 130 op. a 100 sztuk?

Odpowiedź: W tej pozycji oczekujemy wyceny 130 opak. po 100 sztuk.

19. Zadanie nr 1, pozycja nr 39 – Czy zamawiający dopuści nakłuwacze pakowane po 200 sztuk?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

20. Zadanie nr 1, pozycja nr 42 – Czy zamawiający dopuści opaskę w kolorze beżowym? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy opaskę w kolorze beżowym. Pozostałe parametry bez zmian.

21. Zadanie nr 1, pozycja nr 42 – Czy zamawiający dopuści opaskę mikrobiologicznie czystą? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy, gdyż produkty czyste mikrobiologicznie nie dają pełnej gwarancji bezpieczeństwa. Podtrzymujemy więc wymagania w zakresie wyrobu sterylnego.

22. Zadanie nr 1, pozycja nr 49 – Czy zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z PCV bez DEHP? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy przyrząd z komorą kroplową wykonaną z PCV bez DEHP. Pozostałe parametry wg opisu w SWZ.

23. Zadanie nr 1, pozycja nr 49 – Czy zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową o długości min. 55mm (w części przezroczystej min. 50mm)? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy przyrząd z komorą kroplową o długości min. 55mm (w części przezroczystej min. 50mm). Pozostałe parametry wg opisu w SWZ.

24. Zadanie nr 1, pozycja nr 49 – Czy zamawiający dopuści przyrząd o następujących parametrach:

dwukanałowy, ostry kołec komory kroplowej zapewniający szczelne i pewne połączenie z pojemnikami oraz workami,

odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) kłapką,

elastyczna komora kroplowa o wielkości 4,5cm,

kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml,

filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm,

miękki, elastyczny dren o długości 150 cm z zakończeniem Luer-Lock,

uniwersalne całkowicie przezroczyste zakończenie drenu Luer-Lock,

precyzyjny zacisk rolkowy wyposażony w zaczep na dren do podwieszenia,

oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami,

jednorazowego użytku,

niepirogenny, nietoksyczny,

nie zawiera lateksu,

sterylizowany tlenkiem etylenu,

pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy przyrządu w oferowanych parametrach, gdyż komora kroplowa jest dużo mniejsza i wynosi tylko 45 mm.

25. Zadanie 1, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'120 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy wyceny tak dużych opakowań tego wyrobu.

26. Zadanie 1, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy wykonany z poliwęglanu, z silikonową membraną pozwalającą na wielokrotne iniekcje portu, z płaską powierzchnią wstrzyknięcia, nie zawierający metalu, może być stosowany podczas badania MRI, nie zawierające lateksu, ftalanów, z czasem użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji, o objętości wypełnienia 0,09ml, z wysokim przepływem 350ml/min, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary oraz na ciśnienie zwrotne 2 bary, jałowy



Odpowiedź: Dopuszczamy port bezigłowy do kaniuli dożylnych do zabezpieczenia wkłuć dożylnych wykonany z poliwęglanu, z silikonową membraną pozwalającą na wielokrotne iniekcje portu, z płaską powierzchnią wstrzyknięcia, nie zawierający metalu, może być stosowany podczas badania MRI, nie zawierające lateksu, ftalanów, z czasem użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji, o objętości wypełnienia 0,09ml, z wysokim przepływem 350ml/min, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary oraz na ciśnienie zwrotne 2 bary, jałowy.

27. Zadanie 1, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Foley w rozmiarach 12,14,16,18,20,22,24 spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Podtrzymujemy wymiary cewników określone w SWZ.

28. Zadanie 1, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o długości 210cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy dren do ssaka o długości od 175 - 210 cm; pozostałe parametry bez zmian.

29. Zadanie 1, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści igły do pena w rozmiarach 0,33 x 12 oraz 0,25 x 8 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy igły do pena w rozmiarach 0,33 x 12 oraz 0,25 x 8 mm.

30. Zadanie 1, pozycja 21 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy wyceny tak dużych opakowań tego wyrobu.

31. Zadanie 1, pozycja 22 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną z 4 paskami RTG spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy kaniulę dożylną z 4 paskami RTG spełniającą pozostałe wymagania SWZ.

32. Zadanie 1, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną o przepływie 61 ml/min spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy kaniulę dożylną o przepływie 61 ml/min. spełniającą pozostałe wymagania SWZ.

33. Zadanie 1, pozycja 22-26 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy wyceny tak dużych opakowań tego wyrobu.

34. Zadanie 1, pozycja 31- Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'250 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź: Dopuszcza się wycenę koreczków do kaniuli w opak. po max. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości na opak. z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

35. Zadanie 1, pozycja 38- Czy Zamawiający dopuści miskę jednorazową o pojemności 4000ml oraz w rozmiarze 315 x 255 x 110 mm?

Odpowiedź: Nie. Jednakże proszę o zwrócenie uwagi na odpowiedzi na zapytania nr 1 i 17, gdzie dokonano zmian w dopuszczalnych wymiarach tego wyrobu.

36. Zadanie 1, pozycja 39- Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze jednorazowe 21 G o głębokości nakłucia 2,4mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy w tej pozycji nakłuwacze jednorazowe o rozmiarze 23G x 1,8 mm i o rozmiarze 21G x 2,4 mm.

37. Zadanie 1, pozycja 39- Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze jednorazowe 23 G o głębokości nakłucia 1,8 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy w tej pozycji nakłuwacze jednorazowe o rozmiarze 23G x 1,8 mm i o rozmiarze 21G x 2,4 mm.

38. Zadanie 1, pozycja 41- Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty foliowe bez powłoki antypoślizgowej?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

39. Zadanie 1, pozycja 42 - Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek tracheostomijnych składającą się z dwóch części wykonaną z delikatnej hydrofobowej włókniny w kolorze cielistym, na każdej części występują paski mocujące z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiającą zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurkę tracheostomijną, krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany na elastycznej białej gumce co umożliwia dopasowanie i określenie całkowitej długości opaski stabilizujące rurkę tracheostomijną



Odpowiedź: Dopuszczamy opaskę do rurek tracheostomijnych składającą się z dwóch części wykonaną z delikatnej hydrofobowej włókniny w kolorze cielistym, na każdej części występują paski mocujące z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiającą zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurkę tracheostomijną, krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany na elastycznej białej gumce co umożliwia dopasowanie i określenie całkowitej długości opaski stabilizujące rurkę tracheostomijną.

40. Zadanie 1, pozycja 47- Czy Zamawiający dopuści pojemnik plastikowy na odpady medyczne o pojemności 1l spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

41. Zadanie 1, pozycja 49- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych igłą biorczą dwukanałową, ściętą czteropłaszczyznowo, z komorą kropłową o długości 55mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy. Wymagamy, aby był on z igłą biorczą 2-kanalową ściętą dwupłaszczyznowo lub z igłą ściętą trójpłaszczyznowo.

42. Zadanie 1, pozycja 49 - Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kropłową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu, aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Proszę o zwrócenie uwagi na odpowiedź na pytanie nr 8, które odnosi się w treści także do niniejszego zapytania.

43. Zadanie 1, pozycja 58 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową z białym kontrastującym tłokiem z rozszerzeniem do 2.2 ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawkę dwuczęściową z białym kontrastującym tłokiem z rozszerzeniem do 2.2 ml, pozostałe parametry oferowanych strzykawek bez zmian.

44. Zadanie 1, pozycja 59 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową z białym kontrastującym tłokiem z rozszerzeniem do 5.5 ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawkę dwuczęściową z białym kontrastującym tłokiem z rozszerzeniem do 5,5 ml, pozostałe parametry oferowanych strzykawek bez zmian.

45. Zadanie 1, pozycja 59 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową z białym kontrastującym tłokiem z rozszerzeniem do 11 ml?

Odpowiedź: Wnioskując z treści, w zapytaniu jest chyba omyłka co do numeru pozycji w specyfikacji (chodzi tu zapewne o pozycję 60). Dopuszczamy w poz. 60 strzykawkę dwuczęściową z białym kontrastującym tłokiem z rozszerzeniem do 11 ml, pozostałe parametry oferowanych strzykawek bez zmian.

46. Zadanie 1, pozycja 59 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową z białym kontrastującym tłokiem z rozszerzeniem do 22 ml?

Odpowiedź: Wnioskując z treści, w zapytaniu jest chyba omyłka co do numeru pozycji w specyfikacji (chodzi tu zapewne o pozycję 61). Dopuszczamy w poz. 61 strzykawkę dwuczęściową z białym kontrastującym tłokiem z rozszerzeniem do 22 ml, pozostałe parametry oferowanych strzykawek bez zmian.

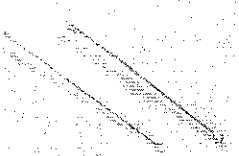
47. Zadanie 1, pozycja 62 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'25 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy wyceny tak dużych opakowań tego wyrobu.

48. Zadanie 1, pozycja 59 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową do pomp infuzyjnych z rozszerzeniem do 60ml?

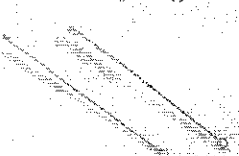
Odpowiedź: Wnioskując z treści, w zapytaniu jest chyba omyłka co do numeru pozycji w specyfikacji (chodzi tu zapewne o pozycję 63). Dopuszczamy w poz. 63 strzykawkę ze skalą rozszerzoną do 60 ml; pozostałe parametry bez zmian.

49. Zadanie 1, pozycja 64 - Czy Zamawiający dopuści szczotkę do rurek tracheotomijnych tylko prostą o całkowitej długości 23cm



Odpowiedź: Nie dopuszczamy. Podtrzymujemy parametry określone w SWZ.

50. Zadanie 1, pozycja 64 - Czy Zamawiający dopuści szczotkę do rurek tracheotomijnych tylko prostą o całkowitej długości 23cm.



Odpowiedź: Pytanie jest powtórzone jak w 49. Nie dopuszczamy. Podtrzymujemy parametry określone w SWZ.

51. Zadanie 1, pozycja 68 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'10 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź: Dopuszcza się wycenę worków do moczu w opak. po max. 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości na opakowania z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Prosimy o uwzględnienie wyjaśnień i udzielonych odpowiedzi w przygotowywanej i składanej ofercie oraz przygotowanie specyfikacji asortymentowo-cenowej dla Zadania Nr 1 z uwzględnieniem wskazanych dopuszczeń.

Ujednolicony Zał. Nr 2/1 (specyfikacja asortymentowo-cenowa) zostaje zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego. Dopuszczenia w załączniku dla czytelności oznaczono kursywą i kolorem niebieskim.

Z poważaniem

DYREKTOR

Zakładu Pielęgnacyjno-Opiekuńczego
im. ks. Jerzego Popiełuszki

Aleksandra Wachowiak-Kaźmierczak