



PCZ/II-ZP/18/2016

Żnin, dn. 13.12.2016r.

Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/18/2016

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie **6 pozycja 5** sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
2. **Grupa 4, poz. 1-6:** Czy Zamawiający wymaga, aby igły posiadały typ szlifu igły LB/BL (długościęty), który zapewnia niską siłę wkłucia i przesuwu, a tym samym zmniejsza odczucie bólu przez pacjenta?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
3. **Grupa 4, poz. 10-15:** Czy Zamawiający wymaga, aby kaniule posiadały otwór na końcu igły („Rapid-flash”), który umożliwia natychmiastową wizualizację krwi przy wkłuciu?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
4. **Grupa 14, poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia – folia ze wszelkimi danymi wymaganymi Ustawą o wyrobach medycznych?
Odpowiedź: TAK.
5. **Grupa 14, poz. 5:** Czy Zamawiający miał na myśli cewnik Foley 2-drożny lateksowy w 100% pokryty obustronnie silikonem?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
6. **Grupa 14, poz. 7:** Czy Zamawiający dopuści worki z portem z drenem 120cm?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
7. **Grupa 14, poz. 11-14, 16, 18:** Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
8. **Grupa 15, poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści rurki ustno – gardłowe Guedel wykonane z termoplastycznego PE nie zawierającego szkodliwych ftalanów, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
9. **Grupa 9 poz. 2:** Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycję 2 grupy 9, parametry narzędzi zgodne z opisem?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.



- 10. Grupa 19 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści zestaw spełniający wymagania techniczne i składowe stawiane w SIWZ z serwetą do cięcia cesarskiego 186/250 x 330 cm - torebka na płyny, folia operacyjna 36 x 36 cm, z otworem 18 x 16, organizatory przewodów?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
- 11. Grupa 19 poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści zestaw spełniający wymagania techniczne i składowe stawiane w SIWZ, z osłoną na kończynę 22x75cm oraz serwetą do artroskopii z torebką na płyny 230 x 320 cm i z 2 elastycznymi otworami o średnicy 5cm + filtr i port do odsysania?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
- 12. Grupa 19 poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści zestaw spełniający wymagania techniczne i składowe stawiane w SIWZ z serwetą średnią 180 x 180 cm, dodatkową warstwą chłonną 25 x 60 cm?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
- 13. Grupa 19 poz. 3:** Z uwagi na fakt, że nie jest określony rozmiar wycięcia „U” w serwecie głównej, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby wycięcie „U” miało wymiar min. 20x100cm?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
- 14. Grupa 19 poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści zestaw spełniający wymagania techniczne i składowe stawiane w SIWZ z dodatkową serwetą 3w 75x90cm?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
- 15. Grupa 19 poz. 4:** Z uwagi na fakt, że nie jest określony rozmiar elastycznego otworu w serwecie głównej, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby otwór miał średnicę min. 7 cm?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby otwór miał średnicę minimum 7 cm.
- 16. Grupa 20:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o odporności na przenikanie cieczy 165cm H₂O, spełniającego pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
- 17. Grupa 11, poz. 1-2:** Optymalną gramaturą myjki do jej prawidłowego użytkowania i komfortu, zarówno pacjenta jak i osoby wykonującej zabieg mycia jest gramatura 100g/m². Rękawica taka jest też bardziej wytrzymała. W związku z tym, czy Zamawiający wymaga myjki wykonanej z obu stron z włókniny 100g/m² ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
- 18. Grupa 16:** Czy Zamawiający w grupie 16 dopuści rampę wykonana z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa trój-kranikowa z kolorowymi kranikami, każdy z nich zamknięty łącznikiem -systemem bezigłowym (razem 4 systemy) pełniące rolę zaworów odcinających, przezroczystych, nie zawierających lateksu oraz części metalowych, Dostosowanych do wielokrotnego kontaktu z krwią, alkoholami, lipidami, chemioterapeutykami, chlorhexydyną. Martwa przestrzeń systemu – przewód przedłużający 2,65ml, rozgałęziacz 0,78 ml z możliwością użycia przez 7 dni lub 360 użyc (720 aplikacji) z drenem o długości 50 cm i odłączanym uchwytem mocującym do ramy łóżka?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
- 19. Grupa 11 poz. 5:** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z dotychczasowego pakietu pozycji nr 5 i utworzenie oddzielnego pakietu dla toreb na wymiociny. Chcielibyśmy zaoferować Państwu torby o pojemności 2000 ml, posiadające dwie podziałki: standardową, wyskalowaną co 100ml do pojemności 2000 ml, oraz podziałkę do pomiaru małych objętości wyskalowaną co 10 ml w zakresie od 0 do 90 ml. Worki wyposażone są w plastikowe pierścienie anatomicznie dopasowane do okolic ust pacjenta dla zapewnienia higienicznego i czystego sposobu użytkowania, oraz system szczelnego zamknięcia dla zabezpieczenia przed wyciekami oraz rozprzestrzeniania się przykrego zapachu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

20. Grupa 13 poz. 1 i 2: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania systemu ssaków znacznie nowocześniejszego od wymaganego przez Zamawiającego w SIWZ. System, który chcemy zaoferować Państwu posiada tylko jeden port przyłączeniowy we wkładzie workowym (port w kierunku pacjenta). Rozwiązanie takie w 100 procentach eliminuje prawdopodobieństwo błędnych połączeń ponieważ czynności personelu związane z wymianą wkładu ograniczają się tylko do jednego drenu. Króciec przyłączeniowy do źródła ssania zainstalowany jest w kanistrze i to połączenie nie wymaga obsługi przy każdorazowej zmianie. Wkłady przez nas oferowane wykonane są z poliolefiny nie zawierającej PCV. Posiadają filtr antybakteryjny oraz membranę hydrofobową, która pełni rolę bezpiecznika przeciw przepelnieniowemu. Jest to system w 100% z funkcją samozasysania i automatycznego uszczelniania, gdyż obwód ssania poprowadzony jest przez wnętrze kanistra. System, który chcemy zaoferować Państwu charakteryzuje się jeszcze innymi cechami, które czynią go doskonalszym a mianowicie:

- wkłady workowe 1000ml posiadają kształt płaski dzięki czemu cieszą się uznaniem wszędzie tam gdzie nie ma potrzeby zgromadzenia dużych ilości płynów a istotne jest by nie zabierały dużo miejsca (na przykład aparaty go znieczuleń lub inkubatory noworodkowe).
- króćce przyłączeniowe są obrotowe, kątowe typu schodkowego dzięki czemu można użyć drenów o różnej średnicy i skierować dreny według potrzeby w dowolnym kierunku bez ich załamywania.
- zastosowana w produkcji nowoczesna technologia pozwoliła na wykonanie bezpiecznych wkładów workowych w postaci cienkiej folii, dzięki czemu są konfekcjonowane w postaci sprasowanej. Rozwiązanie to pozwoliło radykalnie zaoszczędzić powierzchnię składową zarówno w magazynie jak i na oddziale.

Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu aby na każdym wkładzie workowym była zaznaczona data ważności, ponieważ jest to produkt niesterylny, zakwalifikowany do klasy pierwszej wyrobów medycznych. Ustawodawca dla tej klasy wyrobów medycznych nie nakłada takiego obowiązku. Prosimy o zaakceptowanie terminu ważności podanego na każdym podstawowym opakowaniu zbiorczym.

W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej, zobowiązujemy się do nieodpłatnego wyposażenia w kompatybilne kanistry oraz mocowania.

Utrzymanie dotychczasowych wymagań SIWZ skutkować będzie tym, że ważną ofertę niepodlegającą odrzuceniu złożyć będzie mogła tylko jedna firma DuoLux Medical. W tym przypadku bezzasadne jest przygotowywanie postępowania przetargowego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

21. Dotyczy dokumentów dopuszczających. Należy wskazać że zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych kompletnymi dokumentami dopuszczającymi do obrotu dla wyrobów będących przedmiotem postępowania jest komplet dokumentów tj: certyfikat CE z deklaracją zgodności oraz wpis/zgłoszenie lub **powiadomienie** do rejestru wyrobu medycznego.

Z uwagi na powyższe wnosimy o wniesienie odpowiedniej modyfikacji do punktów SIWZ oraz ogłoszenia i potwierdzenie że Zamawiający wymaga dołączenia do oferty właściwych kompletnych dokumentów dopuszczających do stosowania na terenie Polski i Krajów Unii Europejskiej w zależności od klasyfikacji wyrobów medycznych – zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych tj.

dla klasy IIb i III zgłoszenie lub powiadomienie do rejestru wyrobu medycznego, certyfikatu CE oraz deklaracji zgodności z numerem jednostki notyfikowanej,

- dla wyrobów klasy I deklaracji zgodności oraz zgłoszenie lub powiadomienie do rejestru wyrobu medycznego,

- dla wyrobów klasy IIa ,I sterylnej i I z funkcją pomiarową: certyfikatu wraz z deklaracją zgodności oraz zgłoszenie lub powiadomienie do rejestru wyrobu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w Rozdziale VI ust. 5. SIWZ, na następujący: Zamawiający przed udzieleniem zamówienia **wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań Zamawiającego:**

- Oświadczenie Wykonawcy** poświadczające, że oferowany asortyment, posiada zgodnie z przyjętą klasyfikacją aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych oraz, że na każde żądanie Zamawiającego zostanie przedstawiona ich kserokopia.
- Karty techniczne producenta oferowanego asortymentu, opisy, foldery, itp. (w j. polskim), potwierdzające swoją treścią, zgodność oferowanego asortymentu z charakterystyką podaną przez Zamawiającego.

UWAGA! Zamawiający wymaga, aby Wykonawca składając powyższe dokumenty, na każdym z nich jednoznacznie zaznaczył, której Grupy i pozycji dotyczy.

22. **Dotyczy SIWZ.** Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.
Odpowiedź: Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, może przedstawić stosowne oświadczenie wraz z ofertą.
23. **Grupa 20, poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zestaw do porodu, w którym prześcieradło o wym. ok. 75 cm x 120cm ± 5 cm, posiada wymiary 90 x 130 cm? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
24. **Dotyczy treści umowy:** Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
25. **Grupa nr 17, poz. 1:** Czy zamawiający dopuści Elektrode neutralną jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 110cm², wymiary 122x174mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg / opakowanie 100 szt.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
26. **Grupa nr 17, poz. 2:** Czy zamawiający dopuści Uchwyt elektrod jednorazowego użytku, sterylne, z dwoma przyciskami, długość 165mm, do elektrod z trzonkiem Ø2,4mm, z kablem o dł. 3m, wtyczka 3-bolcowa, uchwyt w komplecie z elektrodą nożową / opakowanie 50 szt.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
27. **Grupa nr 17, poz. 3:** Czy zamawiający dopuści Uchwyt elektrod, wąski, z dwoma przyciskami, długość 145mm, do elektrod z trzonkiem Ø4mm, sześciokątnym zabezpieczeniem przed obrotem, z kablem o dł. 4,5m, wtyczka 3-bolcowa; przeznaczenie do min. 200 cykli sterylizacji.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
28. **Grupa nr 17, poz. 4:** Czy zamawiający dopuści Kabel do elektrod neutralnych, długość 4,5m, od strony elektrody zakończony klipssem 2,5cm, od strony aparatu wtyczka 1-bolcowa Ø6,3mm; przeznaczenie do min. 300 cykli sterylizacji.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
29. **Grupa nr 17, poz. 5:** Czy zamawiający dopuści Kabel do elektrod neutralnych, długość 4,5m, od strony elektrody zakończony klipssem 2,5cm, od strony aparatu wtyczka płaska z bolcem (REM); przeznaczenie do min. 300 cykli sterylizacji.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
30. **Grupa 8:** Prosimy o wyłączenie pozycji 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 do osobnego pakietu w celu złożenia atrakcyjniejszej oferty cenowej. Pojemniki histopatologiczne są wyrobem medycznym przeznaczonym do diagnostyki IN VITRO – zatem objęte będą 8% stawką VAT, wydzielenie pojemników do osobnego pakietu zapewni Państwu otrzymanie produkty zgodnego z wymaganiami i ustawą z dnia 20 maja 2010r.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
31. **Grupa 8 poz. 7:** Prosimy o wyrażenie zgody na pojemnik na wycinki o pojemności 120 ml.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
32. **Grupa 8 poz. 8:** Prosimy o wyrażenie zgody na pojemnik na wycinki o pojemności 520 ml.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

33. **Grupa 8 poz. 9:** Prosimy o wyrażenie zgody na pojemnik na wycinki o pojemności 1200 ml.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
34. **Grupa 8 poz. 10:** Prosimy o wyrażenie zgody na pojemnik na wycinki o pojemności 2300 ml.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
35. **Grupa 8 poz. 11:** Prosimy o wyrażenie zgody na pojemnik na wycinki o pojemności 5600 ml.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
36. **Grupa 8:** Czy ze względu na dużą pojemność pojemników w pozycjach **8, 9, 10, 11** Zamawiający oczekuje dostarczenia pojemników wyposażonych w uchwyt – wygodna rączkę służącą do transportu pojemnika?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
37. **Grupa 8 poz. 5-11:** Prosimy o potwierdzenie czy ze względu na wymóg pełnej identyfikowalności wyrobu medycznego, jakim są pojemniki histopatologiczne wedle ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. Zamawiający wymaga aby formularz cenowy oprócz producenta posiadał podany numer katalogowy wyrobu. Prosimy o zmianę formularza asortymentowo cenowego dla grupy 8.
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
38. **Grupa 8 poz. 8-11:** Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje pojemników wyposażonych w etykietę umożliwiającą nadanie numeru badania oraz podanie danych pacjenta na pojemniku?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
39. Czy Zamawiający, dokona modyfikacji SIWZ i wyłączy z **Grupy nr 7 poz. 7, 8 i 9** tworząc z nich osobny pod pakiet 7a, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców? Zgoda Zamawiającego na pytania umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowanie najwyższej jakości wyrobów medycznych produkcji hiszpańskiej firmy IHT, której jesteśmy bezpośrednim przedstawicielem na rynek polski, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród ich większej ilości, co będzie korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
40. **Grupa 5 poz. od 1 do 3:** Czy zamawiający dopuści produkt z czytelną skalą w kolorze czarnym bez rozszerzenia, z gumową częścią tłoka z podwójnym uszczelnieniem, z łatwo wyczuwalną blokadą zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka w całości wykonane z polipropylenu, sterylizowane EO?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
41. **Grupa 5 poz. 4:** Czy zamawiający dopuści produkt z czytelną skalą w kolorze czarnym bez rozszerzenia, z gumową częścią tłoka z podwójnym uszczelnieniem, z łatwo wyczuwalną blokadą zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka w całości wykonane z polipropylenu, sterylizowane EO, pakowany po 50 szt.?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
42. Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt. 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?
Odpowiedź: Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej zapewnienie właściwych warunków przechowywania, załadunku oraz transportu wyrobów medycznych spoczywa na Wykonawcy dostaw.

43. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Wykonawca (jego pracownik) dostarczy zamówiony towar do magazynu szpitalnego, mieszczącego się w Pałuckim Centrum Zdrowia Sp. z o. o. – ul. Szpitalna 30.

44. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

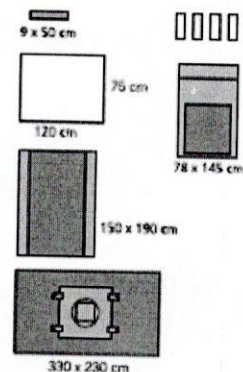
Odpowiedź: Zapewnienie właściwych warunków transportu wyrobów medycznych do Zamawiającego spoczywa na Wykonawcy dostaw, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej, Rozdział 9 – TRANSPORT.

45. Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedyicznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym

Odpowiedź: Zapewnienie właściwych warunków transportu wyrobów medycznych spoczywa na Wykonawcy dostaw.

46. Grupa 19 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zestaw spełniający wymagania techniczne w niżej opisanym składzie:

- 4 ręczniki do rąk – 100% celuloza
- 1 taśma przylepna 9 x 50 cm
- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm)
- 1 serweta dla dziecka 75 x 120 cm
- 1 serweta do cięcia cesarskiego 330 x 230 cm (2-warstwowa na całej powierzchni), folia operacyjna 36 x 36 cm, organizatory przewodów
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w zestawu.

47. Grupa 19 poz. 2: Z uwagi na fakt, że nie jest określony rozmiar elastycznego otworu w serwecie głównej, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby otwór miał średnicę min. 7cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby otwór miał średnicę minimum 7 cm.

48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty oświadczenia o przynależności do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt.23 Pzp? i czy w tej sytuacji Zamawiający uzna że wysyłanie oświadczenia w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie informacji o której mowa w art.86 ust 5 Pzp nie będzie już konieczne ?

Odpowiedź: Wykonawca zobowiązany jest w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert, o której mowa w art. 86 ust 5 ustawy Pzp, przekazać Zamawiającemu Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

49. Grupa 6 poz. 8: Czy Zamawiający wykreśli pozycję 8 z grupy 6 i utworzy odrębną grupę w celu zwiększenia liczby wykonawców umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców na pozostałe pozycje z grupy 6?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

50. Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3-częściowe luer bez rozszerzonej skali z wyraźnie nadrukowaną skalą w kolorze czarnym, z nazwą własną nadrukowaną na cylindrze, tłok zakończony gumową końcówką z podwójnym uszczelnieniem niestykającym się z podawanym lekiem, posiadające zabezpieczenie przed wypadaniem tłoka, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, indywidualnie pakowane w blister pack, praktyczny do otwierania sterylizowane tlenkiem etylenu w całości bezlateksowe, bezftalanowe, apirogenne.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

51. **Pakiet 19, poz. 1:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania sterylizowany zestaw do cięcia cesarskiego w ułożeniu na plecach, z torbą na płyny z zaworem do podłączenia drenu. Zestaw wykonany z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny laminowanej, o gramaturze 62g/m² w części podstawowej. Odporność na rozerwanie na mokro/sucho w obszarze krytycznym minimum 164 kPa. Skład zestawu:

Skład	Ilość	Rozmiar	Rozmiar otw.
Serweta na stolik instrumentariuszki (owinięcie obłożenia), może służyć jako przykrycie stolika narzędziowego	1	140x190	
Czerwona osłona na stolik Mayo z warstwą chłoną o gramaturze min 40g/m ² , sposób założenia osłony umożliwia aseptyczne nakrycie stolika	1	80x145	
Serweta w kształcie litery T do cesarskiego cięcia, z przyklepionym otworem posiadającym folię ochronną na całej powierzchni, torbą do zbiórki płynów z sitem, dwoma zaworami i kształtownikiem	1	200/250x315	18x28x32
Serweta dla dziecka (wykonana z miękkiej białej włókniny typu Spunlace o gramaturze 50 g/m ²)	1	90x100	
Taśma samoprzylepna	1	9x50	
Ręcznik celulozowy	2	30x40	

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

52. **Pakiet 19, poz. 2:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania sterylizowany zestaw do artroskopii kolana wykonany z włókniny laminowanej trójwarstwowej, pełnobarierowej, o gramaturze 77g/m² w części podstawowej. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów minimum 139 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie minimum 113 kPa na sucho i na mokro. Skład i wymiary zestawu:

Skład	Ilość	Rozmiar	Rozmiar otworu
Serweta na stolik instrumentariuszki	1	150x190	
Czerwona osłona na stolik Mayo (sposób założenia osłony umożliwia aseptyczne nakrycie stolika)	1	80x145	
Serweta do artroskopii stawu kolanowego z torbą na płyny z zaworkiem spustowym, uchwytem mocującym i dwoma elastycznymi, samouszczelniającymi się otworami	1	200x320	φ7, φ5
Serweta pod kończynę	1	150x150	
Osłona na kończynę	1	25x80	
Taśma samoprzylepna włókninowa	2	9x50	
Ręcznik celulozowy	2	30x40	

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

53. **Pakiet 19, poz. 3:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania sterylizowany zestaw do operacji stawu biodrowego wykonany z włókniny laminowanej dwuwarstwowej pełnobarierowej o gramaturze min.62 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów minimum 200 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie na sucho/na mokro 180/170 kPa. Skład i wymiary zestawu:

Skład	Ilość	Rozmiar	Rozmiar otworu
Serweta na stolik instrumentariuszki	1	140x190	



Czerwona osłona na stolik Mayo	1	80x145	
Serweta samoprzylepna z wycięciem "U" do zabiegów w chirurgii biodra	1	200x260	7x95
Serweta	1	75x90	
Serweta	1	150x150	
Serweta samoprzylepna	1	170x300	
Osłona na kończynę	1	35x120	
Kieszka dwukomorowa na narzędzia chirurgiczne	1	30x40	
Taśma samoprzylepna	2	9x50	
Ręcznik	4	30x40	

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- 54. Pakiet 19, poz. 4:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania sterylnej zestaw do operacji kolana wykonany z włókniny laminowanej dwuwarstwowej pełnobarierowej o gramaturze min. 62 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów minimum 139 cm H₂O oraz odporność na rozzerwanie minimum 113 kPa na sucho i mokro.

Skład i wymiary zestawu:

Skład	Ilość	Rozmiar	Rozmiar otworu
Serweta na stolik instrumentariuszki	1	150x190	
Osłona na stolik Mayo	1	80x145	
Serweta na kończynę dolną, z elastycznym otworem uchwytem do mocowania kabli i przewodów	1	200x320	5x7
Serweta	1	150x150	
Osłona na kończynę	1	25x80	
Taśma samoprzylepna	2	9x50	
Ręcznik	2	30x40	

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- 55. Pakiet 19, poz. 5:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania fartuch jałowy posiadający czytelną etykietę oraz dwie naklejki typu TAG do wklejenia w dokumentacji pacjenta. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- 56. Pakiet 19, poz. 6:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania fartuch jałowy chirurgiczny, jednorazowy, o gramaturze 35g/m², ze wstawkami o gramaturze 45 g/m² znajdującymi się na przodzie fartucha (okolice klatki piersiowej, brzucha) oraz na $\frac{3}{4}$ długości rękawów. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- 57. Grupa nr 4, pozycja 7:** Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł „motylek” w opakowaniu a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: TAK. Zmianę należy zaznaczyć i opisać w Załączniku nr 1 do SIWZ.

- 58. Grupa nr 4, pozycja 10:** Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o przepływie 20 ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- 59. Grupa nr 4, pozycja 11:** Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o przepływie 33 ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- 60. Grupa nr 4, pozycja 12:** Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o przepływie 62 ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- 61. Grupa nr 4, pozycja 12:** Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o przepływie 60 ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

62. Grupa nr 4, pozycja 14: Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o przepływie 180 ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
63. Grupa nr 4, pozycja 15: Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o przepływie 140 ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
64. Grupa nr 4, pozycja 15: Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o przepływie 125 ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
65. Grupa nr 7, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne luer-lock przezroczyste, z niebieskim pokrętkiem?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
66. Grupa nr 7, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści fartuchy foliowe w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem na 38 pełnych opakowań?
Odpowiedź: TAK. Zmianę należy zaznaczyć i opisać w Załączniku nr 1 do SIWZ.
67. Grupa nr 7, pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści osłonki do głowic pudrowane w opakowaniu a'144 sztuk z przeliczeniem na 13 pełnych opakowań?
Odpowiedź: TAK. Zmianę należy zaznaczyć i opisać w Załączniku nr 1 do SIWZ.
68. Grupa nr 7, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści opaski uciskowe do pobierania krwi bezpudrowe?
Odpowiedź: TAK.
69. Grupa nr 7, pozycja 19 - Czy Zamawiający oczekuje opasek uciskowych posiadających instrukcje obsługi bezpośrednio na opakowaniu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
70. Grupa nr 7, pozycja 19 - Czy Zamawiający oczekuje opasek uciskowych w dwóch kolorach: niebieskim i różowym?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
71. Grupa nr 8, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki na zużyty sprzęt medyczny o pojemności 1 l lub 2l?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
72. Grupa nr 8, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki jednorazowe na wycinki o pojemności 120 ml?
Odpowiedź: TAK.
73. Grupa nr 8, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik jednorazowy na wycinki o pojemności 2,3 l?
Odpowiedź: TAK.
74. Grupa nr 10, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze elektrody \varnothing 50 mm pakowanych w torebkę a'50 sztuk?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
75. Grupa nr 10, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 42x56mm pakowanych w torebkę a'50 sztuk?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
76. Grupa nr 11, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny o dokładnej skali pomiarowej (do 100 ml co 10 ml i od 100 ml do 1000 ml co 50 ml), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
Odpowiedź: Dopuszczamy.

77. **Grupa nr 14, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200 cm w opakowaniu foliowym?
Odpowiedź: Dopuszczamy.
78. **Grupa nr 15, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem w rozmiarach 3,0-9,0?
Odpowiedź: Dopuszczamy.
79. **Grupa nr 15, pozycja 2** - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania prowadnicy przez rurki tracheostomijne?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
80. **Grupa nr 15, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe wykonane z wysokiej jakości PE (polietylenu)?
Odpowiedź: Dopuszczamy.
81. **Grupa 8, pozycja 5** – Czy Zamawiający dopuści pojemniki na wycinki histopatologiczne o pojemności 20 ml?
Odpowiedź: TAK.
82. **Grupa 8, pozycja 6** – Czy Zamawiający dopuści pojemniki na wycinki histopatologiczne o pojemności 35 ml?
Odpowiedź: TAK.
83. **Grupa 8, pozycja 7** – Czy Zamawiający dopuści pojemniki na wycinki histopatologiczne o pojemności 120 ml?
Odpowiedź: TAK.
84. **Grupa 8, pozycja 10** – Czy Zamawiający dopuści pojemniki na wycinki histopatologiczne o pojemności 2,3 l?
Odpowiedź: TAK.
85. **Grupa 11, pozycja 1** – Czy Zamawiający oczekuje myjki w formie rękawicy nasączonej środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 aktywowanym pod wpływem wody o ergonomicznej budowie, która zapobiega zsunięciu się z ręki w trakcie używania – zwężana w nadgarstku?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
86. **Grupa 11, pozycja 5** – Czy Zamawiający oczekuje torby na wymiociny posiadającej szeroki, wygodny otwór wlotowy zapobiegający rozlaniu treści, wykonany z przezroczystego materiału pozwalającego na wizualne zbadanie treści wewnątrz torby, z funkcją "Twist & lock" na obręczy umożliwiającą bezpieczne zamknięcie worka po użyciu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
87. **Grupa 11, pozycja 5** – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 5 z grupy nr 11 i utworzenie osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
88. Zamawiający informuje błędnie pisarskim w zakresie opisu asortymentu w **Pozycji 1. Grupy 1 - Sprzęt anesteziologiczny drobny i jednorazowego użytku** (Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy), **w SIWZ jest:**
„Lp. 1 - Igła do znieczuleń PP 88mm **G-26** /pencil point/ międzynarodowy kod kolorów, z eliptycznym, bezbarwnym (krystalicznie przezroczystym) uchwytem oraz z pryzmatem ułatwiającym wizualizację wypływu PMR, pakowane razem z prowadnicą sterylną – zapotrzebowanie 100 szt.”
Zamawiający zmienia na:
„Lp. 1 - Igła do znieczuleń PP 88mm **G-27** /pencil point/ międzynarodowy kod kolorów, z eliptycznym, bezbarwnym (krystalicznie przezroczystym) uchwytem oraz z pryzmatem ułatwiającym wizualizację wypływu PMR, pakowane razem z prowadnicą sterylną – zapotrzebowanie 100 szt.”

PREZES ZARZĄDU
DYREKTOR SZPITALA
Roman Pawłowski
Roman Pawłowski

Zamawiający zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy Pzp, żąda niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania niniejszej informacji, na adres e-mail zamowienia@szpitalznin.pl lub na nr (faks) 052 30-31-344. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wystane przez Zamawiającego na adres e-mail podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.

