

Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach
ul. Dworcowa 31
44-145 Pilchowice
Pismo: 19/ZP/2019/4

Pilchowice dnia: 2019-11-19

Wg wykazu

ODPOWIEDŹ

na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2019-11-07 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie **przetarg nieograniczony**, na:
Dostawy sprzętu medycznego, laboratoryjnego, środków dezynfekujących i opatrunkowych dla szpitala w Pilchowicach,

Treść wspomnianej prośby jest i stanowisko Zamawiającego jest następujące :

Zapytanie nr 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 12 poz. 9 i dopuści:
Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura chusteczek 23g/m²?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura chusteczek 70g/m²?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: Zamawiający nie zgadza się na wydzielenie.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkty z Części 12 poz. 17 i 18 i dopuści:

Suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z poliestru, celulozy i wiskozy o wymiarach 30x34 cm. Chusteczki zalewane 3 litrami roztworu roboczego. Gramatura chusteczek 70g/m². Ilość chusteczek w rolce 100 szt. Rolki pakowane zbiorczo po 1 szt. Możliwość nasączenia preparatami na bazie alkoholu jak i bezalkoholowymi, zwój zapakowany w jednorazowy worek oraz Kompatybilne z nimi wiaderko pojemność 5,5l.?

Suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z poliestru, celulozy i wiskozy o wymiarach 18x25 cm. Chusteczki zalewane 3 litrami roztworu roboczego. Gramatura chusteczek 70g/m². Ilość chusteczek w rolce 300 szt. Rolki pakowane zbiorczo po 1 szt. Możliwość nasączenia preparatami na bazie alkoholu jak i bezalkoholowymi, zwój zapakowany w jednorazowy worek oraz Kompatybilne z nimi wiaderko pojemność 5,5l.?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: Zamawiający nie zgadza się na wydzielenie.

Zapytanie nr 2

Część 1 poz.1.14-1.20,1.22,1.25,1.55,1.57-1.58,1.74-1.80,Część nr 2 poz.2.1-2.3,część nr 14 poz.14.22-14.23

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający nie zgadza się na wydzielenie.

Część 1 poz. 1.22

Czy Zamawiający wymaga aby trzpień wewnętrzny był położony poniżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 1 poz.1.22

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym widoczne było logo, nazwa i adres producenta, nr serii, data produkcji i ważności?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 1 poz. 1.25

Czy Zamawiający wymaga aby kranik trójdrożny był wykonany z poliwęglanu z możliwością podawania lipidów, o objętości wypełnienia 0,32ml, z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty w formie strzałki, wytrzymały na ciśnienie 4,5 bara?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 1 poz. 1.55

Czy zamawiający wymaga aby średnica drenu przedłużacza do pompy infuzyjnej miała wymiary 1,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 1 poz. 1.55

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przedłużacz nie zawierał ftalanów i było to oznaczone na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jedynie aby nie zawierał ftalanów.

Część 1 poz. 1.57,1.58

Czy Zamawiający wymaga aby na zaciskaczu rolkowym przyrządu do przetaczania krwi i jej preparatów widniało logo producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 1 po.1.57,1.58

Czy Zamawiający wymaga aby zacisk rolkowy w/w przyrządu był wyposażony w uchwyt na dren i zabezpieczenie igły biorczej po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 1 poz.1.58

Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd do przetaczania płynów inf. był wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 1 poz.1.74-1.77

Czy Zamawiający wymaga aby cylinder strzykawki 3-częściowej luer był wykonany z polipropylenu a tłok z polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 1 poz.1.74-1.77

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę: 2-2,5ml,5-6ml,10-12ml,20-22ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 1 poz. 1.76

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową typu luer z podziałką co 1ml?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w formularzu asortymentowo cenowym.

Część 1 poz. 1.78

Czy Zamawiający wymaga strzykawki 50ml-60ml do pomp inf. trzyczęściową z końcówką luer-lock, tłok strzykawki posiada podwójne uszczelnienie, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, z czytelną niezmywalną dwustronną skalą w kolorze czarnym, nie zawierającą ftalanów i lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 1 poz.1.79

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 100ml typu Żaneta trzyczęściową, końcówka ścięta pod kątem 45 *wyposażoną w dwa funkcjonalne reduktory Luer ,gumowa uszczelka tłoka z podwójnym elastycznym uszczelnieniem ,skalowana co 2ml(podwójna skala) ,na cylindrze umieszczona jest nazwa producenta i nazwa handlowa?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w formularzu asortymentowo cenowym.

Część 2 poz.2.1-2.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną z cewnikiem wykonanym z PTFE, wolną od PCV i lateksu, wyposażoną w niskociśnieniowy zawór ,który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi, posiadającą 4 paski kontrastujące w RTG, z portem iniekcyjnym zabezpieczoną samodomykającym się koreczkiem, wyposażona w filtr hydrofobowy opakowaną w opakowanie typu TYVEC o następujących parametrach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G 2,05 x 45		270 ml/min
Szary	16 G 1,7 x 45		180 ml/min
Biały	17 G 1,4 x 45		125 ml/min
Zielony	18 G 1,2 x 32		80 m/min
	1,2 x 45		
Różowy	20 G 1,0 x 32		54 ml/min
Niebieski	22 G 0,8 x 25		31 ml/min
Żółta	24 G 0,7 x 19		18 ml/min
Fioletowa	26 G 0,6 x 19		10 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w formularzu asortymentowo cenowym.

Część 2 poz.2.3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z filtrem przeciwbakteryjnym równym 1,2 um?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w formularzu asortymentowo cenowym.

Część 14 poz. 14.22-14.23

Czy Zamawiający wymaga aby w/w plastry posiadały dodatkową podkładkę chłonną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 14 poz. 14.22-14.23

Czy Zamawiający wymaga aby w/w plaster posiadał zaokrąglone brzegi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie nr 3

Dotyczy pakietu nr 10

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną

transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki probówki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z pkt. 16.2 SIWZ.

2. Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 10.12 sterylnej strzykawki do gazometrii na 2 ml krwi z heparyną w ilości 80 UI/ 1 ml krwi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

3. Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie w pozycji nr 10.8 igieł z wizualną kontrolą prawidłowości wkłucia w rozmiarach 0,7 i 0,8. Igły 0,9 są dostępne tylko w wersji podstawowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Zapytanie nr 4

1. Czy Zamawiający w Części nr 5, poz. 5.6 dopuści statyw na 25 probówek o średnicy 30mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Czy Zamawiający w Części nr 5, poz. 5.1 wymaga końcówek w wersji kołnierza Eppendorf czy Gilson?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

3. Czy Zamawiający w Części nr 5, poz. 5.7 wymaga wymazówek sterylnych w blistrze papierowo-foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

4. Czy Zamawiający w Części nr 5, poz. 5.10 wymaga kaset z numeracją?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Zapytanie nr 5

Część nr 7, pozycja nr 7.1 - Czy zamawiający dopuści maski w kolorze białym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ (Arkusz asortymentowo cenowy)

Część nr 7, pozycja nr 7.1 - Czy zamawiający dopuści maskę jak dotychczas stosowaną w Państwa placówce spełniającą poniższe parametry :

- zgodna z Kategorią III Środka Ochrony Indywidualnej zgodnie z wymaganiami dyrektywy 89/686/EEC zgodna z normą EN149.2001+A1:2009
- zapewnia ochronę przed cząstkami, aerozolami stałymi i płynnymi
- szybki i wygodny sposób założenia
- całkowicie bez lateksowy materiał zapobiegający reakcjom alergicznym
- dwupanelowa
- blaszka w górnej części umożliwiająca dopasowanie wokół nosa
- materiał filtrujący o wysokiej skuteczności filtracji: FFP1 powyżej 80%, FFP2 powyżej 94%, FFP3 powyżej 99%
- pakowane pojedynczo
- posiada cienki a zarazem mocny materiał daje użytkownikowi maksymalny komfort podczas użytkowania. Miękka powierzchnia wewnętrzna zapewnia większy komfort prowadząc do większej akceptacji noszącego. Klips na nos - dostosowuje się do większości kształtów i rozmiarów twarzy.
- maska posiada zawór ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ (Arkusz asortymentowo cenowy)

Zapytanie nr 6

Pakiet 12, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat na bazie 25 g etanolu, 35 g propan-1-ol, bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu), do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych, leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych, również tych wykonanych z poliwęglanu oraz do dezynfekcji sprzętu stomatologicznego, w tym końcówek stomatologicznych. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych, posiadający przyjemny zapach oraz dobrą tolerancję materiałową. Skuteczny w bardzo krótkim czasie: B (łącznie z MRSA), Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, HSV, Rota, Noro) w czasie do 1 min, F, V

(Adeno) w czasie do 2 min i wraz z wydłużeniem czasu działania skuteczny wobec V (Polyoma SV 40, Polio). Opakowanie 1 l z możliwością stosowania bez atomizera. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 12, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści preparat w tabletkach, którego skład jest oparty o dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i wyposażenia pomieszczeń, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością. Skuteczny wobec B, Tbc (M. terrae), F, V (BVDV, Adeno, Polio, Noro), S (C. difficile) w warunkach wysokiego obciążenia w czasie do 15 min. Opakowanie 300 tabl. Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 7

Część nr 4

1. Czy Zamawiający w pozycji 4.1 dopuści zaoferowanie szczoteczki o długości 1200 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Czy Zamawiający w pozycji 4.2 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1600 mm, szerokość rozwarcia łyżeczek 4-5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

3. Czy Zamawiający w pozycji 4.3 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 1200 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

4. Czy Zamawiający w pozycji 4.4 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1200 mm, szerokość rozwarcia łyżeczek minimum 6,5 mm, pojemność łyżeczek minimum 6,1 mm³, sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

5. Czy Zamawiający w pozycji 4.5 dopuści zaoferowanie igieł o długości roboczej 1200 mm, szerokość igły 22G, długość ostrza igły 10 mm i 14 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

6. Czy Zamawiający w pozycji 4.6 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 110 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis w Arkuszu asortymentowo cenowym

Zapytanie nr 8

Pytanie 1

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku braku towaru przekraczającego 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia podstawowego Zamawiający ma prawo wystawienia Protokołu wadliwej dostawy (Załącznik nr 3) oraz po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, zakupu towaru innego dostawcy oraz do obciążenia Wykonawcy różnicą w cenie. Poza tym Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną, o której mowa w § 7 ust. 3.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Wzoru umowy

Pytanie 2

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 12a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„możliwość niewykorzystania w pełni asortymentu dostaw, wskazanego w Arkuszu kalkulacyjno-cenowym (Załącznik nr 1), z czego nie wynikają dla Wykonawcy żadne roszczenia o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Wzoru umowy

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 5

Prosimy o dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Wzoru umowy

Pytanie 4

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2 i 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,5% na 0,1% oraz odpowiednio z 10% na 5%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Wzoru umowy

Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 200 zł na 50 zł?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Wzoru umowy

Pytanie 6

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym w sytuacji gdy Wykonawca w sposób rażący narusza postanowienia niniejszej umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. Rażącym naruszeniem postanowień umowy będzie co najmniej 3-krotne uchybienie w wykonaniu przedmiotu umowy, potwierdzone Protokołem wadliwej dostawy (Załącznik nr 3), w szczególności w zakresie:...”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Wzoru umowy

Pytanie 7

Dotyczy warunków umowy § 15 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Należności wynikające z niniejszej umowy łącznie z odszkodowawczymi i odsetkowymi nie mogą być przedmiotem obrotu (cesja, sprzedaż), zgodnie z art. 509 Kodeksu Cywilnego, bez pisemnej zgody Zamawiającego. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Wzoru umowy

Pytanie 8

Dotyczy części nr 4

Prosimy o dopuszczenie:

- w poz. 1 szczotek cytologicznych jednorazowego użytku bronchoskopowych; maksymalna średnica części roboczej 1,8mm; długość robocza 1200 mm; długość szczoteczki 10mm; średnica szczoteczki 2,0 mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, minimum 3 naklejki z numerem produktu i datą ważności,

Odpowiedź: zgodnie z opisem w arkuszu asortymentowo cenowym

- w poz. 2 szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem oraz owalne z okienkiem i igłą mocującą (do wyboru); łyżeczki standardowe, wykonane ze stali nierdzewnej o jednostopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; rozwarcie łyżeczek ok. 5,0 mm, pojemność łyżeczek ok. 4,0 mm³, długość narzędzia 1200 mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,8 mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0 mm; w opakowaniu 10 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane zgodnie z przepisami unijnymi, minimum 3 naklejki z numerem produktu i datą ważności,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

- w poz. 3 uniwersalnych jednorazowych dwustronnych szczoteczek do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych; posiadających plastikową końcówkę zapobiegającą zarysowaniu kanałów endoskopowych; produkt niesterylny; pasuje do kanałów endoskopów o średnicach 2,0mm-3,2mm; długość robocza 1300 mm (50 sztuk w opakowaniu),

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

- w poz. 4 szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem oraz owalne z okienkiem i igłą mocującą (do wyboru); łyżeczki standardowe wykonane ze stali nierdzewnej o jednostopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; rozwarcie łyżeczek ok. 6,5 mm, pojemność łyżeczek ok. 6,1 mm³, długość narzędzia 1600 mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3 mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; w opakowaniu 10 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne

pakiety szczypiec; sterylizowane zgodnie z przepisami unijnymi, minimum 3 naklejki z numerem produktu i datą ważności,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

- w poz. 5 igieł aspiracyjnych, jednorazowych TBNA do wszystkich odcinków tchawicy i oskrzeli, długość robocza 1200 mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,0 mm, szerokość igły 21G, długość ostrza 12 i 15 mm (do wyboru), opakowanie zawiera 5 sztuk, minimum 3 naklejki z numerem produktu i datą ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Zapytanie nr 9

Część nr 1, pozycja 1.4

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje cewnika Foley'a silikonowego czy silikonowanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści cewnik silikonowy i silikonowany.

Część nr 1, pozycja 1.9

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Część nr 1, pozycja 1.43

Czy Zamawiający dopuści podkład na leżankę w rolce o wymiarach 50cm x 50m (niebieski)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Część nr 1, pozycja 1.43

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje podkładu podfoliowanego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje podfoliowanego.

Część nr 1, pozycja 1.56

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Część nr 1, pozycja 1.64

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed i po starzeniu min. 6N, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Część nr 1, pozycja 1.64

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą ASTM D6319 i uznanie rękawic zgodnych z normą ASTM D6978, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu.

Część nr 1, pozycja 1.73

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie w/w pozycji do osobnego zadania jako osobnej grupy asortymentowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża za zgody.

Część 1, pozycja 1.86

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź: dopuszcza obok innych metod sterylizacji.

Część 1, pozycja 1.86

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

Odpowiedź: Tak oczekuje przedstawienia badań.

Część 1, pozycja 1.86

Czy Zamawiający wymaga żelu w aplikatorze w formie ampułkostrzykawki umożliwiającej pełne wykorzystanie żelu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Część nr 14, pozycja 14.24

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Część nr 14, pozycja 14.25

Czy Zamawiający dopuści przyklepic hypoalergiczny przezroczysty o długości 9,14m z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Część nr 14, pozycja 14.25

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 12szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Część nr 14, pozycja 14.28

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 28 (krem) do osobnego zadania jako osobnej grupy asortymentowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie nr 10

zwracam się z zapytaniem o wyrażenie zgody na zmianę asortymentu oraz ilości zamawianych akcesoriów do badań spirometrycznych wymienionych w (specyfikacji przetargowej...) zestawie 8. Obecnie zastosowane przez Państwa rozwiązanie z wyborem akcesoriów jednorazowego użytku pozwala na bezpieczny, efektywny oraz uzyskanie wiarygodnych wyników badań spirometrycznych. Spirometr diagnostyczny PNEUMO, którego jesteście Państwo użytkownikiem jest przystosowany do wykonywania badań spirometrycznych z zastosowaniem głowic pomiarowych [Tab.1], dla których została przez producenta wykonana kalibracja spirometru. Z tego powodu głowice pomiarowe nie mogą być dowolnie konfigurowane, ponieważ po wybraniu głowicy pomiarowej z listy istotnej zmianie ulega wewnętrzny algorytm wyliczenia mierzonych wartości opracowany dla ściśle określonego wyposażenia głowicy pomiarowej.

Odpowiedź: Zamawiający zmieni błędy literowe w opisie w arkuszu asortymentowo cenowym zadanie nr 8 poz. 8.1 i 8.2.

Zapytanie nr 11

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 pozycja 1 dopuści szczoteczki cytologiczne jednorazowego użytku bronchoskopowe konfekcjonowane w opakowaniach po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 4 pozycję 2? Umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty większej ilości Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 pozycja 6 dopuści szczypce biopsyjne jednorazowego użytku w otulinie - aligatorki o długości 1150 mm i średnicy 2,0 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: zgodnie z opisem w arkuszu asortymentowo cenowym

Zapytanie nr 12

W związku z ogłoszeniem postępowania przetargowego jw. uprzejmie proszę o udzielenie odpowiedzi na następujące pytanie do Części nr 18, formularz asortymentowo-cenowy, poz. 18.19:

Ponieważ Zamawiający użytkuje już stację uzdatniania wody, wytwarzającą wodę dejonizowaną, prosimy o zmianę nazwy asortymentu z "Woda dejonizowana" na "Zestaw akcesoriów do stacji uzdatniania wody do produkcji 1000 litrów wody dejonizowanej" albo wykreślenie tej pozycji z formularza.

Odpowiedź: Zmiana opisu w arkuszu asortymentowo cenowym w części 18 w pozycji 18.19

Zapytanie nr 13

Pytania dotyczące kryteriów oceny ofert dla zadań 5 i 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie dla zadań 5 oraz 10 minimalnego terminu dostawy wynoszącego 2 dni? Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 20%.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryteriów określonym w SIWZ wynika, że najwyżej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 1 dzień.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 1 dzień otrzyma 20 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin dostawy np. 2 dniowy - tylko 10 pkt. Tak dużą różnicę punktową drugi wykonawca nie jest w stanie zrekompensować ceną.

Jednodniowy termin dostawy mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego, bądź wykonawcy, którzy za wszelką cenę, chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego, że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy, oferują go tylko po to, aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert.

Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100 km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV, spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12.00, wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadać z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło.

Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowania zmierzające do wygrania przetargu "za wszelką cenę" w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia. Jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia, godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: *"Utrudnianiem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia - zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej, godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie.*

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić minimalny termin dostawy 2 dni roboczych.

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy 2 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem zadań 5 i 10 nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający zmieni opis Kryterium oceny termin dostawy: minimum 2 dni robocze, nie dłuższej niż 5 dni roboczych.

Pytania dotyczące projektu umowy:

Dotyczy § 2 ust. 3

Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości dodania zapisu: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Dotyczy § 3

W związku z tym, że zarówno z Państwa jak i z naszej strony rozmowy telefoniczne nie są nagrywane, a więc w przypadku telefonicznego złożenia zamówienia, brak będzie materialnych śladów takiego faktu, co może rodzić w konsekwencji spory co do dochowania wyznaczonych terminów, czy Zamawiający może wykreślić ze wzoru umowy sformułowanie, iż składanie zamówień będzie następować drogą telefoniczną?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Dotyczy § 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia zadanie 5:

Dotyczy pozycji nr 5.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie końcówek w opakowaniu handlowym a 200 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pozycji nr 5.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie końcówek w opakowaniu handlowym a 500 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pozycji nr 5.6

Czy Zamawiający dopuści statyw na 24 próbówki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pozycji nr 5.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymazówek w opakowaniu handlowym a 100 szt?

Wykonawca zaoferuje wówczas 100szt. zamiast 50szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem iż termin ważności tych próbek będzie wynosił minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Dotyczy pozycji nr 5.9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej i wartości osobno dla próbek i osobno dla korków?

Prośbę motywujemy tym, iż w naszym systemie zarządzającym sprzedażą próbówki i korki stanowią odrębne pozycje asortymentowe, mają swoje numery katalogowe i ceny sprzedaży. Produkty te są ze sobą kompatybilne i mogą być przez Zamawiającego traktowane i używane jako zestaw.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jedynie na fakturowanie oddzielne tej pozycji ale w arkuszu Asortymentowo cenowym musi podać jedną cenę całkowitą.

Dotyczy pozycji nr 5.12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy w opakowaniu handlowym a 100 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia zadanie 10:

Dotyczy pozycji nr 10.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 10.6 próbek do OB. wykonanych z wysokiej jakości hartowanego szkła odpornego na stłuczenia, bowiem w większości systemów próżniowych próbówki tego typu wykonane są właśnie ze szkła, a nie z tworzywa sztucznego?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę, prosimy o zmianę pkt. 1 Wymagań na „próbówki wykonane z tworzywa sztucznego, z wyjątkiem próbek do OB.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pozycji nr 10.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł z wizualizacją tylko w rozmiarze 0,8?

Igły z wizualizacją w rozmiarze 0,9 ma tylko jeden system zamknięty, a zatem umieszczenie ich w pakiecie powoduje, że tylko jeden wykonawca będzie mógł złożyć ważną ofertę, a to stanowi utrudnienie uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy parametrów wymaganych:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek z korkami wciskanymi, które są wygodniejsze w użyciu, a przy tym umożliwiają szczelne powtórne zamknięcie probówek po ich otwarciu oraz tak samo chronią przed efektem aerozolowym jak korki zakręcane?

Ponadto, na rynku tylko jeden system próżniowy posiada probówki z gwintem. Jest to system Vacuette, firmy Greiner-Bio-One. Pozostałe systemy próżniowego pobierania krwi posiadają probówki bez gwintu, ale z korkiem o konstrukcji umożliwiającej jego wielokrotne zdejmowanie i zakładanie z jednoczesnym zachowaniem szczelności zamknięcia i skutecznym zabezpieczeniem przed kontaktem z kroplami krwi pacjenta. Wymaganie tylko probówek z gwintem, jest jawnym preferowaniem wyrobów konkretnego producenta i dostawcy i stoi w sprzeczności z zapisem art. 7 oraz art. 29 Ustawy prawo zamówień publicznych, bowiem nie zostaje spełniony ani wymóg bezstronności i obiektywizmu, ani wymóg opisanie przedmiotu zamówienia, w sposób który nie powinien doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie nr 14

Dot. przedmiotu zamówienia:

Część 15

Czy w razie wątpliwości dotyczących zaoferowanych pieluchomajtek Zamawiający będzie wzywał do przedstawienia próbek po jednym najmniejszym, jednostkowym opakowaniu handlowym z oryginalną etykietą?

Odpowiedź: Tak Zamawiający w razie wątpliwości będzie wzywał do przedstawienie próbek

Część 15

Czy Zamawiający wymaga numeru katalogowego, który pozwala jednoznacznie zidentyfikować produkt i zapewnia, że przez cały okres trwania umowy dostawca będzie zobowiązany dostarczać ten sam produkt, o stałej jakości, zgodnie z deklaracją złożoną w formularzu asortymentowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Część 15

Czy na potwierdzenie danych technicznych Zamawiający wymaga złożenia kart danych technicznych wystawionych przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Część 15

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek pakowanych a 30 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Dot. umowy:

1. Czy za dni Zamawiający rozumie dni robocze od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak

2. 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 podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

3. Zważywszy na treść § 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje minimalną ilość wykorzystania 70%

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 7 ust. 4 poprzez nadanie mu następującej treści: „W razie niedotrzymania terminów dostaw lub wymiany na towar wolny od wad,

Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

5. **Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku zmiany stawki VAT ceny netto nie ulegną zmianie?**

Odpowiedź: Tak

Zapytanie nr 15

Część nr 12, poz. 19

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy w opisie preparatu w w/w pozycji nie zostały omyłkowo zamieszczone dwie ostatnie linijki tekstu, tj. „(M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy, Ebola), rota”. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o poprawienie opisu preparatu w formularzu cenowym w zakresie poz. 19.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa pomyłkowy zapis.

Zapytanie nr 16

poz. 3 - "Okres ważności sprzętu:" Czy Zamawiający dopuści kasety typ B (pozycja nr 16.1 w tabeli arkusza cenowego) z terminem ważności maksymalnie 5 miesięcy, ponieważ zgodnie z informacją otrzymaną od producenta kaset, ich maksymalny termin ważności wynosi 6 miesięcy od daty produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Zapytanie nr 17

Dotyczy części nr 1, poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie portu o poniższych parametrach: Zamknięty system bezigłowy, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy części nr 1, poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie portu o poniższych parametrach: Zamknięty system bezigłowy z podwójną poliuretanową przedłużką o długości 8 cm każda o średnicy wew. 1,5 mm i zew. 2,5mm z kolorowymi zaciskami na linii ułatwiającymi identyfikację pozwalającą na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy części nr 1, poz. 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski z drenem 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy części nr 1, poz. 63-65

Czy Zamawiający wyrazi wyłączenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to nam jak i wielu innym oferentom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty. Obecny opis wskazuje włącznie na jeden produkt, co znacznie ogranicza uczciwą konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy części nr 15, poz. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek z jednym ściągaczem taliowym z tyłu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie nr 18

Część nr 12, poz. 20

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę w formularzu cenowym stawki VAT w/w pozycji na 23% ze względu na rejestrację preparatu jako kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający zgodzi się i Wykonawca wpisuje w formularzu asortymentowo cenowym pozycji określoną stawkę VAT.

Zapytanie nr 19 dotyczący zapytania nr 10

W zapytaniu wysłanym, w 13 11 br. dot. w/w przetargu błędnie została wklejona **niekompletna Tabela 1** w części dotyczącej wyposażenia głowicy pomiarowej z filtrem do badania spirometrycznego

Poniżej przesyłam poprawioną tabelę.

Tab.1: Lista głowic pomiarowych wybieranych z programu spirometrów diagnostycznych PNEUMO z informacją producenta o wyposażeniu i zastosowaniu głowicy

Odpowiedź: patrz odpowiedź na zapytanie nr 10

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843), stanowisko Zamawiającego zostało rozesełane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

Zamawiający

D Y R E K T O R


lek. med. Joanna Niezdrój-Ostrowska

