



A/ZP/SZP.251-30/18

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-30/18 na dostawę:

„Wyrobów medycznych jednorazowego użytku”

Pytanie nr 1 – dot. części nr 6, poz. 1-5

Prosimy dopuszczenie strzykawkę enteralnych, korków oraz cewników do karmienia z systemie ENFit (bezpieczna linia i przeznaczona tylko do produktów do żywienia dojelitowego, kolor fioletowy), spełniająca wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Produkty przeznaczone do żywienia enteralnego przez wszystkich wiodących producentów są z zakończeniem typu ENFit (bezpieczna linia, niekompatybilna z systemem luer-lock i luer), które spełnia aktualne międzynarodowe wymagania bezpieczeństwa zdefiniowane przez komisję ISO ujęte w normach ISO80369-1 oraz ISO 80369-3. Powyższy standard określa wymagania dla złączy z otworami o małej średnicy dla płynów i gazów w celu uniemożliwienia podłączenia niepowiązanych systemów. Natomiast z naszej wiedzy wynika, że strzykawki do żywienia enteralnego są wykonane zgodnie z powyższym standardem, który jest ogólnie dostępny i nie stanowi parametru blokującego.

Odpowiedź nr 1

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w wyrobów w systemie ENFit.

Pytanie nr 2 – dot. części nr 9

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły bezpieczne do portów gładkie, z odpinanymi uchwyty, z miękką platformą od strony skóry dla zapewnienia stabilności igły i zwiększenia komfortu pacjenta, z mechanizmem zabezpieczającym przed samozakłuciem w postaci uchylnej dźwigni, sygnalizującej słyszalnym „kliknięciem” bezpieczną pozycję igły podczas jej wyjmowania, przystosowane do iniekcji wysokociśnieniowych- 300 psi, z przedłużeniem typu Non DEHP z plastyfikatorem TOTM- bezpiecznym dla pacjenta, o długości 20,3cm, w rozmiarach 20G x 16, 19, 25, 32mm i 19G x 19, 25, 32mm?

Odpowiedź nr 2

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 - dot. części nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kolorystycznego oznaczenia na opakowaniu jednostkowym, odpowiadającemu pojemności strzykawki?

Strzykawki, które chcemy Państwu zaoferować posiadają duże i wyraźne oznaczenie pojemności wyrażone liczbą. Ponadto każda strzykawka jest widoczna przez foliową część opakowania i jest natychmiastowo identyfikowana przez personel medyczny, wobec czego wymóg kolorystycznego oznakowania opakowania jednostkowego uznajemy za bezzasadny i ograniczający uczciwą konkurencję.

Odpowiedź nr 3

Tak, w części nr 1 poz. 1-4 Zamawiający odstępuje od wymogu kolorystycznego oznaczenia na opakowaniu jednostkowym, odpowiadającemu pojemności strzykawki.

Pytanie nr 4 - dot. części nr 1, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'70sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości na 1286 opakowań?

Odpowiedź nr 4

Tak, Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 70 szt., z przeliczeniem zamawianej ilości na 1286 opakowań.

Pytanie nr 5 - dot. części nr 2, poz. 1-5

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

Odpowiedź nr 5

Nie, prośba o wydzielenie pozycji do osobnej części nie jest wyjaśnieniem treści SIWZ.

Pytanie nr 6 – dot. części nr 1, poz. 1-4

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi strzykawki. Oferowane przez nas strzykawki są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponadto zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a'100/80 szt.

Odpowiedź nr 6

Tak, w części nr 1 poz. 1-4 Zamawiający odstępuje od wymogu kolorystycznego oznaczenia na opakowaniu jednostkowym, odpowiadającemu pojemności strzykawki.

Pytanie nr 7 – dot. części nr 1, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie strzykawki pakowanej a'80 szt. - z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź nr 7

Tak, Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie strzykawki pakowanej a'80 szt. - z odpowiednim przeliczeniem ilości na 1125 opakowań.

Pytanie nr 8 – dot. części nr 1, poz. 5-12

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi igły. Oferowane przez nas igły są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) bardzo wyraźnie widać kolor nasadki, który jest zgodny z kodem kolorystycznym, nie sposób pomylić zatem rozmiarów igieł. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź nr 8

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w części nr 1 poz. 5-12 igieł bez kolorystycznego oznakowania na opakowaniu jednostkowym.

Pytanie nr 9 – dot. części nr 8, poz. 1-6

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

Odpowiedź nr 9

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w części nr 8 poz. 1-6 ostrzy chirurgicznych bez wygrawerowanej nazwy producenta na ostrzu.

Pytanie nr 10 – dot. części nr 8, poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź nr 10

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 11 – dot. zapisów SIWZ

Prosimy o doprecyzowanie, który z terminów płatności jest obowiązujący: SIWZ rozdz. IV pkt. 3 – 30d czy paragraf 4 ust. 1 – 60dni.

Odpowiedź nr 11

Zamawiający informuje, że obowiązujący termin płatności wynosi 60 dni. W związku z powyższym Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ w rozdziale IV pkt. 3 „Termin płatności” z 30 dni na 60.

Pytanie nr 12 – dot. §6 ust. 1 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do 10 niezrealizowanej wartości umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź nr 12

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 13 – dot. pakiet nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 wydzieli pozycje od 14 do 32 do osobnego pakietu?

Odpowiedź nr 13

Nie, prośba o wydzielenie pozycji do osobnej części nie jest wyjaśnieniem treści SIWZ.

Pytanie nr 14 – dot. pakiet nr 7

Czy Zamawiający w pakiecie 7 dopuści w poz. 7 i 12 igły PP bez igły wprowadzającej?

Odpowiedź nr 14

Nie, Zamawiający nie dopuszcza igieł bez igły wprowadzającej.

Pytanie nr 15 – dot. pakiet nr 9

Czy Zamawiający w pakiecie 9 dopuści bezpieczną igłę do portów zaopatrzoną w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem, zagięta pod kątem 90° z ostrzem Hubera do portu, z poczwórnymi przezroczystymi skrzydełkami, miękkimi od strony skóry pacjenta (dwa górne do trzymania podczas zakładania i usuwania igły, dwa dolne do przytrzymywania portu podczas usuwania igły), niskoprofilowa (najniższy profil na rynku), z poliuretanowym drenem przedłużającym o dł.21,5cm z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer lock. Zacisk kodowany kolorem w zależności od rozmiaru igły, z informacją na zacisku: rozmiar igły, max przepływ (5ml/sek), max. ciśnienie (350psi). Poliuretanowa piankowa podkładka pod igłę w celu maksymalizacji komfortu pacjenta. Kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym. Produkt pobawiony lateksu. Możliwość podawania leków zawierających emulsję tłuszczową. Rozmiary od 19-22G o długości 15-30mm do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź nr 15

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 – dot. pakietu 5, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego noworodkowego jednorazowego użytku, do nawilzacza MR 730 i MR850; posiadający grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułpkę wodną na linii wydechowej; część Y, grzałka z wcięciem

umożliwiającym podłączenie do czujnika temperatury MR850; zestaw adapterów do różnych respiratorów; komplet musi zawierać komorę z automatycznym poborem wody z dwoma pływakami zabezpieczającymi przed przelewem; wyrób sterylny lub czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź nr 16

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 17 – dot. pakietu 5, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dla dorosłych jednorazowego użytku, do nawilzacza MR 730 i MR850; posiadający grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; w komplecie dren proksymalny; część Y, grzałka z wcięciem umożliwiającym podłączenie do czujnika temperatury MR850; zestaw adapterów, komplet musi zawierać komorę z automatycznym poborem wody z dwoma pływakami zabezpieczającymi przed przelewem; wyrób sterylny lub czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź nr 17

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 18 – dot. pakietu 1

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki dwuczęściowej z prostym, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez dodatkowych przewężeń w środkowej części tłoka, które mogą powodować odkształcanie się tłoka w czasie iniekcji?

Odpowiedź nr 18

Tak, Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki dwuczęściowej z prostym, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez dodatkowych przewężeń w środkowej części tłoka.

Pytanie nr 19 – dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferta na rurki intubacyjne wykonane z silikonowanego PVC bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź nr 19

Tak, Zamawiający wymaga aby rurki intubacyjne wykonane były z silikonowanego PVC bez zawartości ftalanów.

Pytanie nr 20 – dot. pakietu nr 2

Prosimy o wyjaśnienie, czy oferowane rurki intubacyjne, mają być anatomicznie wyprofilowane w kształcie łuku oraz pakowane w opakowanie typu papier folia z punktowymi fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedź nr 20

Tak, oferowane rurki intubacyjne, mają być anatomicznie wyprofilowane w kształcie łuku oraz pakowane w opakowanie typu papier folia z punktowymi fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki.

Pytanie nr 21 – dot. pakietu nr 2, poz. 1-13

Prosimy o określenie parametru, który nie został ujęty w opisie przedmiotu zamówienia.

Czy oferowane rurki intubacyjne zbrojone, mają być wyposażone w prowadnicę o odpowiedniej średnicy, umieszczoną w rurce intubacyjnej? Rozwiązanie takie nie wpływa na wzrost ceny oferowanego sprzętu a zdecydowanie ułatwia personelowi zaintubowanie pacjenta oraz eliminuje konieczność doboru rozmiaru prowadnicy do rurki, która ma zostać użyta.

Odpowiedź nr 21

Tak, oferowane rurki intubacyjne zbrojone, mają być wyposażone w prowadnicę o odpowiedniej średnicy, umieszczoną w rurce intubacyjnej.

Pytanie nr 22 – dot. pakietu nr 2, poz. 14-32

Czy oprócz wyraźnych oznaczenia głębokości w części dystalnej rurki + liniowe, Zamawiający wymaga aby rurki posiadały na korpusie również wyraźny znak skracania rurki?

Odpowiedź nr 22

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23 – dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane rurki intubacyjne były tego samego producenta?

Odpowiedź nr 23

Tak, Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane rurki intubacyjne były tego samego producenta.

Pytanie nr 24 – dot. zadania nr 11

Czy Zamawiający w zadaniu 11 wyrazi zgodę na złożenie oferty na trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej znanego amerykańskiego producenta posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem; komorę na wydzielinę o pojemności 2500 ml wyskalowaną co 1ml do pojemności 100ml, co 2ml do pojemności 200ml, co 5ml do pojemności 600ml i co 10ml do 2500ml; wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem; zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu, zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 36cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie; dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia?

Odpowiedź nr 24

Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw o powyższych parametrach.

Pytanie nr 25 – dot. części nr 14, poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 11 w miejsce pierwotnych parametrów technicznych zestawu do drenażu opłucnej amerykańskiego producenta, celem zwiększenia konkurencyjności ofert – sterylnego wielofunkcyjnego trzykomorowego zestawu do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z jednym drenem łączącym – Compact. Komora kolekcyjna o pojemności 2100 ml wyskalowana, z precyzyjną podziałką w zakresie małych objętości ewakuowanej treści co 1ml do 100ml, co 2 do 210ml i co 10 do 2100ml. Drenaż wyposażony w wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym. Wydzielona i wyskalowana zastawka podwodna z zastawką zabezpieczającą przed utratą uszczelnienia podwodnego w przypadku wysokiego ujemnego ciśnienia w jamie opłucnej w zakresie od -5 do -20cm H₂O. Pracujący bezgłośnie. Mechaniczna zastawka odbarczająca zabezpieczająca przed wzrostami ciśnienia w kierunku dodatnim. Możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu. Monitor przecieku powietrza z podziałką od 1 do 5. Dysze zabezpieczające przed rozlaniem się płynów między komorami, możliwość podjęcia prawidłowej pracy po przewróceniu się drenażu. Dzięki posiadaniu dwóch zastawek zlokalizowanych wewnątrz drenażu, jedna w komorze zastawki wodnej, a druga w komorze kolekcyjnej, drenaż posiada możliwość położenia go w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodując wymieszania roztworów wewnątrz komór. Membranowy port dostępowy do zastawki podwodnej, umożliwiający łatwą i aseptyczną korektę poziomu płynu. W zestawie fiolka z wodą sterylną o pojemności 45ml do wypełnienia zastawki wodnej. Zestaw wyposażony w klamrę zaciskową na drenie, umożliwiający szybki i łatwy dostęp do pobrania próbki płynu do badań. Półprzezroczysty elastyczny dren, nie zawierający lateksu, umożliwiający zlokalizowanie zalegającej treści. Dren schodkowy, nie wymagający korzystania z łączników, wyposażony w nasadkę zabezpieczającą dren przed utratą sterylności. Dren wyposażony w spiralną ochronę przed załamaniem drenu łączącego,

również bezłateksową. Drenaż o budowie kompaktowej, posiadający zarówno stabilną wysuwaną podstawkę do postawienia na podłodze, całkowicie odporna na zamoczenie, jak również system wielopozycyjnych wieszaków schowanych w dużej ułatwiającej transport rączce umożliwiające zawieszenie drenażu z każdej strony łóżka pacjenta. Opakowanie zbiorcze 6 szt.?

Odpowiedź nr 25

Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw o powyższych parametrach.

Pytanie nr 26 – dot. umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź nr 26

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27 – dot. umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części przedmiotu umowy.**

Odpowiedź nr 27

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28 – dot. umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy dostarczonego z opóźnieniem, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy w terminie określonym w § 3 ust. 1 pkt. 1.2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostarczeniu przedmiotu umowy.**

Odpowiedź nr 28

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29 – dot. umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy podlegającego wymianie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w wymianie przedmiotu umowy w terminie określonym w § 5 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy.**

Odpowiedź nr 29

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30 – dot. umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

jeżeli opóźnienie w dostawie przekroczy 30 dni Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, a Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.

Odpowiedź nr 30

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31 – dot. części nr 2, poz. 6-13

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rurka intubacyjna - zbrojona posiadała linię RTG od zakończenia spirali do końca rurki co umożliwi precyzyjną kontrolę głębokości wprowadzenia rurki w obrazie RTG?

Odpowiedź nr 31

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 32 – dot. części nr 2, poz. 6-22; 24-32

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12 łącznik ISO 15 mm rurki ma być kodowany kolorem łącznika odpowiadającego mu cewnika?

Odpowiedź nr 32

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33 – dot. części nr 2, poz. 6-22; 24-32

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów podczas trudnej intubacji zakończenie rurki intubacyjnej wolnej od DEHP, powinno być zaprojektowane w sposób zapewniający szczelne przyleganie do prowadnicy lub fiberoskopu chroniąc tym samym przed przypadkowym uszkodzeniem struktur anatomicznych przy wprowadzaniu rurki intubacyjnej?

Odpowiedź nr 33

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 34 – dot. części nr 7 poz. 1-12

Prosimy o sprecyzowanie czy igły mają być pakowane w w opakowanie nierozrywalne Tyvec, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Odpowiedź nr 34

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 35 – dot. części nr 8

Prosimy o wyjaśnienie czy na opakowaniu jednostkowym ma być oryginalnie nadrukowany rysunek ostrza w skali 1:1?

Odpowiedź nr 35

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 36 – dot. części nr 8

Prosimy o sprecyzowanie czy kartonowe opakowanie zbiorcze ostrzy (100szt) ma być szczelne zewnętrznie owinięte folią?

Odpowiedź nr 36

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 37 – dot. części nr 7

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w części 7 Zamawiający wymaga aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta.

Odpowiedź nr 37

Zamawiający nie wymaga, aby igły pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 38 – dot. części nr 7

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w części 7 Zamawiający wymaga aby igły w pozycji 8-12 posiadały w opakowaniu kompatybilną prowadnicę w rozmiarze 20-22G x 38 mm dokładnie dopasowaną do igły nie skracającą jej długości więcej niż 14 mm, co znacznie zwiększa precyzję podczas nakłucia ułatwiając pracę personelowi, spełniające pozostałe kryteria opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź nr 38

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 39 – dot. części nr 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 11 zestawu do drenażu trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2300 ml. ze skalą od 1 do 100 ml co 1 ml; co 5 do 250ml, co 10 do 2300 ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości 35cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia.

Odpowiedź nr 39

Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw o powyższych parametrach.

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Mariola Sidorowicz

Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych prosimy o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania załączonej informacji.

Wyjaśnienia treści SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 17 lipca 2018 r.