



ul. Wschowska 3, 64-200 Wolsztyn

tel.: 68 347 73 00

fax: 68 384 25 90

e-mail: sekretariat@spzowolsztyn.pl

<http://www.spzowolsztyn.pl>

NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia 01.12. 2020 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/249/2020

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na zadania pn: **sukcesywna 24 miesięczna dostawa jałowego sprzętu jednorazowego użytku dla SPZOZ w Wolsztynie; PN/19/2020.**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. - (tekst jedn.: Dz.U.2019.1843) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 w pozycji 1 dopuści dren w rozmiarach Ch24, Ch36 (sześć otworów drenujących) i Ch21 (4 otwory drenujące), spełniający pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 w pozycji 2 dopuści dren w rozmiarze Ch24 (sześć otworów drenujących) lub Ch21 (4 otwory drenujące), spełniający pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 w pozycjach 2 i 4 wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu próbek na wezwanie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW II

Pakiet nr 4 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy elektrostatyczny o następujących parametrach :

- Zastosowanie dorośli i dzieci
- Powierzchnia filtracyjna 25 cm²
- Opór przepływu przy 30l /min 0,5 cm H₂O

przy 60 l/min 1,4 cm H₂O

przy 90 l/min 2,76 cm H₂O



- Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml
- Masa 21 g
- Przewodność martwa 33 ml
- Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%
- Złącza 22M/15F - 22F/15M
- Port kapno z koreczkiem zabezpieczającym
- Czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet nr 4 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny filtr pediatryczny oddechowy bakteryjno-wirusowy elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci HME o następujących parametrach:

- Przeznaczenie: respiratory i aparaty do znieczulenia
- Materiał obudowy SBC
- Opór przepływu przy 30l /min 2,4 cm H₂O
- Objętość oddechowa VT 70 - 250 ml
- Masa 21 g
- Przewodność martwa (objętość ściśliwa) 30 ml
- Skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej 99,999%
- Hydrofobowa warstwa filtrująca
- Nawilżanie przy Vt=250ml 33,6 mg/l
- Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW III

Pakiet nr 18

1. **Poz. nr 1** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet wykonanych z dwuwarstwowego laminatu włóknina-folia o gramaturze 55g/m² z padem chłonnym, o całkowitej gramaturze strefy wzmocnionej 110g/m²?
Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania serwet wykonanych z dwuwarstwowego laminatu włóknina-folia o gramaturze 55g/m² z padem chłonnym, o całkowitej gramaturze strefy wzmocnionej 110g/m²; pozostałe parametry zgodnie z opisem. [W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.](#)

ZESTAW IV

Pakiet 9 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w koreczka z trzpieniem powyżej krawędzi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 10 poz.1



Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 10 poz.2-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia wykonawcy, że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z pompami.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 10

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby w/w strzykawki pochodziły od jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 11

Czy Zamawiający wymaga strzykawek 2-cz luer?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki 2-cz luer.

Pakiet 11 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-cz z rozszerzoną skalą 2-2,5ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki 3-cz z rozszerzoną skalą 2-2,5ml

Pakiet 11 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-cz z rozszerzoną skalą 20-22ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki 3-cz z rozszerzoną skalą 20-22ml.

Pakiet 11 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowanej po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Pakiet 12 poz.3

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawka była ścięta pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 12 poz.3

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawka była skalowana co 2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki skalowana co 2ml.

Pakiet 12 poz.4-6



Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 12 poz.4,5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządów , których komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC o długości 62 mm(55mm w części przezroczystej), igła biorcza dwukanałowa, ścieta trójplaszczyznowo, wykonana z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 12 poz.6

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd był wyposażony w dodatkowy element knstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i możliwością umieszczenia igły po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby w/w przyrząd był wyposażony w dodatkowy element knstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i możliwością umieszczenia igły po użyciu. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

Pakiet 12 poz.7,8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy innej firmy niż Margomed.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedłużacze innej firmy niż Margomed. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

Pakiet 13 poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do penów 29G x 12,7mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igły do penów 29G x 12,7mm. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

Pakiet 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych, których cewnik wykonany jest z FEP, posiadają 2 paski radioceniujące.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW V

Pakiet nr 8 poz. 1.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie woreczków o średnicy 55 mm, długość 200 mm, szerokość 85 mm, długość trzpienia 225 mm, długość popychacza 245 mm, trzpień i popychacz o konstrukcji zapobiegającej przypadkowemu wysunięciu trzpienia przez trokar, objętość oznaczona cyfrowo na opakowaniu, pozostałe właściwości według opisu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW VI

Pakiet 19

Pyt. 1 – Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 19 pozycji 1-13 i stworzy z nich oddzielny pakiet?



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych bez portu z automatycznie aktywowującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w rozmiarze 24G (0,74) dł. 19mm; przepływ 29ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt. 3 – Czy Zamawiający w poz. 2-4 dopuści: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zamiast zastawki antyzwrotnej, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach: • 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min

- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 32mm; przepływ 103ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt. 4 – Czy Zamawiający w poz. 5-10 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych z automatycznie aktywowującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:

- 24G (0,74) – dł. 19mm, przepływ 29ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt. 5 – Czy Zamawiający w poz. 11-13 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych bez portu z automatycznie aktywowującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zamiast zastawki antyzwrotnej, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w rozmiarach:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min



- 18G(1,30)- dł. 32mm; przepływ 103 ml/min?

Zgoda Zamawiającego na pytania umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaferowanie najwyższej jakości kaniul dożylnych włoskiej firmy Delta Med, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród ich większej ilości, co będzie korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW VII

Pytanie nr 1 - pakiet nr 16 poz. 1,2

Czy zamawiający dopuści nakłuwacze o równoważnej konstrukcji aktywowane poprzez dociśnięcie od góry do opuszka palca? Produkt nasz posiada mechanizm bezpieczeństwa, który eliminuje możliwość przypadkowego zakłucia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 - pakiet nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Nakłuwacze do pięty noworodka, w celu pobrania krwi do analiz medycznych igła 25 G, głębokość nakłucia 1,5 mm, sterylne, pakowane aa 200szt?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3- pakiet nr 9 poz. 1,2

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytania do Umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Pytanie do umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

- 1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania



przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstępstwa przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW VIII

Dotyczy: Pakiet nr 20

1) Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia w poz. 1-5 należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I? SIWZ nie zawiera w/w informacji.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

2) Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 4 Jałowe wymazówki do wymazów z tworzywa sztucznego z tamponem, z podłożem AMIES, pakowane indywidualnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w poz. 4 w/w Pakietu dopuszcza jałowe wymazówki do wymazów z tworzywa sztucznego z tamponem, z podłożem AMIES, pakowane indywidualnie. [W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.](#)

ZESTAW IX

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 poz. 1 sterylne go filtra elektrostatycznego bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej >99,998% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, ze złączem prostym, z portem kapno, z przezroczystą obudową z wyraźnie zaznaczonym kierunkiem przepływu gazu, o zaoblonych bezpiecznych dla pacjenta krawędziach, przestrzeni martwej 42ml, opór przepływu 0,8cm H₂O przy 30L/min, wadze 23g, minimalnej objętości oddechowej >150ml, kodowany kolorystycznie kolorem żółtym, z oznaczeniem nazwy filtra i objętości oddechowej na filtrze?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 poz. 2 pediatrycznego sterylne go filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej >99,99% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, poziom nawilżenia 30,2mg H₂O/L przy VT 500ml, przestrzeń martwa 28ml, minimalna objętość oddechowa >90ml, waga 20g, złącze proste , z portem kapno z koreczkiem ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 poz. 2 pediatrycznego filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci mikrobiologicznie czysty, o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej >99,9% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, poziom nawilżenia 25,9mg H₂O/L przy VT 500ml, przestrzeń martwa 34ml, minimalna objętość oddechowa >100ml, waga 19g, złącze proste , z portem kapno z koreczkiem ?



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 poz. 2 pediatrycznego filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci mikrobiologicznie czysty, o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej >99,99% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, poziom nawilżenia 26,8mg H₂O/L przy VT 500ml, przestrzeń martwa 11ml, minimalna objętość oddechowa >35ml, waga 11g, złącze proste, z portem kapno z koreczkiem ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW X

Pakiet 9, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega dekontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 11, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości do 2080 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawki w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości do 2080 opakowań. [W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.](#)

Pakiet 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki ze skalą co 0,05ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 12, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki z pojedynczą czytelną skalą co 2 ml?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z wcześniejszą odpowiedzią.

Pakiet 12, pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę przyrządu z igłą biorczą wykonaną z ABS bez wzmocnień włóknem szklanym ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 12, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę przyrządu z komora kroplową o długości 5,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 12, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę przyrządu z komora kroplową o długości 9,0cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 12, pozycja 4-6



Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

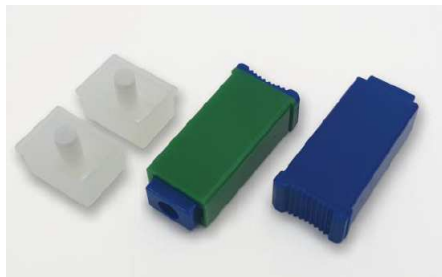
Pakiet nr 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze do palca z igłą 23G i głębokością nakłucia 1,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet nr 16, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze do palca jak na zdjęciu



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet nr 16, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę jałową 3 warstwową – trójwarstwowy laminat (włóknina polipropylenowa 28g/m² + folia PE 25 g/m² + włóknina polipropylenowa 22 g/m²), o łącznej gramaturze 75g/m², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet nr 24, pozycje 1 - 4

Czy Zamawiający oczekuje drenów pakowanych podwójnie: folia, folia-papier, posiadających sześć dużych specjalnie wyprofilowanych atraumatycznych otworów drenujących - perforacja o długości 10 cm?

Odpowiedź: Pakiet nr 24 nie jest przedmiotem niniejszego postępowania.

Pakiet nr 24, pozycje 2

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 21 w miejsce drenu CH 22?

Odpowiedź: Pakiet nr 24 nie jest przedmiotem niniejszego postępowania.

ZESTAW XI

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-

1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o merytoryczne wyjaśnienie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet nr 4 poz. 2

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o merytoryczne wyjaśnienie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW XII

Pakiet 9, poz.1

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i/lub czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 9, poz.2

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 12, poz. 3

Czy zamawiający dopuszcza jednostronną skalę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 12, poz.4-5

- Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

Pakiet 12, poz. 4-5



- Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 12, poz. 6

- Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczeł na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczelem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW XIII

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 2 dopuści korek z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



2. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 1 dopuści korek w kolorze białym, czerwonym lub niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 poz. 5 dopuści przyrząd z igłą biorczą dwukanałową wykonaną z ABS z osłonką igły biorczej, przepływ 20 kropli = 1ml +/-0,1ml, komorą kroplową wykonaną z PVC bez ftalanów, o długości 5 cm w części przezroczystej, bez miejsca na dren i kolec, w opakowaniu typu folia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 poz. 11 dopuści nasadkę igły wykonaną z polipropylenu, natomiast osłonę igły z ABS? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 poz. 1 dopuści automatyczny wykonany z poliwęglanu, zamiast metalu zatrask zabezpieczający koniec igły?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 poz. 1 dopuści koreczek posiadający trzpień powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 poz. 1 dopuści kaniulę z 3 paskami widocznymi w RTG?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 poz. 2,3,4 dopuści kaniulę ze standardowym korkiem umieszczonym standardowo, bez nazwy producenta na kaniuli, 2 paski widoczne w RTG, wykonaną z FEP? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 poz. 3 dopuści przepływ 56ml/min, a w poz. 4 90ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW XIV

Dot. rozdział XIV SIWZ punkt 2

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów SIWZ odnośnie terminu dostawy prosimy o zmianę w sposób następujący:

Termin dostawy w dniach	40%	40	5 dni roboczych – 0 pkt 4 dni robocze – 20 pkt 3 dni robocze – 40 pkt
--------------------------------	------------	-----------	--

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



Dot. projektu umowy §3 ust. 6

Wnosimy o wykreślenie z umowy zapisu §3 ust.6

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dot. projektu umowy §3 ust. 6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej wnosimy o modyfikację zapisów §3 ust.6 na następujący :

*„6. Jeżeli Wykonawca nie wywiąże się terminowo z dostawy lub też zwleka z rozpatrzeniem reklamacji Zamawiającemu przysługuje prawo dokonania interwencyjnego zakupu u innego źródła. Zamawiający obciąży wykonawcę różnicą w cenie zakupionego towaru wraz z kosztami transportu. **Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego asortymentu wynikającej z załącznika nr 1 do niniejszej umowy.***

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dot. projektu umowy §4 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §4 ust.1 w sposób następujący:

*1. Wykonawca zobowiązuje się realizować przedmiot umowy, sukcesywnie przez okres 24 miesięcy od daty podpisania umowy. W przypadku, gdy w podanym okresie nie zostanie ilościowo zrealizowany cały przedmiot umowy, umowa może zostać przedłużona do czasu jej całkowitego zrealizowania nie dłużej jednak niż na okres kolejnych **3 miesięcy.***

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dot. projektu umowy §5

Wnosimy o wykreślenie z umowy zapisu §5.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dot. projektu umowy §5 ust. 1

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej wnosimy o modyfikację zapisów §5 ust.1 na następujący:

*1. Jeżeli Wykonawca nie wywiąże się terminowo z dostawy, Zamawiającemu przysługuje prawo dokonania interwencyjnego zakupu u innego źródła na koszt i ryzyko wykonawcy (transport, różnica w cenie). Zamawiający obciąży wykonawcę notą obciążeniową za dokonany zakup. **Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego asortymentu wynikającej z załącznika nr 1 do niniejszej umowy.***

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dot. projektu umowy §6 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §6 ust.2 w sposób następujący:

*2. Wydłużenie terminu realizacji całej umowy może nastąpić w przypadku, gdy w ciągu 24 miesięcy od daty podpisania umowy nie zostanie kwotowo lub ilościowo zrealizowany cały jej przedmiot umowy. W takim przypadku Zamawiający powiadomi o tym fakcie wykonawcę. Umowa w takim przypadku może zostać przedłużona do czasu jej całkowitego zrealizowania nie dłużej jednak niż na okres kolejnych **3 miesięcy.***

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.



Z wyrazami szacunku
Dyrektor SPZOZ w Wolsztynie
Karol Mońko

Sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP

