



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



Pleszew, dn. 25.09.2023 r.

Do Wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu medycznego w tym głównie sprzętu medycznego jednorazowego użytku.
Znak sprawy Te 2300-29/2023

Szanowni Państwo!

Poniżej przedstawiamy treść pytań zadanych przez Wykonawców, dotyczących niniejszego postępowania oraz odpowiedzi na te pytania:

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 32 - Zestaw do znieczulenia podpajęczynówkowego-zewnątrzoponowego ciągłego, złożony z: igły Touhy 18G, igły podpajęczynówkowej 27G z otworem bocznym (Pencil Point), cewnika zewnątrzoponowego z łącznikiem filtra i strzykawki niskooporowej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet nr 73

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi (≤ 900 g, 1000g) i wielkości główki noworodka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka.

4. **Pytanie 1 do pakietu 68, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści:

Elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, owalne, hydrożelowe, wyposażone w okalający pas bezpieczeństwa, o powierzchni przewodzącej 110cm², powierzchni całkowitej 175cm², rozmiar elektrody: 174 x 122mm. Elektrody pakowane w pakietach po 5 szt. Opakowanie handlowe 100szt? Różnica 2mm w długości elektrody neutralnej nie ma wpływu na jej właściwości użytkowe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

5. **Pytanie 2 do pakietu 68, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści:

Elektroda nożowa monopolarna wielorazowego użytku typ nóż prosty 25 x 2,6 mm do uchwytu 4 mm. Do sterylizacji w parze wodnej.



Odpowiedź: Nie, - Zamawiający nie dopuszcza.

6. **Pytanie 3 do pakietu 68, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści: Kabel monopolarny do narzędzi laparoskopowych długość 4,5 m , wtyk 3-pin?

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

7. **Pytanie 4 do pakietu 68, poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści:

Elektroda monopolarna typ nożyk, dł. całkowita 62mm. dł. części roboczej 2,6 x 25mm. Wielorazowego użytku. Do sterylizacji w parze wodnej?



Odpowiedź: Nie,- Zamawiający nie dopuszcza.

8. **Pytanie 5 do pakietu 68, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści:

Elektroda monopolarna typ nożyk, dł. całkowita 154mm. dł. części roboczej 2,5x15mm. Wielorazowego użytku. Do sterylizacji w parze wodnej?



Odpowiedź: Nie, - Zamawiający nie dopuszcza.

9. **Pak. 35 poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody wielofunkcyjne dla dorosłych, powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 102cm² (204cm² dla pary) oraz zintegrowane odprowadzenie kompatybilne ze wskazanymi w siwz defibrylatorami, w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa przebiegu procedur charakterystycznych dla elektrod wielofunkcyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



10. Pak. 35 poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy zamawiający wymaga zaoferowania elektrod przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami – przewodami)?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

11. Pak. 35 poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody wielofunkcyjne dla dorosłych, powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 102cm² (204cm² dla pary) oraz zintegrowane odprowadzenie kompatybilne ze wskazanymi w siwz defibrylatorami, w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa przebiegu procedur charakterystycznych dla elektrod wielofunkcyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

12. Pak. 35 poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy zamawiający wymaga zaoferowania elektrod przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami – przewodami)?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

13. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 33 pozycja 1 Protezy (stenty) do dróg żółciowych typu podwójny pigtail z materiału zapewniającego przedłużoną drożność, wykonane w technologii cienkościennej, z bocznymi otworami drenującymi, widoczne w obrazie RTG, z endoskopowym markerem głębokości wprowadzania, dostępne średnice: 7 i 10 Fr, dostępne długości: 3, 5, 7, 10, 12 i 15 cm, Protezy ze zwężoną końcówką dystalną ułatwiającą wprowadzenie protezy?

Odpowiedź: Nie, - Zamawiający nie dopuszcza.

14. Dot. pakietu nr 19 poz. 5,6

W związku z zatrzymaniem produkcji sprzętu z pozycji 5 oraz 6 zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie tych pozycji z pakietu, co umożliwi nam złożenie oferty na pozostały sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreślił pozycji z pakietu.

15. Pytanie do zadania 39

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów SWZ system doszpikowy EZ IO następujących parametrach:

Poz. 1 igła doszpikową EZ IO 45mm zestaw przeznaczony dla pacjentów o ciężarze ciała powyżej 40kg. Zestaw zawiera: igłę 15Ga/45mm, przewód przedłużający, opaskę na nadgarstek pacjenta, pojemnik na zużytą igłę, jednorazowe, sterylne Z możliwością szybkiej infuzji.

Poz. 2 igła doszpikową EZ IO 25mm zestaw przeznaczony dla pacjentów o ciężarze ciała powyżej 3kg. Zestaw zawiera: igłę 15Ga/25mm, przewód przedłużający, opaskę na nadgarstek pacjenta, pojemnik na zużytą igłę, jednorazowe, sterylne Z możliwością szybkiej infuzji.

Proponowane igły są kompatybilne z driverem klinicznym EZ IO

Odpowiedź: Nie, - Zamawiający nie dopuszcza, jak w SWZ.

16. Pytanie do zadania 49

Czy Zamawiający oczekuje rurki zbrojonej wstępnie wyprofilowanej w zestawie z przewodnicą wew.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje rurki zbrojonej wstępnie wyprofilowanej w zestawie z przewodnicą wew.

17. Pytanie do zdania 50

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rurek intubacyjnych renomowanej firmy Rüsç wg opisu: przezroczysta rurka intubacyjna, wykonana z PCV z wysokoobjętościowym, niskociśnieniowym mankietem ustno – nosowa rozmiary zgodne z SWZ, z częściowo osadzonym łącznikiem, zawór do strzykawek luer i luer-lock, wklęśła, gładka zaokrąglona końcówka, linia, RTG na całej długości, czarny znacznik w postaci grubego oringu ułatwiający prawidłowe umieszczenie w tchawicy, niebieski balon kontrolny, skalowana, bez lateksu, sterylna, jednorazowa. Zgodne z aktualnymi normami.

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

18. Pytanie do zadania 55

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów SWZ następujących parametrów:

Poz. 1 łącznik kątowy z podwójnym przegubem i portem do odsysania 22M/15F, sterylne, jednorazowego użytku

Poz. 2 martwa przestrzeń -łącznik prosty 15 cm sterylne,

Poz. 3 sterylne wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwnych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą cztero częściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; o wadze 6,3 gram; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; 750ml: 32.09; 1000ml: 31.16; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; 750ml: 11.90; 1000ml: 12.83 ; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15, pakowany po 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (nie zmienia zapisów zawartych w SWZ).

19. Pytanie do zadania 82

Zwracamy się o dopuszczenie mocowania światłowodu zatopionego w kolorze czarnym lub zielonym. Pozostałe elementy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

20. Pytanie do zadania 82

Czy opakowania jednostkowe łyżek mają zawierać perforację ułatwiającą wyjęcie łyżki?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje aby opakowania jednostkowe łyżek zawierały perforację ułatwiającą wyjęcie łyżki.

21. Pytanie do zadania 82

Czy Zamawiający wymaga, żeby ma łyżce widoczny typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa producenta?

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający wymaga.

22. **Pakiet 87 poz. 9** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru do defibrylatora Life Pack 12 o całkowitej szerokości rolki 107mm.

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

23. **Projekt Umowy §3 ust. 9**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 3 ust. 9. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie - Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



24. Zadanie nr 10 - sprzęt sterylny

Zamawiający w zadaniu nr 10 - sprzęt sterylny umieścił produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu (np System bezigłowy, Zestaw do obarczania odmy u noworodków, Wszczepialny port naczyniowy, Strzykawka do żywienia enteralnego) Przedmioty zamówienia w pakiecie 10 mają odmienne przeznaczenie użytkowe i są możliwe do nabycia u innych wykonawców. W tym przypadku w pakiecie 10 nie została zachowana tożsamość przedmiotowa zamówienia (dotyczy produktów przeznaczonych do identycznego lub podobnego sposobu użytku), a ponadto istnieje możliwość wykonania zamówienia u innych wykonawców. Zatem skoro pakiet nr 10 w tym samym czasie nie ma tożsamości przedmiotowej zamówienia i może być wykonany przez różnych wykonawców, mamy do czynienia z odrębnymi zamówieniami, w związku z tym pakiet 10 nie może stanowić jednego zamówienia (pakietu). W związku z powyższym czy Zamawiający udzieli zamówienia odrębnego i dopuści możliwość składania ofert częściowych, albo udzieli zamówienia w częściach w których każda pozycja z pakietu 10 stanowić będzie przedmiot odrębnego postępowania? Umożliwi to Zamawiającemu stosowanie przepisów ustawy, dzięki temu Zamawiający uzyska zgodność z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Zostaną rozwiązane wątpliwości w zakresie naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję w zakresie ewentualnego naruszenia 1.art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie 2.art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia 3.Krajowa Izba Odwoławcza w uchwale z dnia 2 stycznia 2015 r., KIO/KD 113/14

Odpowiedź: Jak w SWZ, Zamawiający nie przewiduje wyodrębnienia poszczególnych pozycji zadania.

25. Zadanie nr 10 - sprzęt sterylny

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o odpowiedź: Jak Zamawiający odnajduje kryterium podobieństwa przedmiotowego i funkcjonalnego zamówienia, kryterium tożsamości czasowej zamówienia i możliwości wykonania zamówienia przez jednego wykonawcę w pakiecie nr 10, przy ustalaniu wartości zamówienia publicznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

26. Zadanie nr 10 - sprzęt sterylny

Pytanie 3 do pozycji 6

Czy Zamawiający dopuści: Port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego z cewnikiem poliuretanowym o długości 63 cm znakowanym co 1 cm o rozmiarze 6F lub 8F (do wyboru przez Zamawiającego), z komorą w kształcie stożka zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące, szybkość przepływu kontrastu 5ml/s, membrana obniżona, cewnik niepodłączony na trwałe, Waga portu: 4,9g, Wysokość portu: max 12.1mm Podstawa 26.7 +/- 2 mm, średnica membrany 12,7 +/- 2 mm – wyposażenie: mechanizm mocujący cewnik, igła tępa, igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła stalowa prosta 22 g, igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka, prowadnica typu J, tunelizator, możliwość podawania kontrastu, PSI do 300, grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji

Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne: Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), oraz bardzo wysokie pole rzędu - Tesla (7T)

Maksymalna ilość wkluc: igły 19/20G - 1000 wkluc, igły 22G - 1500 wkluc,

Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm(45T/m), W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, żel, taśmy mocujące.

Odpowiedź: Nie, - Zamawiający nie dopuszcza, wyżej opisany produkt nie spełnia wymogów zawartych w formularzu cenowym (PSI do 325, podany przepływ dla kontrastu)

27. Zadanie nr 10 - sprzęt sterylny W przypadku odpowiedzi odmownej, w celu uniknięcia podejrzenia o pozorowaną konkurencyjność z powodu opisanego przedmiotu zamówienia w sposób tak szczegółowy, że wymagania będzie mógł spełnić jeden konkretny wykonawca (KIO z 12.09.2019, KIO/KD 58/18) zwracamy się z prośbą o weryfikację

postępowania i wykreślenie parametrów użytych „w sposób sztywny „i zastąpienie je parametrami minimalnymi jakie muszą spełniać produkty w pakiecie 10?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, wyżej opisany produkt nie spełnia wymogów zawartych w formularzu cenowym (PSI do 325).

28. Pytania do zadania nr 22 - sprzęt sterylny

Pytanie 1 Zamawiający umieścić w pakiecie 22 cewniki do hemodializy, prosimy o dookreślenie jakiego rodzaju cewników wymaga: krótkoterminowych (ostrych) do 30 dni użytkowania, czy permanentnych (długoterminowych) do użycia powyżej 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga cewników krótkoterminowych i permanentnych

29. Pytania do zadania nr 22 - sprzęt sterylny

Pytanie 2 Czy w celu umożliwienia składania ofert wielu wykonawcom, Zamawiający stworzy zakres dla rozmiaru cewników o efektach leczniczych tożsamy w zakresie 14Fr-14,5Fr?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

30. Pytania do zadania nr 22 - sprzęt sterylny

Pytanie 3 Czy Zamawiający dopuszcza również introduktor ze zdejmowalną koszulką zamiast rozdierany prowadnik?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

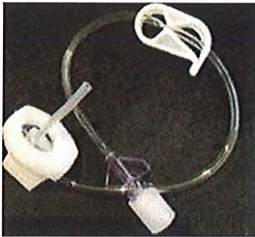
31. Pytania do zadania nr 22 - sprzęt sterylny

Pytanie 4 Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji

Odpowiedź: SWZ zawiera opis produktu oczekiwanego przez Zamawiającego

32. Pytania do zadania nr 42 - sprzęt sterylny

Pytanie 1 do pozycji 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie alternatywnych, równoważnych produktów o oczekiwanej przez Zamawiającego funkcjonalności leczniczej, tj : o efektach leczniczych tożsamy: Oferujemy igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Igła 20G/15 mm



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, nie spełnia wymogów zawartych w SWZ (PSI do 325, dostosowane do środowiska MR).

33. Pytanie 2 Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, nie spełnia wymogów zawartych w SWZ (niezrozumiała dla Zamawiającego obecność drenu).



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



34. Zadanie.nr.28.
Pyt.1.poz.2,5.

Prosimy o dopuszczenie wkładów i kanistrów obecnie użytkowanych w szpitalu o następujących cechach:
- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce(pacjent i próżnia-trwale połączone z pokrywą, celem uniknięcia przypadkowego rozszczelnienia),o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Wkłady posiadają funkcję samozasysania, uszczelniane automatycznie po uruchomieniu ssania, wyposażone w filtr przeciwbakteryjny i hydrofobowy pełniący funkcję zastawki antyrefluksyjnej zabezpieczającej źródło ssania przed zalaniem - automatyczne odcięcie ssania po napełnieniu się wkładu. Pojemniki wielorazowe(kanistry), wyposażone tylko w zaczepek do mocowania, kompatybilne z wkładami z poz.1,2. Wkłady i pojemniki o pojemności 2000ml, kompatybilne z posiadanym systemem WACSAX.
Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

35. Pyt.2.poz.1,2.Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, ułatwia kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.
Odpowiedź: Tak,- Zamawiający wymaga.

36. Pyt.3.poz.3,4.
Czy Zamawiający dopuści dreny sterylne, pozostałe jak w opisie?
Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

37. Pyt.4.poz.6.
W oferowanym systemie występuje łącznik prosty do próżni w pokrywie wkładu. Prosimy o dopuszczenie.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

38. **Pakiet 28, pozycja 8**
Prosimy Zamawiający o odstąpienie od wymogu, aby gąbki były nasączone środkiem antybakteryjny i dopuszczenie gąbek nasączonych tylko środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 o wyższej i lepszej gramaturze tj. 100g/m² , rozmiar 12 x 20 cm, opakowanie 24 sztuki. Takie gąbki są obecnie dostarczane do Państwa jednostki i nie było wobec nich zastrzeżeń.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza gąbki nasączone tylko środkiem myjącym o neutralnym pH.

39. Pakiet 28, pozycja 10
Czy Zamawiający wymaga golarek medycznych pakowanych indywidualnie w tekturową osłonkę?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

40. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów z „...od daty otrzymania reklamacji (...)” na „ od daty uznania reklamacji”
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadzi proponowanych zapisów do umowy.

41. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?
Odpowiedź: Zamawiający wprowadzi taki zapis do umowy.

42. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §6 ust. 1, 2:

1. W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w umowie, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.

2. W przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na wolny od wad w terminie określonym w § 5 ust. 2 za każdy dzień zwłoki Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadzi proponowanych zapisów do umowy.

43. Pakiet 45, poz. 1

Trokar balonowy (Hasson) sterylny, 11mm, długość 10 cm. Kaniula karbowana; obturator optyczny zakończony stożkowo (tępy), żelowy stożek do fiksacji na skórze oraz bezłateksowy balon od strony otrzewnej. Dwa zawory: 1 do pompowania balonu, 2 zawór gazowy. Uniwersalna uszczelka nie wymaga redukcji. Opakowanie po 6 szt?

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

44. Pakiet 45, poz. 1

Trokar balonowy (Hasson) sterylny, 11mm, długość 10 cm. Kaniula karbowana; obturator optyczny zakończony stożkowo (tępy), wyposażony w pierścień mocujący oraz bezłateksowy balon od strony otrzewnej. Dwa zawory: 1 do pompowania balonu, 2 zawór gazowy. Uniwersalna uszczelka nie wymaga redukcji. Opakowanie po 6 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wg wymogów w SWZ.

45. Pakiet 45, poz. 2

Trokar balonowy (Hasson) sterylny, 12mm, długość 10 cm. Kaniula karbowana; obturator optyczny zakończony stożkowo (tępy), wyposażony w pierścień mocujący oraz bezłateksowy balon od strony otrzewnej. Dwa zawory: 1 do pompowania balonu, 2 zawór gazowy. Uniwersalna uszczelka nie wymaga redukcji. Opakowanie po 6 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wg wymogów w SWZ.

46. Prosimy Zamawiającego o zrezygnowanie ze szkolenia w zakresie użytkowania i eksploatacji asortymentu opisanego w pakiecie nr 18. Jest to sprzęt jednorazowego użytku, ponadto Zamawiający regularnie zamawia opisane zestawy, a więc wie jak z nich korzystać.

Odpowiedź: Na żądanie Zamawiającego Wykonawca będzie zobowiązany przeprowadzić szkolenie dla wyznaczonych pracowników Zamawiającego w zakresie użytkowania i eksploatacji dostarczonego sprzętu.

47. Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6 lub 9 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź: Nie - Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.

48. § 4, ust. 4-Wykonawca prosi o potwierdzenie, że Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych. Wyjaśniamy, że obecnie opakowania zawierają 100 szt. zestawów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

49. § 4, ust. 4-Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu zamieszczenia na fakturze nr serii i daty ważności towaru? Wszystkie opisane dane widnieją na produkcie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

50. § 6, ust. 6-Czy Zamawiający dopuści łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony do 20% wartości brutto umowy, zgodnie ze złożoną ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



51. Zadanie nr 32

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulania z igłą Pencil Point w

rozmiarze 27G lub 25G spełniając pozostałe parametry?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

52. Zadanie nr 58

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie klipsów o długości ramion 9 mm, kąt zagięcia ramion 135 stopni.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

53. Zadanie nr 58

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie zestawów o długości 2200 mm, bez haczyka C i pokrętła.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

54. Zadanie nr 59. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie zestawu pętli o średnicy 6,0 mm, średnica drutu tnącego 0,33 mm, średnica osok 2,4 mm, długość robocza 240 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

55. Zadanie nr 59. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie przewodników o długości końcówki 5 cm oraz 7 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

56. Zadanie nr 59. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie zestawu szczotek ze szczotką do zaworów i portów o długości 25 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

57. Zadanie nr 59. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie kleszczy powlekanych PTFE, 2,8 mm, rozwarście ramion 8,9 mm, średnica osłonki 2,8 mm, pojemność łyżeczek 12,5 mm³.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

58. Zadanie nr 59. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie pętli 2 w 1 – 2 rozmiary średnica pętli 15 mm i 27 mm, pętle nieobrotowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

59. Zadanie nr 60

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczypiec pokrywanych PTFE, z łyżeczkami o długości 4,0 mm, kolor powleczenia szary dla kleszczy przeznaczonych do gastrokopii.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

60. Zadanie nr 60

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli z drutu o średnicy 0,3 mm dla średnicy otwarcia 10 mm i 15 mm oraz 0,4 mm dla średnicy otwarcia 25 mm, 30 mm i 35 mm, maksymalna długość oczka pętli 50 mm, średnica osłonki 2,3 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

61. Zadanie nr 60

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie pętli z siatką o otwarciu 30 mm i długości 60 mm oraz o otwarciu 40 mm i długości 65 mm, średnica osłonki narzędzia 2,5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

62. Zadanie nr 60

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie klipsownicy ładowanej, dostarczanej z trzema klipsami do dołączenia do klipsownicy, średnica klipsownicy 2,72 mm, rozwarcie ramion klipsa 11 mm, stopień zagięcia ramion klipsa 90 stopni lub 135 stopni (do wyboru), klipsownica obrotowa, bez mechanizmu wielokrotnego przymknięcia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

63. Zadanie nr 60

Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 5,0 mm, rozwarciu 8,9 mm, średnica narzędzia 2,8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

64. Zadanie 68, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, owalne, hydrożelowe, wyposażone w okalający pas bezpieczeństwa, o powierzchni przewodzącej 105cm², powierzchnia całkowita 168cm², rozmiar elektrody: 163,5 x 117mm? Elektroda pakowana pojedynczo. Opakowanie handlowe 100szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

65. Dotyczy pakietu nr 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 2 z pakietu nr 11? Produkt ten został wycofany z produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli pozycji z pakietu.

66. Dotyczy pakietu nr 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 3 z pakietu nr 11? Produkt ten został wycofany z produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli pozycji z pakietu.

67. Dotyczy pakietu nr 11: Czy Zamawiający w pakiecie 11 w pozycji 4 (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta) dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej wyposażony w jedną strzykawkę luer-lock 30 ml? Zestaw spełnia pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

68. Dotyczy pakietu nr 42:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 igły do portu o szlifie atraumatycznym, przystosowane do iniekcji pod wysokim ciśnieniem (do 300 psi), z mechanizmem zabezpieczającym przed samozakłuciem, z podstawą wykonaną z przezroczystej płytki, z gąbką z nienasiąkliwego materiału od strony kontaktu ze skórą pacjenta (bez otworów), w rozmiarze 20G x 16mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (zbyt niskie PSI)

69. Dotyczy pakietu nr 42:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 igły do portu o szlifie atraumatycznym, przystosowane do standardowych iniekcji (nie pod wysokim ciśnieniem), z mechanizmem zabezpieczającym przed samozakłuciem, z podstawą wykonaną z przezroczystej płytki, z gąbką z nienasiąkliwego materiału od strony kontaktu ze skórą pacjenta (bez otworów), w rozmiarze 20G x 16mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

70. Dotyczy pakietu nr 42:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 igły do portu zakrzywione, o szlifie atraumatycznym, z odpinanymi uchwytami (skrzydełkami), z zaciskiem, z drenem z PCV typu TOTM bez DEHP, w rozmiarze 22G x 19mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (obecność PCV)

71. Dotyczy pakietu nr 42:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 igły do portu zakrzywione, o szlifie atraumatycznym, z odpinanymi uchwytami (skrzydełkami), z zaciskiem, z drenem z PCV typu TOTM bez DEHP, w rozmiarze 22G x 25mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (obecność PCV)



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



72. Dotyczy pakietu nr 42:
Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 igły do portu zakrzywione, o szlifie atraumatycznym, z odpinanymi uchwyty (skrzydełkami), z zaciskiem, z drenem z PCV typu TOTM bez DEHP, w rozmiarze 20G x 19mm?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (obecność PCV).
73. Dotyczy pakietu nr 42:
Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 igły do portu zakrzywione, o szlifie atraumatycznym, z odpinanymi uchwyty (skrzydełkami), z zaciskiem, z drenem z PCV typu TOTM bez DEHP, w rozmiarze 20G x 25mm?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (obecność PCV).
74. Dotyczy pakietu nr 42:
Czy Zamawiający dopuści w pozycji 6 igły do portu zakrzywione, o szlifie atraumatycznym, z odpinanymi uchwyty (skrzydełkami), z zaciskiem, z drenem z PCV typu TOTM bez DEHP, w rozmiarze 19G x 19mm?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (obecność PCV).
75. Dotyczy pakietu nr 42:
Czy Zamawiający dopuści w pozycji 7 igły do portu zakrzywione, o szlifie atraumatycznym, z odpinanymi uchwyty (skrzydełkami), z zaciskiem, z drenem z PCV typu TOTM bez DEHP, w rozmiarze 19G x 25mm?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (obecność PCV).
76. Pytanie nr 1 dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie przekroczyła 20 % wartości brutto umowy, zgodnie ze złożoną ofertą?
Odpowiedź: Nie,- Zamawiający nie wyraża zgody.
77. Pytanie nr 2 dotyczące zapisów swz – rozdział II, pkt. 2 Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru w oryginalnych materiałach producenta Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty stosownego oświadczenia Wykonawcy - autoryzowanego dystrybutora sprzętu potwierdzającego wartości parametrów technicznych wraz z autoryzacją?
Odpowiedź: Nie,- Zamawiający nie wyraża zgody.
78. Pakiet 44 poz. 5 Czy Zamawiający wymaga czapeczek wyposażonych w dwa rzepy umożliwiające mocowanie klinu piankowego i przyłącza?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza czapeczki wyposażone w dwa rzepy umożliwiające mocowanie klinu piankowego i przyłącza
79. Pakiet 44 poz. 5 Czy wymaga czapeczek w których każdy rozmiar oznaczony jest kolorem w celu łatwej identyfikacji, co znacząco ułatwia pracę personelowi ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza czapeczki, w których każdy rozmiar oznaczony jest kolorem w celu łatwej identyfikacji, co znacząco ułatwia pracę personelowi.
80. Pakiet 44. Poz. 4 Czy Zamawiający wymaga dodatkowego mocowania w postaci tasiemki z rzepem będącej w komplecie z silikonową maseczką w rozmiarze XL w celu zwiększenia stabilizacji mocowania układu ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dodatkowe mocowanie w czapeczkach w postaci tasiemki z rzepem będącej w komplecie z silikonową maseczką w rozmiarze XL w celu zwiększenia stabilizacji mocowania układu
81. PAKIET 44 POZ. 4 W związku z tym, że , Zamawiający wymaga maseczek w 5 rozmiarach a maski produkowane są do rozmiaru XL, czy wobec tego Zamawiający wymaga maseczek w rozmiarach od S, M, L, L+, XL
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maseczki w rozmiarach od S, M, L, L+, XL
82. Pakiet 44 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści Kaniulę donosową XXL w analogicznym rozmiarze Llarge?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

83. PAKIET 44 POZ. 5 Czy wymaga czapeczek w rozmiarach XXS, XS, S, M, L, XL, XXL, XXXL ?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
84. Pakiet 44 Poz.1 Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 44 poz.1 Układu oddechowego uniwersalnego, jednorazowego użytku do większości modeli respiratorów, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa z możliwością odłączenia co pozwala na zastosowanie funkcji CPAP w respiratorze, oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. Przepływ gazów poniżej 4L/min. Przekrój linii wdechowej i wydechowej 10 mm. Wejście w grzałce musi zawierać trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temp. stosowanego również do modelu nawilżacza MR850 firmy Fisher&Paykel. Opakowanie musi także zawierać komorę samo napełniającą się wodą, wyposażoną w dwa pływaki odpowiedzialne za prawidłowy poziom wody w komorze oraz dren do nakłucia butelki z wodą z odpowietrznikiem.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.
85. Dotyczy: SWZ, Rozdz. III, pkt.6, ppkt.1 Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przesłanie umowy drogą korespondencyjną.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
86. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Projekt umowy, § 3 ust. 2 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”
Odpowiedź: Zamawiający wprowadzi taki zapis do umowy.
87. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Projekt umowy, § 4 ust. 4 Poprosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia kopii faktury wraz z towarem, ponieważ Wykonawca ma obowiązek doręczyć oryginał dokumentu oraz obecnie nie ma już obowiązku umieszczania informacji „oryginał” na fakturze. Ponadto proszę o określenie czy Wykonawca ma wysłać fakturę w wersji papierowej czy w wersji elektronicznej.
Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu umieszczania informacji „oryginał” na fakturze. Fakturę uważa się za dostarczoną wraz z dostawą, jeżeli zostanie przesłana Zamawiającemu w dniu dostawy drogą mailową na adres apteka@szpitalpleszew.pl
88. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Projekt umowy, § 6. Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadzi proponowanych zapisów do umowy.
89. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Projekt umowy, § 6 ust.6. Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu przez zmniejszenie wysokości maksymalnych kar umownych z poziomu 35% na 20%.
Odpowiedź: Nie - Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.
90. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Projekt umowy, § 5 ust.1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisu na : „O wykrytych wadach ilościowych i jakościowych w dostarczonym towarze Zamawiający powiadomi pisemnie Wykonawcę niezwłocznie tj. nie później niż w terminie 14 dni od daty ich stwierdzenia”. Przy odbiorze towaru Zamawiający jest zobowiązany dokonać oceny czy dostawa jest zgodna pod względem ilościowym i jakościowym z załączonymi dokumentami, czynność ta obejmuje przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu, w razie uszkodzenia op. zbiorczego sprawdzenie stanu jego zawartości.
Odpowiedź: Nie - Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



91. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Projekt umowy, §11 ust.2, pkt.9 Prosimy o potwierdzenie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli § 7 ust.1.
Odpowiedź: Tak doszło do omyłki. Zamawiający miał na myśli § 7 ust.1.
92. Dotyczy: Załącznik do SWZ – FORMULARZ CENOWY, zadanie 89 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.
Odpowiedź: tak, Zamawiający wymaga aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.
93. Dotyczy: Załącznik do SWZ – FORMULARZ CENOWY, zadanie 89 poz.3 Prosimy Zamawiającego o zmianę opisu ilości materiałów, w ten sposób, aby ilość adapterów max wynosiła 100 szt. Jedno opakowanie handlowe wyrobów, które chcemy zaoferować zawiera 100 sztuk adapterów. Jesteśmy zobowiązani, aby materiały dostarczać w oryginalnych opakowaniach od producenta.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby ilość adapterów max wynosiła 100 szt.
94. Dotyczy: Załącznik do SWZ – FORMULARZ CENOWY, zadanie 89 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem MAX3, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.
Odpowiedź: Tak, jak w SWZ.
95. Dotyczy: Załącznik do SWZ – FORMULARZ CENOWY, zadanie 89 Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”
Odpowiedź: Zamawiający wymaga (zgodnie z SWZ) aby materiały eksploatacyjne były kompatybilne z automatycznym wstrzykiwaczem MAX3 (Ulrich).
96. Zgodnie z obowiązującymi interpretacjami skarbowymi maski z zaworem nie mogą być sprzedawane ze stawką 8% VAT gdyż są one zgodnie z kwalifikacją skarbową jedynie środkami ochrony indywidualnej obciążonymi stawką 23%. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie masek zgłoszonych do URPL jako wyrób medyczny ale zgodnie z wytycznymi US obciążonych w ofercie VATEM 23% ?
Odpowiedź: Wykonawca sam wypełnia kolumnę VAT %
97. Zadanie 1 poz. 26
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestawów do gastrostomii endoskopowej typu Flocare PEG z końcówką EnFit. W związku z wprowadzeniem przez Międzynarodową Organizację Normalizacyjną standardu dla złączy do podaży żywienia dojelitowego ISO (80369-3), obecnie do żywienia enteralnego stosuje się złącza o nazwie ENFit, mające zapobiegać niewłaściwej podaży płynów. Zgłębniki ze złączem Enlock nie są już produkowane. Ponadto w związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane adaptery przejściowe (stożkowate łączniki). Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z adapterami przejściowymi nie są już produkowane.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
98. Zadanie 1 poz. 30
Czy Zamawiającemu chodzi o Zgłębnik nosowo – jelitowy w wersji do żywienia do żołądka oraz do jelita cienkiego, ze złączem EnFit wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu, nie twardnieje przy dłuższym stosowaniu (stosowanie do 41 dni), centymetrowa podziałka umożliwia kontrolowanie długości wprowadzanego zgłębnika, posiadający prowadnicę ułatwiającą zakładanie, trzy linie kontrastujące w promieniach RTG, koniec zgłębnika wyposażony w boczne otwory minimalizujące ryzyko zatkania?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany zgłębnik nosowo-jelitowy.
99. Zadanie 1 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik gastromijny posiadający wewnętrzny balon mocujący, który może zostać założony w czasie operacji lub może być zamiennikiem już założonego zgłębnika np. PEG. Wykonany z miękkiego silikonu, łatwy w założeniu i wymianie. Nie wymaga endoskopu. Może być wymieniony w domu, centymetrowa podziałka na zgłębniku ułatwia kontrolę zakładania, znacznik umiejscowiony przy wejściu balonu widoczny w promieniach RTG. Rozmiar Ch 20?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany zgłębnik gastrostomijny.

100. Zadanie 10 poz. 22 i poz. 23

Prosimy o określenie czy podaż diety ma się odbywać metodą grawitacyjną czy przez pompę? Większość zestawów do podaży przez pompę nie zakłada podaży diety metodą grawitacyjną. Stąd konieczne jest określenie metody podaży – grawitacja czy przez pompę.

Odpowiedź: Podaż diety przez pompę.

101. Zadanie 10 poz. 22 i poz. 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów bez nakręcanych (odkręcanych) nasadek i adapterów przejściowych. W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane łączniki przejściowe (końcówka choinka). Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami EnLock nie są już produkowane.

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

102. Zadanie 10 poz. 22 i poz. 23

Prosimy Zamawiającego o określenie łącznej ilości pomp do użyczenia. W zadaniu 10 w poz. 22 i 23, napisano, że: „w cenę należy wliczyć dostarczenie 15 pomp do podaży diet dojelitowych w opakowaniach typu butelka wraz z ich serwisowaniem.” Czy Zamawiający miał na myśli dostarczenie łącznie 15 pomp czy po 15 pomp do każdej pozycji tj. w sumie 30 pomp?

Odpowiedź: W sumie 30 pomp.

103. Zadanie 10 poz. 22

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości pomp do żywienia dojelitowego z 15 do 1. Zamawiający złożył zapotrzebowanie na zestawy do żywienia dojelitowego przy użyciu pomp na poziomie 100 sztuk na 12 miesięcy. Chcielibyśmy zwrócić uwagę, że zestaw powinien być stosowany przez max 24 godziny. Stąd 1 pompa przy użyciu 100 zestawów umożliwiają żywienie pacjentów przez 100 dni. Przez pozostały czas pompy nie będą użytkowane. W przypadku dostarczenia 15 pomp Zamawiający powinien zabezpieczyć ponad 5 000 zestawów do podaży, co pozwalało by na optymalne wykorzystanie pomp. W związku z powyższym użyczenie 15 pomp wydaje się na stan naszej wiedzy nieuzasadnione.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

104. Zadanie 10 poz. 23

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości pomp do żywienia dojelitowego z 15 do 3. Zamawiający złożył zapotrzebowanie na zestawy do żywienia dojelitowego przy użyciu pomp na poziomie 800 sztuk na 12 miesięcy. Chcielibyśmy zwrócić uwagę, że zestaw powinien być stosowany przez max 24 godziny. Stąd 3 pompy przy użyciu 800 zestawów umożliwiają żywienie pacjentów przez 267 dni. Przez pozostały czas pompy nie będą użytkowane. W przypadku dostarczenia 15 pomp Zamawiający powinien zabezpieczyć ponad 5 000 zestawów do podaży, co pozwalało by na optymalne wykorzystanie pomp. W związku z powyższym użyczenie 15 pomp wydaje się na stan naszej wiedzy nieuzasadnione.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

105. Zadanie 10 poz. 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów Flocare do żywienia dojelitowego z końcówką EnFit w wersji grawitacyjnej do opakowań miękkich typu PACK. W związku z wprowadzeniem przez Międzynarodową Organizację Normalizacyjną standardu dla złączy do podaży żywienia dojelitowego ISO (80369-3), obecnie do żywienia enteralnego stosuje się złącza o nazwie ENFit, mające zapobiegać niewłaściwej podaży płynów. Ponadto w związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane adaptery przejściowe (stożkowate łączniki). Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z adapterami przejściowymi nie są już produkowane.

Odpowiedź: jak w SWZ, Zamawiający w pozycji 24 pytania 10 nie wspomina nic o adapterze.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



106. Zadanie 10 poz. 25, 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębników typu Flocare PUR z końcówką EnFit. W związku z wprowadzeniem przez Międzynarodową Organizację Normalizacyjną standardu dla złączy do podaży żywienia dojelitowego ISO (80369-3), obecnie do żywienia enteralnego stosuje się złącza o nazwie ENFit, mające zapobiegać niewłaściwej podaży płynów. Zgłębniki ze złączem Enlock nie są już produkowane.

Odpowiedź: jak w SWZ, w zadaniu 10, poz. 25,26 Zamawiający nie wspomina o końcówce Enlock.

107. Zadanie 48 pozycja 2:

W celu doboru właściwego asortymentu prosimy o wskazanie numeru REF układów aktualnie używanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: MP00308

108. Zadanie 48 pozycja 2: Celem zwiększenia konkurencyjności ofert prosimy o wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzielił pozycji z pakietu.

109. Zadanie 81 pozycja 2:

Celem zwiększenia konkurencyjności ofert prosimy o wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzielił pozycji z pakietu.

110. Umowa § 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych: ust. 1-2 – do 0,2 %? ust. 6 – do 10 %?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

111. Zadanie nr 32 Czy Zamawiający w zadaniu 32 wymaga by cewnik w zestawie był wykonany z materiału typu Pebax

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

112. Zadanie nr 13, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści system do zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Niesterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 1x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe

Odpowiedź: jak w SWZ

113. Zadanie nr 25, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką o średnicy 4,13mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

114. Zadanie nr 25, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem Ch24/3m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

115. Zadanie nr 25, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką o średnicy ok. 9,4mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

116. Zadanie nr 25, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem Ch28/3m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

117. Zadanie nr 50, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną wykonaną wyłącznie z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

118. Zadanie nr 55, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści łącznik o złączach 22M-15F/15M?

Odpowiedź: jak w SWZ.

119. Zadanie nr 55, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o objętości oddechowej 200-1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

120. Zadanie nr 55, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o przestrzeni martwej 16ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

121. Zadanie nr 55, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wadze 9g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

122. Zadanie nr 55, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego wymiennika ciepła i wilgoci?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem spełnienia wymogów zawartych w formularzu cenowym.

123. Zadanie nr 73, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści okularki w rozmiarach:

- rozm. S - 20 cm - 30 cm

- rozm. M - 25 cm - 35 cm

- rozm. L - 30 cm - 40 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

124. Zadanie nr 79, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę wykonaną z dwóch części oddzielnie wykonanych podczas procesu wytwarzania, połączonych ze sobą w sposób uniemożliwiający ich rozłączenie?

Odpowiedź: Tak, pozostałe wymogi jak w SWZ

125. Zadanie nr 79, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę posiadającą otwory na górze szczoteczki (między gąbką a włosiem) oraz między włosiem?

Odpowiedź: jak w SWZ

126. Zadanie nr 82, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści łyżkę o standardowym profilu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

127. Zadanie nr 82, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści łyżkę z nieosłoniętym światłowodem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

128. Zadanie nr 82, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści łyżkę o standardowym profilu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

129. Zadanie nr 82, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści łyżkę z nieosłoniętym światłowodem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

130. Zadanie nr 30, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rurki kraniowe LTS-D, w zamian za LT-D, które zostały wycofane z produkcji?

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

131. Zadanie nr 30, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści łącznik schodkowy 6-15mm?

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

132. Zadanie nr 30, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści maskę posiadającą zawór z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



133. Zadanie nr 30, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści maskę nie posiadającą możliwości stosowania w polu magnetycznym?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

134. Zadanie nr 30, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarach:

ROZMIAR	PRZEZNACZENIE
0	noworodek
1	niemowlę
2	dziecko
3	dorosły S / dziecko
4	dorosły M
5	dorosły L
6	dorosły XL

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

135. Pytanie nr 1 dotyczy: Zadanie nr 35, pozycja nr 1 Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod z wtykiem umieszczonym wewnątrz opakowania elektrod, czy wyprowadzonym na zewnątrz (pre-connect)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obydwa rozwiązania

136. Pytanie nr 2 dotyczy: Zadanie nr 35, pozycja nr 1 Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod widocznych w promieniach RTG, czy Zamawiający wymaga elektrod o obniżonej widoczności w RTG, tzw: radioprzezierne (użyte materiały przewodzące to głównie carbon, czyli węgiel)?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

137. Pytanie nr 3 dotyczy: Zadanie nr 35, pozycja nr 1 Czy Zamawiający dopuści elektrody o długości kabla połączeniowego od 120 do 160 cm?
Odpowiedź: Tak,- Zamawiający dopuszcza.

138. Pytanie nr 4 dotyczy: Zadanie nr 35, pozycja nr 1 Czy Zamawiający dopuści elektrody niesterylne?
Odpowiedź: Tak,- Zamawiający dopuszcza.

139. Pytanie nr 5 dotyczy: Zadanie nr 35, pozycja nr 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych elektrod (w jednym komplecie dwie sztuki), do defibrylatora ZOLL M Series, umożliwiające stymulację, defibrilację, monitorowanie oraz kardiowersję – elektrody wielofunkcyjne? Elektrody zaprojektowane i wykonane w USA, wyprodukowane na bazie przewodzącego kleju - hydrożelu i wykonane w technologii włókien węglowych przewodzących ładunki i sygnały elektryczne. Elektrody kompatybilne z defibrylatorami ZOLL M Series - potwierdzenie w karcie katalogowej producenta elektrod.
Odpowiedź: Pytanie zawiera wymogi Zamawiającego.

140. Pytanie nr 6 dotyczy: Zadanie nr 35, pozycja nr 2 Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod z wtykiem umieszczonym wewnątrz opakowania elektrod, czy wyprowadzonym na zewnątrz (pre-connect)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obydwa rozwiązania

141. Pytanie nr 7 dotyczy: Zadanie nr 35, pozycja nr 2 Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod widocznych w promieniach RTG, czy Zamawiający wymaga elektrod o obniżonej widoczności w RTG, tzw: radioprzezierne (użyte materiały przewodzące to głównie carbon, czyli węgiel)?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

142. Pytanie nr 8 dotyczy: Zadanie nr 35, pozycja nr 2 Czy Zamawiający dopuści elektrody o długości kabla połączeniowego od 120 do 160 cm?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
143. Pytanie nr 9 dotyczy: Zadanie nr 35, pozycja nr 2 Czy Zamawiający dopuści elektrody niesterylne?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
144. Pytanie nr 10 dotyczy: Zadanie nr 35, pozycja nr 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych elektrod (w jednym komplecie dwie sztuki), do defibrylatora PHYSIO-CONTROL Lifepak, umożliwiające stymulację, defibrylację, monitorowanie oraz kardiowersję – elektrody wielofunkcyjne? Elektrody zaprojektowane i wykonane w USA, wyprodukowane na bazie przewodzącego kleju - hydrożelu. Elektrody kompatybilne z defibrylatorami Lifepak - potwierdzenie w karcie katalogowej producenta elektrod.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
145. Zadanie 2 pozycja 1,2,3,4: Prosimy o Zamawiającego o doprecyzowanie na jakim programie pracuje pompa SIMSGRAS-GRASBY3200?
Odpowiedź: Zamawiający omyłkowo umieścił w/w pompy w opisie.
146. Zadanie 2 pozycja 1,2,3: Czy zamawiający dopuści strzykawki Chirana do pomp infuzyjnych, które pracują na programie Braun Omnifix w wymienionych przez zamawiającego pompach, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta strzykawek oraz instrukcją użycia strzykawki na opakowaniu jednostkowym strzykawki, ale bez potwierdzenie w instrukcji pomp, pozostałe zgodnie z SWZ?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
147. Zadanie 2 pozycja 5: Czy zamawiający dopuści kaniulę neonatologiczną 26G 0,6x 19mm oraz 24G 0,7x19mm o przepływie 13ml?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
148. Zadanie 5 pozycja 5: Czy zamawiający dopuści:
Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas wypełniania.
Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.
Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kropłomierz 20 kropli/ml)
Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
Posiada komorę kroplową, której część z kolcem wykonana jest ze sztywnego, w pełni przejrzystego materiału, oddzielona pierścieniem od części elastycznej (dodrenowej)
Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
Długość drenu: 180 cm
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
149. Zadanie 5 pozycja 9,10: Czy zamawiający dopuści strzykawki z tłokiem w kolorze mlecznym/białym?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
150. Zadanie 5 pozycja 11: Czy zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PTFE?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



151. Zadanie 5 pozycja 11: Czy zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarach:

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	126 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 45 1,2 x 32	80 ml/min 80 ml/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółty	24 G	0,7 x 19	22 ml/min
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

152. Zadanie 6 pozycja 13 Czy zamawiający dopuści igłę do pobierania leków w rozmiarze 1,2x40mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

153. Zadanie 6 pozycja 14 Czy zamawiający dopuści igłę do pobierania leków jedynie w rozmiarze 1,2x40mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

154. Zadanie 51 pozycja 5 Czy zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem w rozmiarze M, L, XL?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

155. Zadanie 51 pozycja 7 Czy zamawiający dopuści maskę tlenową z rezerwuarem z drenem o długości 2m?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

156. Zadanie 51 pozycja 8: Czy zamawiający dopuści:

- Wykonany z medycznego PVC
- składa się z maski, nebulizatora, przewodu tlenowego, elastycznego paska, łącznika posiada blaszkę na nos umożliwiającą odpowiednie dostosowanie do kształtu
- nebulizator - 6 ml (skalowane co 1 ml, z oznaczeniem cyfrowym: 2,4,6 ml)
- W 100% bez lateksu
- Dren o dł. 200 cm
- Przekrój gwiazdkowy odporny na zgięcia
- Dostępne w 3 rozmiarach: M, L, XL
- pojedyncza zrywalna torebka foliowa: 1 sztuka
- Zawiera ftalany
- sterylne przez EO, jednorazowego użytku
- Opakowanie zbiorcze: 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (obecność ftalanów).

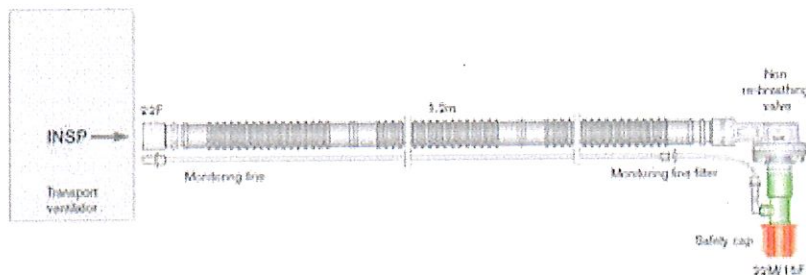
157. Pytanie dotyczy pakietu 2, poz 6: Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 2 poz. 6 cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętniczych wprowadzany po igłę, wyposażony w zawór kulowo-suwakowy typu Floswitch. Wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF), optyczny-(czarne paski/znaczkę w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4" (20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez korecka. Przeroczyste skrzydełka, każde z 1 otworem do przysycia. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w języku polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powlekana silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany przez oferenta produkt zgodnie z w/w opisem

158. Pytanie dotyczy pakietu 2, poz 6:
Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 2 poz. 6 aby kaniule były pakowane po 25 sztuk w opakowaniu i zawierały instrukcje obsługi w każdym opakowaniu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w wielokrotność opakowania zawierającego instrukcję obsługi w każdym opakowaniu.
159. Pytanie dotyczy pakietu 2, poz 6:
Czy oferowane kaniule pakiecie 2 poz. 6 dotętnicze mają posiadać informację o czasie utrzymywania do 30 dni umieszczoną w każdym opakowaniu handlowym?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania handlowe kaniul dotętnicznych posiadające informację o czasie utrzymania do 30 dni.
160. Pytanie dotyczy pakietu 9, poz 2 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 9 poz. 2 koreczków z wystającym trzpieniem w opakowaniu typu blister pakowanych po 4 szt
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
161. Pak 42 5) Pytanie dotyczy pakietu 42 poz 1-7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej igła Hubera, objętość wypełnienia 0,3 ml, Igła dostosowana do możliwości podawania kontrastu ze wstrzykiwaczy ciśnieniowych z oznaczeniem przepływu w ml/s na klipsie zatraskowym, dodatkowo w opakowaniu naklejka z oznaczeniem przepływu ułatwiająca identyfikację możliwości zastosowania igły. Igła z przezroczystą podstawą stabilizującą z miękką pianką, poprawiającą komfort pacjenta w trakcie użytkowania, igła z drenem z klipssem zatraskowym. Igła bezpieczna posiadająca zabezpieczenie ostrza. Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy IIa w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach 19mm, 25mm i 38mm do wyboru przez Zamawiającego
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (długość igły w rozmiarze 22G).
162. Dotyczy zadania 46 poz. 4
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski tracheostomijnej z nebulizatorem i drenem o długości 1,8 m przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
163. Dotyczy zadania 46 poz. 7
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu do resuscytacji noworodków o długości 1,2 m przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
164. Dotyczy zadania 51 poz. 1-8
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów mikrobiologicznie czystych?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
165. Dotyczy zadania 51 poz. 2.1 i 2.2
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski tlenowej dla dorosłych do średniej koncentracji tlenu w uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych posiadającą elastomerowy bezciśnieniowy przedłużony mankiet uszczelniający twarz łącznie z brodą dedykowaną dla rozmiaru duży i bardzo duży dorosły?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
166. Dotyczy zadania 55 poz. 3
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego wymiennika ciepła i wilgoci do tracheostomii z zamykanym portem do odsysania, z portem tlenowym, z minimalną objętością oddechową wynoszącą >60 ml, przestrzeń martwa 19 ml, waga 8 g, łącznik 15F ?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



167. Pytanie 6 – dotyczy zadania 57 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego jednorazowego użytku kompatybilnego z respiratorem PneuPac para Pac Plus z zewnętrzną linią do monitorowania ciśnienia, filtrem in-line, z zastawką bezzwrotną oraz kapturkiem zabezpieczającym układ?



Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

168. Dotyczy projektu umowy - § 5 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu w następujący sposób: „Wykonawca jest zobowiązany do rozpatrzenia reklamacji niezwłocznie, nie później niż w terminie 7 dni roboczych od daty otrzymania i naprawy/wymiany produktu na nowy w ciągu 5 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadzi proponowanych zapisów do umowy.

169. Dotyczy projektu umowy - § 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych odpowiednio z 0,5% na 0,25% oraz z 10% na 5%.

Odpowiedź: Nie,- Zamawiający nie wyraża zgody.

170. Dotyczy projektu umowy - § 8 ust. 2 a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu: „nieterminowa 3-krotna realizacja dostaw.”

Odpowiedź: Nie,- Zamawiający nie wyraża zgody.

171. Pytanie 4 Dotyczy projektu umowy - § 8 ust. 2 d) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „dwukrotna uzasadniona reklamacja jakości tego samego przedmiotu Zamówienia, jeżeli Wykonawca nie wykonał wymiany towaru na wolny od wad (...).”

Odpowiedź: Nie,- Zamawiający nie wyraża zgody.

172. PAKIET NR 31

Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cementowania o następującym składzie:

1 x serweta na stół narzędziowy 75 x 75 cm (opakowanie zestawu)

1 x miska plastikowa 500 ml

1 x szpatułka do cementu kostnego 17,5 x 3,2 cm

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

173. Poz. nr 2- czy w zestawie do dożylnego wkłucia centralnego nie doszło do omyłki pisarskiej dotyczącej rozmiaru igieł i Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu posiadającego w swoim składzie igły 18 G x 1 ½ oraz 21G x 1 ½ ? Pozostały skład bez zmian

Odpowiedź: Tak, doszło do omyłki pisarskiej. Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu posiadającego w swoim składzie igły 18 G x 1 ½ oraz 21G x 1 ½ . Pozostały skład bez zmian.

174.dot. Zadania nr 75

Czy Zamawiający może potwierdzić, iż w opisie przedmiotu zamówienia (Formularz zamówienia pozycja nr 11) doszło do omyłki pisarskiej i zapis powinien brzmieć „Pinceta bipolarna premium, prosta „1,0”mm, długość 20 cm” czyli Zamawiający jednocześnie dopuszcza pincetę bipolarną premium, prostą z końcówką 1,0mm i o długości 20cm?

Odpowiedź: Tak, doszło do omyłki pisarskiej. Zamawiający oczekuje pincety bipolarnej premium, prostą z końcówką 1,0mm i o długości 20cm.

175.Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tylko z rozszerzeniem skali do 2,2ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

176.Zadanie 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tylko z rozszerzeniem skali do 5,5ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

177.Zadanie 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tylko z rozszerzeniem skali do 11ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

178.Zadanie 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tylko z rozszerzeniem skali do 22ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

179.Zadanie 1, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z oznaczeniem na korpusie: logo producenta oraz nazwy strzykawkę; na opakowaniu jednostkowym oznaczenie: jednorazowego użytku, brak lateksu, brak ftalanów; kolorystyczne oznakowanie na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

180.Zadanie 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z PVC o długości całkowitej 60mm (w części przezroczystej 55mm) oraz z igłą biórczą z ABS bez wzmocnień włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

181.Zadanie 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

182.Zadanie 1, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp o długości 150cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

183.Zadanie 1, pozycja 15-16

Czy Zamawiający dopuści dren łączący do odsysania 210cm w rozmiarze CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.) lub CH 30 – 7,00 mm/10,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

184.Zadanie 1, pozycja 19

Prosimy o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki pisarskiej – czy Zamawiający oczekuje 50 metrów drenu do ssaka?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 50 kg drenu do ssaka.

185.Zadanie 1, pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści cewniki 12CH o długości 400mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



186. Zadanie 6, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści igły typu Motylek wykonane z wysokiej jakości stali nierdzewnej?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

187. Zadanie 6, pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści igły do akupunktury ze stalowym uchwytem i prowadnicą 0,30x30 mm?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

188. Zadanie 6, pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści igły do akupunktury z prowadnicą z wysokiej jakości chirurgicznej stali nierdzewnej, dodatkowo pokryte warstwą silikonu 0,30x30 mm?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

189. Zadanie 6, pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków tępe, polerowane elektronicznie ścięte pod kątem 40° pozwala ograniczyć ryzyko wycięcia fragmentu korka w przypadku fiolek wielodawkowych Jest wyposażona w filtr 5 µm o rozmiarze 1,2x40mm?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

190. Zadanie 6, pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków tylko o poniższych parametrach:

- Igła wykonana jest z wysokiej jakości materiałów przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje jej wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie
- Igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona jest do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- Konstrukcja igły w najwyższym stopniu zapobiega niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków z korków gumowych, a tym samym zabezpiecza przed zanieczyszczeniem pobieranego leku gumowymi skrawkami
- Boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczony na szczycie igły umożliwia swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiołki
- Igła wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- Nasadka igły idealnie dopasowana do końcówki Luer oraz Luer-Lock (zapewnienie pełnej szczelności połączenia ze strzykawkami)
- Igła oznaczona znakiem CE w pełni odpowiada wymaganiom normy PN-EN-ISO 7864
- Dostępna w uniwersalnym rozmiarze 18G (1,2 x 30 mm)
- Jednorazowego użytku;
- Opakowanie jednostkowe zgodne z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, typu blister-pack
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Termin ważności: 5 lat

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

191. Zadanie 9, pozycja 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 nie dopuszcza.

192. Zadanie 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (brak portu do pobierania próbek stolca).

193. Zadanie 17, pozycja 1
Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton Ch6?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (wymieniony rozmiar znajduje się w poz. 2 zadania 17).
194. Zadanie 17, pozycja 10-19
Czy Zamawiający dopuści opakowanie podwójne – wew.folia, zew.papier/folia?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
195. Zadanie 17, pozycja 10-19
Czy Zamawiający dopuści cewniki silikonowane z czasem utrzymania do 7 dni?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
196. Zadanie 17, pozycja 10-19
Czy Zamawiający dopuści cewniki wykonane z 100% silikonu z czasem utrzymania do 30 dni?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
197. Zadanie 17, pozycja 22-26
Czy Zamawiający dopuści ostrza z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
198. Zadanie nr 20, pozycja 3–7
Czy Zamawiający dopuści dren do jamy otrzewnowej wykonany z biokompatybilnego, przezroczystego silikonu o jakości implantów chirurgicznych?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
199. Zadanie nr 20, pozycja 3–7
Czy Zamawiający dopuści dren do jamy otrzewnowej o długości 50cm?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
200. Zadanie nr 20, pozycja 5
Czy Zamawiający dopuści dren do jamy otrzewnowej CH27?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
201. Zadanie nr 23, pozycja 4.1-4.4
Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu jamy opłucnej z aluminiowym trokarem ostrym?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
202. Zadanie nr 25, pozycja 1-2
Czy Zamawiający dopuści zestawy z drenem o długości 4m?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
203. Zadanie nr 27, pozycja 4
Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu.
Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.
Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z zadania.
204. Zadanie 55, pozycja 3
Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o następującym opisie:
 - Wymiennik ciepła i wilgoci (HME), tzw. „sztuczny nos” przeznaczony jest dla pacjentów z założoną rurką intubacyjną lub tracheostomijną, oddychających samodzielnie
 - Ogrzewa i nawilża wdychane przez pacjenta powietrze
 - Dodatkowo filtruje wdychane przez pacjenta powietrze zapobiegając dostawaniu się zanieczyszczeń do dróg oddechowych
 - Wykonany z plastikowej obudowy, dwóch piankowych filtrów, zastawki bezpieczeństwa oraz króćca do podłączenia tlenu



- Piankowe filtry ogrzewają, nawilżają oraz filtrują wdychane przez pacjenta powietrze
- Zastawka bezpieczeństwa uwalnia nadmiar ciśnienia, np. podczas kaszlu pacjenta, umożliwia odkrztuszanie znacznych ilości wydzieliny
- Króciec umożliwia podłączenie drenu tlenowego
- Parametry filtra:

- objętość oddechowa (VT): min. 250 ml
- przestrzeń martwa: 16 ml
- utrata wilgotności: 9,7 mg/l
- waga: 4,5 g
- długość: 33 mm
- opór przepływu:

wartość przepływu	faza wdechu	faza wydechu
0,5 l / s	0,30 hPa	0,34 hPa
1,0 l / s	0,69 hPa	0,78 hPa
1,5 l / s	1,12 hPa	1,28 hPa

- skuteczność nawilżania:

V _r = 500 ml	11,1 mg / l
V _r = 750 ml	12,0 mg / l
V _r = 1000 ml	13,9 mg / l

- połączenie: 15 mm ISO
- czas użycia: maksymalnie 24 h
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka / papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (zbyt wysoka min. objętość oddechowa).

205. Zadanie 73, pozycja 1.2 Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii z możliwością regulacji w zakresie 240-340mm?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

206. Zadanie 73, pozycja 1.3 Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii z możliwością regulacji w zakresie 300 - 400mm?
Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza.

207. Zadanie 76, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści stazy bezlateksowe pakowane w wygodne do dzielenia perforowanych opasek dyspensery – długość rolki 11,25, 25 szt. w jednym opakowaniu oraz wycena z odpowiednim przeliczeniem?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

208. Zadanie 76, pozycja 4 Czy Zamawiający oczekuje stazy automatycznej?
Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje stazy automatycznej.

209. Zadanie 76, pozycja 22.2
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.
Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z zadania.

210. Zadanie 76, pozycja 22.2
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie spodenek do kolonoskopii tylko w rozmiarze XL?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

211. Zadanie 76, pozycja 22.1, 22.2
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
212. Zadanie 76, pozycja 45-46
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.
Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z zadania.
213. Zadanie 79, pozycja 1
Czy Zamawiający dopuści niesterylną szczoteczkę do higieny jamy ustnej pakowaną pojedynczo w opakowanie foliowe oraz zbiorczo a'50 sztuk?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
214. Zadanie 87, pozycja 4
Czy Zamawiający dopuści papier SUNRAY SRF618B o wymiarach 112x100x100 z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
215. Zadanie 87, pozycja 7
Czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych gwarantujących najwyższą jakość wydruku?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje próbki przez rozstrzygnięciem przetargu.
216. Pytanie 1 dotyczy pakietu numer 88 Czy Zamawiający oczekuje 80 szt. produktu i czy wyrazi zgodę na otrzymywanie towaru w opakowaniach pojedynczych i zbiorczych zawierających 10 szt.?
Odpowiedź: Tak dopuszcza, Zamawiający oczekuje 80 kompletów produktu.
217. Zadanie 1, poz. 5,6,9-11,17-18,
Czy zamawiający wydzieli poz. 5,6,9-11,17-18 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z zadania.
218. Zadane 1, poz. 5
Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?
Odpowiedź: pytanie zawiera opis SWZ
219. Zadanie 1, poz. 10
Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.
Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

220. Zadanie 1, poz. 11

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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. 9,5 cm ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Jak w opisie przedmiotu zamówienia.

221. Zadanie 2, poz. 1-4

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z zadania.

222. Zadanie 5, poz. 9-10,

Czy zamawiający wydzieli poz. 9-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z zadania.

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

223. Zadanie 51, poz. 1-2,7

Czy zamawiający dopuści dren o dł. min. 200 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

224. Zadanie 76, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

225. Zadanie 76, poz. 8,9,12-14,17,20-21,42-44

Czy zamawiający wydzieli poz. 8,9,12-14,17,20-21,42-44 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z zadania.

226. Zadanie 77, poz. 4-5

Czy zamawiający wydzieli poz. 4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z zadania.

227. Zadanie 68 Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie elektrod neutralnych jednorazowego użytku, dwudzielnych, hydrożelowych, kompatybilnych z systemem kontroli przylegania REM, o powierzchni przewodzącej 107cm², powierzchni całkowitej 162cm², wymiarach : 150 x 108mm, pakowanych indywidualnie w opakowaniach zbiorczych po 100 szt.

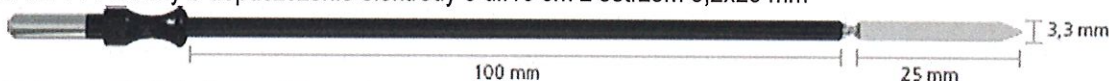
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

228. Poz. 10 Prosimy o dopuszczenie elektrody o dł. 10 cm z ostrzem 2,4x10 mm



Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

229. Poz. 11 Prosimy o dopuszczenie elektrody o dł. 10 cm z ostrzem 3,2x25 mm



Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

230. Dotyczy Zadania nr 63

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia nie są leki ratujące życie a wyroby, których zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 10 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Nie, - Zamawiający nie wyraża zgody.

231. Dotyczy Zadania nr 63

Czy w związku z brakiem dostępności produktów opisanych w formularzu cenowym w pozycji nr 5, 6, 10 i 11, prosimy Zamawiającego o wykreślenie tych pozycji z formularza cenowego? Pozostawienie formularza cenowego w niezmienionej formie uniemożliwia złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z zadania.

232. Dotyczy Zadania nr 63

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia, tj.: Złączki luer/szare/ do połączenia drenów silikonowych z pokrywą słoja pompy płuczaco-ssącej firmy Karl Storz, które nie podlegają ustawie z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE, dla których stawka VAT wynosi 23% (tzw. wyrób niemedyyczny)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

233. Dotyczy Zadania nr 63

Czy związku z tym, że filtry pakowane są w opakowania zbiorcze po 25 sztuk w opakowaniu i nie ma możliwości sprzedaży pojedynczych sztuk filtrów, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Zadaniu nr 63 w pozycji 2 formularza cenowego 250 sztuk filtrów (10 opakowań) oraz na podanie cen za pełne opakowania?

Odpowiedź: Tak,- Zamawiający wyraża zgodę.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



234. Czy w związku z tym, że oferowane w Zadaniu nr 63 w pozycji 1 formularza cenowego filtry pakowane są w opakowania zbiorcze po 10 szt. i nie są sprzedawane na sztuki, Zamawiający potwierdzi, że będzie zamawiał towar w pełnych opakowaniach - 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający po podpisaniu umowy zamawia krotność oferowanego opakowania handlowego.

235. Czy w związku z tym, że oferowane w Zadaniu nr 63 w pozycji 2 formularza cenowego filtry pakowane są w opakowania zbiorcze po 25 szt. i nie są sprzedawane na sztuki, Zamawiający potwierdzi, że będzie zamawiał towar w pełnych opakowaniach - 25 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający po podpisaniu umowy zamawia krotność oferowanego opakowania handlowego.

236. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na załatwienie reklamacji do 8 dni roboczych od daty otrzymania reklamacji?

Odpowiedź: Nie, - Zamawiający nie wyraża zgody.

237. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość łącznych maksymalnych kar umownych o których mowa we wzorze umowy §6 ust. 6 do 20% maksymalnego wynagrodzenia netto? Obecna wysokość kary umownej jest wygórowana i znacząco odbiega od praktyki powszechnie stosowanych kar w branży medycznej na rynku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.

238. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 9 poz. 2. koreczek z trzpieniem minimalnie wystającym powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

239. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 6 poz. 11. igłę wykonaną ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

240. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 6 poz. 13. igłę w rozmiarze 1,2 x 40mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

241. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 6 poz. 14. igłę w rozmiarze 1,2 x 40mm oraz 1,2x50mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

242. Pakiet 72 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na czujniki pakowane po 24 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

243. Pakiet 72 poz. 4

Proszę Zamawiającego o informację do jakiego aparatu mają być przeznaczone elektrody oraz dodatkowo opisanie wtyczki (np. ile ma pinów)

Odpowiedź: Elektrody do kardiomonitörów WelchAllyn, Medical Econet, GE, Philips; wtyczka 3 piny.

244. Pakiet 72 poz. 5

Proszę Zamawiającego o informację do jakiego aparatu mają być przeznaczone elektrody oraz dodatkowo opisanie wtyczki (np. ile ma pinów)

Odpowiedź: Elektrody do kardiomonitörów WelchAllyn, Medical Econet, GE, Philips; wtyczka 3 piny.

245. Pakiet 51 poz. 7

Czy Zamawiający zgodzi się na maskę z drenem o długości 2m?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

246. Prosimy o dopuszczenie do zaferowania w poz. 16-18 smoczka innego niż Preemie, który aktualnie nie jest dostępny na terenie Polski. W zamian proponujemy smoczek silikonowy w poz. 16 i 17 dla wcześniaków i w poz. 18. smoczek dla noworodków.

Odpowiedź: Jeżeli pytanie dotyczy zadania 54 pozycja 16-18: tak, Zamawiający dopuszcza.

247. Pakiet nr 51 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści maski tlenowe dla dorosłych do średniej koncentracji tlenu z drenem 2m, w jednym rozmiarze: Dla Dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza (dwa rozmiary w SWZ).

248. Pakiet nr 51 poz. 7:

Czy zamawiający dopuści Maski tlenowe z rezerwuarem, z drenem długości 2,0 m?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

249. Pakiet nr 55 poz 3:

Czy zamawiający dopuści Wymiennik ciepła i wilgoci do tracheostomii z zamykanym portem do odsysania z portem tlenowym objętość oddechowa 50-1000 ml, przestrzeń martwa 15 ml, waga 8,4g, łącznik 15mmF tracheolife z portem do podawania tlenu?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

250. Pakiet 1 Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę 2 częściową 20 ml pakowaną po 100 sz. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

251. Pakiet 1 Poz. 9 i 11 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy komora przyrządu do przetoczeń ma być wolna od PCV

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

252. Pakiet 1 Poz. 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kroplowa bez PCV, igła biorcza wykonana z ABS, filtr w odpowietrzniku o wyższej skuteczności filtracji bakterii (BFE) - min. 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań wykonanych w niezależnym laboratorium dołączonym do oferty). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry jak w SWZ.

253. Pakiet 2 Poz.1-4:

Prosimy o sprecyzowanie czy pod pojęciem "kompatybilne z pompami" Zamawiający rozumie strzykawki wymienione w menu i w oryginalnej instrukcji użycia przez producenta pomp wymienione w swz?

Odpowiedź: tak, Zamawiający pod pojęciem "kompatybilne z pompami" rozumie strzykawki wymienione w menu i w oryginalnej instrukcji użycia przez producenta pomp wymienione w SWZ.



254. Pakiet 2 Poz.5: Prosimy o dopuszczenie zaferowania kaniuli dożylniej pediatrycznej, przeznaczonej do małych, delikatnych żył i pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, posiadająca zdejmowany uchwyt ułatwiający kaniulację naczyń, bez dodatkowego portu górnego, kaniula widoczna w aparacie USG, wykonana z PTFE (podwójnie oczyszczonego teflonu), sterylna, jednorazowego użytku, op. Pojedynczo w op. Handlowym 50szt; w rozmiarach: poz. 5.1 - 26G 0,6 x 19mm, przepływ 13ml/min; poz. 5.2 - 24G 0,7 x 19mm, przepływ 13ml/min.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
255. Dot. zadania 73 Czy Zamawiający dopuści okularki w następujących rozmiarach: Micro poniżej 26 mm, Small – 26- 34 cm Large – powyżej 34 cm do wyboru przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
256. Dot. zadania 73 Czy Zamawiający wymaga aby okularki posiadały badania dotyczące nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %?. Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka. Okularki należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji, dlatego tak ważne jest aby okularki do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.
Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia.
257. Dot. zadania 73 Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą wyników badań okularków na przenikanie fal świetlnych?
Odpowiedź: Nie, zamawiający nie postawił takich wymagań.
258. Dot. zadania 73 Czy w związku, z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków, Zamawiający wymaga, aby okularki posiadały wkłknięcia od strony oczodołów, co umożliwi fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powieki?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.
259. Dot. zadania 73 Czy Zamawiający wymaga aby okularki składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy o długości około 24 mm, do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.
260. Dot. zadania 72 poz. 4 Czy Zamawiający wymaga elektrod przeziernych w promieniach RTG o wymiarach nie większych niż: - Podłużne: 10 x 25 mm - Okrągłe o średnicy: Ø 26 mm do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówień ?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.
261. Dot. zadania 72 poz. 4 Czy Zamawiający wymaga aby elektrody spełniały standardy zgodnie z normą EN/IEC 60601-2-25 oraz EN/ IEC 60601-2-27 oraz AAMI EC12 a także AAMI EC11 ?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.
262. Dot. zadania 72 poz. 4 Czy Zamawiający wymaga dostawy elektrod przeziernych w promieniach RTG których powierzchnia adhezyjna składa się z hydrożelowego rdzenia z hydrokoloidową obwódką?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.
263. Dot. zadania 72 poz. 4 Czy Zamawiający wymaga elektrod przeziernych w promieniach RTG z możliwością użytkowania na jednym pacjencie bez zdejmowania do 5 dni?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.
264. Czy Zamawiający w zadaniu 78 dopuści:
Poz. 1 worek stomijny, otwarty, przezroczysty, hydrokoloidowy przylepiec do docinania działający ochronnie na skórę, zapobiegając powstawaniu powikłań na skórze wokół stomii, zaopatrzony w filtr węglowy umieszczony w górnej części worka,

posiada folię chroniącą filtr przed kontaktem z treścią jelitową, wbudowana zapinka plastikowa ułatwiająca utrzymanie higieny oraz niepochłaniająca zapachów, zapinana na rzep, kieszonka do schowania zapiętego odpływu worka, możliwość przycięcia przylepca od 10 do 76 mm

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

Poz. 2 pasta stomijna, wykonana z materiału hydrokoloidowego składającego się z 4 różnych hydrokoloidów, działająca ochronnie na skórę, konsystencja pasty zapewnia uszczelnienie przestrzeni pomiędzy płytką a stomią, wypełniając nierówności na skórze wokół stomii zapobiega przeciekaniu treści jelitowej i zapewnia lepsze przyleganie przylepca, zawiera alkohol, opakowanie 60 g.

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

Poz. 3 zmywacz w płynie przeznaczony do skóry wokół stomii, zmywa, pielęgnuje i nawilża skórę, oczyszcza skórę z pozostałości treści jelitowej i moczu. Zawiera substancje łagodne dla skóry, działa łagodząco, ochronnie, odpowiednio nawilża skórę. Przeznaczony dla skóry wrażliwej. Nie wymaga użycia wody i zastępuje mydło. Opakowanie 180 ml

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.

265. Czy Zamawiający zaaprobuje dostawę faktury w wersji pdf na podany adres email w dniu realizacji zamówienia w godzinach wieczornych. Posługujemy się systemem, który automatycznie generuje i wysyła maile z fakturami. Nie jesteśmy w stanie odroczyć dostarczenia na dzień dostawy. Jesteśmy w stanie dostarczyć zamiennie fakturę w wersji papierowej w ciągu dwóch dni od przycięcia zamówienia do realizacji (wysyłka listem priorytetowym) – wtedy dostawa faktury powinna zbiec się z dostawą towaru. Wraz z towarem dostarczany jest dokument WZ.

Odpowiedź: Fakturę uważa się za dostarczoną wraz z dostawą, jeżeli zostanie przesłana Zamawiającemu w dniu dostawy drogą mailową na adres apteka@szpitalpleszew.pl

266. Czy Zamawiający wydzieli z zadania nr 52 w przetargu:

Poz. 4.

Kleszczyki bipolarne zakrzywione. 330 x 5 mm. Ergonomiczny uchwyt z obrotowym elementem dla części roboczej. Przewód długości 285 cm na stałe połączony z rączką, zakończony wtyczką z dwoma wtykami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

Poz. 5.

Nożyczki laparoskopowe zakrzywione. 330 x 5 mm. Ergonomiczny uchwyt z przyłączem HF, z obrotowym elementem dla części roboczej. Długość bransz 17 mm. Dwa ramiona aktywne./lub wydzieli

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

267. Dot. Pakiet 61: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga w pakiecie 61 pozycji 1, 10 opak. produktu czy 10 szt. Podana formuła dzieli podaną jednostkę miary przez wpisywaną przez Wykonawców wielkość opakowania handlowego (kolumna F) i na podstawie wyniku obliczana jest cena całkowita zamówienia. Informujemy iż nasze produkty pakowane są po 5szt. co może rodzić nieścisłości w obliczaniu całkowitej wartości zamówienia ponieważ formuły w pliku są skonstruowane do obliczania ceny na podstawie kolumny G tj. ilość opakowań handlowych konieczna do wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pakiecie 61 pozycji 1, 10 szt.

268. Wykonawca zwraca się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści Pakiet 45, poz. 1

Trokar balonowy (Hasson) sterylny, 11mm, długość 10 cm. Kaniuła gładka; obturator optyczny zakończony stożkowo (tępy), wyposażony w pierścień mocujący oraz bezlateksowy balon od strony otrzewnej. Dwa zawory: 1 do pompowania balonu, 2 zawór gazowy. Uniwersalna uszczelka nie wymaga redukcji. Opakowanie po 6 szt?

Odpowiedź: Nie,- Zamawiający nie dopuszcza.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



269. Pakiet 45, poz. 2

Trokar balonowy (Hasson) sterylny, 12mm, długość 10 cm. Kaniula gładka; obturator optyczny zakończony stożkowo (tępy), wyposażony w pierścień mocujący oraz bezlateksowy balon od strony otrzewnej. Dwa zawory: 1 do pompowania balonu, 2 zawór gazowy. Uniwersalna uszczelka nie wymaga redukcji. Opakowanie po 6 szt?

Odpowiedź: Nie,- Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający informuje, że w projekcie umowy § 3 ust. 5 otrzymuje następujące brzmienie

§ 3

5. Wykonawca jest odpowiedzialny za zapewnienie określonych przez producentów warunków magazynowania (poza siedzibą Zamawiającego) oraz transportu asortymentu będącego przedmiotem umowy.

Wykonawca, na każde wezwanie Zamawiającego, zobowiązany jest dostarczyć dokument potwierdzający warunki transportu (temperatury).

Zamawiający informuje, że termin składania ofert w przedmiotowym postępowaniu zostaje przesunięty na dzień 03.10.2023 r godz. 10:00 . Oferty zostaną otwarte tego samego dnia o godz. 10:10. Wykonawca pozostanie związany ofertą do dnia 31.12.2023 r.

Treść niniejszego pisma staje się częścią specyfikacji warunków zamówienia i Wykonawcy zobowiązani są ją uwzględnić w składanych ofertach.

Z poważaniem

PREZES ZARZĄDU
PCM w Pleszewie Sp. z o.o.

Błażej Górczyński

Sporządziła:
Magdalena Janicka
(62) 74-20-719

