

Kętrzyn, dnia 14.05.2019 r.

Nr sprawy: 16/PN/2019

Szpital Powiatowy w Kętrzynie
ul. M.C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn
Tel. 89 751 25 02, fax. 89 751 37 97
REGON 510929362, NIP 742-18-36-030
KSIĘGA REJESTROWA 000000015349
Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01

Strona internetowa/ Tablica ogłoszeń

Wyjaśnienia nr 1 do SIWZ

W nawiązaniu do prowadzonego przez Szpital Powiatowy w Kętrzynie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego realizowanego w trybie przetargu nieograniczonego pt. „Dostawa jednorazowych materiałów medycznych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie” znak postępowania 16/PN/2019, Zamawiający w trybie art. 38 ust. 1 ustawy PZP udziela wyjaśnień do SIWZ o następującej treści:

Pytanie/Wniosek 1:

Pakiet 31

Czy zamawiający dopuści rękawice pakowane po 150 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 1:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 2:

Pakiet nr 30, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego wykonanego z 2-warstwowej tkaniny o gramaturze 56g/m2 i absorpcji 570% . Skład zestawu:

Element składowy	Szt.	Surowiec	Rozmiar dłxszxw.(cm)
serweta z przylepcem	1	włóknina foliowana polipropylenowo-polietylenowa o gramaturze 56g/m2 i absorpcji 570% (na całej powierzchni)	240x150
serweta z przylepcem	1	włóknina foliowana polipropylenowo-polietylenowa o gramaturze 56g/m2 i absorpcji 570% (na całej powierzchni)	180x170
serweta z przylepcem - przylepiec na szerszym boku	2	włóknina foliowana polipropylenowo-polietylenowa o gramaturze 56g/m2 i absorpcji 570% (na całej powierzchni)	90x75
taśma medyczna	1	włóknina spunlace	50x9
serweta na stół instrum.	1	laminat włókninowo-foliowy o gramaturze na całej powierzchni serwety 84g/m2 +/- 10%, obszar wzmocnienia 66 x 190 cm , chłonność 400%	190x150
serweta na stolik Mayo składana teleskopowo	1	laminat włókninowo-foliowy (folia piaskowana) o gramaturze na całej	145x80

		powierzchni serwety 74g/m2, obszar wzmocnienia 85 x 76 cm	
serwetki do rąk	2	włóknina kompresowa	40x20

Odpowiedź 2:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 3:

Pakiet nr 30, poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego do długich zabiegów wykonanego z dwuwarstwowego materiału ze wzmocnieniami o chłonności 549%, gramaturze w miejscu wzmocnienia 125g/m2. W skład zestawu wchodzi:

Element składowy	Szt.	Surowiec	Rozmiar dłuższy.(cm)
serweta z przylepcem	1	włóknina foliowana polipropylenowo-polietylenowa ze wzmocnieniami o gramaturze 125g/m2	240x150
serweta z przylepcem	1	włóknina foliowana polipropylenowo-polietylenowa ze wzmocnieniami o gramaturze 125g/m2	200x170
serweta z przylepcem	2	włóknina foliowana polipropylenowo-polietylenowa ze wzmocnieniami o gramaturze 125g/m2	90x75
taśma medyczna	1	włóknina	50x9
serweta na stół instrum.	1	laminat włókninowo-foliowy o gramaturze na całej powierzchni serwety 84g/m2 +/- 10%, obszar wzmocnienia 66 x 190 cm , chłonność 400%	190x150
serweta na stolik Mayo składana teleskopowo	1	laminat włókninowo-foliowy (folia piaskowana) o gramaturze na całej powierzchni serwety 74g/m2, obszar wzmocnienia 85 x 76 cm	145x80
serwetki do rąk	2	włóknina kompresowa	10x20

Odpowiedź 3:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 4:

Pakiet nr 31, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych o następujących grubościach:

- palec 0,05 mm

- dłoń 0,05 mm
- mankiet 0,04 mm?

Odpowiedź 4:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 5:

Pakiet nr 31, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych o następującej grubości na palcu 0,07mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź 5:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 6:

Dotyczące projektu umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź 6:

Tak.

Pytanie/Wniosek 7:

Dotyczące projektu umowy

Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź 7:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i umowy.

Pytanie/Wniosek 8:

Dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników

cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%.

Odpowiedź 8:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 9:

Dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedź 9:

Zamawiający uwzględniła taką możliwość w & 6 pkt 3 ust 3 Istotnych postanowień umowy.

Pytanie/Wniosek 10:

Pakiet 4, poz. 7,8

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod **warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki).**

System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króćciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króćciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Wymiana wkładu wymaga odłączenia drenu próżni tylko z pokrywy wkładu, bez odłączania drenu od źródła ssania. Wkłady wykonane z polietylenu. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) występują o pojemności 2000 ml. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. W oferowanym systemie zastosowanie ma łącznik prosty, który łączy próżnię z wkładem jednorazowym.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź 10:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 11:

Pakiet 4, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem 200cm, z uniwersalnym łącznikiem z regulacją ssania (tzw. fingertip)?

Odpowiedź 11:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 12:

Pakiet 4, poz. 1,2,3,4,9

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, wydzieli do osobnego pakietu w/w pozycje? Artykuły z tych pozycji stanowią merytorycznie odrębny asortyment, gdyż w żaden sposób nie współpracują z grupą wkładów i pojemników do odsysania. Wyodrębnienie pozwoli zamawiającemu otworzyć ten pakiet na innych oferentów i uzyskać najlepszy stosunek ceny do jakości; brak wydzielenia tych asortymentów, oznacza w praktyce nieuprawione preferencje dla jednego dostawcy co jest nie zgodne z duchem i prawem zamówień publicznych.

Odpowiedź 12:

Zamawiający nie wydzieli poz. 1,2,3,4,9 z pakietu Nr 4 do osobnego pakietu.

Pytanie/Wniosek 13:

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź 13:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 14:

Pakiet nr 1

1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 1 strzykawkę do tuberkuliny z igłą 0,45x12 lub 0,5x16?
2. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 2-5 strzykawkę dwuczęściową z mlecznym tłokiem, ze standardową pojedynczą skalą, bez kolorystycznego oznakowania rozmiaru, ale z czytelnym i wyraźnym oznaczeniem rozmiarem, informacja o braku ftalanów w formie oświadczenia producenta?

Odpowiedź 14:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 15:

Pakiet nr 1

1. Czy Zamawiający w poz. 9 dopuści do zaferowania strzykawkę 100ml ze skalą co 1 ml?
2. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 10 korek combi wykonany z polietylenu i dużej gęstości?

z

Odpowiedź 15:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 16:**Pakiet nr 1**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz 11 strzykawkę ENFIT 60ml będącą odpowiednikiem DASH3?

Odpowiedź 16:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 17:**Pakiet nr 2**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 2 igłę do znieczuleń 25Gx88 z igłą prowadzącą 21Gx38?
2. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 3 igłę do znieczuleń 26Gx88 z igłą prowadzącą 21Gx38?
3. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 4 igłę do znieczuleń 27Gx88 z igłą prowadzącą 22Gx38?
4. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 5 igłę do znieczuleń 25Gx88 z igłą prowadzącą 21Gx38?
5. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 6 igłę do znieczuleń 26Gx88 z igłą prowadzącą 21Gx38?
6. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 10 igłę do znieczuleń 18Gx88?

Odpowiedź 17:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 18:**Pakiet nr 5**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 7 kaniulę dożylną bezpieczną posiadającą 3 paski RTG, zabezpieczenie końca igły w postaci plastikowego i metalo-plastikowego zabezpieczenia w rozmiarze: 22 G 0,9x25 przepływ 36ml/min, 20G 1,1x25 przepływ 56ml/min, 18G 1,3x32 przepływ 90ml/min, 17G 1,5x45 przepływ 142ml/min, 16G 1,7x45 przepływ 200ml/min, 14G 2,1x45 przepływ 305 ml/min? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź 18:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 19:**Pakiet nr 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 8 nakłuwacz o głębokości nakłucia 1,2mm?

Odpowiedź 19:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 20:**Pakiet nr 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 13 kaniulę FEP 20G 1,1x32 przepływ 56ml/min i 18G 1,3x45 przepływ 90ml/min

Odpowiedź 20:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 21:**Pytanie 1 – Pakiet nr 31 poz.1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o poziomie AQL≤1.5, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź 21:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 22:

Pakiet 30, poz. 1 I 2

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie w poz. 1,2 zestawów uniwersalnych wykonanego z laminatu o gramaturze 56 g/m², w którym serweta Mayo o rozmiarze 79 x 145 cm wykonana jest z folii gładkiej ze wzmocnieniem 35 g/m², obszar wzmocnienia 65 x 78 cm, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź 22:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie/Wniosek 23:

Pakiet nr 27, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletów w kolorze niebieskim i zielonym?

Odpowiedź 23:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 24:

PYTANIE 1 – pakiet 14, pozycje 1, 2, 3:

Zgodnie z dyspozycją § 3 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w *sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi* (Dz.U. z 2017 r. poz. 1975), odpady medyczne o ostrych końcach i krawędziach zbiera się w miejscu ich powstawania do pojemników j.u. sztywnych (...) mechanicznie odpornych na przekłucie lub przecięcie.

Pojemniki powinny spełniać wymagania normy PN-EN ISO 23907 „Ochrona przed zranieniem ostrzami. Wymagania i metody badań. Pojemniki na wyroby z ostrzami.” Tylko wówczas posiadają mechaniczną odporność na przekłucie/przecięcie oraz fizyczne uszkodzenie, np. zgniecenie, załamanie.

Ostatnio na rynku pojawiły się małe pojemniki (0.7 – 2 l) na ostre odpady medyczne zbyt cienkie na to, by spełniać wymogi bezpieczeństwa użytkowników, o ściankach o grubości ok. 0.5 mm, absolutnie nie zapewniających sztywności ani odporności na jakiegokolwiek uszkodzenia. Jest to oczywiście skutek trendu dominacji ceny, jako de facto jedynego kryterium pozyskiwania zamówień publicznych.

Aby wyeliminować wskazaną nieuczciwą a przede wszystkim niebezpieczną praktykę, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga zaoferowania pojemników na odpady medyczne o ściankach, których grubość wynosi minimum 1 mm, czyli parametry faktycznie występującym w wyrobach większości krajowych producentów, dysponujących pozytywnymi opiniami PZH, wynikami badań tzw. przebićowych i/lub innymi dokumentami, potwierdzającymi prawidłową jakość pojemników. Tylko i wyłącznie bowiem takie pojemniki są zgodne z obowiązującymi przepisami prawa, jak również standardami i procedurami BHP zapobiegania zakłuciom, zranieniom i zakażeniom personelu, obowiązującym u każdego Zamawiającego, jako pracodawcy.

Odpowiedź 24:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 25:

PYTANIE 2 – pakiet 14, pozycje 1, 2, 3 oraz 5:

Czy Zamawiający oczekuje pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?

Tylko taka metoda gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość ścianek pojemników, co zapewnia właściwą odporność na przebicie – w przeciwieństwie do np. pojemników wykonanych w technologii rozdmuchu, odpowiedniej raczej do produkcji zwykłych butelek plastikowych.

Odpowiedź 25:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 26:

PYTANIE 3 – pakiet 14, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 14, pozycja 3 pojemników o wysokości 160 mm, średnica górna 165 mm, średnica dolna 120 mm, otwór wrzutowy 70 mm.

Pojemniki na odpady nie są wyrobami medycznymi, pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury i ich efektywność, pełnią wyłącznie rolę pomocniczą, dlatego precyzyjne konkretyzowanie kształtu czy poszczególnych wymiarów, jest niczym nie uzasadnione i stanowi naruszenie zasad opisu przedmiotu zamówienia.

Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

W razie odmowy na powyższe, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź 26:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 27:

PYTANIE 4 – pakiet 14, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 14, pozycja 3 pojemników o wysokości 230 mm, średnica górna 140 mm, średnica dolna 105 mm, otwór wrzutowy 70 mm.

Pojemniki na odpady nie są wyrobami medycznymi, pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury i ich efektywność, pełnią wyłącznie rolę pomocniczą, dlatego precyzyjne konkretyzowanie kształtu czy poszczególnych wymiarów, jest niczym nie uzasadnione i stanowi naruszenie zasad opisu przedmiotu zamówienia.

Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

W razie odmowy na powyższe, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź 27:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 28:

PYTANIE 5 – pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści ostrze chirurgiczne ze stali węglowej pochodzący od jednego producenta, opis w języku polskim na opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk. Zarówno na opakowaniu zbiorczym, jak i jednostkowym oznaczony numer ostrza, data produkcji, data ważności oraz numer serii.

Opisane ostrza są wystarczające do przeprowadzenia poprawnej i skutecznej procedury medycznej, a wymóg logo na ostrzu wskazuje na konkretnego wytwórcę, co stanowi nieuprawnione ograniczenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Wymóg ten nie ma żadnego wpływu na funkcjonalność przedmiotu zamówienia oraz jakość i efektywność przeprowadzanych procedur medycznych. Dlatego dane umieszczone na opakowaniu jednostkowym, są wystarczającą informacją, szczególnie że wszystkie ostrza będą pochodziły od jednego producenta.

Ponadto, zasady i obligatoryjne elementy oznakowania wyrobów medycznych, wynikają z przepisów załącznika 2 do *Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych* (Dz.U. z 2016 r. poz. 211). Punkt 13.3 załącznika wyraźnie wskazuje elementy oznakowania wyrobu, przy czym odnoszą się one do opakowania/etykiety. Żaden z przepisów prawa, dotyczących wyrobów medycznych, nie nakazuje umieszczania jakichkolwiek oznakowań

bezpośrednio na wyrobach! Stąd takie żądanie, jako bezpodstawne, zgodnie z ogólnymi zasadami prawa, winno być uznane za niebyłe.

W razie podtrzymania wymogu, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź 28:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 29:

PYTANIE 6:

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odpowiedź 29:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 30:

Pytanie

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 1 ppkt. 1) i 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,1% ?

Odpowiedź 30:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 31:

Pytanie 2

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 3 i 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

Odpowiedź 31:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 32:

Pytanie 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja bądź nie przekształca się w spółkę prawa handlowego?

Odpowiedź 32:

Wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja ani nie przekształca się w spółkę prawa handlowego.

Pytanie/Wniosek 33:

Pytanie 4

Dotyczy zapisów SIWZ: III.6.2)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania próbek w przypadku zaoferowania wyrobów, które są znane Zamawiającemu, gdyż były dostarczane w ramach wcześniej realizowanych kontraktów?

Odpowiedź 33:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 34:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 3 § 1 *Istotnych postanowień umowy* (cyt.):

3. Dostawy Wyrobów wraz z fakturą lub innym dokumentem potwierdzającym ilość i wartość Wyrobów następować będą do magazynu Apteki Szpitalnej przy ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn w czasie godzin pracy od 07:30 do 13:30 w dni robocze na każdorazowe zamówienie szczegółowe Zamawiającego złożone faksem/drogą elektroniczną, zgodnie z aktualnymi potrzebami Zamawiającego.

i nada mu proponowane brzmienie:

3. Dostawy Wyrobów wraz z fakturą lub innym dokumentem potwierdzającym ilość i wartość Wyrobów następować będą do magazynu Apteki Szpitalnej przy ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn w czasie

godzin pracy od 07:30 do 13:30 w dni robocze na każdorazowe zamówienie szczegółowe Zamawiającego złożone faksem/drogą elektroniczną, zgodnie z aktualnymi potrzebami Zamawiającego. **Dopuszcza się przesłanie faktury VAT mailem lub faksem w dniu dostawy towaru, z zastrzeżeniem niezwłocznego dostarczenia jej oryginału pocztą poleconą.**

UZASADNIENIE:

W przypadku usytuowania magazynów i spedycji Wykonawcy poza siedzibą jego biura, gdzie wystawiane są faktury za dostarczane towary, brak jest możliwości dołączenia faktury do wysyłanego wyrobu medycznego (wysyłce zawsze towarzyszy dokument WZ).

Na potrzeby logistyczno-formalne (np. przyjęcie towaru do Apteki Zamawiającego) wystarczające będzie przekazanie wraz z towarem skanu faktury, zaś na potrzeby księgowości oryginał faktury zostanie niezwłocznie dostarczony pocztą.

Odpowiedź 34:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 35:

Pytanie 2

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 3 § 3 *Istotnych postanowień umowy* (cyt.):

3. *W przypadku rozwiązania przez Zamawiającego Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umową w wysokości 10% wartości brutto Umowy.*
i nada mu proponowane brzmienie:

3. *W przypadku rozwiązania przez Zamawiającego Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umową w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części Umowy.***

UZASADNIENIE:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kary jakie potencjalnie mogą zostać nałożone na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego uchybienia w realizacji umowy i/lub w efekcie jej rozwiązanie, muszą być adekwatne do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinny być wygórowane. Nie powinny też być naliczane od tej części umowy, która została wykonana należyście i z najwyższą starannością. Jest to szczególnie istotne w świetle faktu, że Zamawiający w projekcie umowy nie przewidział czynników tzw. siły wyższej, na które Wykonawca nie ma wpływu.

Zapis punktu 3 § 3 *Istotnych postanowień umowy* o postulowanej, zmodyfikowanej, treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): *Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.*

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonych odpowiedzi do SIWZ i o nadanie im tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w tym postępowaniu.

Odpowiedź 35:

Zamawiający wyraża zgodę w załączeniu przedstawiając zmodyfikowane Istotne postanowienia umowy.

Pytanie/Wniosek 36:

Dotyczy Pakiet nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic diagnostycznych z nitrylu, bez pudrowych o poziomie AQL 1,0 czyli wyższej jakości, spełniających pozostałe wymogi?

Dotyczy Pakiet nr 7 poz. 6

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic foliowych nie będących wyrobem medycznym? Pragniemy wyjaśnić, że rękawice z folii nie spełniają normy właściwej dla rękawic medycznych i jako takie nie są wyrobem medycznym, lecz higienicznym dopuszczonym do kontaktu z żywnością.

Dotyczy Pakiet nr 7 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic chirurgicznych do zabiegów o podwyższonym ryzyku z lateksu, bez pudrowych obustronnie pokrytych polimerem o poziomie AQL 0,65 spełniających pozostałe wymogi?

Odpowiedź 36:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 37:

Dotyczy SIWZ III.6.1)

Czy Zamawiający wymaga koncesji, zezwolenia lub licencji na obrót wyrobami medycznymi tylko wówczas, gdy posiadanie dokumentu wymagane jest aktualnie obowiązującym prawem i w innych przypadkach na potwierdzenie dopuszczenia do obrotu w Polsce zaoferowanego asortymentu dopuści wymagane prawem powiadomienie/ zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych?

Dotyczy SIWZ III.5.

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Dotyczy SIWZ VII.7.2)

Czy Zamawiający dopuści na potwierdzenie spełniania wymogów załączenie kart katalogowych lub technicznych bezpośredniego importera przygotowanych na podstawie materiałów otrzymanych od producenta wraz z raportami z badań producenta z kraju pochodzenia wyrobu?

Odpowiedź 37:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 38:

Pakiet 8

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuchy indywidualnie pakowane?

Poz. 10 Czy Zamawiający dopuści okulary w rozmiarach S – 29 – 35,5 cm, M – 31 – 37,5 cm, L – 33 – 39,5 cm?

Poz. 24 Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów Y 9/11 reszta parametrów bez zmian?

Poz. 28 Czy Zamawiający dopuści pojemnik do moczu o pojemności 100ml?

Odpowiedź 38:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 39:

Pakiet 8

Poz. 28 Czy Zamawiający oczekuje pojemników jałowych czy niejających?

Odpowiedź 39:

Zamawiający oczekuje na zaoferowanie pojemników jałowych jak i niejających.

Pytanie/Wniosek 40:

Pakiet 9

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietem z poliestru reszta parametrów bez zmian?

Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 200 x 100cm?

Poz. 8 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 90 x 200cm?

Poz. 10 Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozmiarze 160 x 210 cm?

Poz. 11 Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 16cm x 250cm reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź 40:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 41:

Pakiet 9

Poz. 13 Czy Zamawiający dopuści kieszeń dwukomorową w rozmiarze całkowitym 40cm x 30cm z podziałem na lewą kieszeń 15cm x 30cm i prawą kieszeń 25cm x 30cm reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź 41:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 42:

Pakiet 9

Poz. 15 Czy Zamawiający dopuści ściereczki w rozmiarze 40cm x 40cm

Odpowiedź 42:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 43:

Pakiet 11

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści folie o powierzchni przylepnej 15cm x 22cm reszta parametrów bez zmian?

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści folie o powierzchni przylepnej 22cm x 30cm reszta parametrów bez zmian?

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści folie o powierzchni przylepnej 22cm x 45cm reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź 43:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 44:

Pakiet 12

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści golarki o ostrzu ze stali nierdzewnej pokrytej chromem w osłonę z folii (tworzywa) o wymiarach 0,8 x 3,6 x 0,01 cm?

Odpowiedź 44:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 45:

Pakiet 14

Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Pakiet 15

Poz. 12 – 17 Czy Zamawiający dopuści cewniki z balonem 30ml, reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź 45:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 46:

Pakiet 15

Poz. 21 – 22 Czy Zamawiający wyłączy te dwie pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź 46:

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostając przy zapisach SIWZ.

Pytanie/Wniosek 47:

Pakiet 18

Poz. 1 Czy Zamawiający wyłączy tę pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź 47:

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostając przy zapisach SIWZ.

Pytanie/Wniosek 48:

Pakiet 29

Poz. 1 – 3 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania raportu bezpieczeństwa?

Poz. 1 – 3 Czy Zamawiający dopuści badania aplikacyjne przeprowadzone na minimum 10 osobach?

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści gąbki o gramaturze 90g/m²?

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści gąbki w rozmiarze 20cm x 20cm?

Poz. 3 Czy nie zaszła omyłka pisarska? Czy Zamawiającemu chodzi o gąbkę z żelem myjącym jak w pozycji 1 i 2?

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści gąbki o gramaturze 150 g/m pakowane po 12 sztuk?

Odpowiedź 48:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 49:

Pakiet 37

Poz. 1 – 2 Prosimy o informację jakiego typu rękojeści posiada Zamawiający, standardową (żarówkową) czy światłowodową (zielona linia)?

Odpowiedź 49:

Zamawiający posiada światłowodową (zielona linia) rękojeść.

Pytanie/Wniosek 50:

Zadanie 6. Akcesoria do drenażu

Pakiet NR 34

Pytanie 1.

Czy zamawiający dopuści rozmiary systemu zamkniętego do rurki intubacyjnej o długości 56 cm oraz do tracheostomijnej o długości 36 cm?

Pytanie 2.

Czy zamawiający dopuści cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka) z dwoma otworami po przeciwległych stronach?

Pytanie 3.

Czy zamawiający wymaga, aby system zamknięty był nierozłączalny?

Odpowiedź 50:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 51:

Pakiet nr 15, pozycja 1-11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-11 oraz pozycji 20 z Pakietu nr 15 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź 51:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 52:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z Pakietu nr 33 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź 52:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 53:

Pakiet nr 10 poz. nr 4, 5, 6 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet spełniających wymogi postawione przez Zamawiającego, ale wykonanych z włókniny 2-warstwowej ?

Odpowiedź 53:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 54:

Pakiet nr 30 poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego nieznacznie odbiegającego od opisu Zamawiającego, a mianowicie:

*posiadającego warstwę wzmacniającą w serwecie na stolik narzędziowy w rozmiarze 75cm x 190cm,

*posiadającego w swoim składzie serwetę samoprzylepną w rozmiarze 175cm x 200cm zamiast 175cm x 170cm,

*posiadającego dodatkowo 1 taśmę samoprzylepną 10cm x 50cm?

Pozostałe parametry zachowane.

Odpowiedź 54:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 55:

Pakiet nr 30 poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego do długich zabiegów nieznacznie odbiegającego od opisu Zamawiającego, a mianowicie:

*posiadającego w swoim składzie serwetę na stolik narzędziowy w rozmiarze 190cm x 140cm zamiast 200cm x 150cm,

*posiadającego w swoim składzie serwetę samoprzylepną w rozmiarze 200cm x 175cm zamiast 170cm x 175cm,

*posiadającego ręczniczki celulozowe w rozmiarze 30cm x 33cm?

Pozostałe parametry zachowane.

Odpowiedź 55:

Pytanie nie dotyczy pakietu 30 poz. nr 1.

Pytanie/Wniosek 56:

WZÓR UMOWY:

§ 3 ust. 3 i 4 – czy Zamawiający zgodzi się aby w § 3 ust. 3 i 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto”? Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia/wypowiedzenia/rozwiązania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź 56:

Patrz odpowiedź na pytanie 35 powyżej.

Pytanie/Wniosek 57:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź 57:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 58:

Dot. par. 2 ust. 6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podawania numeru umowy przetargowej na fakturze?

Odpowiedź 58:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 59:

Dot. par. 3 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: „W przypadku rozwiązania przez Wykonawcę Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy”?

Odpowiedź 59:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 35 powyżej.

Pytanie/Wniosek 60:

Pakiet 31.

1 Prosimy o dopuszczenie rękawicy o korzystniejszym poziomie AQL ≤ 1.5 .

2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź 60:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 61:

Pakiet 7.

Poz 1.

1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie protein $< 79 \mu\text{g/g}$.

2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poziomu AQL $\leq 1,5$.

3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

4 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic nieznacznie różniących się grubością konwencjonalną wynoszącą na mankiecie min. 0,07 mm.

Poz 2.

1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice diagnostyczne, winylowe, bezpudrowe, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Grubość pojedynczej ścianki palca min. $0,10 \pm 0,01$, na dłoni i mankiecie min. $0,08 \pm 0,01$ Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź 61:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 62:

Pakiet 7

Poz 3.

1 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, o średniej grubości na palcu 0,21 mm i na dłoni min. 0,17 mm, średni poziom protein < 20 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowo-papierowe, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 70 par. Rozmiary 5,5-9,0.

2 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane o średniej grubości min. na palcu 0,20 mm i na dłoni 0,19 mm, AQL max. 0,65, poziom protein ≤ 58 ug/g rękawicy, długość min. 280 mm. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne, składane foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Rękawica z nadrukowaną nazwą produktu, rozróżnieniem na prawą i lewą oraz nadrukowanym i wytłoczonym rozmiarem, dla lepszej identyfikacji. Rozmiar rękawicy od 5,5-9,0.

3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga poziomu protein rękawicy, potwierdzonego raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających na opakowaniu informację o dacie ich produkcji (miesiąc, rok) zamiast daty sterylizacji. Informujemy jednocześnie, iż data sterylizacji od daty produkcji różni się o kilka dni, zatem praktycznie określenie daty produkcji wyrażonej w miesiącach i latach jest tożsame z datą ich sterylizacji.

Poz 4.

1 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci lub równoważną, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, o nieznacznie różniące się grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,22-0,24 i na dłoni min. $0,185 \pm 0,02$, długość min. 260-285 mm dopasowana do rozmiaru. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga poziomu protein $< 10 \mu\text{g/g}$ rękawicy, potwierdzonego raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych polimeryzowanych, zewnątrz delikatnie teksturowanych, grubość na palcu min. 0,21 - 0,22 mm i na dłoni min. $0,19 \pm 0,01$, AQL 0,65, poziom protein $\leq 10 \mu\text{g/g}$, długość min. 280 mm. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne, składane foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Rękawica z nadrukowaną nazwą produktu, rozróżnieniem na prawą i lewą oraz nadrukowanym i wytłoczonym rozmiarem, dla lepszej identyfikacji. Rozmiar rękawicy od 5,5 – 9,0.

4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających na opakowaniu informację o dacie ich produkcji (miesiąc, rok) zamiast daty sterylizacji. Informujemy jednocześnie, iż data sterylizacji od daty

produkcji różni się o kilka dni, zatem praktycznie określenie daty produkcji wyrażonej w miesiącach i latach jest tożsame z datą ich sterylizacji.

Poz. 5

1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających niski poziom protein < 50 µg/g rękawicy, co zgodnie z dostępną literaturą fachową jest poziomem zapewniającym minimalne ryzyko wystąpienia objawów alergii na lateks, dostępne w rozmiarach S (6,5), M (7,5), L (8,5).

Poz 7.

1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających na opakowaniu informację o dacie ich produkcji (miesiąc, rok) zamiast daty sterylizacji. Informujemy jednocześnie, iż data sterylizacji od daty produkcji różni się o kilka dni, zatem praktycznie określenie daty produkcji wyrażonej w miesiącach i latach jest tożsame z datą ich sterylizacji.

Odpowiedź 62:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 63:

Pakiet Nr 11 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o powierzchni całkowitej: 15x36,5cm, powierzchni przylepnej: 15x28cm.

Pakiet Nr 11 poz. 2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o powierzchni całkowitej: 28x38,5cm, powierzchni przylepnej: 28x30cm.

Pakiet Nr 11 poz. 3:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o powierzchni całkowitej: 28x53,5cm, powierzchni przylepnej: 28x45cm.

Pakiet Nr 11 poz. 4:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o powierzchni całkowitej: 63,5x45cm, powierzchni przylepnej: 55x45cm.

Pakiet Nr 13 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych worków na mocz z drenem o długości min. 90 cm.

Pakiet Nr 13 poz. 2:

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie potwierdzenia zalecanego czasu stosowania worków kartą katalogową.

Odpowiedź 63:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 64:

Pakiet Nr 13 poz. 2:

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby worki posiadały przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foley służące do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania próbek moczu?

Odpowiedź 64:

Tak, Zamawiający oczekuje.

Pytanie/Wniosek 65:

Pakiet Nr 13 poz. 4:

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje by system do godzinowej diurezy tak jak obecnie stosowany posiadał dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory?

Odpowiedź 65:

Tak, Zamawiający oczekuje.

Pytanie/Wniosek 66:

Pakiet Nr 15 poz. 10-11:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem o pojemności 30 ml.

Odpowiedź 66:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 67:

Pakiet Nr 15 poz. 13-17:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z końcówką nelaton trójdrożnych,

Odpowiedź 67:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 68:

Pakiet Nr 15 poz. 13-17:

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników typu tiemann, silikonowanych, z balonem 5-10 ml.

Odpowiedź 68:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 69:

Pakiet Nr 15 poz. 13-17:

3. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź 69:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 70:

Pakiet Nr 15 poz. 21:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Dufour z balonem 50ml lub 80 ml.

Pakiet Nr 15 poz. 22:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga cewników Dufour z balonem 50ml lub 80ml do wyboru zamawiającego w momencie składania zamówienia.

Pakiet Nr 17 poz. 2:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby ostrza wykonane były ze stali węglowej o podwyższonej twardości?

Pakiet Nr 18 poz. 2, 3:

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenów o długości 75 cm i końcówką do drenów o rozmiarach CH 08-18.

Odpowiedź 70:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 71:

Pakiet Nr 18 poz. 4:

1. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź 71:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 72:

Pakiet Nr 25 poz. 3:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania fartuchów chirurgicznych w alternatywnych rozmiarach: L-2XLL. Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź 72:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 73:

Pakiet Nr 26 poz. 2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania w postaci łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), prosty tor przepływu, wnętrze pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml, o wytrzymałości na ciśnienie

zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Pakiet Nr 26 poz. 3:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania w postaci zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z czterema zaciskami zatraskowymi, o objętości wypełnienia 1,3 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Pakiet Nr 26 poz. 4:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania w postaci zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem o długości 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml, możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Dren zakończony bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź 73:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 74:

Pakiet Nr 26 poz. 2-4:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje łącznika dostępu żylnego z pozytywnym, negatywnym, czy neutralnym ciśnieniem ?

Odpowiedź 74:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 75:

Pakiet Nr 31 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Pakiet Nr 31:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy rękawice nitylowe winne być przebadane na min. 10 związków chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważne, w tym zasadę organiczną i nieorganiczną, kwas organiczny i nieorganiczny, 33% formalinę i 70% izopropanol na min. 1 poziomie ochrony (raport jednostki niezależnej od producenta załączony do oferty) oraz min. 13 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05 (raport załączony do oferty).

Pakiet Nr 31 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL max 1,5.

Pakiet Nr 31.

Prosimy o dopuszczenie rękawicy o korzystniejszym poziomie AQL ≤ 1.5 .

Pakiet Nr 31.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź 75:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 76:

Pakiet 1, poz. 6-8,10

Czy zamawiający wydzieli poz. 6-8,10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź 76:

Zamawiający nie wydzielił poz. 6-8, 10 z Pakietu nr 1.

Pytanie/Wniosek 77:

Pakiet 1, poz. 6

Czy zamawiający dopuści strzykawkę do pomp z rozszerzoną skalą 50 (60) ml, z jednostronną skalą pomiarową co 2 ml?

Pakiet 1, poz. 8

Czy zamawiający dopuści strzykawkę do pomp bursztynową z rozszerzoną skalą 50 (60) ml, z jednostronną, czarną skalą pomiarową co 2 ml?

Odpowiedź 77:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 78:

Pakiet 1, poz. 7,10

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź 78:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 79:

Pakiet 1, poz. 7

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

Odpowiedź 79:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 80:

Pakiet 1, poz. 1-3

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-3 z pakietu 1. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź 80:

Zamawiający nie wydzielił poz. 1-3 z Pakietu nr 1.

Pytanie/Wniosek 81:

Pakiet 1, poz. 1

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

Pakiet 1, poz. 1

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

Pakiet 1, poz. 1

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?

Pakiet 1, poz. 1

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 81:

Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 1 poz.1

Pytanie/Wniosek 82:

Pakiet 1, poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójplaszczynowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną kłapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Pakiet 1, poz. 2

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

Pakiet 1, poz. 2

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

Pakiet 1, poz. 2

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 82:

Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2.

Pytanie/Wniosek 83:

Pakiet 1, poz.3

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Pakiet 1, poz. 3

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

Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Pakiet 1, poz. 3

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy IS bursztyn. 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 83:

Pytanie nie dotyczy pakietu nr 1 poz. 3.

Pytanie/Wniosek 84:

Pakiet 8, poz. 5,9,17,23-27,29,34-39

Czy zamawiający wydzieli poz. 5,9,17,23-27,29,34-39 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź 84:

Zamawiający nie wydzieli z pakietu Nr 8 poz. 5,9,17,23-27,29,34-39

Pytanie/Wniosek 85:

Pakiet 8, poz.1

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki.

Odpowiedź 85:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 86:

Pakiet 9, poz. 2-6,9,16

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2-6,9,16 z pakietu 9. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź 86:

Zamawiający nie wydzieli z pakietu Nr 9 poz. 2-6, 9,16.

Pytanie/Wniosek 87:

Pakiet 9, poz. 3,16

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

Odpowiedź 87:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 88:

Pakiet 9, poz. 3,16

Czy zamawiający dopuści maskę trójwarstwową, wysokobarielową, pozostałe wymagania bez zmian?

Pakiet 9, poz.9

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pakiet 12, poz. 1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pakiet 13, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź 88:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 89:

Pakiet 13, poz. 3-4

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3-4 z pakietu 13. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź 89:

Zamawiający nie wydzielił z pakietu Nr 13 poz. 3-4.

Pytanie/Wniosek 90:

Pakiet 13, poz. 1

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Pakiet 13, poz. 2

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml, z oświadczeniem producenta o możliwości stosowania do 7 dni?

Odpowiedź 90:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 91:

Pakiet 14, poz. 3

Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 2 litry, wysokości 22 cm, średnicy ok. 10,5-12 cm, z otworem wrzutowym 6 cm?

Pakiet 14, poz. 1

Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 0,5-0,8 litra?

Odpowiedź 91:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 92:

Pakiet 17, poz. 1-9

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

Odpowiedź 92:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 93:

Pakiet 1, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny 0,45 x 13 mm zamiast 0,4 x 13mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pakiet 1, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny 0,5 x 16 mm zamiast 0,4 x 13mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź 93:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie/Wniosek 94:

Pakiet 1, poz. 2-5

Bardzo proszę o dopuszczenie strzykawek z pojedynczą, rozszerzoną skalą pomiarową. Podwójną skalę pomiarową w strzykawkach dwuczęściowych wprowadziła firma Margomed, żaden inny producent strzykawek dwuczęściowych nie stosuje takiej skali pomiarowej. Nie ma ona żadnego medycznego uzasadnienia, gdyż obie skale znajdują się po tej samej stronie strzykawki (czyli de facto nie jest to skala dwustronna). Jedyne zastosowanie takiej skali polega na blokowaniu innych wykonawców. Zamawiający nie ma wówczas możliwości zapoznania się z innymi, bardziej konkurencyjnymi ofertami na strzykawki, gdyż ofertę składa wówczas tylko jeden Wykonawca. Podobnie jest z kodem kolorystycznym na strzykawkach. Nie ma żadnego uniwersalnego kodu, który byłby wymagany i określony normami ISO. Jest to kolejny zabieg stosowany, w celu niedopuszczania konkurentów do postępowań przetargowych na strzykawki. Proszę o dopuszczenie strzykawek bez kodu kolorystycznego na pojedynczym opakowaniu (kolorystycznie oznaczone jest opakowanie zbiorcze, czyli karton, żeby łatwiej było odróżnić strzykawki przy dostawie). Na pojedynczym opakowaniu jest bardzo wyraźnie nadrukowany rozmiar strzykawki. Nie ma możliwości pomylić np. strzykawki 2 ml i 20 ml.

Odpowiedź 94:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 95:

Pakiet 1, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pakiet 1, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na koreczek (KOMBI), który jest wykonany z polietylenu. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź 95:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 96:

Pakiet 3, poz. 1-3

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z przyrządami do przetaczania. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Pakiet 3, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści przyrządy wykonane z medycznego PVC, w całości pozbawione ftalanów? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź 96:

Zamawiający nie wydziela poz. 1-3 z Pakietu N 3. Zamawiający wymaga złożenia poz. 11 z Pakietu nr 3.

Pytanie/Wniosek 97:

Pakiet 3, poz. 11

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź 97:

Zamawiający nie wydzieli poz. 11 z Pakietu nr 3.

Pytanie/Wniosek 98:

Pakiet 5, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę:

Kaniule dożylnie bezpieczne wykonane z poliuretanu, z minimum 3 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadające korki z trzpieniem powyżej krawędzi korka, posiadające automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci polimerowego zatrasku aktywowanego po

wyjęciu igły z cewnika. Nazwa producenta bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO . Rozmiary:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,10 x 45	270
16 G	1,80 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,30 x 45	85
20 G	1,10 x 32	55
22 G	0,90 x 25	33

Pakiet 5, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści automatyczny jednorazowy lancet o głębokości nakłucia 1,5 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pakiet 5, poz. 12

Czy nie zaszła omyłka pisarska w rozmiarze podanej igły? Czy zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,9 x 75 - 20G lub 0,9 x 88 - 20G lub 0,9 x 90 – 20G?

Odpowiedź 98:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 99:

Pakiet 5 poz. 17

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców

Odpowiedź 99:

Zamawiający nie wydziela poz. 17 z Pakietu Nr 5.

Pytanie/Wniosek 100:

Pakiet 26, poz. 5-6

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu kaniulą dziecięcą, neonatologiczną. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź 100:

Zamawiający nie wydziela poz. 5-6 z Pakietu Nr 26.

Pytanie/Wniosek 101:

Pakiet 26, poz. 5-6

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania kaniule wykonane z teflonu FEP? Zarówno bowiem FEP jak i PTFE to teflon. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającemu, iż podane w SIWZ parametry kaniul (materiał z którego kaniule są wykonane) odpowiadają tylko jednemu producentowi w Polsce, tj. firmie Becton Dickinson i nie mają swojego odpowiednika o stricte takich samych parametrach. Prosimy zatem o dopuszczenie kaniul wykonanych z teflonu FEP, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIW.

Odpowiedź 101:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 102:

Pytanie nr 1 pakiet 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści System zamknięty do odsysania pacjentów, port MDI dla inhalatorów ciśnieniowych. Do użytku wielodobowego (możliwość wymiany co 72 h).Przeznaczony do stosowania u pacjentów zaintubowanych o długości 600mm wyposażony w przesuwną zastawkę umożliwiającą całkowitą separację cewnika od obwodu oddechowego. Atraumatyczna końcówka cewnika z otworem głównym i 2 bocznymi otworami. Obudowa łączy rękawa kodowana kolorystycznie, obrotowy o 90 st. Mocny poliuretanowy rekaw zabezpieczający cewnik przed kontaminacją z zewnątrz. Rozmiary 14, 16 sterylne.

Pytanie nr 2 pakiet 34 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści System zamknięty do odsysania pacjentów, port MDI dla inhalatorów ciśnieniowych. Do użytku wielodobowego(możliwość wymiany co 72 h).Przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią o długości 340mm wyposażony w przesuwną zastawkę umożliwiającą separację cewnika od obwodu oddechowego. Atraumatyczna końcówka cewnika z otworem głównym i 2 bocznymi otworami. Obudowa łączy rękawa kodowana kolorystycznie, obrotowy o 90 st.Mocny poliuretanowy rękaw zabezpieczający cewnik przed kontaminacją z zewnątrz. Rozmiary 14,16 sterylne.

Odpowiedź 102:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie/Wniosek 103:

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 20 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o składzie jak niżej?

- 1 serweta do podłożenia pod rodzącą 90 x 150 cm (2-warstwowa na całej powierzchni)
- 1 serweta do zaszywania 75 x 120 cm (2-warstwowa na całej powierzchni)
- 1 podkład chłonny nieprzemakalny 60 x 90 cm • 1 serwetka dla dziecka 56 x 75 cm (spunlace 50g)
- 6 ręczników do rąk 21 x 25 cm
- 1 podkład chłonny nieprzemakalny 60 x 60 cm Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety obłożenia bez włókien celulozy. Materiał serwet głównych min. 2 warstwy PE+PP - polietylen, polipropylen foliowany, nieprzemakalny (grubość folii 33µ) o min. gramaturze 60 g/m2 w części podstawowej. Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa. Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 168 kPa. Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H2O. Na opakowaniu minimum 4 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Opakowanie typu TYVEC/Folia.Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 20 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o składzie jak niżej?

- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm)
- 2 ręczniki do rąk
- 1 rzep 2,5 x 30 cm •

1 serweta ginekologiczna 60 x 120 cm (2-warstwowa na całej powierzchni), z otworem 9 x 12 cm i torebką na płyny

- 1 serweta ginekologiczna 270/230 x 260 cm (2-warstwowa na całej powierzchni), z otworem 24 x 21cm ze zintegrowanymi nogawicami
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety, które posiadają lepiące brzegi, zapewniają stabilność obłożenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Serwety obłożenia bez włókien celulozy. Serweta na stolik MAYO, folia- PE piaskowana 60 µm niebieska, wzmocnienie chłonne - laminat 2 warstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części foliowej 55g/m2 + gramatura w części chłonnej 85g/m2. Całkowita gramatura 140 g/m2. Materiał serwet głównych musi posiadać min. 2 warstwy PE+PP - polietylen, polipropylen foliowany, nieprzemakalny (grubość folii 33µ) o min. gramaturze 60 g/m2 w części podstawowej. Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa. Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 168 kPa. Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H2O. Na opakowaniu minimum 4 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe –

dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź 103:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 104:

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 30 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu o składzie jak niżej?

- 1 taśma operacyjna 9 x 50 cm
- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm),
- 2 ręczniki do rąk
- 2 przyklejane serwety 75 x 90 cm
- 1 przyklejana serweta średnia 180 x 180 cm • 1 przyklejana serweta duża 150 x 240 cm
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety, które posiadają lepiące brzegi, zapewniają stabilność obłożenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Serwety obłożenia bez włókien celulozy. Na opakowaniu minimum 4 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Materiał serwet głównych min. 2 warstwy PE+PP - polietylen, polipropylen foliowany, nieprzemakalny (grubość folii 33 μ) o min. gramaturze 60 g/m² w części podstawowej. Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa. Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 168 kPa. Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H₂O. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu

Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 30 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu o składzie jak niżej?

Zestaw uniwersalny wzmocniony z serwetą na stół Mayo

- 1 taśma operacyjna 9 x 50 cm
- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm),
- 4 ręczniki do rąk
- 2 przyklejane serwety 3-warstwowe na całej powierzchni z dodatkową łąką chłonną i organizatorami przewodów 75 x 90 cm, łąka chłonna 25x60 cm
- 1 przyklejana serweta średnia (3-warstwowa w miejscu dedykowanym dla pacjenta 75x180cm) z dodatkową łąką chłonną i organizatorami przewodów 180 x 180 cm, łąka chłonna 25x60 cm
- 1 przyklejana serweta duża 150 x 240 cm (3-warstwowa w miejscu dedykowanym dla pacjenta 75x240cm) z dodatkową łąką chłonną 25x60 cm
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety, które posiadają lepiące brzegi, zapewniają stabilność obłożenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Serwety obłożenia bez włókien celulozy. Serweta na stolik MAYO, folia- PE piaskowana 60 μ m niebieska, wzmocnienie chłonne - laminat 2 warstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części foliowej 55g/m² + gramatura w części chłonnej 85g/m². Całkowita gramatura 140 g/m². Materiał serwet głównych min. 3 warstwy PE+PP+PP - polietylen, polipropylen foliowany nieprzemakalny (grubość folii 33 μ) o min. gramaturze 75 g/m² w części podstawowej. Gramatura łąki chłonnej min. 80 g/m². Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 290 kPa. Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 314 kPa. Odporność na penetrację płynów (chłonność) 167 cm H₂O. Na opakowaniu minimum 4 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy

(zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź 104:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 105:

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakietu nr 31 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych diagnostycznych, bezpudrowych, niejałowych, o teksturowanych końcówkach palców, rolowany wzmocniony mankiet, kształt uniwersalny. Grubość na palcu: 0,09 mm, grubość na dłoni 0,05mm, długość rękawicy min 240mm, AQL 1,5mm, zgodne z normą EN445, dostępnych w rozmiarach S,M,L – pakowane a'100 sztuk?

Odpowiedź 105:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 106:

Pakiet 2: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 4, analogicznie jak w poz. 7 - igły prowadzącej 22G/38 mm, kompatybilnej z wymaganą igłą do znieczulenia podpajeczynówkowego 27G.

Odpowiedź 106:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 107:

Pakiet nr 35

Pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku **HyFin Vent Chest Seal** produkowanego przez renomowaną firmę będącą światowym liderem wśród producentów sprzętu ratownictwa taktycznego tj. firmę **North American Rescue**, czyli wentylowy opatrunek o **płaskiej konstrukcji zaworu**.

Dzięki specjalnej zupełnie płaskiej konstrukcji jego przechowywanie i stosowanie pod odzieżą jest ułatwione. Specjalna konstrukcja zaworu jednokierunkowego wypuszcza powietrze zalegające w przestrzeni klatki piersiowej, niwelując odmě prężną. Jednocześnie uniemożliwia zasysanie powietrza z zewnątrz. Przezroczyste tworzywo pozwala kontrolować powierzchnię rany, a **wyraźnie zaznaczony uchwyt ułatwia przyklejanie i odklejanie opatrunku z powierzchni rany**. Opatrunek posiada kształt kwadratowy z owalnymi bokami i średnice min. 14 cm. Warto również zaznaczyć, że posiada **onsilny klej** pozwalający trwale mocować opatrunek bezpośrednio na krwawiącą ranę. Opatrunek nie zawiera latexu, nie wywołuje podrażnień i alergii.

Pakiet nr 36

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opatrunków hydrożelowych do natychmiastowego zastosowania nakładanych bezpośrednio na ranę, które po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzą je, łagodzą ból i chronią przed zanieczyszczeniem ran. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunki można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunki nie przykleja się do poparzonej powierzchni. Ponadto opatrunki nie zamazują obrazu rany. Opatrunki przeznaczone są do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień. Może być używany na każdej głębokości rany oparzeniowej: powierzchniowej, częściowej, częściowo głębokiej i na całej grubości. Zgodne są z pH ludzkiej skóry. Opatrunek ma **formę materiału bazowego (poliester odporny na rozdarcia) z naniesionym półpłynnym żelem**. Żel oparty jest na bazie wodnej, przez co z łatwością rozpuszcza się w wodzie i ulega całkowitej biodegradacji. Jest on całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Opatrunki są łatwe w transporcie, przechowywaniu i użyciu. Można je składować w temperaturze -5/+35°C?

Czy Zamawiający w pozycji nr 1a dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego w rozmiarze 10x40 cm?

Czy Zamawiający w pozycji nr 1b dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego w rozmiarze 20x55 cm?

Czy Zamawiający w pozycji nr 1c dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego na twarz w rozmiarze 30x40 cm z wycięciami na usta, nos i oczy, który pokrywa również miejsca szczególnie wrażliwe i narażone na oparzenia czyli uszy oraz szyję?

Odpowiedź 107:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Kętrzynie

Wacław Glinka

.....
(podpis Zamawiającego)