



Samodzielny Publiczny
Wielospecjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Bydgoszczy
ul. Ks. Markwarta 4-6, 85-015 Bydgoszcz
tel. centrala 52 / 58-26-200, sekretariat 52 / 58-26-205, fax: 52 / 58-26-209
e-mail: sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl
NIP: 554-22-01-453, REGON: 092325348, ISO 9001:2000
Konto: 53 1130 1075 0002 6035 9320 0007 BGK



Bydgoszcz, dnia 07 grudnia 2022 r.

Znak sprawy: 14/2022

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w tym: elektrody, cewniki, dreny, igły, strzykawki, rękawiczki, próżnościąg położniczy, woda do nawilżania tlenu i. in.**" Ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2022/BZP 00470850/01 z dnia 01.12.2022 r., stronie internetowej Zamawiającego www.szpital-msw.bydgoszcz.pl.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1.3)

Prosimy o podanie numeru katalogowego przewodów obecnie stosowanych przez Zamawiającego, co umożliwi złożenie oferty zgodnej z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, iż aktualne używany przewód posiada numer katalogowy M351-066.

Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 1, poz. 5.1)

Prosimy o podanie numeru katalogowego przewodów obecnie stosowanych przez Zamawiającego, co umożliwi złożenie oferty zgodnej z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, iż aktualne używany przewód posiada numer katalogowy M351-060.

Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 1, poz. 5.3)

Prosimy o podanie numeru katalogowego przewodów obecnie stosowanych przez Zamawiającego, co umożliwi złożenie oferty zgodnej z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, iż aktualne używany przewód posiada numer katalogowy M304-003.

Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 1, poz. 6)

Prosimy o podanie numeru katalogowego przewodów obecnie stosowanych przez Zamawiającego, co umożliwi złożenie oferty zgodnej z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, iż aktualne używany przewód posiada numer katalogowy M3104-003Y.

Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 1, poz. 6)

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 1, wydzieli pozycje 6 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 1, poz. 8.1)

Czy Zamawiający dopuści mankiety w rozmiarze 27-35cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 1, poz. 8.2)

Czy Zamawiający dopuści mankiety w rozmiarze 34-43cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 3, poz. 1)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 3 poz. 1 - Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych (ostrze Quincke) 18G x 75

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 3, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści długość 88mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 3, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń quincke w rozmiarze 18G x 75mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 3, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści długość 88mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 3, poz. 3)

Czy zamawiający dopuści długość 88mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 3, poz. 4)

Czy zamawiający dopuści długość 88mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 3, poz. 4)

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 4 dopuści zamiennie igłę o wymiarach podanych poniżej do wyboru Zamawiającego:

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 18G x 75

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 19G x 75

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 19G x 50

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 20G x 75

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 20G x 50

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 20G x 38

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 22G x 75

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 22G x 120

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 22G x 150

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 25, 26, 27, 29x90

Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych
(ostrze Quincke) 23,25, 26 x75



Pozostałe pozycje z wymiarami bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 3, poz. 5)

Czy zamawiający dopuści długość 88mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 3, poz. 6)

Czy zamawiający dopuści długość 88mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 3, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń quincke w rozmiarze 22G x 40mm lub 22G x 75mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igłę do znieczuleń w rozmiarze 22G x 75 mm.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 3, poz. 7)

Czy zamawiający dopuści długość 88mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 3, poz. 8)

Czy zamawiający dopuści kranik trójdrożny odporny na ciśnienie do 3 bar?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 3, poz. 8)

Czy zamawiający dopuści kranik trójdrożny odporny na ciśnienie do 4 bar?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 3, poz. 8)

Czy zamawiający dopuści kranik trójdrożny odporny na ciśnienie do 5,5 bar?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 3, poz. 8)

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 8 dopuści kranik trójdrożny odporny na ciśnienie do 20 bar?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 3, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści kranik jak na zdjęciu odporny na ciśnienie 4,5 bara?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 4, poz. 9)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,33x12,5.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 4, poz. 10-13)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 4, poz. 10,11,12,13)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania strzykawkę z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawkę.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 4, poz. 10,11,12,13)

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania strzykawkę z tłokiem prostym bez przewężenia w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podażu leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 4, poz. 10,11,12,13)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania strzykawkę z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, zróżnicowanym w zależności od pojemności, w celu łatwej identyfikacji rodzaju strzykawkę

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 4, poz. 14)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,33x12,5.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 4, poz. 15)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z dopakowaną igłą 0,45x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 4, poz. 16-17)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania strzykawkę do pomp z czterostronnym podcięciem tłoczyska, co ułatwia pewne i stabilne umocowanie w uchwycie pompy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 4, poz. 16-18)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 4, poz. 16-18)

Czy zamawiający wydzieli poz. 16-18 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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 wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 4, poz. 18)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 4, poz. 18)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z logo producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 4, poz. 18)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dołączonymi dwoma łącznikami luer?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 4, poz. 19,20)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużacza o średnicy drenu 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 4, poz. 19,20)

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym)

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 4, poz. 19,20)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużacza przezroczystego do pomp z osłonkami łącznika męskiego i żeńskiego Luer lock

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 4, poz. 21)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych - wyposażony w filtr bakteryjny 0,2 um – o dwukrotnie większej skuteczności filtracji niż wymagana przez zastawki zapobiegającej przed niekontrolowanym wydostaniem się zawartości z opakowania

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 4, poz. 21)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych o poniższych parametrach :

Uniwersalny bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki i butelek, z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z

przyrządem. Dostęp zabezpieczony koreczkiem domykanym ręcznie. Objętość wypełnienia całego systemu 0,27ml. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 4, poz. 21)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków filtrem powietrza 0,1um oraz filtrem płynu 5um bez zastawki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 6, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne, nitylowe, o właściwościach bakteriobójczych, bezpudrowe, niesterylne, kolor chabrowy, teksturowane na palcach, powierzchnia zewnętrzna z zawartością tlenu singletowego, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, grubość na palcu 0,08mm +/-0,02mm, na dłoni 0,06mm +/-0,01mm, długość min 240mm. AQL 1,0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN 455, EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671 (potwierdzone raportem z jednostki niezależnej). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III, typ B. Rękawice przebadane na przenikanie min. 11 substancji chemicznych, w tym min. 5 substancji na poziomie 6. Odporne na min. 10 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Udokumentowana skuteczność bakteriobójcza zgodnie z ASTM D 7907 na min. 4 bakterie: Staphylococcus aureus, Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Pseudomonas aeruginosa (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 6, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normami ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 6, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby opakowanie rękawic diagnostycznych posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 6, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07 +/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,01 mm, AQL 1,0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporny na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy,

jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 6, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niejałowych jednorazowych rękawice diagnostycznych, nitylowych, bezpydrowych z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej, jasno zielone. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Powierzchnia teksturowana na końcach palców. Grubość podwójnie mierzona palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,10 mm; mankiet: 0,09 mm, długość min 245 mm, AQL = 1.0, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu > 6N. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antibakteryjnych potwierdzonych badaniami. Opakowanie 250 szt (XL 230szt.) Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kat. III, typ B wg EN ISO 374-1.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 8, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 8, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważny Zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml (z przeliczeniem ilości - 765szt) napełniony wodą sterylizowaną radiacyjnie do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni od otwarcia (poświadczony zapisem na opakowaniu i oświadczeniem Producenta). W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno). Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 9, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 9, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 9, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych sztuk w górę.

Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 9, poz. 1)

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych sztuk w górę.

Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 9, poz. 1-2)

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rolce wykonane z 100% celulozy? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 9, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 9, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 9, poz. 2)

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 10)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przetworników o długości 130+30cm lub 180+30 z połączeniem bezpinowym, wodoszczelnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przetworniki o długości 180+30cm.

Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 10)

Zakrzywiona igła w zbiorniku wyrównawczym w żaden sposób nie zabezpiecza systemu przed zapowietrzeniem, ponieważ znajduje się powyżej lustra płynu w zbiorniku wyrównawczym. Takie rozwiązanie nie daje żadnych korzyści dla Zamawiającego, a jest jedynie ograniczeniem uczciwej konkurencji, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu ze zbiornikiem wyrównawczym z tradycyjnym systemem kroplowym. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 10)

Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available

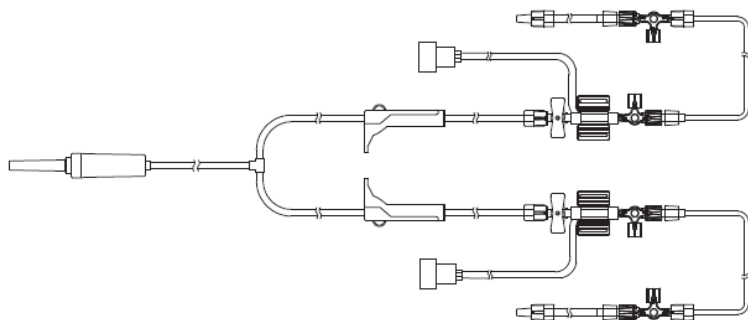


Odpowiedź:

Zamawiający informuję, iż jest to końcówka BD.

Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 10)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przetworników do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną zgodnie z poniższym schematem?:



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1)

Z uwagi na zmianę oferty producenta taśm silikonowych proszę o uwzględnienie taśm o wymiarach : 1,9 x 150cm,

2,5 x 150cm

5,0 x 500cm. (obecna oferta nie dotyczy już rolek o dł. 150 cm)

Ponadto, z uwagi na znaczne różnice cenowe poszczególnych taśm oraz dla właściwego przedstawienia oferty proszę o wskazanie ilości poszczególnych rozmiarów taśm silikonowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji pakietu nr 13, który otrzymuje brzmienie:

L. p.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa / Producent	Numer katalogowy	J.m.	Ilość	Cena jedn.netto	Wartość netto	Podatek VAT		Wartość brutto
								(%)	Wartość ogółem	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Taśma silikonowa - hypoalergiczna, bez dodatku substancji klejących - przyleganie na zasadzie bioadhezji, dzięki silikonowi - bezbolesne usuwanie ze skóry - rozmiar 1,9 x 150			szt.	60		0,00 zł		0,00	0,00 zł
2	Taśma silikonowa - hypoalergiczna, bez dodatku substancji klejących - przyleganie na zasadzie bioadhezji, dzięki silikonowi - bezbolesne usuwanie ze skóry - rozmiar 2,5 x 150			szt.	40		0,00 zł		0,00	0,00 zł
WARTOŚĆ OGÓŁEM:							0,00 zł			0,00 zł

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

Pytanie 63

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) zwanej dalej „ustawą” dokonuje modyfikacji treści SWZ:

1) Rozdział X ust. 1 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Wykonawca będzie związany ofertą do dnia **11.01.2023 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

2) Rozdział XII ust. 2 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Termin składania ofert upływa dnia 13.12.2022. r. o godz. 09:00

3) Rozdział XII ust. 5 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Otwarcie ofert nastąpi dnia 13.12.2022 r. o godz. 09:30.

W związku z wyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.

Dyrektor
SP WZOZ MSWiA w Bydgoszczy

dr n. med. Marek Lewandowski
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej