



Braniewo, dnia 03.12.2019 r.

Znak sprawy: PCM/ZP 04/I/2019

Odpowiedzi na zapytania

Dotyczy: na dostawę materiałów opatrunkowych, pieluchomajtek, środków dezynfekcyjnych oraz myjących, rękawic, materiałów szewnych, preparatów do żywienia dojelitowego (w tym mleka modyfikowanego) oraz leków (uzupełnienie) i materiałów j. u. (uzupełnienie) dla Powiatowego Centrum Medycznego Sp. z o. o. w Braniewie.

Zamawiający otrzymał od oferentów zapytania o treści:

ZAPYTANIE I

SIWZ – dział VI pkt. 3

Prosimy o potwierdzenie, że 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. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

Zadanie nr 18 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod w op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości i wycena op. – 50 szt.

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

Zadanie nr 18 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych w rozmiarze 44 x 30 mm.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

ZAPYTANIE II

Czy Zamawiający w Części nr 14, poz. 1 (Bupivacaine Spinal 0,5% Heavy roztwór do wstrzyknięć 5mg/ml; 5 amp.po 4 ml op.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

ZAPYTANIE III

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 1 poz. 49 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 5 poz. 7 i dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu

typu

tuba?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu

typu

tuba?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

ZAPYTANIE IV

Dotyczy zadania 10 pozycji nr 5

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający pod opisem igły „HR 26s” ma na myśli igłę okrągłą o długości 26mm krzywizna $\frac{1}{2}$ koła oraz o potwierdzenie, że dopuszczona jest długość nici 75 cm.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Dotyczy zadania 10 pozycji nr 6

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający pod opisem igły „HR 26” ma na myśli igłę okrągłą o długości 26mm krzywizna $\frac{1}{2}$ koła oraz o potwierdzenie, że dopuszczona jest długość nici 75 cm.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Czy Zamawiający dopuści nici o czasie wchłaniania 60-90 dni?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

ZAPYTANIE V

Pytanie

Zadanie 9, poz. 1-5

Czy w celu zapewnienia najwyższej ochrony użytkowników Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 1-5 będzie wymagał rękawic klasyfikowanych i oznakowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w kategorii III (kategorii produktów przeznaczonych do procedur wysokiego ryzyka)?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Pytanie

Zadanie 9, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w opakowaniach a'200 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Pytanie

Zadanie 9, poz. 5

Czy w celu zapewnienia najwyższej ochrony użytkowników Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 5 będzie wymagał rękawic o grubości na palcu 0,12mm oraz na dłoni 0,08mm? Proponowane rękawice minimalizują prawdopodobieństwo uszkodzeń mechanicznych, jednocześnie zapewniając doskonałe czucie, elastyczność i sprawność manualną

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE VI

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 12 pozycji 1 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka (kazeina i soja) (3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA) (3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 12 pozycji 2 diety Supportan Drink 200ml - dieta bogatobiałkowa, wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatopozostawiona, stosowana w chorobie nowotworowej zawierająca białko (wysoka zawartość) mleko (kazeina, soja) (10g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość, bogaty w EPA): olej szafranowy, olej słonecznikowy, olej rybi (EPA, DHA), MCT (6,7g/100ml), węglowodany (maltodekstryny, cykier trzcinyowy) (12,4g/100ml), błonnik: inulina (prebiotyk) b dekstryny pszenicy (1,5g/100ml) o osmolarności 435 mosmol/l?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 12 pozycji 3, diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, będącą źródłem białka, o neutralnym smaku w opakowaniu

jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 12 pozycji 4 diety wspomagającej leczenie ran, bogatoresztkowej, opartej na białku kazeinowym, z zawartością argininy 0,22g/100ml, glutaminy 0,58g/100 ml, kompletnej, normokalorycznej, o osmolarności 345 mosmol/l, w opakowaniu miękkim typu worek 1000ml?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 12 pozycji 5 diety normalizującej glikemię, kompletnej, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatoresztkowej, opartej na białku mleka, z zawartością vit. E, selenu i chromu, o osmolarności 345 mOsmol/l, w opakowaniu miękkim typu worek - 1000ml?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 12 pozycji 6 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE VII

Dot. Zadania 10

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, wchłaniający, pleciony, z kwasu poliglikolowego, powleczony polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, zdolność podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 80%, po 21 dniach 50%, po 28 dniach 20%; czas wchłaniania bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Dot. Zadania 10, poz. 5-11

Czy Zamawiający dopuści szew z nitką o długości 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Dot. Zadania 11, poz. 9

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie określenia igły T-5.

Odpowiedź Zamawiającego: ½ koła, 26 mm dł. igły

Dot. Zadanie 11, poz. 11, 12

Czy Zamawiający dopuści nić chirurgiczną, sterylną, bez igły, poliamidową, monofilamentową w kolorze niebieskim?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE VIII

Pakiet nr 1, poz. 47

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany w opakowania zawierające 10 sztuk z jednoczesnym przeliczaniem zamawianych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Pakiet nr 1, poz. 49

Czy Zamawiający dopuści gaziki w rozmiarze 6 x 6 cm ?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Pakiet nr 1, poz. 58

Czy Zamawiający dopuści komplety chirurgiczne w kolorze niebieskim i zielonym ?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE IX

Zadania 9

Prosimy o utworzenie odrębnego pakietu dla rękawic diagnostycznych niejałowych, tj. poz. 1, 2, 3, 4, 5 wraz z rękawiczkami foliowymi tj. poz. 9.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

ZAPYTANIE X

Pytania ogólne do SIWZ:

1. Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano w litrach lub sztukach chusteczek/myjek/ rękawic, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

2. W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z zasadami matematyki

Pytania do asortymentu:

Zadanie 2 pozycja 1 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowanie 375 opakowań a 350 ml.

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

Zadanie 4 pozycja 3 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania 10L koncentratu.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Zadanie 5 pozycja 1 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania 30L koncentratu w opakowaniach o pojemności 1L

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

Zadanie 5 pozycja 2 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania 90 opakowań a 300 szt. tabletek.

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

Zadanie 5 pozycja 3 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania 500 opakowań a 1L ze spryskiwaczem.

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

Zadanie 5 pozycja 4 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania 30 opakowań a 1L.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Zadanie 5 pozycja 5- Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania 30 opakowań a 500 ml.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Zadanie 5 pozycja 5- Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję typu olej w wodzie?

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

Zadanie 5 pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczek do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendowane do głowic USG np.: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV - 100g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera następujące substancje czynne: 0,26g alkil (C12-16)-chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC(C12-16)), 0,26 g chlorek didecyldimetyloamonu (DDAC), 0,26 g alkil (C12-C14) chlorku etylobenzyloamonu (ADEBAC (C12-C14)). Spektrum potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans) V(HIV, HBV,HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV)) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia spektrum działania o Tbc (m. terrae) w dłuższym czasie. Wyrób medyczny, chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm, opakowanie typu Box zawiera 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Zadanie 5 pozycja 6 - Prosimy o podanie wymaganych ilości w sztukach chusteczek. Umożliwi to późniejsze porównanie ofert.

Odpowiedź Zamawiającego: op.=200 szt.

Zadanie 5 pozycja 7 - Prosimy o podanie wymaganych ilości w sztukach chusteczek. Umożliwi to późniejsze porównanie ofert.

Odpowiedź Zamawiającego: op.=125 szt.

Zadanie 5 pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści do oceny niskoalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych o doskonałej kompatybilności materiałowej możliwość stosowania: strefa dotykowa wokół pacjenta, stoły operacyjne oraz strefa dotykowa wokół kozetki, klawiatury, ekrany dotykowe, smartfony. Chusteczki rozm. 20 x 20 cm wykonane z włókniny typu PET o gramaturze 50 g/m², nasączone są preparatem o następującym składzie: 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4g Propan-2-ol, 12,6 g Etanol (94 % w/w). Spektrum: B, F (C. ALBICANS), TBC (M. TERRAE) V(HBV,HCV,HIV, Polioma SV40, rota, Noro) w czasie do 5 minut z możliwością rozszerzenia spektrum o Adeno w czasie do 15 minut. Wyrób medyczny, opakowanie typu flow pack zawiera 100 sztuk chusteczek z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Zadanie 6 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia ciała i włosów pacjenta przed zabiegami operacyjnymi wykazujący działanie dekontaminujące. Oferowany produkt zawiera w składzie octenidynę, substancje pielęgnujące np. allantoinę. Jest przyjazny dla wrażliwej skóry, posiada pH neutralne. Gotowy do użycia, niemal bezbarwny. Kosmetyk – Octenisan Wash lotion, opakowanie 1000 ml.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, op. 500 ml

Zadanie 6 pozycja 1 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowanie 1200 l preparatu

Odpowiedź Zamawiającego: 1200 op. a' 500 ml

Zadanie 6 pozycja 2 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu testowanego lub stosowanego w placówce?

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

Zadanie 6 pozycja 2 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaofiarowanie 520 op. a 1L.

Odpowiedź Zamawiającego: 520 op. a' 500 ml

Zadanie 6 pozycja 5 – Prosimy o wyjaśnienie wymaganych ilości - Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania 30 opakowań a 500 ml, czy wymaga 30L produktu?

Odpowiedź Zamawiającego: 30 op.

Zadanie 7 pozycja 1 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaofiarowanie 110 opakowań a 1L

Odpowiedź Zamawiającego: potwierdzamy.

Zadanie 7 pozycja 1 – Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania produktu skutecznego przy jednokrotnej aplikacji?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 7 pozycja 1 - Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaofiarowania produktu którego temperatura zapłonu jest wyższa niż temperatura pokojowa tzn. powyżej 20 st.C i jest określona w ChPL. W przypadku dopuszczenie produktów o niższej temperaturze zapłonu, istnieje ryzyko zapłonu podczas m.in. procedur inwazyjnych, do których jest wykorzystywany w/w preparat.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 7 pozycja 2 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaofiarowanie 240 opakowań a 250 ml

Odpowiedź Zamawiającego: potwierdzamy.

Zadanie 7 pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści do oceny płyn myjący do higieny zewnętrznych narządów płciowych, w szczególności przed badaniami lekarskimi oraz w myciu przedzabiegowym i okołoporodowym zawierający octenidynę. Kosmetyk o nazwie Octenisan cleaning solution a 30ml z odpowiednim przeliczeniem (tj. 500 saszetek a 30 ml)

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

Zadanie 8 pozycja 1 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający podał wymagane ilości w sztukach rękawic.

Odpowiedź Zamawiającego: 40 op. x 10 szt.

Zadanie 8 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawiczki do mycia i pielęgnacji skóry bezużycia wody zawierające w składzie octenidynę. Kosmetyk Octenisan Wash mitts A 10 szt. Z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

Zadanie 8 pozycja 3 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający podał wymagane ilości w sztukach czepków.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Zadanie 8 pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści do oceny nasączony czepek do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody przeznaczony do jednorazowego użytku zawierające w składzie octenidynę. Kosmetyk Octenisan Wash cap A 1 szt. Z odpowiednim przeliczaniem zamawianych ilości.

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

ZAPYTANIE XI

Zadanie nr 11, pozycja 7

Jakiej grubości nici oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź Zamawiającego: 2-0

Zadanie nr 11, pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły okrągłej ½ kola 26mm?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Zadanie nr 11, pozycja 11, 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szwów poliestrowych, plecionych, niewchłanianych, w kolorze zielonym, o długości 250cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Zadanie nr 11, pozycja 11, 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szwów jedwabnych, plecionych, niewchłanianych, w kolorze czarnym, o długości 250cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE XII

Zadanie 1, poz. 1

Czy zamawiający dopuści gazę 13 nitkową?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza i wymaga gazę w roli?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. 2,7-8

Czy zamawiający dopuści kompresy o wadze nominalnej –dla wyrobów z gazy 17 nitkowych, 8 warstwowych : dla rozmiaru 5 cm x 5cm – 0,46 g (+/-5%); dla 7,5 cm x 7,5 cm – 0,985 g; dla 10 cm x 10 cm - 1,65 g?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. 9-11

Czy zamawiający dopuści kompresy o wadze nominalnej –dla wyrobów z gazy 17 nitkowych, 8 warstwowych : dla rozmiaru 5 cm x 5cm – 0,46 g (+/-5%); dla 7,5 cm x 7,5 cm – 0,985 g; dla 10 cm x 10 cm - 1,65 g?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. 12

Czy zamawiający dopuści wagę kompresu 3,85 g (+/- 10%)?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. 38-42

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. 38-42

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zawierające 10 mb siatki opatrunkowej w stanie nierozciągniętym, 25 mb w stanie rozciągniętym ?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. jałowe

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. jałowe

Czy Zamawiający dopuści dokument potwierdzający powtarzalność procesu sterylizacji w formie certyfikatu z zakresu sterylizacji wyrobów medycznych zgodnej z normą 11135-1 dla tlenku etylenu? Raport z walidacji procesu sterylizacji dotyczy konkretnej partii produktu, natomiast certyfikat potwierdza proces sterylizacji wyrobów medycznych sterylnych wdrożony u wytwórcy. Ponadto dowodzi to, iż proces walidacji jest procesem powtarzalnym kontrolowanym przez zewnętrzne instytucje certyfikujące.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. jałowe

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji ponieważ raport walidacji dotyczy konkretnej partii? Ponadto nie jest to dokument wskazujący na dopuszczenie produktu do obrotu.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1 poz. 36-37

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. 36

Czy zamawiający dopuści czepki typu берет, niesterylne, wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 16 g/m², w kolorze zielonym, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. 37

Czy zamawiający dopuści czepki typu фуражерка, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylne, wykonane z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

Zadanie 1, poz. 1-12, poz. 20-24, 36-42

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-12, poz. 20-24, 36-42 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 Zamawiającego: zgodnie z siwz

ZAPYTANIE XIII

Pakiet 8, pozycja 2- Czy zamawiający dopuści myjkę rękawice pakowaną a' 20 sztuk, pozostałe parametry zgodne z SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

ZAPYTANIE XIV

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 3): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

2. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycje: 1,2,3,4,5,6,7,8): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości. Zakup tego typu produktów z pewnością spełni oczekiwania i potrzeby personelu medycznego, a także pacjentów, a długofalowo przyczyni się do oszczędności w wydatkach na produkty chłonne. Ustanowienie takiego wymogu zapewnia Zamawiającemu otrzymanie produktów, które odpowiadają jego wymaganiom oraz nie dopuszcza do postępowania produktów chłonnych, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach.

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycje: 1,5): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

4. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycje: 1,2,3,4,5,6,7,8): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry, EDS lub inny), który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 1) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3150 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 80ml.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 2) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3100 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań

przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 30ml.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 4) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 1950ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2000 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1950ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkownika wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 50ml.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3; pozycje: 4,8): pieluchomajtki dla dorosłych o minimalnym rekomendowanym obwodzie 56cm oraz maksymalnym obwodzie aż 96cm?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 9): pieluchy anatomiczne o rozmiarze co najmniej 640 x 350 mm i chłonności co najmniej 1600ml?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

10. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 10): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

11. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 13): wkładki urologiczne o rozmiarze 34 x 12cm o chłonności co najmniej 580ml?

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

12. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 14): podkłady ginekologiczne dla dorosłych, nie wymagające sterylizacji, w rozmiarze 34 x 12cm?

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

13. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 15): jednorazowe śliniaki o rozmiarze 37 x 48cm, pakowane a'150 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

ZAPYTANIE XV

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 3): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

2. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycje: 1,2,3,4,5,6,7,8): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości. Zakup tego typu produktów z pewnością spełni oczekiwania i potrzeby personelu medycznego, a także pacjentów, a długofalowo przyczyni się do oszczędności w wydatkach na produkty chłonne. Ustanowienie takiego wymogu zapewnia Zamawiającemu otrzymanie produktów, które odpowiadają jego wymaganiom oraz nie dopuszcza do postępowania produktami chłonnymi, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach.

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycje: 1,5): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

4. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycje: 1,2,3,4,5,6,7,8): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry, EDS lub inny), który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 1) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3150 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 80ml.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 2) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3100 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 30ml.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 4) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 1950ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2000 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1950ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 50ml.

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3; pozycje: 4,8): pieluchomajtki dla dorosłych o minimalnym rekomendowanym obwodzie 56cm oraz maksymalnym obwodzie aż 96cm?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 9): pieluchy anatomiczne o rozmiarze co najmniej 640 x 350 mm i chłonności co najmniej 1600ml?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

10. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 10): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm?

Odpowiedź Zamawiającego: zgodnie z siwz

11. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 13): wkładki urologiczne o rozmiarze 34 x 12cm o chłonności co najmniej 580ml?

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

12. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 14): podkłady ginekologiczne dla dorosłych, nie wymagające sterylizacji, w rozmiarze 34 x 12cm?

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

13. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 3, pozycja: 15): jednorazowe śliniaki o rozmiarze 37 x 48cm, pakowane a'150 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź Zamawiającego: dopuszczamy

ZAPYTANIE XVI

Dotyczy zadania 5

1. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z części 5 pozycji 3, 4, oraz 7 i utworzenie z nich osobnego pakietu, co pozwoli większej części wykonawców na złożenie oferty, a Zamawiającemu da możliwość wyboru najkorzystniejszej oferty i odniesienie realnych oszczędności. Pragniemy zaznaczyć, że wydzielenie pozycji pozwoli na złożenie oferty producentom środków do dezynfekcji.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie co znajdzie odzwierciedlenie w modyfikacji zadania 5; polegającej na włączeniu poz. 3, 4, 7 z zadania 5 i utworzenia zadania 5A, natomiast poz. 1,2,5,6,8 zostanie jako zadania5 Zmodyfikowane dokumenty można pobrać ze strony internetowej zamawiającego

2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby produkt w pozycji 3 posiadał rejestrację jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy, czyli posiadał możliwość zastosowania do dezynfekcji zarówno wyrobów medycznych jak i powierzchni mających kontakt z żywnością.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

3. Prosimy o dopuszczenie w pozycji 7 produktu w opakowaniu 100 szt. Wszystkie pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, z odpowiednim przeliczaniem zamawianych ilości

Wszyscy oferenci zainteresowani przetargiem są zobowiązani do zapoznania się z odpowiedziami na niniejsze zapytania, które są warunkiem złożenia poprawnej oferty. Jednocześnie zamawiający przypomina, że termin składania ofert pozostaje bez zmiany tj. 06.12.2019 r. godz. 11:00

Powyższe odpowiedzi zostały zamieszczone na stronie zamawiającego: www.szpital-braniewo.home.pl w dniu 03.12.2019 r.