
znak sprawy: ZP/220/58/14**Szczecin, dnia 17-06-2014r****w sprawie: przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku****Wyjaśnienia 1**

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1**Dotyczy zadania nr 5**

Czy Zamawiający oczekuje aby czujniki były prawidłowo identyfikowane i nazwa czujnika była wyświetlana na urządzeniu pracującym w tej samej technologii co powoduje możliwość korzystania z funkcji technologii OxiMax - jak rejestracja w czujniku ważnych zdarzeń medycznych wywołujących alarmy i zakłócenia w odczycie?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje aby czujniki były prawidłowo identyfikowane i nazwa czujnika była wyświetlana na urządzeniu pracującym w tej samej technologii co powoduje możliwość korzystania z funkcji technologii OxiMax - jak rejestracja w czujniku ważnych zdarzeń medycznych wywołujących alarmy i zakłócenia w odczycie.

Pytanie 2**Pytanie 1 – Pakiet 1, poz. 1**

Czy w/w wyżej wymienionej pozycji Zamawiający podał prawidłową ilość przyrządów.

Odpowiedź

Zamawiający podał prawidłową ilość przyrządów tj. 300000 sztuk

Pytanie 3 – Pakiet 1, poz. 11

Proszę o doprecyzowanie jaki rozmiar wymaga Zamawiający do postępowania.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga 22G oraz 23G. Jednocześnie Zamawiający wymaga złożenia próbki o rozmiarze 22G lub 23G oferowanych w tej pozycji wyrobów.

Pytanie 4– Pakiet 1, poz. 12

Proszę o dopuszczenie ostrzy chirurgicznych jednorazowego użytku. Wykonane ze stali chirurgicznej węglowej. Każde pojedyncze ostrze pakowane w sterylnym opakowaniu oznaczonym nazwą, wzorem oraz numerem ostrza.. Wysokiej jakości, trwałe i o bardzo wysokiej ostrości zapewniającej doskonałe cięcie. Pasujące do wszystkich standardowych trzonków. W oryginalnym opakowaniu 100 sztuk. Na opakowaniu: nazwa producenta, wzór ostrza, numer ostrza, numer katalogowy, data ważności. Wzmocniona krawędź usztywniająca. Numery: 10, 10a, 11, 12, 15, 20, 21, 22, 23, 24.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5– Pakiet 6, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaworu bezigłowego w dwóch kolorach: niebieskiego dla żył i bursztynowego do tętnic. Zawór bursztynowy pozwala na podawanie również leków światłoczułych.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przezroczystej obudowy.

Pytanie 6

Zwracam się z uprzejmą prośbą dopuszczenie w Zadaniu nr 6 zaworów bezigłowych przeźroczystych, dotętnicznych z czerwonym pierścieniem oraz żylnych całkowicie przeźroczystych bez pierścienia, spełniających pozostałe parametry wymienione w siwz.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7**Pytanie do zadania 2 poz. 1 i 2**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 2 poz. 1 i 2 i utworzenie odrębnego pakietu. Na rynku polskim istnieją bowiem firmy specjalizujące się w dostawach sprzętu do poszczególnych dziedzin medycyny. Przychylenie się do naszej prośby zwiększy liczbę oferentów i przyczyni się do otrzymania przez szpital korzystniejszej oferty.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 8**Pytanie do zadania 2 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu przez nos o całkowitej długości drenu 180cm, długość drenu opasającego głowę ok 500mm z możliwością regulacji. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 9**Pytanie do zadania 2 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie zestawu do nebulizacji składającego się z maski aerozolowej dla dorosłych. Maski pozbawione PCV wykonane są z ekologicznego miękkiego, plastycznego, przeziernego polipropylenu, nie zawierają ftalanów; posiadają mankiet uszczelniający elastomerowy, termoplastyczny, ściśle obejmujący twarz – dopasowuje się do anatomicznego kształtu twarzy. Nebulizator 10ml wyskalowanym, co 2ml, przy przepływie gazu nośnikowego równego 8L/min, 77% objętości aerozolu tworzą cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5mikronów i średnicy MMD 2,7 mokrona. Dren tlenowy 2,1m. Każdy zestaw pakowany indywidualnie. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, nr katalogowy, producent, nr serii. W opakowaniu zbiorczym 30 sztuk.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIA DOT. WZORU UMOWY:**Pytanie 10**

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości wymaganych próbek w zakresie pakietu nr 2 do 1 szt. z każdej oferowanej pozycji.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie ilości próbek

Pytanie 11

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §1 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób: „*Ilości wyrobów podane w formularzu (ach) cen jednostkowych mają charakter orientacyjny i Kupujący ma prawo zamówić mniejsze ilości wyrobów, z tym, że nie mniej niż 80 % ilości podanej w formularzu(ach) cen jednostkowych.*”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §4 wzoru umowy w następujący sposób: „*Sprzedający zobowiązany jest dostarczać wyroby posiadające okres przydatności do użycia wynoszący nie mniej niż 2/3 okresu przydatności zagwarantowanego przez producenta.*”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13

1. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 wzoru umowy w następujący sposób:
„Wykonawca zobowiązuje się do nie odsprzedawania (zbywania, cesji, itp.) bez zgody Zamawiającego wierzytelności wynikających z realizacji niniejszej umowy. Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §10 ust. 1 pkt a) wzoru umowy w następujący sposób: *„w przypadku zwłoki w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub zwłoki w dostarczeniu wyrobu wolnego od wad w wysokości 0,2 % za każdy dzień zwłoki , licząc od wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii wyrobów.”*

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §10 ust. 1 pkt b) w następujący sposób: *„w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy z winy Sprzedającego – w wysokości 10% brutto niezrealizowanej części umowy.”*

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16

1. Prosimy o modyfikację §13 ust. 2 następujący zapis: *„Zgodnie z art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych i w jego granicach, strony dopuszczają następujące zmiany umowy, w tym w stosunku do treści oferty Wykonawcy w zakresie:*

a) zmiana asortymentu, w tym zmiana numeru katalogowego / modelu / typu produktu, na asortyment inny, o parametrach i funkcjonalności nie gorszej niż wykazany w umowie, w przypadku niemożności dostarczenia asortymentu pierwotnie przewidzianego (z zastrzeżeniem, że cena tego asortymentu nie ulegnie podwyższeniu) z uwagi na:

- *zmianę numeru katalogowego, modelu, typu lub;*
- *wycofanie z obrotu lub;*
- *wstrzymanie produkcji oferowanego modelu / typu lub;*
- *wprowadzenie do sprzedaży produktu zmodyfikowanego (udoskonalonego) lub;*
- *brak możliwości pozyskania produktów będących przedmiotem dostawy wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, nawet przy zachowaniu należytej staranności lub;*
- *wystąpienie przejściowego braku przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową, z zastrzeżeniem, że Wykonawca niezwłocznie dostarczy prawidłowy przedmiot umowy, przy czym okres gwarancji zostanie liczony od momentu otrzymania prawidłowego produktu lub;*
- *inne obiektywne zdarzenia i okoliczności, których nie można było przewidzieć na dzień składania ofert;*

b) zmiany terminu realizacji umowy, której konieczność zaistniała wskutek okoliczności niemożliwych do przewidzenia w chwili zawarcia umowy, o czas wynikający z tych okoliczności,

c) zmiany obowiązujących przepisów prawa związanych z przedmiotowym zamówieniem,

d) rozwiązania umowy w części - na zasadzie porozumienia i bez konsekwencji dla stron – w sytuacji nadzwyczajnej zmiany stosunków niezależnej od woli którejkolwiek ze stron i której strony nie przewidywały w chwili składania oferty (np. rezygnacja z poszczególnych produktów z uwagi na wycofanie ich z obrotu)

e) zmiany wartości przedmiotowej umowy, wynikającej z okoliczności określonych w lit. b)-d), o zakres tych zmian.”

Pozostawienie sobie możliwości dokonywania zmian w określonym powyżej zakresie w przypadkach nie dających się przewidzieć pozwala stronom na etapie realizacji umowy na elastyczne reagowanie i korygowanie zobowiązania w stopniu, w jakim jest to nieuniknione bez pokrzywdzenia Zamawiającego. Aktualne brzmienie umowy może doprowadzić do braku możliwości rozwiązania pewnych sytuacji na gruncie prawnym, w związku z zakazem istotnych zmian postanowień zawartej umowy wyrażonym w art. 144 ustawy PZP, co może skutkować szkodą każdej ze stron (np. w przypadku braku fizycznej możliwości dostarczenia danego urządzenia z przyczyn niezależnych od stron (wycofanie z produkcji), bez możliwości zastąpienia go innym, aktualne brzmienie umowy doprowadzić może do sytuacji, że umowa będzie niezrealizowana, Zamawiający nie nabędzie żadnego, nawet lepszego urządzenia, a Wykonawca będzie niesłusznie obciążony karami za zwłokę).

Konieczność przewidzenia dopuszczalności ww. zmian jest szczególnie istotna w postępowaniach o bardzo szerokim zróżnicowaniu sprzętu i niezwykle obszernym pod względem ilości dostarczanego asortymentu (tzw. kompleksowych). Nasze bogate doświadczenie w wykonywaniu tego typu dostaw uczy jednoznacznie, że nieprzewidziane sytuacje w przypadku tak dużej liczby urządzeń statystycznie muszą mieć miejsce.

Należy również zaznaczyć, że wprowadzenie powyższego zapisu nie narzuca na Zamawiającego konieczności wyrażenia odgórnej zgody na każdą taką zmianę, a daje mu jedynie możliwość wyboru. Zawsze bowiem do zgody na zmianę umowy wymagana jest zgoda obu stron. Prosimy więc o wprowadzenie ww. zapisu mając powyższe na uwadze.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 17

Dotyczy pak. 6

Czy zamawiający dopuści do przetargu zawór bezigłowy z przezroczystą obudową i barwnym pierścieniem w jednym kolorze, z opakowaniem zbiorczym 200szt., pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18

Dotyczy wzoru umowy:

1. Prosimy o zmianę zapisu §10 ust.1a poprzez wykreślenie zapisu: „...jednak nie mniej niż 30 zł za każdy dzień opóźnienia” oraz zmianę zapisu §10 ust.1b na „10% wartości brutto niezrealizowanej wartości umowy (wartości zadania)...”.

W przypadku pierwotnego zapisu tego postanowienia, należy podnieść, że kara umowna może zostać zgodnie z art. 483 na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, jako naprawienie poniesionej z tego tytułu przez wierzyciela szkody, nie jest zatem możliwe aby w przypadku jakiegokolwiek odstąpienia od umowy przez zamawiającego zastrzec karę umowną. Możliwe jest zastrzeżenie kary umownej, tylko w przypadku takiego odstąpienia od umowy, które wynika z zawinionego niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez dostawcę. Ponadto zgodnie z art. 484 § 2 kara umowna nie może być rażąco wygórowana, kara jest rażąco wygórowana w takim przypadku, gdy wartość ewentualnej szkody jaką wierzyciel może w danym przypadku niewykonania zobowiązania odnieść jest zdecydowanie niższa niż wartość kary.

W razie odstąpienia od umowy już w części wykonanej nie można żądać zapłaty kary stanowiącej procent od całej wartości umowy, ponieważ taka kara będzie rażąco wygórowana, w im większym rozmiarze umowa została wykonana, tym mniejsza jest szkoda jaką odnosi zamawiający w razie odstąpienia od umowy. W związku z powyższym prosimy o modyfikację tego zapisu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19

Zadanie nr 2:

Poz.2:

1. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator ma posiadać stabilną podstawkę dyfuzora nie wypadającą w trakcie napełniania i opróżniania zbiornika nebulizatora z leku ? Taka konstrukcja podstawki dyfuzora, która nie wypada w trakcie napełniania i opróżniania zbiornika nebulizatora w zakresie obrotu od 0 do 360 stopni ma szczególne znaczenie, ponieważ w trakcie opróżnienia

pojemniczka nebulizatora przed jego kolejnym napełnieniem unika się ryzyka wypadnięcia podstawki i jej potencjalnej dekontaminacji.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z siwz i niniejszymi wyjaśnieniami.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu optymalnej depozycji leku średnia wielkość rozbijanych cząsteczek (MMAD) ma wynosić 2,7 mikrona ?

Odpowiedź

Zamawiającego wymaga złożenia oferty zgodnej z siwz

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator ma być skalowany co 1 ml? Jest to istotne dla określenia ilości nebulizowanego preparatu znajdującego się w nebulizatorze oraz po zakończeniu nebulizacji dla określenia ilości nebulizatu podanego do pacjenta.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z siwz i niniejszymi wyjaśnieniami.

Poz.3:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sondy żołądkowej posiadającej na opakowaniu jednostkowym nazwę, producenta, nr serii, rozmiar i datę ważności, bez nr katalogowego.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sondy żołądkowej pakowanej w opakowaniu zbiorczym max po 100szt.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że opakowanie pośrednie będzie miało nie więcej niż 50 sztuk.

Pytanie nr 20

Zadanie nr 6:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zaworów bezigłowych dotętnicznych i żylnych tylko przezroczystych.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający pod pojęciem przezroczystej obudowy oczekuje aby bezigłowy system był całkowicie przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Prosimy o sprecyzowanie czy bezigłowy system ma posiadać minimalny przepływ powyżej 500 ml/min zgodnie wymogami normy PN-EN 10555-5z normą oraz był wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17,2 bara = 250 psi, na ciśnienie zwrotne 6,7 bara = 97 psi?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowany system.

4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zamknięty bezigłowy system dostępu naczyniowego jako element kaniuli obwodowej (po podłączeniu) ma posiadać przepływ grawitacyjny nie mniejszy niż przepływ przez największą kaniulę wskazany na opakowaniu przez producenta kaniuli, np. jeżeli na opakowaniu kaniuli jest wskazany przepływ: 60 ml/min, 100 ml/min, 140 ml/min, to podłączony zawór nie stanowi bariery dla osiągnięcia tych przepływów?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

5. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zaworów bezigłowych dotętnicznych w czerwonej obudowie i żylnych w przezroczystej obudowie.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21**Zadanie nr 1 poz.2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby przyrząd do przetaczania płynów posiadał łącznik dodatkowej iniekcji?

Odpowiedź

Zamawiający nie odstępuje od wskazanego wymogu.

Pytanie 22**Zadanie nr 2 poz.2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby nebulizator posiadał możliwość ustawienia pojemnika pod kątem 90 stopni?

Odpowiedź

Zamawiający nie odstępuje od wskazanego wymogu.

Pytanie 23**Zadanie nr 2 poz.3**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby sonda żołądkowa posiadała zatyczkę?

Odpowiedź

Zamawiający nie odstępuje od wskazanego wymogu.

Pytanie 24**Zadanie nr 2 poz.1-2**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze a' 100szt.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że opakowanie pośrednie będzie miało nie więcej niż 50 sztuk.

Pytanie 25**Zadanie nr 3 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści sterylny lancet do testów z ostrzem o długości 1,8mm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26**Paragraf 1 ustęp 4**

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Ilości wyrobów podane w formularzu/ach cen jednostkowych mają charakter orientacyjny i Kupujący ma prawo zamówić mniejsze ilości wyrobów, z tym, że nie mniej niż 80 % ilości podanej w formularzu/ach cen jednostkowych”

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza proponowanej zmiany.

Pytanie 27**Paragraf 3**

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w § 3 zapisu o następującej treści:

„Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów”

Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla zdrowia i życia.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza proponowanej zmiany.

Pytanie 28**Paragraf 3 ustęp 3**

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą modyfikację zapisu na „W razie opóźnienia Sprzedawcy w realizacji zamówienia w terminie określonym w ust 1, wynoszącego co najmniej 5 dni roboczych, Kupujący ma prawo dokonać zastępczego zakupu wyrobów i obciążyć Sprzedawcę różnicą w kosztach.”

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza proponowanej zmiany.

Pytanie 29**Paragraf 5 ustęp 2**

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację na „Sprzedający zobowiązany będzie do rozpatrzenia reklamacji nie później niż w ciągu 5 dni roboczych oraz w przypadku uznania reklamacji za uzasadnioną do wymiany zareklamowanych wyrobów w terminie nie dłuższym niż 6 dni roboczych od daty uznania reklamacji za uzasadnioną.”

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza proponowanej zmiany.

Pytanie 30**Paragraf 10 ustęp 1 pkt. a**

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z powodu okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca, Kupującemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

a/ w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub opóźnienia w dostarczeniu wyrobów wolnych od wad w wysokości 0,5 % za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii wyrobów.”

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza proponowanej zmiany.

Pytanie 31

Dotyczy pakiet 2 poz. 2 – czy Zamawiający dopuści zestaw w jednym rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32

Dotyczy pakiet 2 poz 2 – Czy Zamawiający ma na myśli nebulizator, którym można podawać aerozol zarówno pacjentom w pozycji pionowej jak i leżącej?

Odpowiedź

Zamawiający ma namyśli opisany nebulizator spełniający pozostałe wymogi określone w siwz i niniejszych wyjaśnieniach.

Pytanie 33

dotyczy pakietu nr 1, poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez zawartości ftalanów, co potwierdzone będzie załączoną kartą charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego? Pragniemy poinformować iż zgodnie z dyrektywą 2007/47/EC oraz rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 16 poz.74) wyroby zawierające ftalany nie powinny być stosowane w leczeniu dzieci lub kobiet ciężarnych, lub kobiet karmiących. Ponadto każdy wyrób przeznaczony do podawania lub usuwania produktów leczniczych, jeżeli w swoim składzie zawiera szkodliwe ftalany winien być oznakowany jako wyrób zawierający ftalany.

Odpowiedź

Zamawiający, zgodnie z siwz wymaga aby wyrób nie zawierał ftalanów. Informacja taka winna być umieszczona na opakowaniu jednostkowym.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu 1, poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga aby bezpośrednio na przyrządzie widniała nazwa producenta co umożliwia łatwą identyfikację przyrządu tuż po jego użyciu?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 35

Dotyczy zad. 1 poz. 12

Czy Zamawiający wymaga aby bezpośrednio na ostrzu była wygrawerowana nazwa producenta oraz nr ostrza?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 36

Pytanie 1

Dotyczy zadania 1 pozycji 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga do załączenia do oferty oświadczenia Producenta przyrządów o braku ftalanów oraz o tym czym został zastąpiony szkodliwy ftalan w oferowanym produkcie?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 37

Pytanie 2

Dotyczy zadania 1 pozycji 2

Czy Zamawiający wymaga, aby na przyrządzie w celu zapewnienia identyfikacji produktu znajdowało się logo producenta?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 38

Pytanie 3

Dotyczy zadania 1 pozycji 11

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igły typu motylek - bezpiecznej charakteryzującej się:

- systemem samochowiającej się igły,
- obsługą mechanizmu bezpieczeństwa jedną ręką,
- dużymi skrzydełkami pozwalającymi na pewny chwyt, ułatwiającymi złożenie w celu wkłucia, a następnie umocowanie ich na ciele pacjenta,
- drenem niezawierającym ftalanów,
- opakowaniem jednostkowym zróżnicowanym kolorystycznie, umożliwiającym szybką identyfikację w zależności od rozmiaru igły,

opakowaniem jednostkowym folia-folia.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe wyjaśnienia podczas sporządzania i składania ofert.

Z poważaniem

.....
DYREKTOR SPSK-2