

Ostrów Wielkopolski dnia 18.09.2018r.

Otrzymują:

- strona internetowa www.szpital.osw.pl

Dotyczy:

postępowania pn. "Dostawa sprzętu i produktów medycznych jednorazowego użytku przeznaczonych do opieki nad pacjentem dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim" - oznaczenie sprawy: FDZP.226.30.2018.

Działając na podstawie art.38 ustawy z dn. 29.01.2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2017r. Poz.1579 ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

PYTANIE NR 1

1. *Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 44 z Pakietu 2 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Wydzielenie wyżej wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo – cenowa w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pozycji 44 w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych typu bezpieczne nakłuwacze faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art.17 ust.1 pkt.1 i 5b) ustawy z dnia 17.12.2004r. O odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)* **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
2. *Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 13 poz.2 w przedmiotowym postępowaniu. Z uwagi na brak na rynku nakłuwaczy o podanych w SIWZ parametrach tj. grubości igły 23G i głębokości nakłucia 1,8 mm, prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania nakłuwaczy o następujących parametrach: 21G oraz głębokości nakłucia 1,8 mm.* **Odpowiedź: TAK**

PYTANIE NR 2

1. *Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewniki o przekroju:*
dla pozycji 1 – 12 Fr długość 15 cm
dla pozycji 2 – 12 Fr długość 20 cm
dla pozycji 3 – 12 Fr długość 25 cm
dla pozycji 4 – 14 Fr długość 17 cm
dla pozycji 5 – 14 Fr długość 20 cm
dla pozycji 6 – 14 Fr długość 25 cm
do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
2. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji od 1 do 6 z pakietu 27 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?* **Odpowiedź: nie wyraża zgody**

PYTANIE NR 3

Pytanie nr 1 do zadania 5 - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji nr 94 –okularki do fototerapii i stworzenie osobnego pakietu. **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 2 do zadania 56 - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji nr 1 – pokrowce jednorazowego użytku i stworzenie osobnego pakietu.

Wydzielenie zmniejszy koszty zakupu Zamawiającego oraz pozwoli na wystartowanie większej liczbie Wykonawców. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

PYTANIE NR 4

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11; pozycja: 4): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XS, o chłonności co najmniej 1530ml wg normy ISO 11948-1, z czterema trójwarstwowymi, elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami, jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza, w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu, posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu, posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor, o maksymalnym obwodzie produktu od 49cm do aż 84cm? Należy nadmienić, że używanie w SIWZ nazw własnych dla wyrobów medycznych (kategoria I) jest niezgodne z PZP. Nazwa własna wskazuje na konkretnego producenta produktów chłonnych, tym samym ogranicza uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego. Dopuszczenie produktów innych producentów, w tym produktów TENA, daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności. Jednocześnie mają Państwo gwarancje utrzymania najwyższego standardu opieki nad chorym. **Odpowiedź: NIE**

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11; pozycja: 5): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S, o chłonności co najmniej 1950ml wg normy ISO 11948-1, z czterema trójwarstwowymi, elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami, jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza, w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu, posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu, posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor, o maksymalnym obwodzie produktu od 56cm do aż 96cm? Należy nadmienić, że używanie w SIWZ nazw własnych dla wyrobów medycznych (kategoria I) jest niezgodne z PZP. Nazwa własna wskazuje na konkretnego producenta produktów chłonnych, tym samym ogranicza uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego. Dopuszczenie produktów innych producentów, w tym produktów TENA, daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności. Jednocześnie mają Państwo gwarancje utrzymania najwyższego standardu opieki nad chorym. **Odpowiedź: TAK**

3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11; pozycja: 6): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M, o chłonności co najmniej 2850ml wg normy ISO 11948-1, z czterema trójwarstwowymi, elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami, jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza, w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu, posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu, posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor, o maksymalnym obwodzie produktu od 73cm do aż 130cm? Należy nadmienić, że używanie w SIWZ nazw własnych dla wyrobów medycznych (kategoria I) jest niezgodne z PZP. Nazwa własna wskazuje na konkretnego producenta produktów chłonnych, tym samym ogranicza uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego. Dopuszczenie produktów innych producentów, w tym produktów TENA, daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności. Jednocześnie mają Państwo gwarancje utrzymania najwyższego standardu opieki nad chorym. **Odpowiedź: TAK**

4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11; pozycja: 7): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L, o chłonności co najmniej 3070ml wg normy ISO 11948-1, z czterema trójwarstwowymi, elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami, jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami

produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza, w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu, posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu, posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor, o maksymalnym obwodzie produktu od 92cm do aż 160cm? Należy nadmienić, że używanie w SIWZ nazw własnych dla wyrobów medycznych (kategoria I) jest niezgodne z PZP. Nazwa własna wskazuje na konkretnego producenta produktów chłonnych, tym samym ogranicza uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego. Dopuszczenie produktów innych producentów, w tym produktów TENA, daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności. Jednocześnie mają Państwo gwarancje utrzymania najwyższego standardu opieki nad chorym. **Odpowiedź: TAK**

5. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycje: 4, 5, 6, 7): 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: NIE**

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycje: 1, 2, 3): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, ImiD? **Odpowiedź: TAK**

7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycja: 1): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pępowinę? **Odpowiedź: TAK**

8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycja: 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 4-9kg? **Odpowiedź: TAK**

9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycja: 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 7-14kg? **Odpowiedź: NIE**

10. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycja: 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg? **Odpowiedź: TAK**

11. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycja: 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 12-22kg? **Odpowiedź: NIE**

PYTANIE NR 5

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu Produkt z Pakietu 12 poz. 3 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, tworzy 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?

Odpowiedź: dopuszcza, ale nie wydziela

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, tworzy 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?

Odpowiedź: NIE

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, tworzy 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: NIE**

PYTANIE NR 6

Pytanie – Dotyczy pakietu nr 14, poz. 11-15.

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 11-15 z pakietu nr 14. Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli na udział w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną ofertę cenową. **Odpowiedź: NIE zgodnie z SIWZ**

Pytanie – Dotyczy treści SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP, jeżeli wykonawca który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą? **Odpowiedź: NIE zgodnie z procedurą i art.24aa ustawy PZP.**

PYTANIE NR 7

Pytanie do pakietu 21, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści opisany kabel o długości 4,5m? **Odpowiedź: NIE**

Pytanie do pakietu 21, poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści kulkę długą o długości całkowitej 12,2cm?

Odpowiedź: NIE zgodnie z SIWZ

Pytanie do pakietu 21, poz. 13 - Czy Zamawiający ma na myśli elektrody neutralne pokryte żelazem?

Odpowiedź: TAK

PYTANIE NR 8

Pytania do pak. 28. Czujniki, laryngoskopy, łyżki

1. W poz. 3 „Zamawiający określił czujniki: Jednorazowe czujniki saturacji SpO2 systemu Nellcor na rzep <3kg”. Prosimy o dopuszczenie jednorazowego czujnika klejowego Nellcor Oximax. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

2. Prosimy o dopuszczenie jednorazowego czujnika saturacji SpO2 systemu Nellcor Oximax klejowego – 3 – 20kg. w poz. 4. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

3. Prosimy o doprecyzowanie nieokreślonych w formularzu asortymentowym przedziałów wagi dla czujników w poz. 5 i 7. **Odpowiedź: 3-20kg, powtórzone pozycje łącznie 130 szt.**

4. Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pak. 28 poz. 1-9 w celu złożenia oferty na czujniki.

Konstrukcja pakietu uniemożliwia złożenie oferty producentowi czujników i/lub dystrybutorom, którzy nie posiadają w swojej ofercie łyżek do laryngoskopów, rękojeści, łyżek, co tym samym ogranicza konkurencję **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

5. Czy Zamawiający oczekuje w poz. 1-9 oryginalnych czujników Nellcor Oximax, których stosowanie nie powoduje utraty gwarancji kardiomonitorów pracujących w technologii Nellcor Oximax, takich jak Emtel? Jako producent czujników Nellcor oraz partner technologiczny Oximax takich firm jak Philips, Dreager, GE, Mindray, Emtel informujemy iż stosowanie czujników nieoryginalnych w kardiomonitorach z technologią Oximax powoduje utratę cech systemu Oximax czyli m.in. dokładność pomiaru. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

6. Czy Zamawiający oczekuje w poz. 1-7, gdzie mowa o czujnikach jednopacjentowych, sterylnych czujników Nellcor Oximax? Sterylność czujników zapobiega powstawaniu zakażeń krzyżowych, a ich stosowanie jest standardem o ośrodkach referencyjnych III stopnia. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

PYTANIE NR 9

Pytania do asortymentu:

Pakiet 5 pozycji 18-21 – Prosimy o wydzielenie pozycji od 18 do 21 do osobnego pakietu Pozwoli to na założenie oferty konkurencyjnej cenowo większej liczbie Wykonawców. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Pakiet 5 pozycja 21 – Prosimy o dopuszczenie do oceny wanny o pojemności 10 L **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Pakiet 12 pozycja 3 – Prosimy o wydzielenie pozycji 3 do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo większej liczbie Wykonawców. **Odpowiedź: NIE**

Pakiet 12 pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści do oceny niskoalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG). Chusteczki 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. **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 12 pozycja 3 – W celu porównania ofert prosimy o podanie wymaganej ilości chusteczek w sztukach. **Odpowiedź: 92 000 sztuk.**

Pytania do SIWZ : PYTANIE 1 – W przypadku zgody na wydzielenie nowego pakietu z dotychczasowych pakietów 5 i 12, prosimy o podzielenie wymaganej wartości wadium.

Odpowiedź: z powodu nie wydzielenia pozycji z ww. Pakietów Zamawiający nie wyznacza nowej kwoty wadium.

PYTANIE NR 10

Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia (pakiet 11; pozycje: 4,5,6,7) pisząc „Do ciężkiej inkontynencji na noc, np. Typu Super Seni PLUS” wymaga produktów oddychających na całej powierzchni produktowej, posiadające: co najmniej tylni ściągacz taliowy oraz elastyczne boki produktu wraz z elastycznymi zapięciami (takie rozwiązanie odpowiada działaniu przedniego ściągacza taliowego – dopasowuje produkt do ciała pacjenta), co najmniej jeden wskaźnik chłonności w postaci co najmniej jednego paska zmieniającego kolor pod wpływem moczy oraz o poniższych minimalnych parametrach technicznych:

Rozmiar	Minimalny rekomendowany obwód (co najmniej)	Maksymalny obwód (co najmniej)	Poziom chłonności w gramach wg normy ISO 11948-1 (co najmniej)	Odpowiedzi zamawiającego
Rozmiar 0 (XS)	49 cm	60 cm	1500 g	NIE
Rozmiar 1 (S)	56 cm	80 cm	1900 g	TAK
Rozmiar 2 (M)	75 cm	110 cm	2850 g	TAK
Rozmiar 3 (L)	92 cm	140 cm	3070 g	NIE

*Należy nadmienić, że używanie w SIWZ nazw własnych dla wyrobów medycznych (kategoria I) jest niezgodne z PZP. Nazwa własna wskazuje na konkretnego producenta produktów chłonnych, tym samym ogranicza uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego. Dopuszczenie produktów innych producentów, w tym produktów TENA oraz ustanowienie minimalnych szczegółowych wymogów odnośnie produktów chłonnych, daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności. Jednocześnie mają Państwo gwarancje utrzymania najwyższego standardu opieki nad chorym. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ***

PYTANIE NR 11,

Pakiet nr 4, poz. 1, 4-7, 9-27: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet nr 4, poz. 54-59: Czy Zamawiający dopuści przedziały wagowe odpowiednio: 5-10kg, 6,5-20kg, 20-30kg, 30-70kg, 70-90kg, >90kg? **Odpowiedź: TAK**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet nr 4, poz. 66-70: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet nr 4, poz. 73-77: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie

większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert? **Odpowiedź: NIE**

PYTANIE NR 12

Dotyczy: Pakiet nr 8, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pediatryczny dwuświatłowy cewnik o rozmiarze 4Fr i długości 8cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**

Dotyczy: Pakiet nr 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści pediatryczny dwuświatłowy cewnik o rozmiarze 5Fr i długości 8cm, 13cm, 20cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: Pakiet nr 8, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści pediatryczny trójświatłowy cewnik o rozmiarze 5,5Fr i długości 8cm, 13cm, 30cm - pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: NIE dopuszcza**

Dotyczy: Pakiet nr 8, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści pediatryczny trójświatłowy cewnik o rozmiarze 5,5Fr i długości 8cm, 13cm, 30cm - pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**

Dotyczy: Pakiet nr 8, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści pediatryczny trójświatłowy cewnik o rozmiarze 7,5Fr i długości 15cm, 20cm, 30cm - pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**

Dotyczy: Pakiet nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny dwuświatłowy poliuretanowy 12Fr o długości 15cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: Pakiet nr 27, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny dwuświatłowy poliuretanowy 12Fr o długości 20cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: Pakiet nr 27, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny dwuświatłowy poliuretanowy 12Fr o długości 25cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: Pakiet nr 27, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny dwuświatłowy poliuretanowy 14Fr o długości 15cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: Pakiet nr 27, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny dwuświatłowy poliuretanowy 14Fr o długości 20cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: Pakiet nr 27, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny dwuświatłowy poliuretanowy 14Fr o długości 25cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: Pakiet nr 27, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny dwuświatłowy poliuretanowy 8Fr o długości 15cm, 17cm, 20cm - pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: Pakiet nr 27, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny dwuświatłowy poliuretanowy 8Fr o długości 17cm, 20cm - pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: Pakiet nr 35, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wkłucia centralne zakładane z obwodu pediatryczne 3FR o długość 40cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-8 z Pakietu nr 8 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: NIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z Pakietu nr 35 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: NIE

podpisał:

Dyrektor ZZOZ w Ostrowie Wielkopolskim

Dariusz Bierła