



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91 32 67 345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365

Świnoujście, 06/12/2016 r.

Znak sprawy: **ZP/18/2016**

**Szpital Miejski im. Jana Garduły
w Świnoujściu sp. z o.o.**
ul. Mieszka I 7
72 – 600 Świnoujście
(zampub@szpital-swinoujscie.pl)

DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PRZETRAGOWEGO PN.: Dostawa materiałów medycznych jednorazowego użytku dla spółki Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

W związku z zapytaniem Wykonawcy w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn.: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) odpowiada na następujące pytania:

Pytanie 1:

Dot. zapisów SIWZ rozdz. IV pkt 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od możliwości składania zamówień telefonicznie. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym projekt umowy.

Pytanie 2:

Dot. zapisów SIWZ rozdz. VI pkt 9

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie ilości wymaganych próbek w Pakiecie nr 29.

Odpowiedź:

1 szt.

Pytanie 3:

Dot. zapisów umowy § 2 ust. 1

Prosimy o modyfikację § 2 ust. 1 i dopisanie: „Dostawca (....) na własny koszt i ryzyko, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto”

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4:

Pakiet nr 8 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o podanie ilości zamawianych elektrod z rozróżnieniem dwóch typów elektrod. Tzn. ile elektrod 45 mm x 42 mm i ile elektrod 50 mm będzie zamówionych spośród 230 opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 5:

Projekt umowy- §1 pkt. 3

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6:**Projekt umowy- §8 pkt. 1c)**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 8 ust. 1c projektu umowy zamiast zwrotu „wartości umowy brutto” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 5% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 7:**Projekt umowy- §9 pkt. 2h**

Prosimy o sprecyzowanie zmiany cen w przypadku wzrostu stawki podatku VAT. Czy w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto) czy też ceny netto (przy stałości cen brutto)?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 8:

Czy Zamawiający zaakceptuje wymazówki z niebieskim korkiem? Ponad to korek czarny jest „zarezerwowany” dla wymazówek z węglem.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt papier - folia z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do OFERTY oświadczenia o przynależności do grupy kapitałowej o której mowa w art.24 ust.1 pkt 23 Pzp?

i czy w tej sytuacji Zamawiający uzna że wysyłanie oświadczenia w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie informacji o której mowa w art.86 ust 5 Pzp nie będzie już konieczne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie może podejmować decyzji wynikających z treści ustawy Pzp.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę godziny składania ofert z uwagi na przeprawę promową?

Oferty wysyłane do siedziby Zamawiającego za pośrednictwem „poczty kurierskiej” - „kuriera” mogą nie dotrzeć w terminie z powodu obowiązkowej przeprawy promowej. Godzina wymagana przez Zamawiającego jest zbyt wczesna. Zwykle przesyłki kurierskie

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawic diagnostycznych, nitrylowych bezpudrowych, kształt uniwersalny, kolor fioletowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia zewnętrzna pokryta polimerem, długość rekawicy min.240mm, grubość na palcu 0.11mm, na dłoń

0.08mm, posiadające AQL 1.0. Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie co najmniej 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych, wszystkich substancji z załącznika A zgodnie z EN 374-3 oraz przebadane na przenikanie co najmniej 11 dodatkowych substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (w tym alkohole, rękawice wolne od ftalanów, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone deklaracją wytwórcy). Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostyczne i ochronne, oznakowana fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, ASTM D 6978, ASTM F 1671. oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 23:

Pytanie nr 2 dotyczy Zadania nr 6 poz.2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezprzewodowych, kształt uniwersalny, kolor różowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, powierzchnia zewnętrzna: teksturowana na końcach palców, pokrycie powierzchni wewnętrznej: polimer, powierzchnia wewnętrzna chlorowana oraz pokryta kolagenem i alantoiną, długość rękawicy min.240mm, grubość na palcu 0.11 mm, rękawice posiadające AQL 1.5. zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez Wytwórcę. Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wykonanymi przez jednostkę niezależną), rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone deklaracją wytwórcy). Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostyczne i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24:

Pytanie nr 3 dotyczy Zadania nr 6 poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawic chirurgicznych, jałowych, lateksowych bezprzewodowych, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy min.285mm, grubość na palcu 0.22-0.23mm, poziom protein lateksu poniżej 20µg/g, posiadające AQL 1.0. Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, zgodność z normą EN 455 (1-3) potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną (potwierdzone oświadczeniem Jednostki Notyfikowanej), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie min. 3 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice chirurgiczne i ochronne, oznakowane fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 388, EN 374, ASTM F 1671, Oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 25:

Pytanie nr 4 dotyczy Zadania nr 6 poz.4

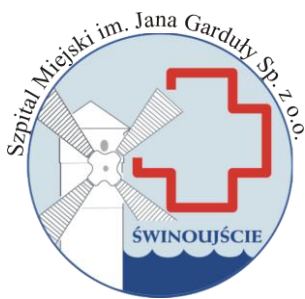
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawic chirurgicznych jałowych, neoprenowych, bezprzewodowych, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet prosty z warstwą adhezyjną, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia zewnętrzna chlorowana, silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokrywana poliuretanem i silikonowana, długość rękawicy minimum 290 mm, grubość średnia na palcu 0.190mm, średnia na dłoni 0.170mm, siła zrywu średnia przed starzeniem 14.6 N oraz średnia po starzeniu 15.5 N, posiadające AQL 1.0. Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa, rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium). Oznakowane datą produkcji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne potwierdzone kartą techniczną Producenta nie starszą niż z 2015 roku?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26:

Pytanie nr 5 dotyczy Zadania nr 7 poz.1



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91 32 67 345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie, Rękawic chirurgicznych syntetycznych, jałowych, neoprenowych, bezpudrowych, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia zewnętrzna chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem, silikonowana, długość rękawicy min.300mm, grubość średnia na palcu 0.160 mm, średnia na dłoni 0.150 mm oraz średnia na mankiecie 0.150mm, siła zrywu średnia przed starzeniem 10N oraz średnia po starzeniu 12N, wydłużenie średnie przed starzeniem 958%, średnie po starzeniu 892%, bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0. Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374 (1-3), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671-07, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych, oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/papier syntetyczny Tyvek, koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne potwierdzone kartą techniczną Producenta nie starszą niż z 2015 roku?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 27:

Pytanie nr 6 dotyczy Zadania nr 7 poz.2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawic diagnostycznych, nitylowych bezpudrowych pakowanych po 200 sztuk z przeliczeniem ilości, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL. Rękawice w kartoniku o wymiarach: 12cm x 12cm x 16cm (+/-5%) pakowane w systemie eliminującym kontakt dłoni użytkownika z powierzchnią roboczą rękawicy przed użyciem produktu tj. z możliwością pojedynczego pobierania rękawic za mankiet od spodu opakowania. - Zewnętrzna powierzchnia pokrywana polimerem, teksturowana na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy min.240mm, grubość min. na palcu 0.12mm, na dłoni min.0.08mm, posiadające AQL 1.0. Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'200 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Rękawice pasujące do uchwytów naściennych pojedynczych lub potrójnych typu koszyk z możliwością pojedynczego wyjmowania rękawic od spodu opakowania - mankiet zawsze wyjmowany pierwszy. Uchwyt kompatybilny z opakowaniem rękawic, z opcją umocowania na ścianie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28:

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy mycia umieszczone na specjalistycznym, plastikowym podłożu zawierające mieszaninę odpowiednio dobranych komponentów, posiadające substancję wskaźnikową, umieszczoną w jednym miejscu na teście oraz badające proces mycia w jednej płaszczyźnie, które pozwalają na sprawdzenie wszystkich czynników mających wpływ na skuteczność procesu mycia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29:

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30:

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 31:

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 8: Czy Zamawiający dopuści papier w opakowaniu po 100 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32:

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 9-13: Czy Zamawiający dopuści rękawy posiadające pięciowarstwową folię. Rękawy posiadają wysokie parametry wytrzymałościowe

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33:

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 9-13: Czy Zamawiający dopuści rękawy posiadające określenie terminu ważności lub daty produkcji na etykiecie umieszczonej na opakowaniu zewnętrznym rękawa, zamiast bezpośrednio na rękawie?.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34:

Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 9-13: Czy Zamawiający dopuści rękawy posiadające oznaczenie kierunku otwierania co ok. 10cm, umieszczone wyłącznie od strony folii?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35:

Czy Zamawiający w Zadaniu 25, poz. 2 dopuści probówki z PP o wymiarach 17x120mm i pojemności 15ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36:

Czy Zamawiający w Zadaniu 25, poz. 13 i 14 dopuści instrukcję użytkowania na opakowaniu wymazówki w języku angielskim z intuicyjnymi obrazkami i udokumentowaną przeżywalnością szczepów w czasie 24 godzin?

Zgodnie z procedurami laboratoryjnymi badanie z próbki powinno być wykonane w przeciągu 24 h od pobrania, a w przypadku próbek pobranych poza laboratorium do 48 h, w związku z czym wymóg przeżywalności drobnoustrojów do 72 h jest sprzeczny z zaleceniami czasu wykonania badania od pobrania próbki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 37:

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający miał na myśli Formalinę 4% czyli 1,6 % roztwór formaldehydu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38:

Pakiet 5 poz. 2

Czy Zamawiający miał na myśli Formalinę 10% czyli 4% roztwór formaldehydu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39:

Pakiet 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie 5 litrowe?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40:

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 10 litrowe?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowania 20 litrowe?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42:

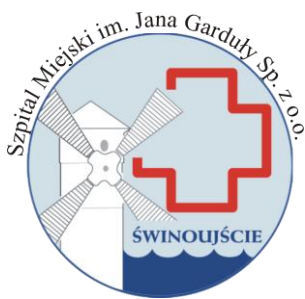
Zadanie 1, pozycja 32 – Czy Zamawiający dopuści przepływomierz posiadający zakres przepływów 5-250 ml/h, spełniający pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 43:

Zadanie 1, pozycja 32 – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 32 z Zadania nr 1 i utworzenie osobne zadanie tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91 32 67 345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365

naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44:

Zadanie 11, pozycja 7, 30 – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 7, 30 z Zadania nr 11 i utworzenie osobne zadanie tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45:

Zadanie 23, pozycja 1 – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1 z Zadania nr 23 i utworzenie osobne zadanie tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 46:

Zadanie 29, pozycja 9 – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 9 z Zadania nr 24 i utworzenie osobne zadanie tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Prezes Zarządu

*Szpitala Miejskiego im. Jan Garduły
w Świnoujściu sp. z o.o.*

*oryginał podpisu w dokumentacji postępowania
Dorota KONKOLEWSKA*