

Do wszystkich Wykonawców

ZP-2201/20

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy towarów dla sklepu medycznego (znak sprawy: Z/43/PN/20).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawy towarów dla sklepu medycznego (znak sprawy: Z/43/PN/20)**, wpłynęły zapytania do postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zapytanie nr 1:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 27 w poz. Nr 1 dopuści preparat równoważny o innej nazwie konfekcjonowany w op. 11 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający w Zadaniu nr 27 w poz. Nr 1 dopuści preparat równoważny o innej nazwie konfekcjonowany w op. 11 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Zgodnie z zapisem SIWZ „Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, **jest obowiązany wykazać, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego (podstawa prawna art. 30 ust. 5 Pzp) poprzez porównanie oferowanego rozwiązania równoważnego z opisanym przez Zamawiającego.** W przypadku gdy Wykonawca nie przedłoży wraz z ofertą informacji o zastosowaniu rozwiązania równoważnego uznaje się, iż kalkulacja ceny obejmuje opis przedmiotu zamówienia zawarty w dokumentacji stanowiącej Załączniki do SIWZ.”

Zapytanie nr 2:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 27 w poz. Nr 2, 3 i 4 dopuści preparaty równoważne o innej nazwie?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający w Zadaniu nr 27 w poz. Nr 2, 3 i 4 dopuści preparaty równoważne o innej nazwie. Zgodnie z zapisem SIWZ „Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, **jest obowiązany wykazać, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego (podstawa prawna art. 30 ust. 5 Pzp) poprzez porównanie oferowanego rozwiązania równoważnego z opisanym przez Zamawiającego.** W przypadku gdy Wykonawca nie przedłoży wraz z ofertą informacji o zastosowaniu rozwiązania równoważnego uznaje się, iż kalkulacja ceny obejmuje opis przedmiotu zamówienia zawarty w dokumentacji stanowiącej Załączniki do SIWZ.”

Zapytanie nr 3:

Dotyczy zadania 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 46 – aparatury do bezdechu sennego następujących pozycji:

Pozycja nr 4 – AIR SENSE 10 AUTOSET

Pozycja nr 5 – AIR SENSE 10 FOR HER

Pozycja nr 6 – AIR SENSE 10 ELITE

Pozycja nr 7 – RESMED AIRMINI

Pozycja nr 12 – maska nosowa

Pozycja nr 13 – maska twarzowa

Pozycja nr 14 – maska podnosowa

i utworzenie z nich osobnego pakietu?

Takie rozwiązanie umożliwi Zamawiającemu otrzymanie oferty bezpośrednio od producenta sprzętu a także przełoży się na zwiększenie konkurencyjności cenowej składanych ofert.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania 46.

Zapytanie nr 3:

1. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 30 poz.2** szczoteczki do czyszczenia rurek o średnicy 9 lub 11mm?

2. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 30 poz.3** szczoteczki do czyszczenia rurek o średnicy 13mm?

3. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 30 poz.4** szczoteczki do czyszczenia rurek o średnicy 7mm?

4. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 30 poz.5** szczoteczki do czyszczenia rurek o średnicy 7 lub 9mm?

5. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 30 poz.6** szczoteczki do czyszczenia rurek o średnicy 11mm?

Rozbieżności 1 mm dotyczące średnicy szczoteczek nie będą miały wpływu na przeprowadzenie procedury czyszczenia rurek. Rozmiary oferowanych szczoteczek dostosowany jest do czyszczenia rurek o standardowych rozmiarach dostępnych na rynku.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na powyższe zmiany. **W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 30 w zakresie pozycji 2, 3, 4, 5, 6.**

Zapytanie nr 4:

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił w SIWZ takiego wymogu.

Zapytanie nr 5:

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie

epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił w SIWZ takiego wymogu.

Zapytanie nr 6:

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił w SIWZ takiego wymogu.

Zapytanie nr 7:

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił w SIWZ takiego wymogu.

Zapytanie nr 8:

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem w Załączniku nr 3 do SIWZ: „Wykonawca we własnym zakresie i na swój koszt zapewnia transport, rozładunek i wniesienie przedmiotu zamówienia w miejsce i do pomieszczenia wskazanego przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego. Wykonawca jest zobowiązany do uwzględnienia odpowiedniej liczby osób, wielkości transportu, przestrzegania przepisów bhp.”

Zapytanie nr 9:

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wymaga dostarczenia asortymentu zgodnie z zapisami w Załączniku nr 3 do SIWZ.

Zapytanie nr 10:

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „*produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych*”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis: „*Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu*”?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający pozostaje przy zapisach w SIWZ.

Zapytanie nr 11:

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wymaga dostarczenia asortymentu zgodnie z zapisami w Załączniku nr 3 do SIWZ.

Zapytanie nr 12:

Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił w SIWZ takiego wymogu.

Zapytanie nr 13:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 37, pozycja: 13): majtki chłonne pakowane a'14 szt.?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę. Zgodnie z formularzem cenowym cenę jednostkową netto należy podać za sztukę.

Zapytanie nr 14:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 37, pozycja: 16): majtki chłonne pakowane a'12 szt.?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę. Zgodnie z formularzem cenowym cenę jednostkową netto należy podać za sztukę.

Zapytanie nr 15:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 37, pozycje: 33, 34, 35, 36, 37, 38): bielizny chłonnej o chłonności produktu oznaczonej w postaci systemu kropelkowego - co najmniej 5 kropelek w skali 8 kropelkowej?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 37, pozycje: 33, 34, 35, 36, 37, 38): bielizny chłonnej o chłonności produktu oznaczonej w postaci systemu kropelkowego - co najmniej 5 kropelek w skali 8 kropelkowej. **W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 37.**

Zapytanie nr 16:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 37, pozycja: 39): podkładów w rozmiarze 60x60cm, o poziomie chłonności co najmniej 1200g?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 37, pozycja: 39): podkładów w rozmiarze 60x60cm, o poziomie chłonności co najmniej 1200g. **W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 37.**

Zapytanie nr 17:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 37, pozycja: 40): podkładów w rozmiarze 60x60cm, o poziomie chłonności co najmniej 1750g?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 37, pozycja: 40): podkładów w rozmiarze 60x60cm, o poziomie chłonności co najmniej 1750g. **W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 37.**

Zapytanie nr 18:

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści preparat Mikrozyd AF liquid w opakowanie 250 ml po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający w zadaniu nr 27 w poz. 1 dopuści preparat Mikrozyd AF liquid w opakowanie 250 ml po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Zapytanie nr 19:

1. Zadanie 30 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby rurki tracheostomijne posiadały w zestawie 3 kaniule wewnętrzne, korek dekaniulacyjny i nasadkę kosmetyczną?

2. Zadanie 30 poz. 1. Czy Zamawiający, wymaga aby rurki tracheostomijne posiadały miękki sztyld z zaczepem przegubowym?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wymaga, aby rurki tracheostomijne posiadały w zestawie 3 kaniule wewnętrzne, korek dekaniulacyjny i nasadkę kosmetyczną oraz aby rurki posiadały miękki sztyld z zaczepem przegubowym. **W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 30.**

Zapytanie nr 20:

Zadanie 44 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne KAN z wymiennym wkładem bez mankietu, rozmiar 5,0 dł. 6,2cm; 6,0 dł. 7,0cm; 7,0 dł. 7,2 cm; 8,0 dł. 8,0 cm; 9,0 dł. 8,2 cm; 10,0 dł. 8,4 cm. Wykonane z termoplastycznego PVC, wyposażone w miękki sztyld z zaczepem przegubowym, bagnetowe złącza zapobiegające wypadaniu kaniul. Zaopatrzona w prowadnicę z oliwką dla łatwego wprowadzania. W zestawie trzy kaniule wymienne: 1 kaniula wewnętrzna z łącznikiem 15 mm,

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie nr 21:

Zadanie 44 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne typu KAN z wymiennym wkładem z mankietem niskociśnieniowym i fenestracją w postaci 6 koncentrycznych otworów na ścianie rurki, rozmiar 5,0 dł. 6,2cm; 6,0 dł. 7,0cm; 7,0 dł. 7,2 cm; 8,0 dł. 8,0 cm; 9,0 dł. 8,2 cm; 10,0 dł. 8,4 cm. Wykonane z termoplastycznego PVC, wyposażone w miękki sztyld z zaczepem przegubowym, bagnetowe złącza zapobiegające wypadaniu kaniul. Zaopatrzona w prowadnicę z oliwką dla łatwego wprowadzania. W zestawie trzy kaniule wymienne: 1 kaniula wewnętrzna z łącznikiem 15 mm, 1 kaniula wewnętrzna z łącznikiem 15 mm z otworami fenestracyjnymi, 1 kaniula wewnętrzna z kołnierzem z otworami fenestracyjnymi, oraz miękka opaska mocująca, nasadka foniacyjna, korek dekaniulacyjny, nasadka kosmetyczna i łącznik 15 mm do samodzielnego założenia na rurkę bez kaniuli

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie nr 22:

Zadanie 44 poz. 3. Czy Zamawiający wymaga aby rurki spełniały następujące parametry: Rurki tracheostomijne typu KAN, krótkie, z wymiennym wkładem bez mankietu; rozmiar 5,0 dł. 4,5cm; 6,0 dł. 4,7cm; 7,0 dł. 4,9 cm; 8,0 dł. 5,1 cm; 9,0 dł. 5,3 cm; 10,0 dł. 5,5 cm Wykonane z termoplastycznego PVC, wyposażone w miękki sztyld z zaczepem przegubowym, bagnetowe złącza zapobiegające wypadaniu kaniul. Zaopatrzona w prowadnicę z oliwką dla łatwego wprowadzania. W zestawie trzy kaniule wymienne: 1 kaniula wewnętrzna z łącznikiem 15 mm, 2 kaniule wewnętrzne z kołnierzem, oraz miękka opaska mocująca, korek dekaniulacyjny, nasadka kosmetyczna i łącznik 15 mm do samodzielnego założenia na rurkę bez kaniuli

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Zapytanie nr 23:

Zadanie 29 Poz. 1

1. Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki, mają posiadać karbowaną wewnętrzną stronę lejka -końcówki od strony próżni pasującej do zestawów ssących w blokach operacyjnych, co zapewnia szczelne połączenie i zapobiega zsunięciu się cewnika z łącznika dreny ssącego i kontaminacji?
2. Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają na opakowaniu jednostkowym oryginalny nadruk producenta z: rozmiarem, dł. cewnika, nr katalogowym, nr seryjnym, datą ważności, metodą sterylizacji tlenkiem etylenu?
3. Czy cewniki do odsysania mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na łączniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru na opakowaniu?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że cewniki, mają posiadać karbowaną wewnętrzną stronę lejka -końcówki od strony próżni pasującej do zestawów ssących w blokach operacyjnych, co zapewnia szczelne połączenie i zapobiega zsunięciu się cewnika z łącznika dreny ssącego i kontaminacji, cewniki mają na opakowaniu jednostkowym oryginalny nadruk producenta z: rozmiarem, dł. cewnika, nr katalogowym, nr seryjnym, datą ważności, metodą sterylizacji tlenkiem etylenu, cewniki do odsysania mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na łączniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru na opakowaniu. **W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 29.**

Zapytanie nr 24:

Zadanie 29 Poz. 3

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki foley mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że cewniki foley mają być sterylizowane radiacyjnie. **W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 29.**

Zapytanie nr 25:

Zadanie 29 Poz. 4:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewnik urologiczny Foleya 100% silikonu RUSCH rozmiar CH 4- CH 24 ma posiadać w zestawie (oryginalnym opakowaniu producenta z cewnikiem) strzykawkę z 10 % roztworem gliceryny, służącą do napełniania balonu?
3. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy cewniki mają być w pełni przezroczyste, co pozwala na wizualizację barwy gromadzonej wydzieliny?
4. Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki 100% silikonu w rozm.12-22ch mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania przez okres min.8 tygodni z informacją potwierdzoną w oryginalnym katalogu producenta?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że cewnik urologiczny Foleya 100% silikonu RUSCH rozmiar CH 4- CH 24 ma posiadać w zestawie (oryginalnym opakowaniu producenta z cewnikiem) strzykawkę z 10 % roztworem gliceryny, służącą do napełniania balonu, cewniki mają być w pełni przezroczyste, co pozwala na wizualizację barwy gromadzonej wydzieliny, cewniki 100% silikonu w rozm.12-22ch mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania przez okres min. 8 tygodni. **W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 29.**

Zapytanie nr 26:

Zadanie 29 Poz.6:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy worek ma posiadać białą tylną ściankę, pozwalającą na kontrolę barwy gromadzonego moczu?
2. Prosimy o sprecyzowanie czy worki mają być sterylne?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że worek ma posiadać białą tylną ściankę, pozwalającą na kontrolę barwy gromadzonego moczu, worki mają być sterylne. **W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 29.**

Zapytanie nr 27:

Czy Zamawiający dopuszcza termin realizacji zamówienia 21 dni roboczych od daty złożonego zamówienia w zadaniu nr 3?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na termin realizacji zamówienia w zakresie zadania 3 do 21 dni roboczych od daty złożonego zamówienia. Zamawiający modyfikuje w Załączniku nr 3 do SIWZ w § 2 zapis ust. 6, który otrzymuje brzmienie:

„6. Termin poszczególnych dostaw wynosi do 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia (dotyczy zadań: 1-2, 4-46), a w zakresie zadania 3 termin poszczególnych dostaw wynosi do 21 dni roboczych od daty złożenia zamówienia elektronicznie na adres poczty mail Wykonawcy podany w umowie:”

Zapytanie nr 28:

Czy Zamawiający dopuszcza tkaniny w zadaniu nr 3:
l.p. 1, 2, 5, 7, 9: Tkanina – 180 g/m² i składzie 50% bawełny, 50% poliestru, splot skośny 2 x 1.
Lp. 3,4,5,6,8: Tkanina – 195 g/m² i składzie 65% poliestru, 35% bawełny, splot diagonalny 2 x 1.
Lp. 4 Tkanina– 170 g/m² i składzie 65% poliestru, 35% bawełny, splot diagonalny 2 x 1.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający dopuszcza proponowane tkaniny. **W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 3.**

Zapytanie nr 29:

Zad. 10 Taśmy do kinesio-tapingu K-ACTIV

ZAŁĄCZNIK Nr 2

Pyt. 1

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne w postaci taśmy do kinesio-tapingu o wymiarach 5cm/5m innej marki niż K-ACTIV?

Odpowiedź:

Tak.

Pyt. 2

Czy Zamawiający dopuści taśmę do kinesio-tapingu w kolorach: czarna, niebieska, różowa, cielistą lub żółta?

Odpowiedź:

Tak.

Zamawiający informuje, że modyfikuje Załącznik nr 2 do SIWZ w zakresie zadania 7 i 8.
W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 7 i 8.

Ponadto Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 2 do SIWZ tj. w formularzu cenowym zapis w kolumnie: „Model” lub „Modele” lub „Model/wzór” lub „Kod/Model” Wykonawca wypełnia tylko jeśli jest taka możliwość.

W przypadku zaoferowania dopuszczonego asortymentu stosowne zmiany należy umieścić w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.

DYREKTOR
Regionalnego Szpitala Specjalistycznego
im. dr. Wit. Bieganskiiego w Grudziądzu
Maciej Hoppe

SPECJALISTA
Alina Pieniak
mgr Alina Pieniak