



**Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej  
w Rypinie**

**REGON: 910858394**

**NIP: 8921296985**

Nasz znak: SP ZOZ/ZP/TP – 9/2/2022

Nasza data: 14.07.2022 r.

**Wykonawcy - Dostawcy**  
**postępowania przetargowego**  
**ZP/TP- 9/2022**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Rypinie informuje, że w dniu 12 i 13 lipca 2022 roku wpłynęły zapytania dotyczące postępowania przetargowego, oznaczonego numerem **ZP/TP-9/2022 pn. Dostawa produktów 1x użytku z podziałem na 38 pakietów**

Treść pytania:

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 5 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 5 ust. 1.2 wskazał:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w następujących wysokościach:
- 2) 1% wartości towaru brutto, nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 1% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 1% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 5 ust 1.2 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,5% wartości.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

W ocenie Zamawiającego terminowość dostaw produktów medycznych ma istotne znaczenie. Zamawiający jest Szpitalem, w którym ratuje się zdrowie i życie pacjentów. W związku z tym Zamawiającemu nie chodzi o żadne wzbogacenie tylko zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw produktów, które w większości są niezbędne i konieczne dla prawidłowej hospitalizacji pacjentów. 1% ewentualnej kary jest adekwatne do szkód jakie może wywołać brak terminowych dostaw.

Pakiet nr 22 poz. 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowej szczotki do mycia endoskopów giętkich zakończona z dwóch stron. Długość całkowita szczotki 230 cm, długość szczotki 20 mm, średnica szczotki 5 mm, pakowanej indywidualnie z dołączonymi etykietami do dokumentacji.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga

Proszę o podanie wymaganej długości nawoju podkładu w pakiecie nr 4 poz.4.

Odpowiedź: minimum 30 m

Proszę o podanie wymaganej długości nawoju podkładu w pakiecie nr 4 poz.5.

Odpowiedź: minimum 30 m

Dotyczy Pakietu nr 2 – Produkty różne cz. 2, pozycja 1 i 2 System do kontrolowanej zbiórki stolca:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydzielenie z pakietu nr 2 pozycji 1 i 2.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy Pakietu nr 2 – Produkty różne cz. 2, pozycja 1 System do kontrolowanej zbiórki stolca:

Mając na uwadze zaoferowanie zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca o szerszych parametrach niż oczekiwał Zamawiający, czy Zamawiający dopuści system zgodnie z parametrami jak poniżej :

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:

1.	Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.
2.	System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu
3.	Skład opakowania zestawu: <ul style="list-style-type: none"><li>• Worek odbiorczy 1 l.</li><li>• Strzykawka 50 ml</li><li>• Strzykawka z żelem smarującym (10 ml)</li><li>• Instrukcja użycia</li><li>• <u>1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów</u></li><li>• Zacisk na przewody</li></ul>
4.	Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.
5.	Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1.34 in <sup>2</sup> , max 1,4

	in <sup>2</sup>
6.	<p>Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/opróżniania mankietu.</li> <li>• Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankietu mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków.</li> <li>• Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca.</li> <li>• Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką</li> </ul>
7.	Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego
8.	System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.
9.	Przewód odprowadzający wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek
10.	Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy Pakietu nr 2 – Produkty różne cz. 2, pozycji nr 2:

Prosimy o dopuszczenie parametrów:

Worek do systemu do kontrolowanej zbiórki stolca:

Wymienny worek zbiorczy pojemność 1000 ml., skalowane od 50 ml co 100 ml, kompatybilny z proponowanym systemem do zbiórki stolca.

Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.

1 op = 10 szt.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy §6 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o umożliwienie dostarczania faktur VAT w formie elektronicznej w formacie pdf. na adres mailowy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy §5 ust. 3 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie maksymalnej łącznej wartości kar umownych do 20% wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Dotyczy §10 wzoru umowy:

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej.

Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego.

W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Czy z uwagi na niewielkie różnice w parametrach, nie wpływające na funkcjonalność przedmiotu zamówienia, Zamawiający, na zasadzie równoważności dopuści poniższe produkty:

PAKIET NR 39 do SWZ ZP/TP – 9/2022 – Stapler okrężny zakrzywiony

#### Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler okrężny zakrzywiony z łamanym kowadełkiem o średnicy 29 lub 32 mm, z regulacją docisku tkanki i wysokością zszywki przed zamknięciem odpowiednio dla rozmiarów:

- 29: regulacja zamknięcia w zakresie 1,6-2,4 mm, wysokość zszywki otwartej 4,8 mm
- 32: regulacja zamknięcia w zakresie 1,8-2,6 mm, wysokość zszywki otwartej 5,0 mm

Zszywki wykonane ze stopu tytanu, zamykające się w kształt litery „B”, ułożone naprzemiennie w dwóch rzędach. Stapler posiada jedną rękojeść spustową. Zamawiający określi średnicę staplera przy składaniu zamówienia?

Prosimy o odstąpienie od wymogu specjalnego systemu zamykania zszywek (Sale Formation System), który jest systemem opatentowanym przez jednego z producentów i niemożliwym do zaoferowania przez inne firmy, a na zasadzie równoważności, dopuszczenie staplerów, których zszywki zamykają się w kształt litery „B”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy dla pakietu nr 24 Zamawiający wydłuży termin dostawy do 7 dni?

Odpowiedź: TAK

Czy dla pakietu nr 24 Zamawiający odstąpi od możliwości wezwania do złożenia próbek?

Odpowiedź: TAK

Pytania do projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację par. 5 projektu umowy w zakresie kar umownych na:

§ 5

Kary umowne

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w następujących wysokościach:

- 1) 5% wartości brutto umowy, wymienionej w § 6 ust. 1, w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę lub w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
- 2) 0,5% wartości towaru brutto, nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pak 13 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: TAK

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w pak 13 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyunku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny

posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pak 14 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwie szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: TAK

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w pak 14 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie numeru referencyjnego obecnie używanych klipsów w pak 14.

Odpowiedź: REF 0301-01L

Czy Zamawiający w pak 18 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu opłucnej – jednorazowy (Compact), wielokomorowy z wodną regulacją siły ssania i odłączanym drenem, 2500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Prosimy o zwiększenie ilości w pakiecie nr 37 urządzenia do atomizacji błony śluzowej nosa do pełnego opakowania tzn 25 szt. Pragniemy nadmienić, że jesteśmy producentem tego produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z korektą naniesioną w pakiecie nr 37

Na podstawie art. 275 pkt. 1 Ustawy o zamówieniach publicznych z 11 września 2019 r., proszę o odpowiedź na następujące pytania:

Pytanie 1 dotyczy SWZ

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje transportu zgodnie z wymogami określonymi przez Producenta wyrobu.

Pytanie 2 dotyczy SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 3 dotyczy SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyklucza

Pytanie 4 dotyczy SWZ

Prosimy Zamawiającego o podanie dodatkowych informacji na temat miejsca dostawy, tj. określenie kondygnacji, dostępu do windy lub innych istotnych czynników mających wpływ na wykonanie dostawy.

Odpowiedź: Apteka Szpitalna, piwnica, wejście od strony parkingu, brak windy

Pytanie 5 dotyczy Pakietu Nr 1 pozycja 44

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaki cewnik zamawiający ma na myśli?

Odpowiedź: Zgodnie z korektą naniesioną w pakiecie nr 1

Pytanie 6 dotyczy Pakietu Nr 1 pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści cewnik lateksowy Foleya pokryty silikonem, dwudrożny, pakowane podwójne folia/folia-papier, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z korektą naniesioną w pakiecie nr 1

Pytanie 7 dotyczy Pakietu Nr 1 pozycja 138

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bursztynowy do przetaczania płynów infuzyjnych Typ IS przeznaczony do prowadzenia wlewów metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzywowych i miękkich worków – uniwersalny. Skład aparatu:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kropłowa wykonana z PCV
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy
- rolka zaciskacza
- dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock

- osłonka łącznika luer lock

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych:

- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO
- opakowanie jednostkowe typu blister-pack?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7 dotyczy Pakietu Nr 1 pozycja 196

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wykreślenie z pakietu nr 1 pozycji 196 ze względu na problemy produkcyjne firmy Margomed i spowodowaną nimi niedostępność towarów tego producenta. Produkt ten jest trwale niedostępny i nie ma dla niego równoważnego odpowiednika. Jest to produkt niedostępny na rynku.

Odpowiedź: Zgodnie z korektą naniesioną w pakiecie nr 1

Na podstawie art. 284, ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych zwracamy się z następującymi zapytaniami:

1. Zadanie 1 poz. 108

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów ze złączy ENFit bez schodkowego łącznika. W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane adaptory przejściowe. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami ENLock nie są już produkowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Zadanie 1 poz. 108

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy podaż diety ma się odbywać metodą grawitacyjną czy przez pompę? Większość zestawów do podaży przez pompę nie zakłada podaży diety metodą grawitacyjną. Stąd konieczne jest określenie metody podaży – grawitacja czy przez pompę. Jeśli zestaw ma być przystosowany do pompy, prosimy o określenie czy chodzi o pompę Flocare Infinity czy Flocare 800?

Odpowiedź: FLOCARE INFINITY – uniwersalny zestaw do worków i butelek, pompa

3. Zadanie 1 poz. 135, 195

Czy Zamawiający dopuści Flocare zgłębnik gastrostomijny G-Tube CH 18. Posiadający centymetrową podziałkę na zgłębniku ułatwiającą kontrolę zakładania. Część zgłębnika znajdująca się w balonie ma pasmo widoczne w promieniach RTG. Nie posiadający dodatkowych dwóch bocznych otworów na końcu zgłębnika. Na rynku nie ma zgłębnika G-Tube, który posiadałby otwory boczne. Wolny od DEHP

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3 poz. 2, 13, 14, 18

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie igieł polerowanych elektrochemicznie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 3b

Prosimy o dopuszczenie kaniul z igłą 20G o dł. 33 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 3c

Prosimy o dopuszczenie kaniul z igłą 18G o dł. 33 mm oraz 45 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kaniul posiadających 4 paski RTG.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kaniul posiadających 3 paski RTG.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kaniul posiadających 2 paski RTG.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie kaniul posiadających metalową osłonkę.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie kaniul posiadających 2 paski RTG.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu kapilarów chroniących przed przypadkowym zachlapaniem krwią

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu

Pakiet 3 poz. 4d

Prosimy o dopuszczenie kaniul 16G o wymiarach 1,7 x 45 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3 poz. 4e

Prosimy o dopuszczenie kaniul 14G o wymiarach 2,1 x 45 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z niebieskim tłokiem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 9

Prosimy o odstąpienie od wymogu koreczków tego samego producenta co kaniule.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koreczki, innego producenta, pod warunkiem iż są wpisane w katalog producenta pod nadanym przez niego nr katalogowym, dla zapewnienia pełnej szczelności połączenia.

Pakiet 3 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie kraników odpornych na ciśnienie do 4 - 4,5 bara i o pojemności wypełnienia 0,32ml reszta zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie kraników odpornych na ciśnienie do 4 - 4,5 bara

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie kraników o pojemności wypełnienia 0,32 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3 poz. 11

Prosimy o dopuszczenie aparatów z igłą dwukanałową i o dł. komory kroplowej 62 mm.  
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 11

Prosimy o dopuszczenie aparatów z igłą dwukanałową

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 11

Prosimy o dopuszczenie aparatów z komorą kroplową o dł. 62 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie aparatów z igłą ściętą trójplaszczynowo, o dł. drenu 150 cm, o dł. całości 162cm, i objętością wypełnienia drenu 11ml. Reszta zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie aparatów z igłą ściętą trójplaszczynowo

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie aparatów o dł. drenu 150 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 3 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie aparatów o dł. całości 162 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie aparatów z objętością wypełnienia drenu 11 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul o podanych parametrach:

- Cewnik wykonany z PTFE
- Wolna od PVC i lateksu.
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi
- Widoczna w USG posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG
- Posiada port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem

- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, ostrze igły typu back-cut, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Stożkowa końcówka kaniuli, umożliwiająca łatwe wprowadzenie do żyły
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar ( GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul o podanych parametrach:

- Cewnik wykonany z FEP (teflon), wolna od PHT (DEHP)
- Widoczna w USG i RTG (posiada dwa paski radiocieniujące)
- Posiada samodomykający się koreczek portu bocznego (iniekcyjnego)
- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, hamujący wypływ krwi
- Koreczek Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi
- Elastyczne skrzydełka z dziurkami do przysycia kaniuli zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, trójkątne ostrze igły, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar ( GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Żółty	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o odstąpienie od wymogu wyjmowanego uchwytu w kaniulach.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu wyjmowanego uchwytu w kaniulach

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o odstąpienie od wymogu systemu 3-krotnego potwierdzenia przepływu krwi.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu systemu 3-krotnego potwierdzenia przepływu krwi.

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul posiadające 4 paski RTG.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul posiadające 2 paski RTG.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul 24G o przepływie 18ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul 24G o przepływie 22ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul 24G o przepływie 23ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul 26G o przepływie 10ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie kaniul 26G o przepływie 17ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 16

Prosimy o dopuszczenie systemu dostępu naczyniowego o podanych parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami
- Zgodny min. z normą PN-EN ISO 10555-5
- Możliwość podawania krwi, tłuszczów, chemioterapeutyków, stosowania do hemodializy

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 16

Prosimy o dopuszczenie systemu dostępu naczyniowego o objętości wypełnienia 0,85 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 16

Prosimy o dopuszczenie systemu dostępu naczyniowego o dł. 24 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 16

Czy Zamawiający ma na myśli przepływ systemu dostępu naczyniowego 533ml/min pod ciśnieniem?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 3 poz. 16

Prosimy o dopuszczenie systemu dostępu naczyniowego o przepływie grawitacyjnym na poziomie min. 320 ml/min i przepływie uzyskanym w mankiecie ciśnieniowym wynoszącym 645 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 16

Prosimy o dopuszczenie systemu dostępu naczyniowego o możliwości aktywacji do 600 wejść.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 16

Prosimy o dopuszczenie systemu dostępu naczyniowego wykonanego z copolyestru.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 17

Prosimy o dopuszczenie kaniul posiadających metalową osłonkę

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 17

Prosimy o odstąpienie od wymogu otworu przy ostrzu igły.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 17

Prosimy o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 17

Prosimy o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 17

Prosimy o dopuszczenie kaniul o przepływie 23ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 3 poz. 17

Prosimy o dopuszczenie kaniul o przepływie 18ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 6 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie masek wiązanych na troki.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie masek z zaczepem na gumkę.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czepków wykonanych z włókniny 35g/m<sup>2</sup> spunlace.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czepków z wkładką o szerokości 9 cm.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czepków z szerokością otoku 10 cm.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czepków z szerokością otoku 18 cm.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czepków z wkładką o wymiarach 30cm x 7 cm.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czepków pakowanych w folie.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czepków o gramaturze 20g/m<sup>2</sup>, pakowanych w folie, o wymiarach :

- długość denka 23,5 cm

- szerokość denka w najszerszym punkcie 19 cm

- głębokość czepka 13 cm

Reszta z SWZ

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ



Pakiet 6 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czepków o wymiarach :

- długość denka 23,5 cm
- szerokość denka w najszerszym punkcie 19 cm
- głębokość czepka 13 cm

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czepków o gramaturze 20g/m<sup>2</sup>

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czepków pakowanych w folie.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie czepków o gramaturze 18g/m<sup>2</sup>, pakowanych w folie, o średnicy 52 cm.

Reszta z SWZ

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie czepków o gramaturze 18g/m<sup>2</sup>.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie czepków pakowanych w folie.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie czepków o średnicy 52 cm.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie koszuli operacyjnych wiązanych z tyłu na troki.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie koszuli operacyjnych w rozmiarze M/L spełniające podane wymiary

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie pościeli z o wymiarach :

-prześcieradło 210 x 150 cm

-poszwa 200 x 150 cm

-poszewka 80 x 75 cm

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie ubranek z okrągłym wykończeniem przy szyi, o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>.

Reszta zgodna z SWZ

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie ubranek o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie ubranek z okrągłym wykończeniem przy szyi.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 8, 9, 12

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie fartuchów z rękawem zakończonym gumką

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający szczegółowo określił wymagania w SWZ

Pakiet 6, pozycja 1

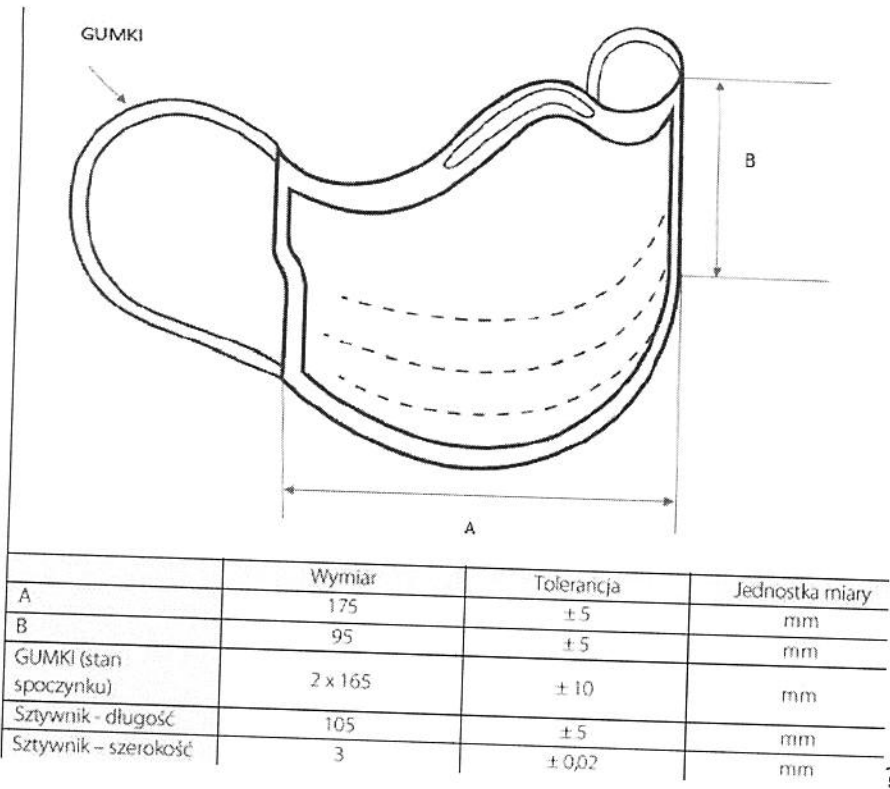
Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 1

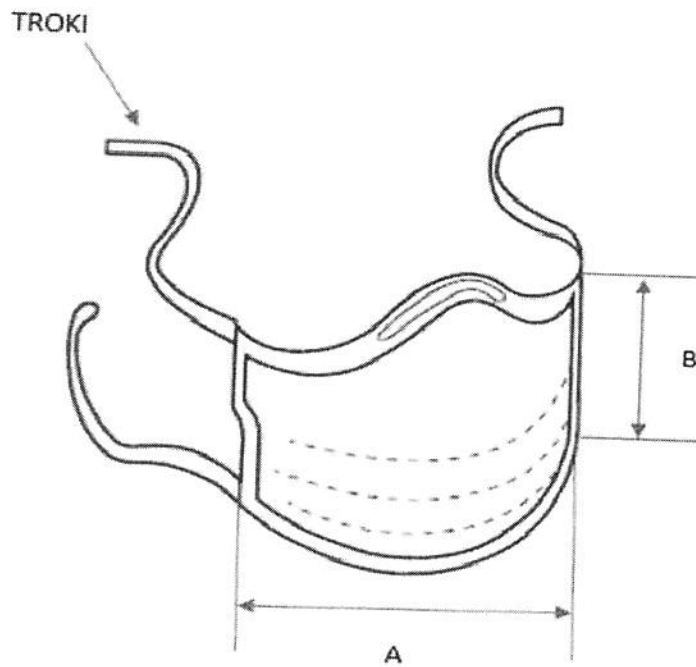
Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne typu II mocowane za uszy za pomocą gumek o wymiarach:

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody



Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne zawiązywane na troki o wymiarach:

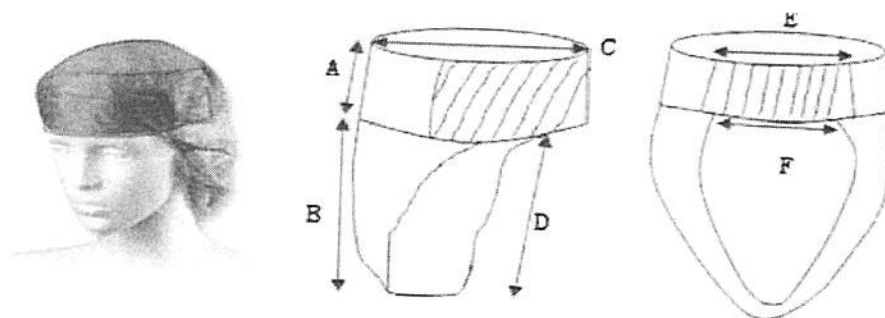


	Wymiar	Tolerancja	Jednostka miary
A	175	$\pm 2$	mm
B	95	$\pm 2$	mm
TROKI	4 x 400	$\pm 5$	mm
Sztywnik - długość	105	$\pm 5$	mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z włókniny typu Spunlace 45g/m<sup>2</sup>, denko: polipropylen 25g/m<sup>2</sup>, wkładka chłonna pot 5-warstwowa wykonana z włókniny typu Spunlace 38g/m<sup>2</sup> o wymiarach:



	Wymiary	Tolerancja	Jednostka miary
A	6,5	± 1	cm
B	24	± 1	cm
C	19,5	± 1	cm
D	15	± 1	cm
E	30	± 1	cm
F	15	± 1	cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki, z tyłu ściągany gumką, wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>, z możliwością wywinięcia części przedniej i utworzenia dodatkowej warstwy pochłaniającej pot, o wymiarach:



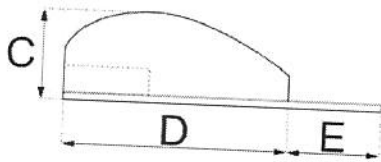
	Wymiary	Tolerancja	Jednostka miary
A - średnica denka	205	± 10	mm
B - wysokość czepka	135	± 10	mm
C - guma po wszuciu	145	± 10	mm
E - 1/2 obwodu czepka	320	± 10	mm

?

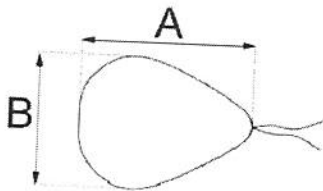
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 2

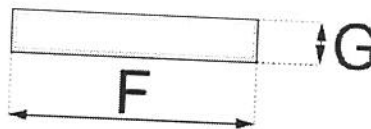
Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z wstawką chłonącą pot, wiązany z tyłu na troki. Wykonany w część bocznej z włókniny Spunlace o gramaturze 45g/m<sup>2</sup>, część górna wykonana z białej włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>, wstawka antypotna 38g/m<sup>2</sup> o wymiarach:



Góra (denko):



Wstawka antypotna:



		Tolerancja rozmiaru	Jednostka miary
A	24	(+/-2)	cm
B	18	(+/-2)	cm
C	13	(+/-2)	cm
D	31	(+/-2)	cm
E (długość troków)	25	(+/-2)	cm
F (całkowita długość wstawki antypotnej)	30	(+/-2)	cm
G (szerokość wstawki antypotnej)	6	(+/-2)	cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z trokami wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> o wymiarach:



	Wymiary	Tolerancja	Jednostka miary
A - długość denka	248	± 10	mm
B - ½ długości czepek	500	± 5	mm
C - wysokość czepek z			

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z trokami wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> o wymiarach:



	Wymiary	Tolerancja	Jednostka miary
A - długość denka	290	± 10	mm
B - ½ długości czepka	480	± 5	mm
C - wysokość czepka z przodu	205	± 10	mm
D - szerokość denka na dole	120	± 10	mm
E - szerokość wiązań	40	± 5	mm

?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści czepek o gramaturze 18g/m<sup>2</sup>?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy ok.53cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 33g/m<sup>2</sup>?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną w włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>, zakładaną przez głowę w kolorze granatowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści pościel z poszwą o wymiarach 210cm x 160cm i prześcieradłem o wymiarach 210cm x 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści ubranie jednorazowe występujące w rozmiarach od S do XXXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści ubranie jednorazowe wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści sukienkę wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści sukienkę występującą tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści sukienkę w rozmiarze od S do XL o długości minimalnej dla rozmiaru S-105cm, M-110cm, L-115cm, XL-117cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści sukienkę bez kieszeni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści sukienkę z wycięciem Y pod szyją zawiązywanym dodatkowo na troki



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści sukienkę wykonaną z włókniny SMS o wskaźniku przepuszczalności >200mm/s?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści fartuch występujący w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min 25g/m<sup>2</sup>?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści jjednorazowe, sterylne osłonki na adaptery uchwytów do lamp chirurgicznych umożliwiając wielokrotne dotykanie i swobodne ustawianie lampy w trakcie zabiegu bez obawy o ryzyko utraty sterylności.

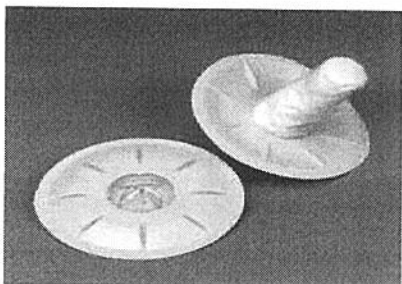
Osłonka jednorazowa posiada kołnierz ochronny, zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy.

Wysokość samego uchwytu: 8 cm

Wysokość całkowita: 8,5 cm

Średnica otworu: 3 cm

Średnica kołnierza: 13 cm

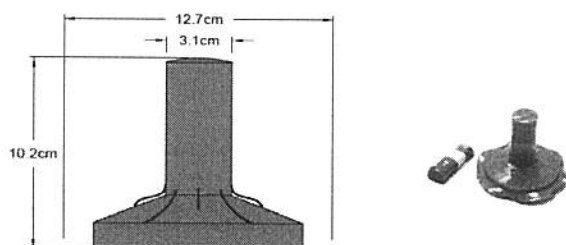


Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody



Pakiet 6, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści poniższą jednorazową, sterylną osłonkę na adaptery uchwytów do lamp chirurgicznych z kołnierze ochronny, zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy, przy kołnierzu znajdują się specjalne wypustki, które zapobiegają zsuwaniu się osłonki z uchwytu, nie wymagają zastosowania adaptera.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 6, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści osłonę na uchwyt w opakowaniu typu miękki blister?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 26, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 112x100x100 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 26, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści papier do drukarki w defibrylatorze Lifepack 12 w rozmiarze 106x25?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 26, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści zamiennik dla oryginalnego papieru, o rozmiarze 114x150x75?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 26, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści papier o rozmiarze 114x150x64?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków wyposażony w filtr bakteryjny 0,1 µm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków bez zastawki zapobiegającej przed niekontrolowanym wydostaniem się zawartości z opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody