

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 135 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ dotyczącej postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie. nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.30.D.2023, odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1 - Zadanie 2, poz. 1. Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 - Zadanie 9, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 - zadania 9 poz. 1. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 4 - zadanie 9 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Tak, pozostałe parametry zgodne z OPZ.

Pytanie 5 - Zadanie 9, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ.

Pytanie 6 - Zadanie 9, poz. 2-3. Czy zamawiający wymaga dwóch oddzielnych przyrządów, do wyceny w dwóch osobnych pozycjach, gdyż opis przedmiotu zamówienia dla oferenta nie jest jednoznaczny, opis w brzmieniu „...Kompletny zestaw z dwoma filtrami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym, elastyczna dolna część komory, precyzyjny zacisk rolkowy, końcówka Luer Lock...został przypisany do poz. 2-3, w związku z powyższym rozumiemy, że opis odnosi się do każdej pozycji osobno.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dwóch oddzielnych przyrządów.

Pytanie 7 - Zadanie 9, poz. 1-3. Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 8 - Zadanie 26, poz. 3. Czy zamawiający wydzieli poz.3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9 - Zadanie 39, poz. 3. Czy zamawiający wymaga standardową szczoteczkę typu Wachlarzyk?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ.

Pytanie 10 - Dotyczy Pakiet 1 poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zad. 1 poz.4 Strzykawki 20ml w opakowaniu 80 szt. Pozostałe zapisy zgodne SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę wraz z przeliczeniem ilości.

Pytanie 11 – Zadanie 6, Pozycja 1 – 6. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17\pm 0,01$, na dłoni $0,14\pm 0,01$, mankiecie $0,11\pm 0,01$; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $90\ \mu\text{g/g}$ i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki niezależnej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 12 - Zadanie 6, Pozycja 1 – 6. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, lekko pudrowane, z rolowanym mankiem, warstwą antypoślizgową na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 3 na min. 4 poziomie odporności) - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,21\ +/- 0,01\text{mm}$, dłoni $0,18\ +/- 0,01\text{mm}$, mankiecie $0,17\ +/- 0,01\text{mm}$, długość min. 270mm. Zawartość protein lateksowych poniżej $100\ \mu\text{g/g}$, średnia siła zrywu: przed starzeniem min 18N, po starzeniu min 15N - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,0-8,5?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 13 - Zadanie 6, Pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17\pm 0,01$, na dłoni $0,14\pm 0,01$, mankiecie $0,11\pm 0,01$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $67\ \mu\text{g/g}$. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 14 - Zadanie 6, Pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22\pm 0,02\text{mm}$, dłoni $0,19\pm 0,01\text{mm}$, mankiecie $0,17\pm 0,01\text{mm}$. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max $33\ \mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 15 - Zadanie 6, Pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20\pm 0,02$, dłoni $0,18\pm 0,02\text{mm}$, mankiecie $0,16\pm 0,02\text{mm}$. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne

z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 16 - Zadanie 6, Pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, rolowany brzeg mankietu, teksturowana powierzchnia dłoni i palców. Wyrób medyczny klasy Is. Grubość na palcu 0,33 -0,40mm, na dłoni 0,27 -0,35mm, na mankiecie 0,20 - 0,22mm, długość 480±10mm. Siła zrywu nim 12 N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 10 µg/g- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 455, EN 374-1,2,3 (raport z badań z jednostki niezależnej). Sterylizowane radiacyjnie. Pakowane podwójnie papier-papier.?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 17 - Zadanie 25, Pozycja 1-3. Czy Zamawiający ma na myśli folię o działaniu bakteriobójczym?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ.

Pytanie 18 - Zadanie 25, Pozycja 1-3. Czy Zamawiający dopuści folie wykonaną z poliuretanu?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 19 - Zadanie 25, Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści folie w rozmiarze 55x55cm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 20 - Zadanie 25, Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści folie w rozmiarze 30x28cm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 21 - Zadanie 25, Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści folie w rozmiarze 40x42cm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 22 - Zadanie 25, Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści folie w rozmiarze 60x52cm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 23 - Zadanie 25, Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści folie w rozmiarze 40x34cm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 24 - Zadanie 25, Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści folie w rozmiarze 42x42cm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 25 - Zadanie 41, Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o nieznacznej różnicy grubości na palcu 0,11±/0,01mm, na dłoni 0,07±/0,01mm, siła zrywu przed starzeniem i po starzeniu min. 7,1 N?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami OPZ

Pytanie 26 - Zadanie 41, Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16±0,02mm, na dłoni 0,09 ±0,02mm, na mankiecie 0,08±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami OPZ

Pytanie 27 - Zadanie 41, Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o nieznacznej różnicy grubości na dłoni 0,08±/0,02mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 28 - Zadanie 1, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę o pojemności 20 ml w op.a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 29 - Zadanie 2, pozycja 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w op.a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 30 - Zadanie 2, pozycja 3, 4 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w op.a'100 sztuk z

odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 31 - Zadanie 3, pozycja 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w op.a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 32 - Zadanie 9, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści przyrządy z dwukanałowym czteropłaszczyznowym ostrym kolcem komory kroplowej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 33 - Zadanie 9, pozycja 1- Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Pytanie 34 - Zadanie 9, pozycja 1- Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Pytanie 35 - Zadanie 9, pozycja 1- Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Pytanie 36 - Zadanie 9, pozycja 1- Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Pytanie 37 - Zadanie 9, pozycja 1- Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany przyrząd do przetoczeń był sterylny, a tym samym zapakowany w opakowanie typu papier-folia gwarantujące barierę jałowości przy sterylizacji tlenkiem etylenu oraz umożliwiające jego aseptyczne wyjęcie?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Pytanie 38 - Zadanie 14 pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści końcówki do odsysania bez kontroli siły odsysania?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 39 - Zadanie 15, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z filtrem i z jedną końcówką?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 40 - Zadanie 18, pozycja 1-5 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z możliwością utrzymania do 7 dni?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 41 - Zadanie 18, pozycja 12, 13, 14- Czy Zamawiający dopuści cewniki wykonane z medycznego PCV?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 42 - Zadanie 18, pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści cewniki pępowinowe w poniższych rozmiarach?

ROZMIAR/
DŁUGOŚĆ

CH 4 / 40 cm

CH 5 / 40 cm

CH 6 / 40 cm

CH 8 / 40 cm

Odpowiedź: TAK

Pytanie 43 - Zadanie 19, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 44 - Zadanie 19, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 45 - Zadanie 19, pozycja 4- Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50 sztuk z odpowiednim

przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK.....

Pytanie 46 - Zadanie 19, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści worki stomijne z otworem 10-76mm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 47 - Zadanie 19, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści worki stomijne cieliste z otworem 20-50mm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 48 - Zadanie 19, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w op. a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 49 - Zadanie 19, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 50 - Zadanie 20, pozycja 2, 10 - Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych za op.a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 51 - Zadanie 20, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 52 - Zadanie 20, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 53 - Zadanie 22, pozycja 1, 2- Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 54 - Zadanie 26, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści koreczki jednorazowe pakowane a'250 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 55 - Zadanie 28, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści filtry do kroplówek bez zastawki z filtrem 0,1µm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 56 - Zadanie 31, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe jednorazowe, których mankiet wykonany jest z PCV?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 57 - Zadanie 31, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe posiadające informacje o maksymalnej objętości wypełnienia mankietu umieszczoną na korpusie oraz opakowaniu jednostkowym, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 58 - Zadanie 33,pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena o długości roboczej 85 cm, dostępne w rozmiarze 16, 18 i 20?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 59 - Zadanie 33,pozycja 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy do hamowania krwawienia z przewodu pokarmowego Sengstakena – Blakemore'a -wykonanej z biokompatybilnego i transparentnego silikonu, czteroświatłowej – umożliwiającej odsysanie i usuwanie treści żołądka, jak również krwotoku z górnego odcinka przełyku. Elastyczna, posiadająca prowadnicę ułatwiającą założenie sondy, balon przełykowy z mankietem niskociśnieniowym, balon żołądkowy, znaczniki głębokości w odległości 25cm od początku balonu przełykowego, atraumatyczne zakończenie cewnika typu oliwka, zacisk ułatwiający otwieranie i zamykanie przewodu do manometru, żołądkowe i przełykowe przewody do manometru rozróżniane kolorami, linię kontrastującą w RTG na całej długości sondy. Wprowadzana do żołądka przez nos lub jamę ustną - stosowana do doraźnego hamowania krwawienia z żyłaków przełyku. Długość całkowita 850mm, sterylna, pakowana w opakowanie typu papier-folia oraz zewnętrzne kartonowe pudełko. Rozmiary: 16F do 20F , balon przełykowy dł.140mm, balon żołądkowy dł.60mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 60 - Zadanie 33,pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną w całości z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy, które mogą wywołać powikłania w postaci reakcji alergicznej, a nawet wstrząsu anafilaktycznego u pacjenta?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 61 - Zadanie 49,pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki 3,5l?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 62 - Zadanie 53,pozycja 1-8 - Czy Zamawiający dopuści kaniule o parametrach:

Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut

Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG

Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru

Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką

Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia

Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer-lock

Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g

Jednorazowego użytku

Nie zawiera lateksu

Nie zawiera ftalanów

Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu

Pakowanie: 1 sztuka – twardego blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?



Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Pytanie 63 - Zadanie 53,pozycja 3, 4 - Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,1x32mm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 64 - Zadanie 53,pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,3x45mm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 65 - Zadanie 53,pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 16Gx45mm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 66 - Zadanie 54,pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści dreny Redona dostępne w rozmiarach: 8-18?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 67 - Zadanie 63,pozycja 4,5 - Czy Zamawiający dopuści maski posiadające nebulizator o poj.8ml o konstrukcji standardowej?



Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ.

Pytanie 68 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą **potwierdzenie**, że Zamawiający w Zadaniu nr 6 poz. 1-6 wymaga rękawic **bezpudrowych**, a opis przedstawiony w Warunkach Wymaganych jako pierwszy dla tego zadania (widniejący poniżej) dotyczy rękawic z poz. 1-6

ZADANIE 6		
1.	Rękawice sterylne roz. 6,5 para, pudrowane	kształt anatomiczny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, chlorowana. Powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 290 mm, grubość na palcu 0,22 – 0,24 mm, grubość na dłoni 0,19 – 0,21 mm oraz grubość na mankiecie 0,17 -0,18 mm, siła zrywu po starzeniu min. 16.0 N, zawartość protein lateksu poniżej 7 µg/g, rękawice posiadające AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane jako wyroby medyczne w klasie II a oraz jako środki ochrony indywidualnej w kategorii III typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Koperta zewnętrzna foliowa typu half-pack, z piktogramem 'Low Endotoxin / Non Pyrogenic' wskazującym na niską zawartość endotoksyn i apirogenność rękawic.
2.	Rękawice sterylne roz. 7, para, pudrowane	
3.	Rękawice sterylne roz. 7,5, para, pudrowane	
4.	Rękawice sterylne roz. 8, para, pudrowane	
5.	Rękawice sterylne roz. 8,5, para, pudrowane	
6.	Rękawice sterylne roz. 9 para pudrowane	

Odpowiedź: TAK. Nastąpiła omyłka pisarska, Zamawiający wymaga rękawic bezpudrowych i tym zakresie zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów w OPZ zad. 6 poz 1-6.

Pytanie 69 - Zadanie 6, poz. 7. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą **potwierdzenie**, że poniższy opis: „Kształt anatomiczny, mankiet rolowany. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy minimum 282 mm, grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm oraz na mankiecie 0,14 mm. Poziom protein lateksu poniżej lub równe 30 µg/g. Poziom AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie II a zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420 posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Rękawice przebadane zgodnie z EN 455 1-3, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Rozmiar od 6 do 9.” dotyczy rękawic z Zadanie nr 6, poz. 7- Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne bezpudrowe roz. 6,5-9 para.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 70 - Pytania do wzoru umowy. Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 6.1 projektu umowy poprzez dookreślenie, że zmiana taka dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 6 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy

Pytanie 71 – Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. W przypadku zwłoki w dostawie Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5 % **wartości brutto** niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy wymieniony w § 2 ust. 1. **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia.**
2. Za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy wolnego od wad zgodnie z pkt I ppkt.2 załącznika nr 2 do umowy Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto wadliwej części** danego zamówienia, liczoną za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części danego zamówienia**
6. W przypadku odstąpienia Zamawiającego lub Wykonawcy od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10% niezrealizowanej** wartości zamówienia określonej w § 3 ust. 4.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy

Pytanie 72 - W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w załącznik nr 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy

Pytanie 73 - Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy

Pytanie 74 - Dotyczy zadanie nr 53. Czy Zamawiający dopuści kaniulę jednorazowego użytku, nietoksyczną, niepirogenną, wykonaną z PUR, jałową, ze skrzydełkami, z portem pocznym i zastawką, posiadającą 3 linie RTG w następujących rozmiarach: 0,7, 0,9x25mm, 1,1x32mm, 1,1x25mm, 1,3x32mm, 1,3x45mm, 16Gx45, 17Gx45mm, z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi ?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ>

Pytanie 75 - Zadanie 11, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o rozmiarze cewnika CH10- CH16?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 76 - Zadanie 18, pozycja 1-15- Czy Zamawiający dopuści możliwość utrzymania cewnika w ciele pacjenta ok. 7dni?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 77 - Zadanie 24, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: TAK

Pytanie 78 - Zadanie 29, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z drenem jednoświatłowym?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 79 - Zadanie 31, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe z informacją o maksymalnej objętości na korpusie rurki oraz z mankietem wykonanym z pcv?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 80 - Zadanie 33, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści sondę o długości 105cm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 81 - Zadanie 40, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatycznym ze złączem tylko prostym?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 82 – Dotyczy zadanie 58 – poz. 1 . Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować endoprotezy typ prosty do wewnętrznego drenażu dróg żółciowych w rozmiarach 7Fr, 8,5Fr, 10Fr, 11,5Fr, sterylne?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 83 - Dotyczy zadanie 68 – poz. 1 . Czy Zamawiający wymaga w w/w pozycji balonów z potwierdzonymi wynikami badań naukowych opublikowanymi w recenzowanym czasopiśmie potwierdzających bezpieczeństwo i skuteczność terapii powyższych balonów w obserwacji wczesnej i odległej, na próbie min. 20 osób?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem SWZ

Pytanie 84 - Dotyczy zadanie 68 – poz. 1 . Czy Zamawiający wymaga aby w razie potrzeby Wykonawca zapewnił możliwość przeprowadzenia na terenie Szpitala we wskazanym przez siebie terminie szkolenia przez osobę posiadającą imienny certyfikat wydany przez Producenta balonu zapewniając tym samym

przekazanie najnowszych wytycznych Personelowi Szpitala niezbędnych dla bezpieczeństwa Pacjenta i utrzymywanie wysokich standardów merytorycznej współpracy między Zamawiającym i Wykonawcą?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem SWZ

Pytanie 85 - Pakiet 41 Poz. 1. Czy Zamawiający wprowadza wymóg, fabrycznego naniesienia na opakowanie informacji o akceleratorach użytych w procesie produkcji?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Pytanie 86 - Pakiet 41 Poz. 1 . Czy Zamawiający wprowadza wymóg umieszczenia bezpośrednio na opakowaniu instrukcji zakładania i zdejmowania rękawic?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Pytanie 87 - Pakiet 41 Poz. 2 . Czy Zamawiający wprowadza wymóg fabrycznego naniesienia informacji na opakowanie o długości rękawicy?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ.

Pytanie 88 - Pakiet 41 Poz.2 . Czy Zamawiający wprowadza wymóg potwierdzenia badaniem TLC braku obecności szkodliwych substancji chemicznych takich jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Pytanie 89 - Pakiet 41 Poz. 3 . Czy Zamawiający wprowadza wymóg dla rękawic winylowych, aby były oznaczone jako środek ochrony indywidualnej kategorii III?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Zgodnie z art. 137 ust. 1 Ustawy Pzp, Zamawiający modyfikuje zapis:

1. W rozdz. XIII pkt. 3 SWZ – parametry do oceny , poprzez usunięcie z tabeli w zadaniu 58 poz. 3 „Ustnik jednorazowy do endoskopii z gumką „
2. w załączniku nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia (załącznik nr 2 do oferty - OPZ)
 - poprzez zmianę opisu w zadaniu 6 poz 1-6 z rękawic sterylnych pudrowanych na rękawice sterylne bezpudrowe
 - poprzez usunięcie w zadaniu 58 poz. 3 „Ustnik jednorazowy do endoskopii z gumką „

Z poważaniem