



Piekary Śląskie, dn. 27.02.2023 r.

ZP - 5/2023

Wyjaśnienia treści SWZ
do wszystkich zainteresowanych

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę wyrobów medycznych

Zamawiający informuje, iż w toku prowadzonego postępowania wpłynęły pytania dotyczące przedmiotowego postępowania, których treść wraz z odpowiedziami udzielonymi przez Zamawiającego zamieszczamy poniżej.

1) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zakresie **pakietu nr 2 poz. 1** rękawic: rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM D6319, 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. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, MBTS, ZDMC, ZDEC, ZDBC, ZPD, DPG, ETU - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

2) **Pakiet 15** - Czy Zamawiający dopuści zawartość chlorhexidine 0,25%?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

3) **Pakiet 15 poz. 2** - Czy zamawiający dopuści żel 12 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

4) Zadanie 10, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu bezigłowego o objętości wypełnienia 0,085 ml? I przepływie 320 ml/min?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

5) Zadanie 10, poz. 2 Czy Zamawiający dopuszcza: Aparat do przetoczeń z precyzyjną regulacją prędkości. Komora kroplowa z kroplomierzem 20 kropli/ mililitr. Odpowietrznik z filtrem. Regulator umiejscowiony na drenie. Regulator w kształcie beczułki tj. cylindra z podwójną skalą regulacji. Regulacja dla płynów o różnej gęstości: 1 zakres 5-250 ml/h 10 %, 2 zakres 5-200 ml/h 40%. Zakończenie drenu końcówką Luer Lock z zatyczką. Dodatkowo na drenie zacisk. Aparat bez zawartości ftalanów.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

6) Zadanie 10, poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie spike z filtrem antybakteryjnym 5 um?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

7) Zadanie 10, poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neonatologicznej ze zdejmowanym portem wykonanej z FEP?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

8) Zadanie 10, poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neonatologicznej ze zdejmowanym portem wykonanej z PUR?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

9) Zadanie 10, poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach:

22 G- 0,9 x 25 , przepływ 33 ml/min

20 G – 1,1,x 32 przepływ 55 ml/min

18 G – 1,3 x 45, przepływ 85 ml/min

17 G – 1,4 x 45 , przepływ 126 ml/min

16 G – 1,8 x 45, przepływ 200 ml/min

14 G – 2,1 x 45, przepływ 270 ml/min

Odp.: Zgodnie z SWZ.

10) Zadanie 10, poz. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadającej zastawkę antyzwrotną?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

11) Zadanie 10, poz. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej o poniższych rozmiarach i przepływach?

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	310
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38
24 G	0,70 x 19	22

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

12) Zadanie 10, poz. 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

13) Zadanie 10, poz. 19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

14) Zadanie 10, poz. 20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej. z rozszerzoną skalą: 20-22 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

15) Zadanie 10, poz. 21-24 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki j.u. z rozszerzoną skalą: 2-3 ml; 5-6 ml; 10-12 ml; 20-24 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

16) Zadanie 10, poz. 26-27 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp posiadające oświadczenie o kompatybilności od Producenta strzykawek?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

17) Prosimy o wyjaśnienie następujących kwestii dotyczących **Pakietu nr 17:**

Poz. 1 Zestaw do nieinwazyjnego wspomagania oddechu noworodków

1. Prosimy o dopuszczenie zestawu z generatorem posiadającym 2 dysze przyspieszające przepływ gazów, bez zaworu na linii ciśnienia, który posiada więcej niż 2 wyloty awaryjne zapewniające bezpieczeństwo w przypadku okluzji.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wymaga aby generator posiadał paski mocujące zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3. Czy Zamawiający wymaga aby zestaw zawierał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności? Jest to kluczowe ze względu na bezpieczeństwo i ochronę personelu oraz pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są szczególnie narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych (w tym bakterii opornych na antybiotyki, wirusy i grzyby) z uwagi na nakładające się na siebie czynniki ryzyka wynikające z narażenia na zakażenia szpitalne i wzmożonej aktywności wirusa SARS-COV-2, RSV i grypy. Ochrona przeciwdrobnoustrojowa nie wpływa na cenę produktu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

18) Poz. 2 Układ 2 rurowy do respiratora

1. Czy ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów przedwcześnie urodzonych Zamawiający wymaga, aby oferowany układ posiadał ochronę przeciw wirusom, bakteriom i grzybom opartą na działaniu jonów srebra, o udowodnionej w badaniach skuteczności? Taka ochrona jest szczególną zaletą gdy na szpitalne zakażenia krzyżowe pomiędzy pacjentem i personelem nakładają się czynniki obciążające związane z aktywnością wirusów SARS-Cov-2, RSV i grypy.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. Prosimy o dopuszczenie układu z odcinkiem wdechowym o dł. 1,2m, wydechowym o dł. 1,35 m dla 1 pacjenta na 7 dni.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

19) Poz. 4 Czapeczka Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zarówno czapeczki z rzepami jak i czepeca do terapii zamiennych o konstrukcji opaski owijanej wokół głowy pacjenta; do z możliwością wyboru przez Zamawiającego podczas każdego zamówienia? Czepec w postaci opaski zapewnia szybki i precyzyjny montaż, umożliwia dostosowanie do obwodu głowy pacjenta podczas terapii, dostęp do ciemiaczka i naczyń bez rozszczelnienia systemu, wycisza hałas, zabezpiecza przed utratą ciepła i jest przepuszczalny dla powietrza. Dostępne rozmiary: XXS, XS, S, M, L, XL.

Odp.: Zamawiający oczekuje zaoferowania czapeczek z rzepem lub czepeca.

20) Poz. 5 Końcówka nosowa

1. Czy Zamawiający dopuści końcówki w rozmiarach. XS, S, M, L kodowane kolorystycznie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wymaga końcówek o zróżnicowanej grubości ramion donosowych? Taka konstrukcja wpływa na poprawę szczelności systemu jak również eliminuje uszkodzenia wewnętrzne nozdrzy (dużo cieńsze i delikatniejsze brzegi ramion donosowych w porównaniu do standardowych końcówek nosowych).

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

21) Poz. 6 Maski nosowa Czy Zamawiający dopuści maski w rozm. S, M, L, XL kodowane kolorystycznie.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

22) Pakiet 9, poz. 2,13,15,19,20-22 - Czy zamawiający wydzieli poz. 2,13,15,19,20-22 do osobnego pakietu?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

23) Pakiet 9, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści jeden kolor?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza jednego koloru.

Czy zamawiający dopuści inne kolory niż czerwone i zielone?

Odp.: Tak, Zamawiający musi wcześniej wiedzieć jakie.

24) Pakiet 9, poz. 20 Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

25) Pakiet 9, poz. 21 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający wymaga opakowania papier folia?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

26) Pakiet 10, poz. 13,18-20,26-27,29 Czy zamawiający wydzieli poz. 13,18-20,26-27,29 do osobnego pakietu?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

27) Pakiet 10, poz. 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

28) Pakiet 10, poz. 18 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

29) Pakiet 10, poz. 19 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym,

opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz pogładowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

30) Pakiet 10, poz. 20,26-27,29 Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

31) Pakiet 1, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: $0,17 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,14 \pm 0,01$ mm, mankiecie: $0,11 \pm 0,01$ mm, długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 16N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 , niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max $66 \mu\text{g/g}$ (wg EN 455-3)-badania producenta, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 13485 sterylizowane radiacyjnie, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół; rozm. 6,0-9,0?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

32) Pakiet 1, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$ mm, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, długość min 278-290mm w zależności od rozmiaru, siła zrywu przed starzeniem min 19N- badania producenta wg EN 455-2, AQL 0,65 , niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max $33 \mu\text{g/g}$ (wg EN 455-3)-badania producenta, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 13485, sterylizowane radiacyjnie, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół; rozm. 5,5-9,0?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

33) Pakiet 1, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Profeel DHD, specjalna warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni, kolor kremowy, kształt anatomiczny - potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02, mankiecie: 0,16mm+/-0,02, długość min. 280-300mm w zależności od rozmiaru, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, pozbawione akceleratora DPT, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rozm. 6,0-9,0?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

34) Pakiet 1, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, poliizoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Profeel DHD, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni, kolor kremowy, kształt anatomiczny - potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, mankiecie:0,16mm, długość min. 280-300mm w zależności od rozmiaru, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, pozbawione akceleratora DPT, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rozm. 6,0-9,0?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

35) Pakiet 2, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z europejską normą EN 455 jako normą równoważną do amerykańskiej normy ASTM D6319?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

36) Pakiet 2, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na min. 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 70% w tym. min. 1 na min. 2 poziomie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

37) Pakiet 2, poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice były czyste mikrobiologicznie, zbadane zwalidowaną metodą badawczą, potwierdzone raportem akredytowanego laboratorium mikrobiologicznego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

38) Pakiet 3, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczej i nieodezuwalnej różnicy w grubości na palcu 0,10mm+/-0,02?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

39) Pakiet 6 poz. 1-5 – Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby do każdego szwu była naklejka zawierająca dane produktu do wklejenia do dokumentacji technicznej.

Odp.: Zamawiający odstępuje.

40) Pakiet 7, Pakiet 8 – Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby do każdego szwu była naklejka zawierająca dane produktu do wklejenia do dokumentacji technicznej.

Odp.: Zamawiający odstępuje.

41) Pakiet 7, Pakiet 8 – Czy Zamawiający dopuści nici nawinięte w „ósemkę” na papierowy nośnik?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

42) Pakiet 7, Pakiet 8 – Czy Zamawiający w związku z postanowieniem zawartym w art. 14 ustęp 2 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., które brzmi następująco: „Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów” odstąpi od wymogu, aby opakowania zaopatrzone były w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim? Jednocześnie gwarantujemy, że instrukcje użytkowania znajdujące się w opakowaniach zbiorczych będą w języku polskim.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

43) Pakiet 7 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 20mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

44) Pakiet 7 poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści nitkę o długości o 75cm?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

45) Pakiet 7 poz. 7-8 – Czy Zamawiający dopuści nitkę o długości o 90cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

46) Pakiet 7 poz. 7-8 – Czy Zamawiający dopuści igłę podwójną o długości 25mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

47) Pakiet 7 poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 20mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

48) Pakiet 7 poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści igłę o krzywiznie $\frac{1}{2}$ koła okrągłą?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

49) Pakiet 8 – Czy Zamawiający dopuści szew poliestrowy powleczony silikonem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

50) Pakiet 9, pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków w opakowaniu a'100 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, jednak data ważności co najmniej 3 lata.

51) Pakiet 10, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści adapter typu spike z filtrem bakteryjnym o wysokiej skuteczności 0,1 μ m?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

52) Pakiet 10, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków ściętą pod kątem 40°, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

53) Pakiet 10, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętniczą wykonaną z PUR, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

54) Pakiet 10, pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków w opakowaniu a'250szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

55) Pakiet 10, pozycja 18 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komorą o długości całkowitej 9,5cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

56) Pakiet 10, pozycja 19 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę bioreczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca bioreczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

57) Pakiet 10, pozycja 19 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?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

58) Pakiet 10, pozycja 19 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kropłową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

59) Pakiet 10, pozycja 19 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

60) Pakiet 10, pozycja 19 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kropłową 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?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

61) Pakiet 10, pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową 0,45x13 z działką elementarną 0,01ml, która pozwala na precyzyjne dawkowanie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

62) Pakiet 11, pozycja 1-2 Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port z drenem o średnicy 3,0x4,0mm o długości 15cm i przepływie 160ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

63) Pakiet 13, poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra z ramionami: 450mm x 180mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

64) Pakiet 20, poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści zestawy pakowane w opak. podwójne - zewnętrzne papier-folia, wewnętrzne folia?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

65) Pakiet 36 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy o długości całkowitej 15mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

66) Pakiet 36 poz. 3 - Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby gąbka zarejestrowana była jako wyrób medyczny i dopuszczenie produktu biobójczego.

Odp.: Zamawiający odstąpi i dopuszcza.

67) Pakiet 36 poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści gąbkę w rozmiarze 12cm x 7,5cm x 2,3 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

68) Pakiet 36 poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści myjki nasączone środkami myjącymi o neutralnym PH, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

69) Pakiet 37, pozycja 10 - Prosimy Zamawiającego o określenie jakiego rozmiaru papieru do Physio Control oczekuje.

Odp.: Zgodnie z odpowiedziami z dn. 15.02.br.

70) Pakiet 37, pozycja 11 - Prosimy Zamawiającego o określenie czy oczekuje papieru 75x25 czy 50x30?

Odp.: Zgodnie z odpowiedziami z dn. 15.02.br.

71) Pakiet 37, pozycja 13 - Czy Zamawiający oczekuje papier 50x30?

Odp.: Zgodnie z odpowiedziami z dn. 15.02.br.

72) Pakiet 37, pozycja 15 - Prosimy Zamawiającego o określenie jakiego rozmiaru papieru oczekuje.

Odp.: 57 mm x 20 m.

73) Pakiet 38 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp.: Tak.

Z poważaniem

PIEKARSKIE CENTRUM MEDYCZNE Sp. z o.o.

PROKURENT

Izabela Bacik