

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu:
**Dostawa sprzętu jednorazowego, płynów dializacyjnych
i materiałów do terapii nerkozastępczej**
Nr sprawy 17/Zp/23

Dyrekcja Powiatowego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Rydułtowach i Wodzisławiu Śląskim informuje, że w do ww. postępowania wpłynęły następujące pytania:

1. Część 42 - Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w części nr 42 żel sterylny o poniższym składzie w 100 g:
 - Pure water
 - Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
 - 2g Lidocaine Hydrochloride
 - 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
 - 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
 - 0.02g Propyl Hydroxybenzoatepojemność 11 ml(11g) w ampułko-strzykawce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Pytanie do pakietu 48 - Zamawiający w pakiecie 48 umieścić szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, użył nazwy własnej z technologią Arrowg+ard PLUS – firmy Teleflex co jest niezgodne z ustawą PZP, gdyż Zamawiający nie uzasadnił jakie cechy powinien posiadać cewnik a skupił się wyłącznie na sztywnych parametrach technicznych, co stanowi naruszenie art99 ust 5 i 6 PZP. Mając na względzie powyższe oraz równy dostęp do zamówień publicznych prosimy o dopuszczenie cewników o tych samych lub lepszych funkcjach leczniczych, lecz niewielkich różnicach w zakresie danych technicznych:

Zestaw do kaniulacji dużych naczyń, zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą 18G x 7,0 cm, motylek mocujący skalpel nr 11, rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawka 5 ml z końcówką luer. Prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczaniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigłowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyń. Innowacyjna technologia cewników

Dla pozycji 1 cewnik 2- kanałowy FR 7/ długość 20cm / przekrój 16-16

Dla pozycji 2 cewnik 3- kanałowy FR 7/ długość 15cm / przekrój 16-18-18 zamiast cewnik FR 7/ długość 16cm / przekrój 16-18-18

Dla pozycji 3 cewnik 3- kanałowy FR 7/ długość 20cm / przekrój 16-18-18

Dla pozycji 4 cewnik 4-kanałowy FR 8,5/ długość 15cm / przekrój 16-14-18-18 zamiast FR 8,5/ długość 16cm / przekrój 16-14-18-18

Dla pozycji 5 cewnik 4-kanałowy FR 8,5/ długość 20cm / przekrój 16-14-18-18

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki o tych samych lub lepszych funkcjach leczniczych (np. z poliheksanidem Pro-Activ + PHMB) ale wymaga wymiarów zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 3 poz. 1

Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

4. Pakiet 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych zgodnych z normą EN ISO 21420:2020 zamiast normy EN 420. Norma EN ISO 21420:2020 zastąpiła w marcu 2020 r. normę EN 420.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pakiet 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych opakowanych podwójnie w opakowaniu zewnętrznym papierowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Pakiet 20 poz. 21

Prosimy o podanie czułości wymaganego papieru: K61B czy K65HM?

Odpowiedź: K61B.

7. Pakiet 20 poz. 23

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru o rozmiarze 107mm x 23m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Projekt umowy- §2 ust 3

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 2 ust. 3. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

9. Projekt umowy- §5 ust 1

Zwracamy się z prośbą o wskazanie częstotliwości składanych zamówień i dostaw do wskazanych dwóch lokalizacji.

Odpowiedź: Nie częściej niż raz w tygodniu.

10. Projekt umowy- §5 ust 1

Prosimy o podanie ilości miejsc dostaw dla pakietów 3 i 20. Czy dla tych zadań wymagane są 2 miejsca dostaw: Apteka w Wodzisławiu i Dział Farmacji w Rydułtowach?

Odpowiedź: Wymagamy dwóch miejsc dostaw j.w.

11. Pakiet 03 – rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe - W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga sterylizacji radiacyjnej.

12. Pakiet 03 – rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe - Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od zgodności z normą EN 388. Pragniemy wyjaśnić, iż w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem unijnym tj. ISO 374-1 oraz EN 16523 -1 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388. Prosimy zatem o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z EN ISO 374-1 oraz EN 16523 -1 Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

13. Pakiet 05 – rękawice diagnostyczne - Prosimy o dopuszczenie rękawic zgodnych z nową normą EN ISO 21420:2020 zamiast EN 420. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Prosimy o wyjaśnienie poniższych pytań dotyczących Zadania nr 40:

14. Poz. 1 Układ oddechowy

1. Prosimy o dopuszczenie następującego układu oddechowego:

- odcinek wdechowy Æ wew. 10 mm: część podgrzewana dł. 1,2 m, część niepodgrzewana umieszczana w inkubatorze dł. 0,3m,

- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem dł. 0,6 m,

- odcinek do pomiaru ciśnienia dł. 2,1 m,

- klipsy mocujące (4 szt.),

- zestaw generatora, w komplecie znajdują się:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
- kołyska wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, umożliwia stabilne umiejscowienie generatora na czepcu za pomocą rzepu oraz zmianę kąta nachylenia generatora i utworzenie tzw. garbu lub niecki w celu uzyskania szczelności systemu,
- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),
- odcinek wydechowy niepodgrzewany z pamięcią kształtu i perforacją w postaci regularnych otworów zabezpieczających przed okluzją, umiejscowionych na wierzchołkach karbowania, na całej długości odcinka,
- linia wdechowa i pomiaru ciśnienia ze złączką dwudrożną,
- miarka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Czy ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, Zamawiający wymaga aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

16. Poz. 3 i 4 Kończówka donosowa, Maska nosowa

Prosimy o dopuszczenie kończówek i masek kompatybilnych z generatorem oferowanym w poz. 1.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Poz. 5 Mocowanie paskowe

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania mocowania paskowego o konstrukcji czepca do terapii wymiennych z możliwością stosowania wymiennie z czapczką? Czepiec w formie opaski można regulować do aktualnego rozmiaru i fizjologicznego kształtu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki i redukując ilość zużywanych mocowań w trakcie terapii. Proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki, zmniejszenie ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

18. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 56:

Taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet TOT, jednorazową, sterylną, niewchłaniającą, z polipropylenu monofilamentowego, w plastikowej osłonce, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości taśmy 0,33 mm, gramaturze 48g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70N/cm, atraumatycznych brzegach ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)

oraz

2 szt. igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralne: prawa +i lewa, z ergonomicznymi uchwytami o średnicy 4 mm do implantacji przez otwory zastonione, nie połączone z taśmą?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

19. 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 wyraża zgodę.

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

21. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9:

W razie niedotrzymania terminów dostawy określonych w § 5, § 6 ust. 4, § 7 ust. 4 Sprzedawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,2% wartości **brutto** niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości **brutto** niezrealizowanej części zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

22. Czy Zamawiający dopuści do przetargu w zadaniu nr 56:

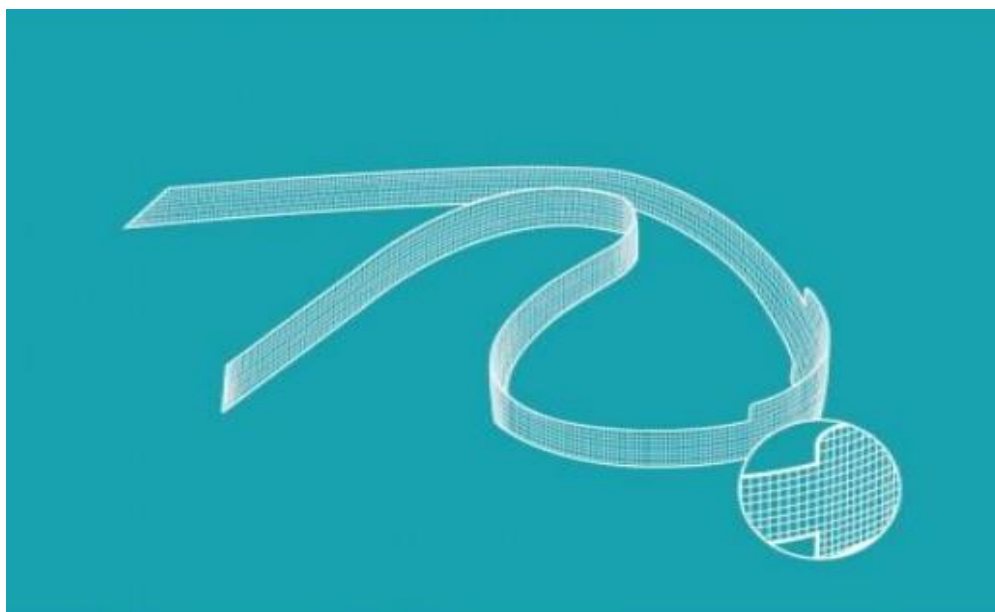
Poz.1

System do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: Taśma z polipropylenu monofilamentowego, o długości 45 cm i szerokości (12 mm +/- 0,1 mm), grubość 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, rozmiar porów 1 x 1,25 mm, taśma zakończona nićmi do implantacji (do których mocowane jest narzędzie) ok. 15 cm z każdej strony, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m²; taśma w bezpiecznej plastikowej polietylenowej osłonce (mniejsza traumatyzacja, zachowanie sterylności), w środkowej części brak osłonki co wyznacza środek, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach taśmy?



Lub

System (taśma) do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: Taśma z polipropylenu o długości 50-55 cm, szerokości 0,8 cm, w środkowej części wypustka o szerokości 1,2 cm (wyznaczenie środka, ułatwia implantację), taśma o grubości 0,34 mm, grubości nici 0,15 mm, rozmiar porów 1 x 1,25 mm, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m², taśma o atraumatycznych, laserowo ciętych brzegach, bez osłonki? Niewielkie różnice techniczne nie wpływają na technikę operacyjną. Zastosowanie w/w taśm w technice



operacyjnej daje ten sam efekt terapeutyczny. Prosimy o dopuszczenie towarów/materiałów w w/w zadaniu z przetargu. Możliwość **złożenia oferty konkurencyjnej**, pozwoli na znaczne **obniżenie ceny zakupów**, finansowanych ze środków publicznych; oraz **obniżenie kosztów leczenia**. Bez obniżenia ich jakości na Bloku Operacyjnym i Salach Chorych.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

23. Pytanie nr 1 do pakietu nr 56

Czy Zamawiający dopuści taśmy do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: o specyfikacji bardzo zbliżonej do wymagań Zamawiającego:

Taśma do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet metodą TOT lub TVT.

Wykonana jest niewchłaniałnego polipropylenu monofilamentowego. Parametry:

- szerokość: 1,1 cm (+/- 0,1 cm)
- długość: 45 cm
- grubość: 0,45 mm
- gramatura: 57 g/m²
- wielkość porów: 0,90 mm.

Taśma w plastikowej osłonce, wyjątek odcinek środkowy taśmy. Brzegi taśmy zakończone pętelkami.

W zestawie znajdują się dwa narzędzia helikalne (prawe + lewe) jednorazowego użytku wykonane z niekorodującego chromu. Ergonomiczne uchwyty zapewniają optymalną kontrolę podczas wprowadzania igły.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Pakiet 12 - Poz. 15 - Ze względu na brak w ofercie przedłużacza T z łącznikiem SL, prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu 12 pozycji 15 co ułatwi złożenie ofert większej ilości wykonawców

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla ww. pozycję. Zmodyfikowany pakiet w załączeniu.

25. § 4 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania wyrobów medycznych ww. zapis zostanie odpowiednio zmodyfikowany lub wykreślony (przedmiotowe postępowanie nie dotyczy zakupu leków).

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował wzór umowy.

26. § 5 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania wyrobów medycznych ww. zapis zostanie odpowiednio zmodyfikowany (przedmiotowe postępowanie nie dotyczy zakupu leków).

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował wzór umowy.

27. § 5 ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ) - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do 5 dni roboczych oraz modyfikację zapisu dot. godzin dostaw i ich wydłużenie do godziny 14:00.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

28. § 5 ust. 2 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ) - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie ww. zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował wzór umowy.

29. § 5 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ) - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od dostaw pilnych „na cito”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

30. § 7 ust. 1 pkt a) wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ) - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu na rozpatrzenie reklamacji ilościowej do 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

31. Pakiet 18 poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o zwiększenie ilości w poz.3 do 60 szt. ze względu na to iż opakowanie zbiorcze zawiera 30 szt. produktu i nie jest możliwe dostarczanie go na szt., po rozpakowaniu opakowania zbiorczego

Odpowiedź: W pozycji ilość proszę zaoferować 1 najmniejsze opakowanie zbiorcze z przeliczeniem ceny jednostkowej na 1 op. zbiorcze.

32. Zadanie 3: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu spełniania przez rękawice chirurgiczne normy EN 388 ?

Norma ta dotyczy rękawic ochronnych tzw. antyprzecięciowych.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

33. Czy Zamawiający w **pakiecie 6** w lp.38 dopuści zszywki powlekane teflonem?

lp. 40 dopuści staplery okrężne z zewnętrzną średnicą kowadełka 21,25,29,33mm?

lp.46 dopuści wosk o wadze płątka 2,5g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Czy w **pakiecie 59** dopuści zakres pH2,2-4,5

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Pakiet 9 pakiet 1,2,3,4: Czy zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą pomiarową 2-3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Pakiet 9 pozycja 3 - Czy zamawiający dopuści strzykawkę 10ml ze skalą co 0,2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

37. Pakiet 10 pozycja 1,2: Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową do pomp infuzyjnych z rozszerzoną skalą 50/60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

38. Pakiet 13:

Czy zamawiający dopuści przyrząd:

- Pozwala na wielokrotne bezigłowe pobieranie lub dodawanie płynów do fiolek, butelek
- Składa się z dwukanałowego kolca z ABS i zaworu wykonanego z biokompatybilnego kopoliestru z silikonową membraną
- Posiada filtr powietrza 0,2 µ i odpowietrznik

- Pomaga zachować sterylność leku w fiolce
- Czas użytkowania to 7 dni lub 600 aktywacji
- Wolny od ftalanów, lateksu i części metalowych
- Korpus jest przezierny i przezroczysty co pomaga zmniejszyć ilość infekcji układu krwionośnego
- Powierzchnia zaworu jest całkowicie płaska co ułatwia dezynfekcję
- Droga przepływu jest prosta, przebiega bez zakłóceń i jest łatwa do przepłukania.
- Zaprojektowany zgodnie z normą ISO 594-1 i ISO 594-2, więc może być bezpiecznie używany z innymi końcówkami Luer.
- Przystosowany do użycia z krwią, alkoholem, lipidami, chemioterapeutykami, chloroheksydyną
- Pakowany po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

39. Pakiet 13:

Czy zamawiający dopuści przyrząd:

- Pozwala na wielokrotne bezigłowe pobieranie lub dodawanie płynów do i z worków oraz butelek
- Pomaga zachować sterylność leku w butelce lub worku
- Czas użytkowania do 7 dni
- Wolny od ftalanów, lateksu i części metalowych
- Korpus jest przezierny i przezroczysty co pomaga zmniejszyć ilość infekcji układu krwionośnego
- Powierzchnia zaworu jest całkowicie płaska co ułatwia dezynfekcję
- Droga przepływu jest prosta, przebiega bez zakłóceń i jest łatwa do przepłukania.
- Zaprojektowany zgodnie z normą ISO 594-1 i ISO 594-2, więc może być bezpiecznie używany z innymi końcówkami Luer.
- Pakowane po 100 sztuk

Objętość wypełnienia zaworu	Objętość wypełnienia zaworu i kolca
0,085 ml	0,55 ml

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

40. Pakiet 34 pozycja 5: Czy zamawiający dopuści igły do pena w rozmiarze 29-32G?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

41. Pakiet 34 pozycja 6: Czy zamawiający dopuści kaniulę 14G w rozmiarze 2,2x45mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

42. Pakiet 34 pozycja 6: Czy zamawiający dopuści kaniulę 18G w rozmiarze 1,3x33mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

43. Pakiet 34 pozycja 6: Czy zamawiający dopuści kaniule 20G w rozmiarze 1,1x33mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

44. Pakiet 34 pozycja 6: Czy zamawiający dopuści kaniulę 20G wyłącznie w jednym rozmiarze?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

45. Pakiet 34 pozycja 6:

Czy zamawiający dopuści kaniulę 22G w rozmiarze 0,8x25mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

46. Pakiet 34 pozycja 7: Czy zamawiający dopuści kaniulę 17G w rozmiarze 1,4x45mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

47. Pakiet 34 pozycja 7: Czy zamawiający dopuści kaniulę 20G wyłącznie w jednym rozmiarze?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

48. Pakiet Nr 02 – narzędzia sterylne

Ze względu na przeznaczenie asortymentu wyspecyfikowanego w pakiecie nr 02 (poz. 1-8) i jego wykorzystanie do zabiegów chirurgicznych dłuższych niż 60 min., gdzie będzie następował kontakt narzędzia z różnymi otworami w ciele pacjenta, oraz w dbałości o zdrowie i życie pacjentów, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga zaoferowania narzędzi sklasyfikowanych jako wyrób medyczny w min. klasie IIa, co powinno być potwierdzone przez deklarację zgodności i certyfikat CE, dołączony do oferty jako przedmiotowy środek dowodowy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaofiarowania narzędzi sklasyfikowanych jako wyrób medyczny w min. klasie IIa, co powinno być potwierdzone przez deklarację zgodności i certyfikat CE – certyfikaty na wezwanie Zamawiającego.

49. Dot. zapisów umowy §9 - Prosimy o modyfikację zapisów w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

50. Dot. zapisów umowy §5 ust. 1 - Zamawiający zapisał w tym punkcie, że termin realizacji zamówienia ma wynosić 48 godzin. Zważywszy na procedury logistyczne w firmach przewozowych minimalny czas realizacji zamówienia może wynieść 3 dni robocze od chwili złożenia zamówienia. Dlatego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu i wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych (dot. pakietu nr 37)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę – dotyczy Pakietu nr 37.

51. Dot. zapisów umowy §6 ust. 2

Prosimy o dostosowanie zapisów §6 ust.2 umowy dotyczących terminu ważności dostarczonego towaru (dot. pakietu nr 37) do zapisu pkt. 7 Wymagań odnośnie oferty znajdującego się pod tabelą asortymentowo-cenową pakietu nr 37.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikuje zapisy wzoru umowy dotyczące pakiet nr 37

52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 2 z pakietu nr 8? Opisany produkt jest niedostępny w sprzedaży.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla ww. pozycję. Zmodyfikowany Pakiet nr 8 w załączeniu.

53. Czy Zamawiający w pakiecie 8 w pozycji 3 dopuści prowadnicę jednorazową do trudnych intubacji typu Bougiew z wygiętym końcem, elastyczną, ze znacznikami głębokości, rozmiar 15Ch/70 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

54. Czy Zamawiający w pakiecie 8 w pozycji 4 dopuści prowadnicę intubacyjną krótką w rozmiarach: 2mm/25,5 cm do rurek 2,5 – 4,5 mm; 4mm/33,5 cm do rurek 5-8 mm; 5mm/ 36,5 cm mm do rurek 8,5 – 11 mm; spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 8 w pozycji 9 rurkę tracheostomijną z balonikiem kontrolnym z oznaczeniem rozmiaru rurki, średnicy mankietu, marki i producenta? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

56. Czy Zamawiający w pakiecie 8 w pozycji 19 (z racji na zakończoną produkcję rurek z 1-otworem)) dopuści rurkę tracheostomijną bez mankietu, fenestracyjną (foniatryczną), z termoplastycznego PCW, z 5 otworami fenestracyjnymi, z elastycznym, przezroczystym kołnierzem, z samoblokującym się mandrynem z otworem na prowadnicę Seldingera; w zestawie z 2 kaniulami (jedna zwykła i jedna fenestracyjna), z opaską i szczoteczką do czyszczenia kaniul, koreczkiem; rurka sterylna, średnica wewnętrzna 7,0- 9,0 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57. Pakiet 1 Pozycja 1 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

58. Pakiet 1 Pozycja 1-2 -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 zakażenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

59. Pakiet 1 Pozycja 1-2 -Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

60. Pakiet 1 Pozycja 1-2 - 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: Zamawiający nie wymaga.

61. Pakiet 3 Pozycja 1 - Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425 obowiązującej od kwietnia 2019 roku.
Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.
62. Pakiet 3 Pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice wyłącznie z polimerowaną powierzchnią wewnętrzną?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
63. Pakiet 4 Pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubość na palcu min.0,40mm ± 0,01, dłoni min.0,30mm ± 0,01, mankiecie min.0,20mm ± 0,01, sile zrywającej przed starzeniem min. 28N i rozciągliwości przed starzeniem min. 860%?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
64. Pakiet 4 Pozycja 2 - Czy Zamawiający oczekuje odporności na działanie cementu kostnego na poziomie 2?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga.
65. Pakiet 4 Pozycja 3 -
Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425 obowiązującej od kwietnia 2019 roku.
Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.
66. Pakiet 9 Pozycja 1-4 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z przedłużoną skalą uwzględniająca 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
67. Pakiet 9 Pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek trzyczęściowych luer-lock 20ml za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
68. Pakiet 9 Pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek cewnikowych 100ml za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
69. Pakiet 10 Pozycja 1-2 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp 50ml z rozszerzeniem do 60ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
70. Pakiet 10 Pozycja 1-2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
71. Pakiet 20 Pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru do KTG 112x100mmx100 bloczków z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
72. Pakiet 20 Pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru do KTG 152cx90x150 bloczków z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
73. Pakiet 20 Pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru EEG 8-kanałowy 250x300x500 z nadrukiem z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
74. Pakiet 20 Pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści papier do LIFE PACK o wymiarach 107x23?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
75. Pakiet 20 Pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści papier do LIFE PACK o wymiarach 108x23?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
76. Pakiet 22 Pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 500mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
77. Pakiet 22 Pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści cewniki 2-drożne? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale oczekuje dostępność 3-drożnych cewników dla rozmiarów 16-24.
78. Pakiet 22 Pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści cewniki 2-drożne dla rozmiaru CH 6-14 i 3-drożne dla rozmiaru 16-24 CH? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
79. Pakiet 22 Pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści cewniki 3-drożne dostępne wyłącznie w rozmiarach CH 16 do CH 26? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
80. Pakiet 22 Pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści kankę doodbytniczą dla dorosłych w największym rozmiarze CH 30?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

81. Pakiet 22 Pozycja 23 - Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków Combi za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

82. Pakiet 22 pozycja 31 - Czy Zamawiający dopuści maski niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

83. Pakiet 22 pozycja 34 - Czy Zamawiający dopuści patyczki do wymazów 150mm, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

84. Pakiet 22 pozycja 43 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczonego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakażenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

85. Pakiet 22 pozycja 43 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

86. Pakiet 22 pozycja 43 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

87. Pakiet 22 pozycja 43 - 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: Zamawiający nie wymaga.

88. Pakiet 22 pozycja 54 - Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstekena w rozmiarze CH 18 i CH20?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

89. Pakiet 22 pozycja 56 - Czy Zamawiający dopuści szczoteczek do wymazów cytologicznych jak na zdjęciu:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

90. Pakiet 22 pozycja 56 - Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek do wymazów za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

91. Pakiet 22 pozycja 59 - Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

92. Pakiet 22 pozycja 60-61 - Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

93. Pakiet 22 pozycja 63 - Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

94. Pakiet 22 pozycja 65 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

95. Pakiet 22 pozycja 68 -

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego wyłącznie ze standardową końcówką Yankauer?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

96. Pakiet 23 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę fartuchów foliowych za opakowanie a'100sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

97. Pakiet 23 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę golarek za opakowanie a'100sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

98. Pakiet 23 pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści wycenę golarek za opakowanie a'90sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

99. Pakiet 23 pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków niezarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

100. Pakiet 23 pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kubków na mocz za opakowanie a'90sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

101. Pakiet 23 pozycja 12, 13 - Czy Zamawiający dopuści maskę ochronną posiadającą stawkę vat w wysokości 8%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

102. Pakiet 23 pozycja 15 - Czy Zamawiający oczekuje wyceny za 200 sztuk pojedynczych mat (200 listków/arkuszy), czy 200 sztuk mat, z których każda składa się z 300 lepnych arkuszy?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje na ofertę 200 mat po 30 arkuszy.

103. Pakiet 23 pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'300 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

104. Pakiet 23 poz.19 - Czy Zamawiający dopuści myjki w op.a'24szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

105. Pakiet 23 poz.19 - Czy Zamawiający dopuści myjki dla pacjenta zarejestrowane jako produkt kosmetyczny i objęte 23% stawką VAT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

106. Pakiet 23 pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'144 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

107. Pakiet 23 pozycja 22-23 - Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

108. Pakiet 23 pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych za opakowanie a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

109. Pakiet 23 pozycja 34 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki wciskane z łopatką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

110. Pakiet 23 pozycja 35 - Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe niezarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

111. Pakiet 23 pozycja 37 - Czy Zamawiający oczekuje zaferowania elastycznej opaski do uciskania żyły przy pobieraniu krwi dostępnej w minimum 2 kolorach, np. z przeznaczeniem jednego z kolorów dla pacjentów seropozytywnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

112. Pakiet 23 pozycja 38 - Czy Zamawiający dopuści szczotkę do mycia rąk jednorazowego użytku jałową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

113. Pakiet 23 pozycja 38 - Czy Zamawiający dopuści szczotkę do mycia rąk niezarejestrowaną jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

114. Pakiet 23 pozycja 41 - Czy Zamawiający dopuści szynę Kramera wyłącznie bez powleczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

115. Pakiet 23 pozycja 44 - Czy Zamawiający dopuści wycenę wieszaków za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

116. Pakiet 23 pozycja 45 - Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do lewatywy za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

117. Pakiet 23 pozycja 46 - Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na wymiociny za opakowanie a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

118. Pakiet 23 pozycja 47 - Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

119. Pakiet 34 pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł typu „motylek” za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

120. Pakiet 34 pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści igły do penów dostępne w rozmiarach 29G, 30G, 31G?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

121. Pakiet 34 pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie dostępne w następujących rozmiarach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]
26 x 3/4"	0,6 x 19
24 x 3/4"	0,7 x 19
22 x 1"	0,9 x 25
20 x 1 1/4"	1,1 x 32
18 x 1 3/4"	1,3 x 45
17 x 1 3/4"	1,5 x 45
16 x 1 3/4"	1,7 x 45
14 x 1 3/4"	2,0 x 45

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

122. Pakiet 34 pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie dostępne w następujących rozmiarach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]
24 x 3/4"	0,7 x 19
22 x 1"	0,9 x 25
20 x 1 1/4"	1,1 x 32
18 x 1 3/4"	1,3 x 45
17 x 1 3/4"	1,5 x 45
16 x 1 3/4"	1,7 x 45
14 x 1 3/4"	2,0 x 45

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

123. Pakiet 46 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści papier KTG Goldway 112x100x200mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

124. Pakiet 64 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści przewodnice do trudnych intubacji typu Bougie innego producenta o następujących parametrach:

- wykonana z medycznego polietylenu niskiej gęstości LDPE o właściwościach poślizgowych
- zagięta i zaokrąglona końcówka umożliwia bezpieczną intubację bez uszkodzania tkanek miękkich
- optymalna elastyczność, sztywność oraz wzmocnienie na całej długości ułatwia prawidłowe wprowadzenie oraz bezpieczne usunięcie przewodnicy po zaintubowaniu pacjenta
- na wyrobie nadruk rozmiaru, średnicy oraz nazwa producenta
- korpus w jaskrawo żółtym kolorze zwiększającym widoczność przewodnicy w kanale rurki intubacyjnej
- wyraźna, czytelna skala co 1 cm
- dostępna w trzech rozmiarach i długościach
- jednorazowego użytku
- nie zawiera PVC
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowana tlenkiem etylenu

ROZMIAR	ŚREDNICA O.D.	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2,0 mm	535 mm	od 2,0 do 4,0
10 Fr	3,3 mm	600 mm	od 4,5 do 6,0
10 Fr	3,3 mm	800 mm	od 4,5 do 6,0
15 Fr	5,0 mm	600 mm	od 6,5 do 10,0
15 Fr	5,0 mm	800 mm	od 6,5 do 10,0

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

125. Pakiet 31 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Pakietu 31 pozycji 16 i 17 i złożenie oferty na pozycje 1-15?

Odpowiedź: Zamawiający usuwa pozycję 16 i 17. Zmodyfikowany pakiet w załączeniu.

126. Pakiet 27, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazowego użytku, rozm.163,5x117mm, powierzchnia przewodząca 105cm², powierzchnia całkowita 168cm² dwudzielna, owalna, hydrożelowa, z pasem bezpieczeństwa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

127. Pakiet 36, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści elektrodę monopolarną, kulka, śr. 4 mm, jednorazowa, wtyk śr. 2,4 mm, dł. całkowita 156 mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

128. Pakiet 36, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści elektrodę monopolarną nożyk, jednorazową, wtyk śr. 2,4 mm, dł. 153 mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

129. Pytania do pakietu 32 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści butle wielorazową o poj. 3 litry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

130. Czy można uzyskać szczegółowy opis artykułów zawartych w Zleceniu Nr 1 tego przetargu (przyrządy do infuzji i transfuzji). Opis jest dość ogólny, brakuje wytycznych, które można znaleźć np. w Zleceniu 5.

Odpowiedź: W ocenie Zamawiającego w opisie zawarte są wszystkie wymagania dotyczące asortymentu.

131. Pakiet nr 34 - 1/ Czy Zamawiający oczekuje, iż wszystkie wyroby medyczne w całym pakiecie będą pochodziły od jednego producenta jak dotychczas, co zapewni bezpieczeństwo pracy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

132. Część nr 3 - Mając na uwadze, iż zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388. Pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

133. Część nr 3 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic w opakowaniach zewnętrznych papier/folia. Pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

134. Pytanie nr 1 - Pakiet 27 poz. nr 1 - Czy zamawiający dopuści do postępowania jednorazowe sterylne uchwyty monopolarne z dwoma przyciskami do cięcia i koagulacji wraz z wymienną elektrodą szpatałkową, średnica trzpienia uchwytu 2,4mm, uchwyt wraz z kablem przyłączeniowym dł. min. 3m oraz wtyczką z wejściem international (3 pin) pasujące do gniazd monopolarnych ERBE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

135. Pytanie nr 2 - Pakiet 27 poz. nr 2 - Czy zamawiający dopuści do postępowania elektrody neutralne dzielone z symetrycznymi połówkami o powierzchni 85cm² oraz dodatkową odseparowaną elektrycznie i mechanicznie od połówek powierzchnią 23cm² zapewniającą równomierne rozchodzenie się prądu na połówkach elektrody pakowane po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

136. Pytanie nr 3 - Pakiet 36 poz. nr 1 - Czy zamawiający dopuści do postępowania elektrodę kulkową o długości 110 mm, trzonek 2,4mm jednorazową, sterylna, średnica kulki 3 lub 4 lub 5 mm. Prosimy o określenie wymaganej średnicy kulki. Opakowanie x 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

137. Pytanie nr 4 - Pakiet 36 poz. nr 2 - Czy zamawiający dopuści do postępowania elektrodę szpatułkową, prostą, 2,3 x 19 mm, długość 120 mm trzonek 2,4 mm jednorazowa, sterylna. Opakowanie x 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

138. Pakiet nr 12, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej od 35ml oraz martwej przestrzeni 8ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

139. Pakiet nr 12, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści filtr o skuteczności nawilżania 24mg przy Vt= 500 i martwej przestrzeni 12ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

140. Pakiet nr 12, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści filtr o martwej przestrzeni 40ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

141. Pakiet nr 12, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści filtr o wadze 9g?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

142. Pakiet nr 12, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści maski w rozmiarach od 1 do 6, co 1?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

143. Pakiet nr 12, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści obwód o długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

144. Pakiet nr 12, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści obwód bez dodatkowej rury lub z dołączoną osobno?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z rurą dodatkową osobno.

145. Pakiet nr 12, pozycja nr 13 – Prosimy o podanie do jakiego spirometru ma pasować ustnik?

Odpowiedź: Ganshorn Schiller.

146. Pakiet nr 12, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści kable o długości 90cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

147. Pakiet nr 22, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

148. Pakiet nr 22, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści długość 500mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

149. Pakiet nr 22, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści rozmiary CH 16-24?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

150. Pakiet nr 22, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści dren wykonany z silikonowanego PCV?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

151. Pakiet nr 22, pozycja nr 19 – Czy zamawiający dopuści produkt na 23% stawce VAT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

152. Pakiet nr 22, pozycja nr 60 – Czy zamawiający dopuści worek w całości przeźroczysty?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy białej ścianki.

153. Pakiet nr 23, pozycja nr 27 – Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 520ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

154. Pakiet nr 23, pozycja nr 28 – Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 1200ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

155. Pakiet nr 23, pozycja nr 31 – Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 5600ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

156. Pakiet nr 23, pozycja nr 32 – Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 10,6l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

157. Pakiet nr 28, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści igły bez prowadnicy?

Odpowiedź: Zamawiający oczkuje oferty zgodnej z SWZ.

158. Pakiet nr 28, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści nasadkę dwustronnie gładką, dwustronnie karbowaną (naprzemiennie)?

Odpowiedź: Zamawiający oczkuje oferty zgodnej z SWZ.

159. Pakiet nr 28, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści igły w następujących rozmiarach: 18G/88mm, 20G/88mm, 22G/40mm, 22G/88mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

160. Pakiet nr 28, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

161. Pakiet nr 28, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści nasadkę dwustronnie gładką, dwustronnie karbowaną (naprzemiennie)?

Odpowiedź: Zamawiający oczkuje oferty zgodnej z SWZ.

162. Pakiet nr 28, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści igły z ostrzem Pencil Point o długości 120mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

163. Pakiet nr 28, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści nasadkę dwustronnie gładką, dwustronnie karbowaną (naprzemiennie)?

Odpowiedź: Zamawiający oczkuje oferty zgodnej z SWZ.

164. Pakiet nr 28, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

165. Pakiet nr 28, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści dreny bez rozmiaru 20G?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

166. Pakiet nr 64, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści produkt równoważny innego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

167. Pakiet 1 - Poz. 1

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przezroczystej.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wolną od PCV.

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu.

4) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by bezpośrednio na przyrządzie znajdowała się nazwa producenta w celu jego łatwej identyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

168. Poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do przetoczeń krwi ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez PCV

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by bezpośrednio na przyrządzie znajdowała się nazwa producenta w celu jego łatwej identyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

169. Poz. 1 i 2 - Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający zastrzega.

170. Pakiet 4, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,0; grubość na palcu (mediana) 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1 z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, oznaczenie kolorystyczne w zależności od rozmiaru, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

171. Pakiet 4, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL ≤1,5, kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

172. Pakiet 4, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ortopedyczne, lateksowe bezpydrowe o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo- hydrożelowego ułatwiająca zakładanie,

dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL 0,65. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

173. Pakiet 4, poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa.

Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

174. Pakiet 60 - Poz. 1

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i witaminą E. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

-Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalać na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

175. Poz. 2

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających typu Corinz w wyciskanej saszetce o poj. 7ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalać na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

176. Poz. 1 i 2

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej składający się ze szczoteczki z miękkim włosiem oraz gąbką na górnej powierzchni, z możliwością odsysania, z łącznikiem do kontroli odsysania . oraz 7 ml saszetki płynu to płukania jamy ustnej, aplikator gąbkowy, żel nawilżający 3ml, pakowany pojedynczo w sztywny blister pełniący funkcję pojemnika na płyn.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

177. Pakiet 7 - Pozycja 5 - Pytanie 1: Czy Zamawiający dopuści końcówkę o łącznej długości 250mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

178. Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuści końcówkę o średnicy wew 8,0 mm, zew 10,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

179. Pozycja 6 - Pytanie 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o średnicy wewnętrznej 6 mm i długości 180cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

180. Pytanie 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o średnicy wewnętrznej 6 mm i długości 300cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

181. Pozycja 7 - Pytanie 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu bez prążkowania antyzgięciowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

182. Pytanie 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o średnicy 30 CH.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

183. Pozycja 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu z rozszerzeniem co 90cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

184. Pakiet 13 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lepszego poziomu filtracji tj. filtra bakteryjnego 0,2 mikrona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy objętość wypełnienia całego systemu ma wynosić 0,27ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

185. Pakiet 22 - Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści mieszek wytwarzający niskie ciśnienie o objętości 200ml zapakowany w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

186. Pakiet 42 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w postaci harmonijki. Pozostałe warunki zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawki .

187. Pakiet 7 poz. 37 - Prosimy o dopuszczenie zaferowania zamkniętego systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną j. u. steryny (zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową w komplecie z kompatybilnym workiem do pomiaru diurezy godzinowej), 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony, pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. system wyposażony w dwie zastawki antyzwrotne (NRV). Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

188. Pakiet 7 poz.29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny. Jednoświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w łatwy do dezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w odpowietrznik, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzgięciową na długości minimum 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z liczbowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 45 do 90 ml co 5 ml i od 100 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 100 ml. Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

189. Pakiet 7 poz.8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu balonowego z rozszerzeniem co 90cm pozwalający dobrać odpowiednią długość drenu o średnicy wew. 7mm oraz zewnętrznej 10,5mm o długości 30m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

190. Pakiet 7 poz.6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższym opisie:

Dren do odsysania pola operacyjnego, sterylny, śr. wew 6 mm, długość 1,8 m lub 3,0m, o antypoślizgowej powierzchni, wzmocniony na zewnątrz aby zapobiec zapadaniu się drenu, dren zakończony żebrzanymi złączami żeńskimi i wstępnie przymocowanym łącznikiem o długości 4,8-5 cm, pakowany podwójnie (zew. typu papier/folia oraz wew. folia), na opakowaniu napisy w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

191. Pakiet 7 poz.5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższym opisie:

Zestaw do odsysania pola operacyjnego, dren o dł. 3,5 m zakończony złączami żeńskimi, rękojeść z filtrem, 1 końcówka zagięta o dł. 15 cm, 1 końcówka zagięta o dł. 23 cm oraz 1 końcówka prosta o dł. 28 cm, w zestawie dodatkowy filtr. Zestaw sterylny podwójnie pakowany wew. worek foliowy, zew. papier - folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

192. Pakiet 7 poz.39 - 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższym opisie:

Czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez sflukiwania, dwuwarstwowa struktura czepka z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego sflukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Instrukcja użycia w języku polskim dołączona do opakowania zbiorczego. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk lub wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

193. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższym opisie:

Czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez sflukiwania, zapachowy, z dwuwarstwową strukturą czepka: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej o gramaturze 160 g/m², zawierający w składzie: 140g (+/- 10g) nie wymagającego sflukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej przez 15 sekund przy mocy maksymalnej 1250W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

194. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższym opisie:

Czepek do dekontaminacji skóry w postępowaniu przedoperacyjnym oraz dekontaminacji skóry skolonizowanej patogenami wielolekoopornymi, wykonany z poliestrowej włókniny o min gęstości 160 g/m² pokrytej warstwą foli zapobiegającej wypływowi płynu, nasączony 2% roztworem diglukonianu chlorheksydyny. Efektywność biobójcza przebadana wg następujących norm EN 13727, EN 13624, EN 1499 w warunkach czystych i brudnych, potwierdzona badaniami. Czas działania bakteriobójczego 60 sek. po aplikacji, drożdżakobójczego 3 minuty po aplikacji. Produkt biobójczy zarejestrowany w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

195. Pakiet 7 poz.40 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższym opisie:

Myjki do toalety osobistej pacjenta dedykowane do ogólnej i uzupełniającej higieny i pielęgnacji skóry oraz jako element higieny pacjentów z nietrzymaniem moczu i stolca. Myjki o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone, o wymiarach 20 x 30 cm, w składzie: nie wymagający sflukiwania roztwór oczyszczający, usuwający przykry zapach, nawilżający, o właściwościach kojących, z wysoką zawartością aloesu chroniącą przed zapaleniem skóry związanym z nietrzymaniem moczu/stolca, bez lateksu, parabenów, w całości izolowanym, zamykanym na klips opakowaniu chroniącym przed wysychaniem myjek. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk. 48 myjek w opakowaniu. Zaoferowany produkt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

196. Pakiet 7 poz.38 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższym opisie:

Myjki do toalety pacjenta - o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający sflukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całości izolowanym, zamykanym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi. Opakowanie z mini-kartą obserwacji do zaznaczenia zmian skórnych (zespolona fabrycznie z opakowaniem samoprzylepna etykieta), 8 myjek w opakowaniu. Produkt zaoferowany z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

197. Pakiet 9 - Poz. 1 – 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawk z podwójną dwustronną skalą pomiarową, która umożliwi precyzyjny odczyt pobieranej objętości roztworu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

- Poz. 6 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawk z końcówką ściętą prostą (nie pod kątem)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

- Poz. 7

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk tuberkulinowych z igłą w rozm. 0,5 x 16 mm, pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowania 120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk insulinowych z igłą w rozm. 0,5 x 16 mm, pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

198. Pakiet 10

Poz. 1 i 2

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk o poj. 50/60 ml renomowanej firmy Margomed?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy są na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala, co pozwoli na zaoferowanie produktu, które zapewnią bezawaryjne działanie z pompą, bez ryzyka błędu infuzji.

Odpowiedź: Ascor, Medima, CC Carefusion Alaris, BBraun Perfusor, Fresenius Agilia.

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zaoferowane strzykawki mają być wpisane w instrukcję użycia producenta pomp?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

199. Zwracamy się do Zamawiającego o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania:

Pakiet nr 9 poz. 1-4 - _Czy Zmawiający wymaga zaoferowania strzykawk z rozszerzoną o min. 20% skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

200. Pakiet nr 9 poz. 1-4 - Czy Zmawiający wymaga zaoferowania strzykawk z zielonym tłokiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

201. Pakiet nr 9 poz. 4 - Czy Zmawiający wyrazi zgodę za wycenę za op. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

201. Pakiet nr 9 poz. 5 - Czy Zmawiający wyrazi zgodę za wycenę za op. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

202. Pakiet nr 10 poz. 1-2 - Czy Zmawiający wymaga zaoferowania strzykawk z rozszerzoną skalą 50(60)ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

203. Pakiet nr 34 poz. 6 - Czy Zmawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie kaniul o poniższym opisie:

Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonane z teflonu PTFE
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 4 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zastawka antyzwrotna

- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

Pakowane pośrednio po 50 szt., karton zbiorczy 1 000 szt.

		Kaniula		
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Pomarańczowa	2.1	45	270
16	Szara	1.8	45	200
17	Biała	1.5	45	140
18	Zielona	1.3	45	85
20	Różowa	1.1	32	55
22	Niebieska	0.9	25	33
24	Żółta	0.7	19	18

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

204. Pakiet nr 34 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kaniula dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE, wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click. Zawias koreczka ustawiony fabrycznie pod kątem ok. 45 stopni do cewnika co ogranicza możliwość odklejenia kaniuli w czasie otwierania/zamykania, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC, logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli, skrzydełka z 3 otworami do przyszycia. Wymagane rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,9) 36ml/min; 20G/32mm (1,1) 60ml/min; 18G/45mm (1,3) 90ml/min; 17G/45mm (1,5) 125ml/min; G16/45mm (1,7) 180ml/min; G14/45mm (2,1) 270ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej SWZ

205. Pakiet nr 34 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie kaniul o poniższym opisie:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonane z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR
- wyposażona w skrzydełka
- wyposażona w koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- z portem bocznym
- 6 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- filtr hydrofobowy
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

dostępne rozmiary:

		Kaniula		
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)

14	Pomarańczowa	2.1	45	270
16	Szara	1.8	45	200
18	Zielona	1.3	32/45	85
20	Różowa	1.1	25/32	55
22	Niebieska	0.9	25	33
24	Żółta	0.7	19	18

sposób pakowania:

Opakowanie jednostkowe: 1 szt. blister pack

Opakowanie handlowe: 50 szt.

Opakowanie zbiorcze (karton): 500 szt.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej SWZ.

206. Pakiet nr 34 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści Kaniulę dożylną bezpieczna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające światło igły, w celu ochrony przed zachlapaniem krwi (zabezpieczenie igły w postaci osłonki kodowanej kolorystycznie zgodnie z rozmiarem, z automatyczną aktywacją w momencie wycofywania igły). Opakowanie wielowarstwowe nierozzerwalne, blister w opakowaniu sztywny, przezroczysty. Kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy hamujący wypływ krwi, w celu uzyskania doskonałej widoczności paski RTG muszą pokrywać min. 80% powierzchni cewnika, inkorporowane w materiał cewnika. Port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", zawias koreczka ustawiony fabrycznie pod kątem ok. 45 stopni do cewnika co ogranicza możliwość odklejenia kaniuli w czasie otwierania/zamykania, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC, logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Wymagane następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,9) 36ml/min; 20G/32mm (1,1) 60ml/min; 18G/33mm (1,3) 90ml/min; 18G/45mm (1,3) 90ml/min; 17G/45mm (1,5) 125ml/min; G16/45mm (1,7) 180ml/min; G14/45mm (2,1) 270ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej SWZ.

207. Pakiet nr 42 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie żelu 11ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

208. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 pozycji 6 kaniule dożylnie

-14G 2,0x45mm, -16G 1,7x45 mm, -17G 1,5x45 mm, -18G 1,3x45 mm, -18G 1,3x32 mm, -20G 1,0x32 mm
-22G 0,9x25 mm, -24G 0,7x19 mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej SWZ.

209. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 pozycji 7 kaniule dożylnie bezpieczne

-16G 1,7x45 mm, -17G 1,5x45 mm, -18G 1,3x45 mm, -18G 1,3x32 mm, -20G 1,0x32 mm, -22G 0,9x25 mm,
-24G 0,7x19 mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej SWZ.

210. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 34 pozycji 6 i 7 do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem