

Kamienna Góra, 19.09.2024 r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Nazwa postępowania: **Dostawa drobnego sprzętu medycznego dla Dolnośląskiego Centrum Rehabilitacji i Ortopedii Sp. z o.o. w Kamiennej Górze**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **DI-Z.26.27.2024**

- I. Działając na podstawie art.284 ust.2 i 6 oraz art.286 ust.1 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2024 r., poz.1320) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 1:

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w części 16 Zamawiający wymaga aby okres sterylności na zaoferowane produkty wynosił – 5 lat od daty produkcji.

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający wymaga, aby okres sterylności na zaoferowane produkty wynosił 5 lat od daty produkcji.

Pytanie nr 2:

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w części 16 Zamawiający wymaga aby na każdym pojedynczym opakowaniu opis produktu był w języku polskim z widoczną datą ważności.

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Zamawiający wymaga, aby na każdym pojedynczym opakowaniu opis produktu był w języku polskim z widoczną datą ważności.

Pytanie nr 3:

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w części 16 Zamawiający wymaga aby wszystkie wyszczególnione igły z poz. od 1 do 9 pochodziły od tego samego producenta.

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający wymaga, aby wszystkie wyszczególnione igły z poz. od 1 do 9 pochodziły od tego samego producenta.

Pytanie nr 4:

Część 20

Czy Zamawiający dopuści w części 20 zaoferowanie żelu 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 Hydroxybenzoate
- pojemność 6g (6 ml) w ampułko-strzykawce ?

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmienia zapisy treści SWZ w Załączniku nr 1.20 do Formularza oferty, który przyjmuje następujące brzmienie:

- „1. Żel do jałowego cewnikowania w postaci **ampułko-strzykawki aplikatora**. Skład żelu: chlorheksydyna 0,05% i Lidokaina 2%. Żel sterylny. 1 **ampułko-strzykawka aplikator** = 8,5 g”.

W związku z powyższym Zamawiający zamieszcza w dokumentacji postępowania na Platformie Zakupowej Załącznik nr 1.20 - Część 20 - Żel do cewnikowania ZMIANA, uwzględniający dokonane zmiany treści SWZ.

Pytanie nr 5:

Pakiet 3, poz. 3

Proszę o dopuszczenie strzykawki ze skalą co 0,2 ml.

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6:

Pakiet 3, poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawk pakowanych po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 7:

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	196 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	128 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33 1,3 x 45	103 ml/min 90 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8:

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

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

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9:

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	90 m/min
Różowy	20 G	1,1 x 30	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółty	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10:

Pakiet 14, poz. 1-4

Proszę o dopuszczenie strzykawk ze skala nominalną

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11:

Pakiet 14, poz. 3

Proszę o dopuszczenie strzykawki ze skalą co 0,2 ml.

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Pakiet 14, poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek pakowanych po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 13:

Pakiet 14, poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek pakowanych po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 14:

Pakiet 14, poz. 7

Proszę o dopuszczenie kaniul bezpiecznych z zabezpieczeniem przed zakłuciem.

Odpowiedź na pytanie nr 14:

Zamawiający dopuszcza kaniule bezpieczne opisane w pytaniu, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie nr 15:

Pakiet 14, poz. 7

Proszę o dopuszczenie kaniul tylko z kodowanym kolorystycznie koreczkiem

Odpowiedź na pytanie nr 15:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16:

Pakiet 14, poz. 7

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z podwójni czyszczonego teflonu.

Odpowiedź na pytanie nr 16:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17:

Pakiet 14, poz. 7

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE.

Odpowiedź na pytanie nr 17:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18:

Pakiet 14, poz. 8-10

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 18:

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu oraz pozostawia zapisy SWZ w opisanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie nr 19:**PAKIET 20**

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania o pojemności 6 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 19:

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż obowiązujące są również zmiany dotyczące Części 20, opisane szczegółowo w odpowiedzi na pytanie nr 4.

Pytanie nr 20:**PAKIET 20**

Czy Zamawiający dopuści żele do cewnikowania pakowane po 24 ampułkostrzykawki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 20:

Zamawiający dopuszcza żele do cewnikowania pakowane po 24 ampułkostrzykawki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 21:**DOTYCZY ZAPISÓW UMOWY § 3 ust. 4**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienia od wymogu dostarczania produktów w kontrolowanych warunkach. Przedmiot zamówienia stanowią wyroby medyczne, które nie wymagają przechowywania i transportu w skrajnie niskich temperaturach czy też w wąskich zakresach temperatur.

Odpowiedź na pytanie nr 21:

Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczania produktów w kontrolowanych warunkach w zakresie asortymentu, który nie wymaga takiej kontroli. Wymagane jest jednak, aby dostawa takiego asortymentu była realizowana środkiem transportu gwarantującym odpowiednie, wymagane dla danego produktu, parametry zewnętrzne. Środek transportu winien być adekwatny do wymogów dotyczących magazynowania i transportu przewożonego sprzętu medycznego.

W przypadku wyrobów, do których transportu wymagane są kontrolowane warunki, Zamawiający zostawia zapisy treści SWZ bez zmian.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający w pakiecie 18 w pozycji 1 wymaga obecnie stosowaną Jednorazową łyżkę światłowodową, standard zielonego zamka, zgodna z ISO-7376, w pełni metalowa (cynk, aluminium, magnez, miedź) o matowym wykończeniu, redukującym powstawanie świetlnych refleksów, niski profil łyżki tożsamy z profilem łyżki wielorazowej, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą łożysk kulkowych, włókna światłowodu osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie pokryte czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo tworzywem (PP). Średnica światłowodu 4,7mm. Konstrukcja światłowodu zapewnia doskonałą transmisję skupionego światła. Konstrukcja łyżki zapobiega stykaniu łyżki z uchwytem. Rozmiar wyraźnie kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym. Etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j.polskim. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne są m.in.: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru oraz QR. Podwójne opakowanie jednostkowe (łyżka umieszczona w kieszonce z folii bąbelkowej, całość zapakowana w jednostkowe opakowanie foliowe z polietylenu) Termin ważności min. 3 lata. Wyrób medyczny niesterylny. W pełni kompatybilna z oferowanymi rękojeściami. W rozmiarach Macintosh 0,1,2,3,4,5 oraz Miller 00,0,1,2,3,4.

Odpowiedź na pytanie nr 22:

Zamawiający potwierdza, iż wymaga wyrobu spełniającego opisane w pytaniu wymagania.

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający w pakiecie 18 w pozycji 2 wymaga obecnie stosowaną Jednorazową rękojeść do laryngoskopu, wykonana z niemanetycznego lekkiego tworzywa sztucznego (ABS, poliamid) nadającego się do recyklingu, kompatybilna ze wszystkimi łyżkami jedno i wielorazowymi w standardzie zielonego zamka. Rękojeść z poprzecznymi ergonomicznymi wgłębieniami/uchwytemi na palce, zapewniającymi pewne trzymanie, cała rękojeść w charakterystycznym dla standardu "zielonego zamka" w kolorze zielonym, mocowanie łyżki za pomocą stałego elementu (redukcja ewentualnego wyłamania), rękojeść z załadowanymi bateriami 3xAAA, z 5 mm źródłem światła LED, waga ok.90g, długość 120 mm, opakowanie jednostkowe foliowe.

Odpowiedź na pytanie nr 23:

Zamawiający potwierdza, iż wymaga wyrobu spełniającego opisane w pytaniu wymagania.

Pytanie nr 24:

Część 19. Elektrody, czyścik do elektrod POZ 1.

Prosimy o dopuszczenie czyścika o wymiarach 50mm x 50mm x 6mm, sterylny, samoprzylepny, pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze 100 sztuk.

Odpowiedź na pytanie nr 24:

Zamawiający dopuszcza wyrób opisany w pytaniu.

Pytanie nr 25:

Część 19. Elektrody, czyścik do elektrod POZ 2.

Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla dorosłych i dzieci, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 150x120 mm, powierzchnia całkowita 153 cm², powierzchnia przewodząca 104 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 22 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm impedancja < 6°C, pakowane w saszetkach po 5 szt., op. zbiorcze =100 szt.(20 saszetek po 5 szt.) Wykonana zgodnie z normami IEC 60601-1:1995, IEC 60601-2-2:2006.

Odpowiedź na pytanie nr 25:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26:

Część nr 5 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przezroczysty żel do USG?

Odpowiedź na pytanie nr 26:

Zamawiający dopuszcza przezroczysty żel do USG.

Pytanie nr 27:

Część nr 5 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści żel do EKG w opakowaniu 250ml, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 27:

Zamawiający dopuszcza żel do EKG w opakowaniu 250ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 28:

Część nr 5 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści kieliszki a'80 w opakowaniu, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 28:

Zamawiający dopuszcza kieliszki a'80 w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 29:

Część nr 5 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną z medycznego PVC, niesilikonowaną?

Odpowiedź na pytanie nr 29:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30:

Część nr 5 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź na pytanie nr 30:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31:

Część nr 5 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści prowadnice tylko w rozmiarach 6F, 10F, 12F i 14F?

Odpowiedź na pytanie nr 31:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32:Część nr 5 poz. 17

Czy Zamawiającemu chodzi o 2 sztuki czy 2 opakowania elektrod?

Odpowiedź na pytanie nr 32:

Zamawiający informuje, iż w Części 5 poz. 17 zmianie ulega opis asortymentu, który otrzymuje następujące brzmienie:

17.	Elektroda EKG z żelem - dla dzieci	Szt. 1 op. = 50 szt.	2
------------	------------------------------------	---	----------

W związku z powyższym Zamawiający zamieszcza w dokumentacji postępowania na Platformie Zakupowej Załącznik nr 1.5 - Część 5 – Jednorazowy sprzęt medyczny ZMIANA, uwzględniający dokonane zmiany.**Pytanie nr 33:**Część nr 5 poz. 37

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarze L i XL dla dorosłych oraz S i M dla dzieci?

Odpowiedź na pytanie nr 33:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34:Część nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 34:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 35:Część nr 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód rozciągliwy z workiem 2l – dwie rury 180 cm, dodatkowa rura rozciągliwa do długości 120 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 35:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 36:Część nr 16 poz. 1-2, 5-9

Czy Zamawiający dopuści długość igły 88 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 36:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 37:Część nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści średnicę wewnętrzną 1,8 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 37:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38:Część nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aplikator o pojemności 12,5 g?

Odpowiedź na pytanie nr 38:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39:Część nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'20, wraz z przeliczeniem ilości (100 opakowań po 20 aplikatorów)?

Odpowiedź na pytanie nr 39:

Zamawiający dopuszcza opakowanie a'20 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 40:

Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 1 dopuści wycenę kaniul wykonanych z FEP z portem, z dwoma paskami RTG, w rozmiarach i przepływie odpowiednio: 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.; 20G 1,1x32mm przepływ 61ml/min.; 18G 1,3x32mm przepływ 90ml/min., 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min.; 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min. do wyboru dla Zamawiającego?

Odpowiedź na pytanie nr 40:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 41:

Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 1 dopuści wycenę kaniul w opakowaniu x 50szt.?

Odpowiedź na pytanie nr 41:

Zamawiający dopuszcza kaniule pakowane po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 42:

Część 4 poz. 4

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 4 wymaga wyceny wszystkich rozmiarów igieł jednego producenta?

Odpowiedź na pytanie nr 42:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 43:

Część 4 poz. 1-4

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 1-4 wymaga wyceny produktów jednego producenta w celu zachowania pełnej kompatybilności?

Odpowiedź na pytanie nr 43:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 44:

Część 1 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 70cm?

Odpowiedź na pytanie nr 44:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45:

Część 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści butelkę o możliwości połączenia z drenami o średnicach od 8CH do 16CH?

Odpowiedź na pytanie nr 45:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46:

Część 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 22cm?

Odpowiedź na pytanie nr 46:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47:

Część 3 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odpowiedź na pytanie nr 47:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48:

Część 3 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe?

Odpowiedź na pytanie nr 48:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Część 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 0,5ml?

Odpowiedź na pytanie nr 49:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50:

Część 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowanych a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 50:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 6.

Pytanie nr 51:

Część 3 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowanych a`25 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 51:

Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek pakowanych a`25 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 52:

Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie w rozmiarach i przepływach:

0,9x25mm – 36ml/min

1,1x32mm – 61ml/min

1,3x45mm – 90 ml/min

1,5x45mm – 142 ml/min

1,7x45mm - 200 ml/min?

Odpowiedź na pytanie nr 52:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 53:

Część 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków pakowanych a`250 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 53:

Zamawiający dopuszcza wycenę koreczków pakowanych a`250 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 54:

Część 4 poz. 8

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź na pytanie nr 54:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 55:

Część 4 poz. 8

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź na pytanie nr 55:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 56:

Część 5 poz. 2

Czy Zamawiający uzna rękawice foliowe w rozmiarze M lub L jako uniwersalne?

Odpowiedź na pytanie nr 56:

Tak, Zamawiający uzna rękawice foliowe w rozmiarze M lub L jako uniwersalne.

Pytanie nr 57:

Część 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę szyn aluminiowych palcowych w opakowaniach a'10szt. z przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 57:

Zamawiający dopuszcza wycenę szyn aluminiowych pakowanych a'10 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 58:

Część 5 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę papierów w opakowaniach a'10szt. z przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 58:

Zamawiający dopuszcza wycenę papierów pakowanych a'10szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 59:

Część 5 poz. 10

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu "silikonowe, bez ftalanów"?

Odpowiedź na pytanie nr 59:

Zamawiający pozostawia zapisy treści SWZ w tym zakresie bez zmian.

Pytanie nr 60:

Część 5 poz. 11

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu "silikonowe, bez ftalanów"?

Odpowiedź na pytanie nr 60:

Zamawiający pozostawia zapisy treści SWZ w tym zakresie bez zmian.

Pytanie nr 61:

Część 5 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych wyłącznie w rozmiarach 6F, 10F, 14F?

Odpowiedź na pytanie nr 61:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 62:

Część 5 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a wyłącznie w rozmiarze CH12-CH26 z balonem o pojemności 5-10ml oraz w rozmiarze CH28-30 z balonem 30-50ml spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź na pytanie nr 62:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 63:

Część 5 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton wykonane z wysokiej jakości medycznego PCV bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź na pytanie nr 63:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 64:

Część 5 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod pakowanych a'50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 64:

Zamawiający dopuszcza wycenę elektrod pakowanych a'50szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 65:

Część 5 poz. 17

Czy Zamawiający oczekuje wyceny 2 opakowań czy 2 sztuk?

Odpowiedź na pytanie nr 65:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 32.

Pytanie nr 66:

Część 5 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści wycenę misek pakowanych a`300 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 66:

Zamawiający dopuszcza wycenę misek pakowanych a`300szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 67:

Część 5 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści kaczkę z nieprzymocowana przykrywką?

Odpowiedź na pytanie nr 67:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 68:

Część 5 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści pęsetę zieloną?

Odpowiedź na pytanie nr 68:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 69:

Część 5 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści pojemniki pakowane w folię, zbiorczo w karton a`300 sztuk?

Odpowiedź na pytanie nr 69:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 70:

Część 5 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną bawełnianą w rozmiarze 96x96x130cm?

Odpowiedź na pytanie nr 70:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 71:

Część 5 poz. 37

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe z nebulizatorem w rozmiarach: M, L i XL?

Odpowiedź na pytanie nr 71:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 72:

Część 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu 7 dniowy z czytelną, łatwą do odczytu skalą worka, adekwatną do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml?

Odpowiedź na pytanie nr 72:

Zamawiający dopuszcza wyrób o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie nr 73:

Część 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem o długości 90cm lub 150cm?

Odpowiedź na pytanie nr 73:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74:

Część 9 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątna włókninową w rozmiarze 96x96x136cm?

Odpowiedź na pytanie nr 74:

Opisana w pytaniu chusta trójkątna wymagana jest w Części 5.

Zamawiający nie dopuszcza wyrobu opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 75:

Część 9 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę o wymiarach 75 cm x 90 cm z otworem o średnicy 7 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 75:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 76:

Część 9 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza żel poślizgowy w ampułkostrzykawce 6 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 76:

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż obowiązujące są również zmiany dotyczące Części 20, opisane szczegółowo w odpowiedzi na pytanie nr 4.

Pytanie nr 77:

Część 9 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

Odpowiedź na pytanie nr 77:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 78:

Część 9 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dołączonym pojemnikiem 3-komorowym w ramach blistra oraz mogący służyć jako pojemnik na płyny bądź odpady powstające podczas zabiegu?

Odpowiedź na pytanie nr 78:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 79:

Część 14 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odpowiedź na pytanie nr 79:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 80:

Część 14 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowanych a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 80:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 12.

Pytanie nr 81:

Część 14 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowanych a`60 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 81:

Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek pakowanych a`60szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 82:

Część 14 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem przeciwbakteryjnym 0,1µm?

Odpowiedź na pytanie nr 82:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 83:

Część 14 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego pobierania i aspiracji roztworów, leków, sterylny, jednorazowego użytku, z hydrofobowym filtrem antybakteryjnym 0,1 µm, z zaworem bezigłowym stanowiącym samozamykający się korek i pełniącym funkcję zastawki zapobiegającej wyciekaniu płynu po odłączeniu strzykawki.

Odpowiedź na pytanie nr 83:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 84:

Część 14 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 6 paskami rtg, portem bocznym przesuniętym powyżej osi centralnej skrzydełek, zabezpieczone koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi? Reszta zgodnie z swz.

Odpowiedź na pytanie nr 84:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 85:

Część 14 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul pakowanych a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 85:

Zamawiający dopuszcza wycenę kaniul pakowanych a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 86:

Część 14 poz. 9-10

Czy Zamawiający wydzieli w.w. pozycje co umożliwi na złożenie konkurencyjnej oferty na czym Zamawiającemu powinno zależeć?

Odpowiedź na pytanie nr 86:

Zamawiający nie wydziela ww. pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 87:

Część 16 poz. 1, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści igły z igłą prowadzącą 20G X 34mm?

Odpowiedź na pytanie nr 87:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 88:

Część 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści igły 26G 90mm?

Odpowiedź na pytanie nr 88:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 89:

Część 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści linię o średnicy 1,5mm?

Odpowiedź na pytanie nr 89:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 90:

Część 21 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule 16G = 1,7mm dł.45mm? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Odpowiedź na pytanie nr 90:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 91:

Część 21 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul pakowanych a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 91:

Zamawiający dopuszcza wycenę kaniul pakowanych a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 92:

Część 21 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne wyłącznie w rozmiarach:

0,3mm x 13mm

0,45mm x 12mm

0,5mm x 25mm

0,6mm x 25mm

0,7mm x 40mm

0,8mm x 40mm?

Odpowiedź na pytanie nr 92:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 93:

Część 21 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł pakowanych a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 93:

Zamawiający dopuszcza wycenę igieł pakowanych a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 94:

Część 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści ostrza standardowe pakowane w indywidualne plastikowe etui?

Odpowiedź na pytanie nr 94:

Zamawiający dopuszcza ostrza standardowe pakowane w indywidualne plastikowe etui.

Pytanie nr 95:

Część 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści ostrza standardowe pakowane pojedynczo w folię aluminiową?

Odpowiedź na pytanie nr 95:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 96:

Część 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści ostrza o innym sposobie konfekcjonowania z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 96:

Zamawiający dopuszcza ostrza o innym sposobie konfekcjonowania z odpowiednim przeliczeniem ilości (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 97:

Część 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika o wysokości 21 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 97:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 98:

Część 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika o wysokości 22 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 98:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 99:Część 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika o wysokości 22,5 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 99:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 100:Część 3 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę z informacją na opakowaniu jednostkowym o standardzie ścięcia Luer tj. Luer Tip 6%?

Odpowiedź na pytanie nr 100:

Zamawiający nie wymaga strzykawkę z informacją na opakowaniu jednostkowym o standardzie ścięcia Luer tj. Luer Tip 6%.

Pytanie nr 101:Część 3 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę o skali rozszerzonej o minimum 20%? Strzykawki o większym rozszerzeniu mają szersze zastosowanie, gdyż pozwalają na pobór większej ilości wstrzykiwanego roztworu niż pojemność skali nominalnej, co przekłada się na szersze zastosowanie poszczególnych pojemności strzykawkę, a co za tym idzie na oszczędności Szpitala.

Odpowiedź na pytanie nr 101:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 102:Część 3 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę z zielonym kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź na pytanie nr 102:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 103:Część 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 103:

Zamawiający dopuszcza wycenę za op. 50szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 104:Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli w rozmiarach:

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

Odpowiedź na pytanie nr 104:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 105:Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli w rozmiarach:

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

Odpowiedź na pytanie nr 105:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 106:

Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli w rozmiarach:

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?

Odpowiedź na pytanie nr 106:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 107:

Część 4 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły 0,6x30 mm zamiast 0,6x25 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 107:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 108:

Część 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha foliowego w rozmiarze ok. 80 x125 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 108:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie fartucha foliowego w rozmiarze ok. 80 x125 cm.

Pytanie nr 109:

Część 5 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do lewatywy o pojemności 1750 ml, skalowany co 100 ml między 100ml a 1700ml, długość drenu 145 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 109:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyrobu o parametrach opisanych w pytaniu, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 110:

Część 5 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 110:

Zamawiający dopuszcza wycenę za op. 80szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 111:

Część 7 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do zbiórki moczu z drenem 110 cm, worek z podziałką co 100ml?

Odpowiedź na pytanie nr 111:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 112:

Część 7 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worka do zbiórki moczu z zaworem T z drenem 90 cm, worek z podziałką co 100ml?

Odpowiedź na pytanie nr 112:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 113:

Część 7 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worka do zbiórki moczu z zaworem T z drenem 110 cm, worek z podziałką co 100ml?

Odpowiedź na pytanie nr 113:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wyrobu o parametrach opisanych w pytaniu, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 114:

Część 14 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 114:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 12.

Pytanie nr 115:

Część 14 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przyrządu o poniższym opisie:

Kaniula do wielokrotnego pobierania płynu i dodatkowego wstrzyku. Smukły i krótki kolec ułatwiający przebijanie butelek. Łatwe otwieranie

i zamykanie jedną ręką. Ciasny zatrzask z identyfikacją kolorystyczną. Złączetypu Luer-lock, bez latexu i PCV. Produkt nie zawiera ftalanów;

łatwe pobieranie i uzupełniające wstrzyknięcie, niezawodna ochrona przed skażeniem mikrobiologicznym dzięki zintegrowanemu filtrowi bakteryjnemu 0,45 µm?

Odpowiedź na pytanie nr 115:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 116:

Część 14 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź na pytanie nr 116:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 117:

Część 20 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego żelu do cewnikowania o składzie:

- Czysta woda (Pure water)
 - Glikol Propylenowy, Hydroksyetyloceluloza (lubrykant)
 - 2g Chlorowodorek lidokainy (Środek znieczulający miejscowo)
 - 0,25g Chlorhexidine Gluconate- 20% stężenie (Antiseptic)
 - 0.02g Hydroksybenzoesan metylu (środek konserwujący)
 - 0,02g Hydroksybenzoesan propylu (środek konserwujący)
- w rozmiarze 6ml?

Odpowiedź na pytanie nr 117:

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż obowiązujące są również zmiany dotyczące Części 20, opisane szczegółowo w odpowiedzi na pytanie nr 4.

Pytanie nr 118:

Część 20 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego żelu do cewnikowania o składzie:

- Czysta woda (Pure water)
- Glikol Propylenowy, Hydroksyetyloceluloza (lubrykant)

- 2g Chlorowodorek lidokainy (Środek znieczulający miejscowo)
 - 0,25g Chlorhexidine Gluconate- 20% stężenie (Antiseptic)
 - 0.02g Hydroksybenzoesan metylu (środek konserwujący)
 - 0,02g Hydroksybenzoesan propylu (środek konserwujący)
- w rozmiarze 11ml?

Odpowiedź na pytanie nr 118:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 119:

Część 21 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli bezpiecznej z filtrem hydrofobowym, w rozmiarach: 0,9mm - 22G dł. 25 mm , 1,1mm – 20G dł. 32 mm , 1,3mm - 18G dł. 45mm, 1,5mm – 17G dł. 45 mm , 1,7mm – 16 G dł. 45 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 119:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 120:

Część 21 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł bezpiecznych w rozmiarach: 0,33X12 mm; 0,40X20 mm; 0,5x25 mm; 0,6x25 mm; 0,7X40 mm; 0,8X40 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 120:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 121:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

Odpowiedź na pytanie nr 121:

Na Wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego dostarczenia zamówionego asortymentu i po stronie Wykonawcy leży zapewnienie dystrybutora, który zapewni transport towaru z zachowaniem wymaganych warunków określonych przez producenta.

Pytanie nr 122:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. temperaturę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

Odpowiedź na pytanie nr 122:

Zgodnie z SWZ, przedmiot umowy winien być dostarczony transportem Wykonawcy, wraz z zapewnieniem wniesienia i wyładunku do magazynu apteki (...), na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym przed uszkodzeniem. Na Wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego dostarczenia zamówionego asortymentu. Zamawiający nie będzie sprawdzał, czy dostarczony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków, określonych przez producenta.

Pytanie nr 123:

Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej ?

Odpowiedź na pytanie nr 123:

Dostawa powinna być zrealizowana środkiem transportu gwarantującym odpowiednie, wymagane dla danego asortymentu, parametry zewnętrzne. Środek transportu winien być adekwatny do wymogów dotyczących magazynowania i transportu przewożonego sprzętu medycznego.

Pytanie nr 124:

Część 18 poz. 1

Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści stopkę mocującą do rękojeści wykonaną z tworzywa sztucznego z mocowaniem zatrzaskowym za pomocą metalowego elementu?

Odpowiedź na pytanie nr 124:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 125:

Część 3 poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycjach 1-4 oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki?

Odpowiedź na pytanie nr 125:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 126:

Część 3 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 5 oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem?

Odpowiedź na pytanie nr 126:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 127:

Część 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 4 pozycji 1 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-22G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (22-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

22G- 0,9mm x 25 mm. - przepływ 31ml/min.;

22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min

20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;

20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;

18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;

18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;

16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;

14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min do wyboru przez Zamawiającego

Odpowiedź na pytanie nr 127:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 128:

Część 4 poz. 5-6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź na pytanie nr 128:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm.

Pytanie nr 129:

Część 4 poz. 5-6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc (...) bez ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym ma na myśli oznaczenie o braku ftalanów DEHP, BBP, DBP – piktogram fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź na pytanie nr 129:

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga oznaczenia o braku ftalanów DEHP, BBP, DBP – piktogramu fabrycznie nadrukowanego na opakowaniu jednostkowym.

Pytanie nr 130:

Część 4 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 7 przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopodobnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu?

Odpowiedź na pytanie nr 130:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 131:

Część 4 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 7 przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopodobnych ma mieć komorę kroplową wolną od PCV?

Odpowiedź na pytanie nr 131:

Zamawiający potwierdza, iż w pozycji 7 (przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopodobnych) ma mieć komorę kroplową wolną od PCV.

Pytanie nr 132:

Część 4 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 8 przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu?

Odpowiedź na pytanie nr 132:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 133:

Część 4 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 7 przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma mieć komorę kroplową wolną od PCV?

Odpowiedź na pytanie nr 133:

Zamawiający potwierdza, iż w pozycji 8 (przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych) ma mieć komorę kroplową wolną od PCV

Pytanie nr 134:

Część 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego i przejrzysty żelu do cewnikowania o działaniu antybakteryjnym i znieczulającym, dostarczany w opakowaniu harmonijkowym z atraumatyczną końcówką, umożliwiającą aplikację jedną ręką. Otwarcie produktu poprzez odłamanie bezpiecznej końcówki, będącej integralną częścią aplikatora. Stosowany przy cewnikowaniu, endoskopii, cystoskopii oraz intubacji dotchawiczej - stosowanie potwierdzone w oryginalnej instrukcji użytkownika. Jałowy. Skład: chlorowodorek lidokainy (20 mg/1 g żelu), dichlorowodorek chlorheksydyny (0,5 mg/1 g żelu).

Odpowiedź na pytanie nr 134:

Zamawiający dopuszcza wyrób o parametrach opisanych w pytaniu, o pojemności zgodnej z SWZ, z uwzględnieniem udzielonych odpowiedzi (dopuszczeń) na pytania zadane postępowaniu dot. tego asortymentu.

Pytanie nr 135:

Część 20

Prosimy o wyjaśnienie czy produkt ma być wolny od parabenów, PVC i lateksu.

Odpowiedź na pytanie nr 135:

Zamawiający dopuszcza produkt wolny od parabenów, PVC i lateksu (nie wymaga).

Pytanie nr 136:

Część 21 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 kaniule dożylną bezpieczną z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-22G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (22-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.;

22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min

20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;

20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;

18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;

18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;

16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;

14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min do wyboru przez Zamawiającego

Odpowiedź na pytanie nr 136:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 137:

Część 21 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 igły bezpiecznej w rozmiarze 21G 0,7X40mm zamiast 0,7x38mm. Pozostałe rozmiary zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 137:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 138:

Część 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zdejmowania szwów spełniającego definicje MDR oraz ustawy o wyrobach medycznych w którego składzie znajdują się 3 x tufery włókninowe, wielkości śliwki \varnothing 4 cm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 138:

Zamawiający dopuszcza wyrób o parametrach określonych w pytaniu, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie nr 139:

Część 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej z końcówką/nasadką „luer lock” wykonaną z poliwęglanu oraz posiadającą średnicę wewnętrzną 0,85 mm?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 139:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 140:

Część 10 poz. 2

Ze względu na bezpieczeństwo pacjenta oraz personelu medycznego, czy Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnej igły kulkowej sklasyfikowanej w klasie IIa reguła 6 - co powinno być potwierdzone deklaracją zgodności dla zaoferowanego wyrobu medycznego wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która musi uczestniczyć w ocenie zgodności tych produktów?

Odpowiedź na pytanie nr 140:

Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnej igły kulkowej zgodnie z opisanymi w pytaniu wymaganiami.

Pytanie nr 141:

Część 10 poz. 3

Ze względu na bezpieczeństwo pacjenta oraz personelu medycznego, czy Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnego narzędzia chirurgicznego sklasyfikowanego w klasie IIa reguła 6 - co powinno być potwierdzone deklaracją zgodności dla zaoferowanego wyrobu medycznego wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która musi uczestniczyć w ocenie zgodności tych produktów?

Odpowiedź na pytanie nr 141:

Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnego narzędzia chirurgicznego zgodnie z opisanymi w pytaniu wymaganiami.

Pytanie nr 142:

Część 10 poz. 1-3

Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości będzie wzywał do złożenia próbek?

Odpowiedź na pytanie nr 142:

Zamawiający potwierdza, iż w przypadku wątpliwości będzie wzywał do złożenia próbek, zgodnie z treścią zapisów pkt. 6 Części II SWZ.

Pytanie nr 143:

Część 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra ze skutecznością filtracji > 99,998%.

Wartość potwierdzona badaniami z niezależnego laboratorium.

Odpowiedź na pytanie nr 143:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 144:Część 8 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodu oddechowego mikrobiologicznie czystego do znieczuleń dla osób dorosłych z rur rozciągalnych (3 rury karbowane z końcówkami 22 mm – dwie rury od 42 cm do dł. 200 cm, rura do worka od 42 cm do dł. 150 cm, zakończenia Twist, w zestawie worek 2 l plus złączka prosta).

Odpowiedź na pytanie nr 144:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 145:Część 15 poz. 1, 2

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego, w którym wkłady posiadają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia” (opisane na pokrywie PATIENT/VACUUM w celu łatwej identyfikacji), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów? Króciec pacjenta jest uniwersalny, gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wkłady częściowo sprasowane, ułatwiające magazynowanie, bez dodatkowego dyspensera. Pojemniki wielorazowe wyposażone są w zaczep do mocowania (identyczny, jak w opisanym systemie); nie posiadają innych przyłączy (brak króćca przy pojemniku - próżnia podłączana bezpośrednio do wkładu, by uzyskać lepsze parametry ssania). Pozostałe jak w SIWZ. Brak dopuszczenia systemu równoważnego sprawi, że ważną ofertę złoży tylko jeden dystrybutor. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki mocowane w identyczny sposób, jak obecne).

Odpowiedź na pytanie nr 145:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 146:Część 15 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści dren o dł. 300 cm z końcówkami typu żeńskiego bez wewnętrznych pierścieni, ale wykonanych z miękkiego, elastycznego materiału, gwarantującego dobre dopasowanie do elementów łączących?

Odpowiedź na pytanie nr 146:

Zamawiający nie dopuszcza.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmienia wymagania określone dla Części 5 poz. 16, która otrzymuje następujące brzmienie:

16.	Elektroda EKG z żelem - dla dorosłych	Szt. 1 op. = 50 szt.	330
------------	---------------------------------------	---	------------

Ponadto Zamawiający zmienia wymagania określone dla Części 21 poz. 3, która otrzymuje następujące brzmienie:

3.	Ostrza bezpieczne; system bezdotykowego zakładania i zdejmowania ostrzy zamkniętych w specjalnej osłonce. Ostrze ze stali nierdzewnej, opakowanie 50 sztuk. Rozmiar: 10, 11, 15, 20, 21, 22. Możliwość wyboru rozmiaru przez Zamawiającego.	1 op. = 50 szt.	10
-----------	--	------------------------	-----------

- II. Mając na względzie udzielone odpowiedzi skutkujące zmianą treści SWZ, Zamawiający zamieszcza w dokumentacji postępowania na Platformie Zakupowej: **Załącznik nr 1.5 - Część 5 – Jednorazowy sprzęt medyczny ZMIANA, Załącznik nr 1.20 - Część 20 – Żel do cewnikowania ZMIANA oraz Załącznik nr 1.21 - Część 21 – Sprzęt bezpieczny ZMIANA**, uwzględniające dokonane zmiany.

III. Jednocześnie Zamawiający na podstawie art. 286 ust.3 i 5 zmienia termin składania i otwarcia ofert.

Nowy termin składania ofert: 27.09.2024 r. godz.10:00

Nowy termin otwarcia ofert: 27.09.2024 r. godz.11:00

Skutkiem powyższej zmiany, zmianie ulega brzmienie pkt 24.1. Części I SWZ, który przyjmuje następujące brzmienie:

„24.1. Wykonawca jest związany złożoną ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 26.10.2024 roku.”

IV. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi na nie oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

Prezes Zarządu

Artur Mazur