



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

Jarocin, 31.05.2022 r.

INFORMACJA

Dotyczy :

Zamówienie na dostawy rękawic diagnostycznych i rękawic chirurgicznych, zestawów do cewnikowania pęcherza moczowego oraz wyrobów medycznych do przetaczania płynów infuzyjnych 6/2022.

Działając na podstawie art. 284 oraz 286 ustawy Prawo zamówień publicznych udzielamy wyjaśnień treści swz oraz wprowadzamy zmiany jej treści.

|

Pakiet 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości pojedynczej ścianki min. 0,06 mm- pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,08 mm, na dłoni: min. 0,06 mm, siła zrywania min. 6N. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o średniej grubości na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,08 mm, z poziomem AQL $\leq 1,5$. Siła zrywania min. 6N. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Narękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 20 N, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny $\leq 10 \mu\text{g/g}$ rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania $>240\text{min.}$, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ortopedycznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową ułatwiająca zakładanie, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein $< 50 \mu\text{g/g}$ rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 34 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Odporność na przekucia $> 5\text{N}$. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiających otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, Typ min. B. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo- nitylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii, jasnobrązowe. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein $< 50 \mu\text{g/g}$ rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 4 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiających otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 50 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. 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. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. 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: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. 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. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. 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: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2 poz. 4

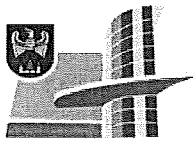
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowych (neoprenowe), bezpudrowych, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru),, średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.
Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 3 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, zewnątrz antypoślizgowe. Średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein $<50\mu\text{g/g}$ rękawicy, długość min. 275 mm, siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 14 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 14 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.
Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 3 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4,



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyróbu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.
Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet 3 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.
Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

II

1) Pakiet 5 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu do infuzji grawitacyjnej o następujących parametrach:

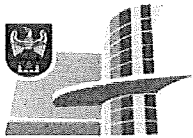
- komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 μ m, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej
- Spike ABS, igła czterokanalowa/ stożek
- Kompatybilny z lipidami
- Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),
- PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony, elastyczny
- Objętość wypełnienia drenu 11 ml
- Złącze luer-lock stałe
- Komora kroplowa o długości 57mm
- na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

2) Pakiet 5 poz. 4, 5

Prosimy o dopuszczenie w poz. 4,5 alternatywnego zestawu do infuzji grawitacyjnej - bursztynowego o następujących parametrach:

- zestaw infuzyjny grawitacyjny bursztynowy,
- precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca),
- wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny
- Spike ABS, igła ścięta czterostronnie
- Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm
- bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

- łącznik luer lock rotacyjny (obrotowy) na końcu drenu do łatwego wpięcia do wkłucia,
 - długość drenu 150 cm, objętość wypełnienia drenu 12 ml.
 - złącze luer lock **obrotowe**
 - dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym **priming cap (do bezpiecznego napełniania linii)**, sterylny - EO,
 - na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji
- Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

3) Pakiet 5 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu do przetaczania krwi o następujących parametrach:

- zestaw do infuzji grawitacyjnej
 - komora kropłowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kropłowej
 - Spike ABS, igła czterokanalowa/ stożek
 - Kompatybilny z lipidami
 - Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),
 - PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
 - długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony
 - Objętość wypełnienia drenu 11 ml
 - średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO
 - Złącze luer lock stałe
 - Komora kropłowa o długości 57mm
 - na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji
- Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

1) Przedmiotowe środki dowodowe – próbki

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie w jakiej ilości są wymagane próbki.

Odpowiedź: Minimalna ilość to 1 szt/op z każdej pozycji w tabeli.

2) § 4 ust. 4 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od dostarczania faktur w formie elektronicznej, gdy faktura zostanie dostarczona wraz z towarem.

Odpowiedź: Dopuszczamy odstąpienie od dodatkowych faktur formie elektronicznej .

3) § 8 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie terminu płatności 60 dni?

Odpowiedź: Tak.

III

Czy w pakiecie nr 1, poz 2 Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, AQL<=1,5, obustronnie chlorowane, wyrób medyczny kat.I, środek ochrony osobistej kat. III, teksturowane końce palców, grubość na palcu min. 0,09mm, na dłoni min. 0,05mm, na mankiecie min. 0,05mm, spełniające normy EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 (Typ B), EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013, EN 455-3:2006, EN 455-4:2009, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM 6978, siła zrywu przed/po starzeniu min. 6N, dopuszczone do kontaktu z żywnością

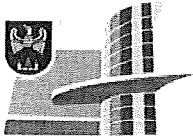
Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

IV

Pakiet nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z powierzchnią zewnętrzną chlorowaną, z mankietem prostym z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankieta), długość rękawicy 290 mm, grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni i mankiecie 0,20 mm, zawartość protein 30 µg/g lub mniej, AQL 0,65?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.



**SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE**

Pakiet nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaferowania rękawic niechlorowanych, zawartość protein 30 µg/g lub mniej, AQL 0,65?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaferowania rękawic z mankietem prostym z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankieta), długość 290 mm, grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,18 mm, na mankiecie 0,16 mm, zawartość protein 30 µg/g lub mniej, AQL 0,65?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaferowania rękawic z powierzchnią zewnętrzną niechlorowaną, powierzchnią wewnętrzną polimerową, z mankietem prostym z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankieta), grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm, kolor zielony?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

V

Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie rękawic w opakowaniach po 200 szt

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie z przeliczeniem ilości

Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie rękawic o grubościach:

Grubość na palcu – 0,08 mm

Grubość na dłoni – 0,05 mm

Grubość na mankiecie – 0,05 mm

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie rękawic z siłą zrywu przed starzeniem 7,6 N i , po starzeniu 7,7 N

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet 1, poz. 1

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ .

Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie rękawic przebadanych na 12 cytostatyków wg ASTM D6978

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet 5, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przedłużaczy wykonanych z polichlorku winylu.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet 5, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową o długości 62 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet 5, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową o długości 55 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet 5, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC bez DEHP.



**SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE**

Pakiet 5, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd na zaciskaczu.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójplaszczynowo wykonaną ze wzmocnionego ABS

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Dopuszczamy zaoferowanie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC bez DEHP.

Pakiet 5, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd na zaciskaczu.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, poz. 4

Proszę o dopuszczenie wyceny na przyrząd oraz worek w dwóch osobnych pozycjach asortymentowych, ze względu na różną stawkę VAT.

Odpowiedź: Dopuszczamy .

Pakiet 5, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządów i worków pakowanych osobno.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową o długości 62 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową o długości 55 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC bez DEHP.

Pakiet 5, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójplaszczynowo wykonaną ze wzmocnionego ABS

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd na zaciskaczu.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, poz. 6

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Dopuszczamy zaoferowanie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC bez DEHP.

Pakiet 5, poz. 6

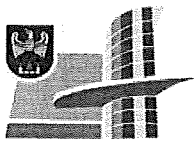
Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd na zaciskaczu.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

VI

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$ mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N-



**SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE**

badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 , niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 20 µg/g (wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor naturalny, mankiet rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i wnętrzu dłoni. Wewnętrzna powierzchnia polimer powlekany technologią Dermashield. Długość rękawicy minimum 302 mm, typowa grubość na palcu 0,25 ±0,03 mm, typowa na dłoni 0,21 ±0,02 mm oraz średnia na mankiecie 0,17 ±0,02 mm?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne mikrochirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor brązowy, mankiet rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna gładka. Wewnętrzna powierzchnia polimer powlekany technologią Dermashield? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor naturalny, mankiet rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Wewnętrzna powierzchnia polimer powlekany technologią Dermashield? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03 mankiecie: 0,15±0,03 mm, długość min 285mm,mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N-badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 , niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 20 µg/g (wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

VII

Pakiet nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,11mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywania min. 7,1N, przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

Pakiet nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice bez opaski samoprzylepnej, o długości min. 280-290mm w zależności od rozmiaru, obustronnie polimerowane, grubości wynoszącej na palcu $0,22\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,19\pm 0,01$ mm, na mankicie $0,17\pm 0,01$ mm, poziom protein max $33\mu\text{g/g}$?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice bez opaski samoprzylepnej, obustronnie polimerowane, ze specjalną warstwą antypoślizgową zapewniającą doskonałą chwytność, o długości min. 280-290mm w zależności od rozmiaru, grubości wynoszącej na palcu $0,33\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,27\pm 0,02$ mm, na mankicie $0,22\pm 0,01$ mm, pakowane po 40 par w dyspenserze z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet nr 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice bez opaski samoprzylepnej, obustronnie polimerowane, ze specjalną warstwą antypoślizgową zapewniającą doskonałą chwytność, o długości 287mm, grubości wynoszącej na palcu $0,17\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,15\pm 0,02$ mm, na mankicie $0,13\pm 0,02$ mm?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice bez opaski samoprzylepnej, obustronnie polimerowane, ze specjalną warstwą antypoślizgową zapewniającą doskonałą chwytność, w kolorze brązowym, długości 294mm, grubości wynoszącej na palcu $0,20\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,18\pm 0,02$ mm, na mankicie $0,16\pm 0,02$ mm?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści próbkę niesterylną?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści tolerancję długości pęsety plastikowej anatomicznej zielonej 13cm +/-0,5cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe 17-nitkowe, 8-warstwowe, w rozmiarze 7,5cm x 7,5cm w większej ilości, tzn. 8 szt.?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści tufery w kształcie kuli, 17-nitkowe, w rozmiarze 20cm x 20cm w większej ilości, tzn. 6 szt.?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik plastikowy okrągły o pojemności 120ml, o wysokości 5cm oraz średnicy denka 6,2cm, ze skalą?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet 5

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje po 1 szt. próbek dla każdej pozycji z pakietu 5?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 5, pozycja 3-4, 5-6

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC bez DEHP.



**SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE**

Pakiet 5, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości całkowitej 60mm (55 w części przezroczystej) oraz z igłą biorczą ABS bez wzmocnień włóknem szklanym? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do leków światłoczułych z logo producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z komorą kroplową o długości całkowitej 60mm (55 w części przezroczystej) oraz z igłą biorczą ABS bez wzmocnień włóknem szklanym?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pakiet 5, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

VIII

1. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ .

2. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ .

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ .

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

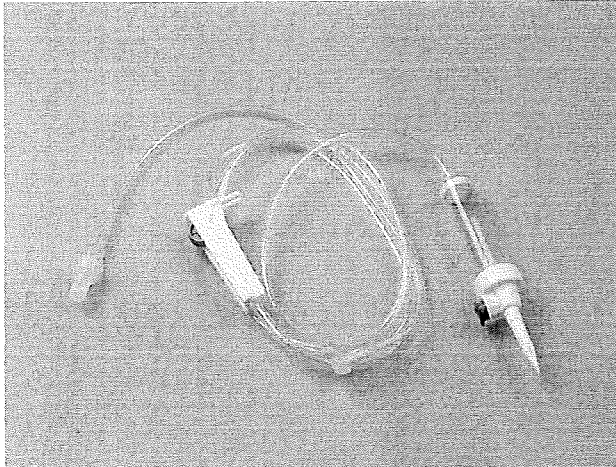
Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ .

5. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 poz. 3 przyrząd jak poniżej

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych Typ IS



**SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE**



Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych przeznaczony jest do prowadzenia wlewów metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzywowych i miękkich worków - uniwersalny.

Skład aparatu:

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

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych:

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

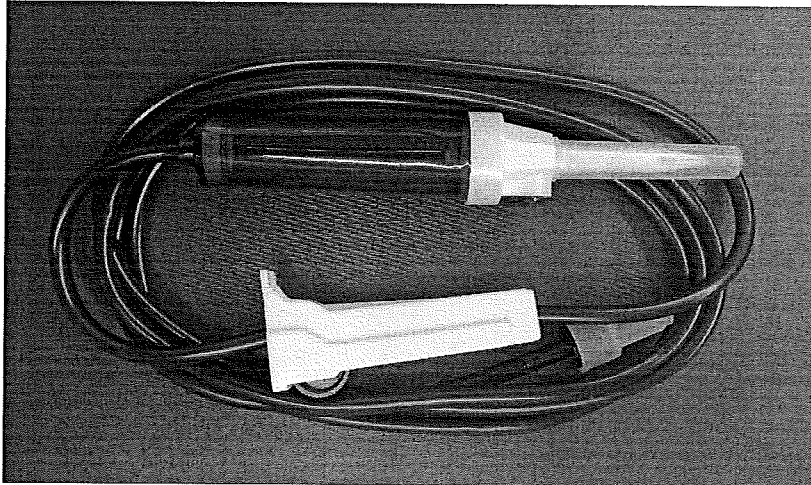
Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

6. Czy Zamawiający w pozycji 4 pakiet 5 dopuści przyrząd jak poniżej z workiem pakowanym osobno

Przyrząd bursztynowy do przetaczania płynów infuzyjnych Typ IS



**SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE**



Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych przeznaczony jest do prowadzenia wlewów metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzywowych i miękkich worków - uniwersalny.

Skład aparatu:

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

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych:

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

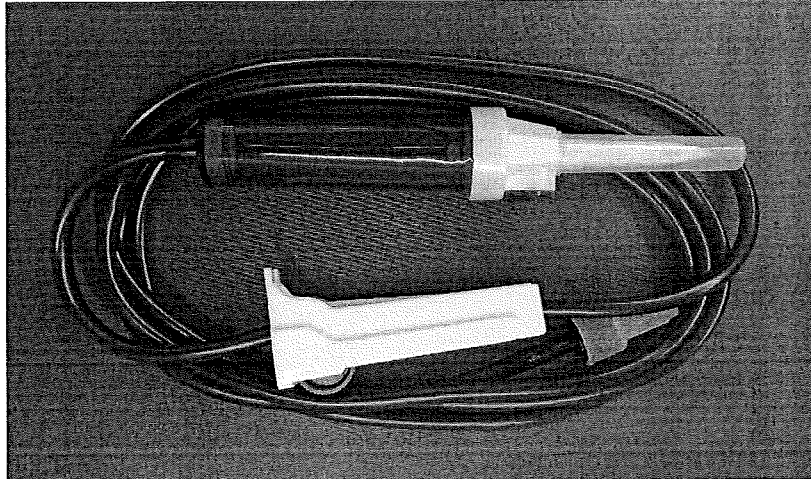
Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

7. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści przyrząd jak poniżej

Przyrząd bursztynowy do przetaczania płynów infuzyjnych Typ IS



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE



Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych przeznaczony jest do prowadzenia wlewów metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardej tworzywowych i miękkich worków - uniwersalny.

Skład aparatu:

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

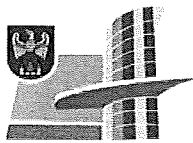
Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych:

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

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

8. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 6 dopuści

Przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typ TS



**SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE**



Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi przeznaczony jest do prowadzenia przetoczeń metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardej tworzywy i miękkich worków – uniwersalny.

Skład aparatu:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kropłowa
- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm
- zaciskacz rolkowy
- rolka zaciskacza
- dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi:

- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany EO
- opakowanie jednostkowe typu blister

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ z uwzględnieniem zmian jej treści zawartych w niniejszej informacji.

9. Czy Zamawiający odstąpi od próbek, które nie służą ocenie jakości i a potwierdzeniu parametrów wymaganych. Do sprawdzenia wystarcza katalogi?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ

IX

pakiet 5, poz. 3-6

Czy zamawiający wydzieli poz.3-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ .



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

Pakiet 5, poz. 3

czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z medycznego PCV, o długości min 62mm, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza, ścięta trójplaszczynowo – dwukomorowa, wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy osłona na igłę biorczą w celu zabezpieczenia po użyciu, bez nazwy producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet 5, poz. 3-6

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

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Pakiet 5, poz. 4

czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów typ IS do przetaczania leków światłoczułych, o długość drenu 150 cm, jałowy, apirogenny, nietoksyczny, końcówki typu Luer Lock, duża komora kroplowa o długości części bursztynowej ok. 62 mm, wykonana z medycznego PCV, z odpowietrznikiem i filtrem przeciwbakteryjnym, rolkowy regulator przepływu, bez dodatkowego otworu do umieszczenia igły biorczej po użyciu – posiada osłonę igły biorczej, bez logo producenta na przyrządzie, czytelne oznakowanie braku ftalanów piktogramem, zgodnie z normą PN-EN 15986:2011, pakowane pojedynczo z widoczną datą sterylizacji.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

Czy zamawiający dopuści przyrząd zapakowany bez światłoczułej osłonki na butelkę z płynem infuzyjnym, o umożliwi złożenie oferty na sam przyrząd bursztynowy, natomiast osłonka do wyceny w osobnej pozycji, z uwagi na inną stawkę Vat, (osłonka posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT)?

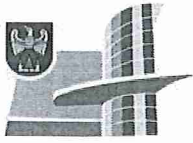
Odpowiedź: Dopuszczamy dodanie pozycji z innym VAT.

Pakiet 5, poz. 5 . czy zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, komora kroplowa wykonana z medycznego PCV o długości ok 62 mm, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta trójplaszczynowo - dwukanałowa wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy , osłona igły biorczej w celu zabezpieczaniu po użyciu, bez nazwy producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.

pakiet 5, poz. 6 czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wykonana z medycznego PVC, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz osłona igły biorczej, bez nazwy producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne,

Odpowiedź: Dopuszczamy zaferowanie.



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

X

Dot. pakietu 4:

Czy Zamawiający wymaga, aby w zestawie znajdowało się 8 szt. kompresów gazowych i kleszczyki plastikowe typu pean 13 cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie.

Pytanie dot. projektu umowy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w § 5 ust. 6 do 0,1% lub na inne złagodzenie kary umownej?

Odpowiedź: § 5 ust. 6 projektu umowy uzyskuje brzmienie : Za nieterminowa dostawę Wykonawca zapłaci Zamawiającemu 05 % wartości brutto danej dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie.

2. Czy Zamawiający zgodnie z art. 436 ust. 3 ustawy PZP uzupełni wzór umowy o zapis dotyczący łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony?

Odpowiedź: § 5 ust. 6 projektu umowy uzyskuje brzmienie : Za nieterminowa dostawę Wykonawca zapłaci Zamawiającemu 05 % wartości brutto danej dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie. Łączna wysokość kar umownych, których może dochodzić każda ze stron nie przekroczy 20% wartości umowy brutto.

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

4. Odpowiedź: § 6 ust. 2 projektu umowy uzyskuje brzmienie : W przypadku 3-krotnego niedostarczenia zamawianego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy zamawiający może odstąpić od umowy na koniec następnego miesiąca, po miesiącu w którym wystąpiło zdarzenie uprawniające do odstąpienia. „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”

Z poważaniem:

Prezes Zarządu

Henryk Szymczak

Jarocin dnia 31.05.2022