P/9/2022 Pisz, dnia 12.10.2022 r.

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Szpital Powiatowy w Piszu

ul. Sienkiewicza 2

12-200 Pisz

**Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ**

Dotyczy: **„Dostawę sprzętu i materiałów jednorazowego użytku”**

na potrzeby SP ZOZ Szpitala Powiatowego w Piszu

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U. z 2022, poz. 1710) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 8 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 8 ust. 1B wskazał: 1. Strony zastrzegają następujące kary umowne:   
   b) w przypadku niezrealizowania przez Wykonawcę dostawy w terminie wskazanym w § 3 umowy   
   Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej   
   w terminie dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; jednakże nie więcej niż 10% całkowitego   
   wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 umowy.

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; jednakże nie więcej niż 10% całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 umowy za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; jednakże nie więcej niż 10% całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 umowy za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 8 ust 1B wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do wysokości 0,25% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; jednakże nie więcej niż 5% całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 umowy

Odp. Zamawiający nie zmieni treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 8 ust. wzoru Umowy

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 7 (z racji na ograniczoną dostępność opisanego produktu u producenta) wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 1.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 7 w pozycji 1 dopuści rurkę intubacyjną ustną/nosową o zwiększonych właściwościach termoplastycznych i poślizgowych, wykonaną z mieszaniny silikonu i PCW, rurka półprzezroczysta, linia Rtg, centymetrowe znaczniki, na korpusie rurki po dwóch stronach korpusu, dodatkowy czarny znacznik poprawiający widoczność końca rurki; nazwa producenta i średnica podane na korpusie rurki i łączniku 15 mm; jednorazowa, sterylna. Rozmiary od 2,5 do 4,0 mm (co 0,5 mm).

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Czy w Pakiecie nr 1 w poz. 52 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Uprzejmie prosimy, o wyrażenie zgody na wydzielenie z Pakietu nr 1 poz. 52 do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególny dbający o ich jakość. Dodatkowo wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odp. Zamawiający nie wydzieli poz. 52 z Pakietu 1

PYTANIE 1 – pakiet 19, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako równoważnego, pakiecie nr 19, pozycja 3 pojemnika na odpady medyczne o wysokości 23 cm, reszta wymagań zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ.

Odp. Zamawiający dopuści.

PYTANIE 2 – pakiet 19, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako równoważnego, pakiecie nr 19, pozycja 3 pojemnika na odpady medyczne o wysokości 16 cm, reszta wymagań zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE 3 – pakiet 19, pozycja 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako równoważnego, pakiecie nr 19, pozycja 7 pojemnika do badań histopatologicznych o pojemności 120 ml, reszta wymagań zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ.

Odp. Zamawiający dopuści.

PYTANIE 4 – pakiet 19, pozycja 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako równoważnego, pakiecie nr 19, pozycja 9 pojemnika do badań histopatologicznych o stawce VAT 23%.

Odp. Zamawiający dopuści.

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 13 z pakietu 3 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odp. Zamawiający nie wydzieli poz. 52 z Pakietu 1

Pytanie 1 Dotyczy: pakiet nr 25

Czy Zamawiający traktuje poz. 1-5 jako jeden kompletny zestaw i potwierdzi jako jednorazową

dostawę ?

Odp. Zamawiający nie traktuje poz. 1-5 jako komplet i nie potwierdzi jednorazowej dostawy.

Pytanie 2 Dotyczy: pakiet nr 25

Z uwagi na fakt, iż jest to produkt wielorazowego użytku i nie wszystkie produkty przechowywane są na lokalnym

magazynie (co wydłuża czas dostaw) Czy zamawiający wydłuży termin dostawy do 14 dni roboczych?

Odp. Zamawiający nie wydłuży terminu dostawy.

Pytanie 3 Dotyczy: pakiet nr 26

Czy Zamawiający traktuje poz. 1-6 jako jeden kompletny zestaw i potwierdzi jako jednorazową

dostawę ?

Odp. Zamawiający nie traktuje poz. 1-6 jako komplet i nie potwierdzi jednorazowej dostawy.

Pytanie 4 Dotyczy: pakiet nr 26

Z uwagi na fakt, iż jest to produkt wielorazowego użytku i nie wszystkie produkty przechowywane są na lokalnym

magazynie (co wydłuża czas dostaw) Czy zamawiający wydłuży termin dostawy do 14 dni roboczych?

Odp. *Zamawiający nie wydłuży terminu dostawy*

Dotyczy Pakiet nr 21, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści myjkę niepodfoliowaną?

Odp. Zamawiający *dopuści, nie wymaga*

Dotyczy Pakiet nr 21, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla noworodków o długości min. 16cm?

Odp. Zamawiający *dopuści*

Dotyczy Pakiet nr 21, poz. 12

Czy Zamawiający ma na myśli ochraniacze na obuwie foliowe czy włókninowe?  
 Odp. Zamawiający ma na myśli ochraniacze foliowe

Dotyczy Pakiet nr 21, poz. 13

Czy Zamawiający ma na myśli majtki czy spodenki do kolonoskpii?

Odp. Zamawiający ma na myśli spodenki

Dotyczy Pakiet nr 21, poz. 14,15

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania spodni i bluzy jako kompletu pakowanego razem w opakowanie foliowe - ilość 240 kompletów. Komplet dostępny w rozmiarze od S do XXL? W przypadku pozytywnej prosimy o stosowna zamianę w formularzu cenowym.

Odp. Zamawiający nie *dopuści*

Dotyczy Pakiet nr 27, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga aby testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

*Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.*

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Strony zastrzegają następujące kary umowne:

a) w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 umowy, gdy Zamawiający wypowie umowę w trybie natychmiastowym z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

b) w przypadku niezrealizowania przez Wykonawcę dostawy w terminie wskazanym w § 3 umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; jednakże nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy,

c) w przypadku towaru dotkniętego wadami lub niezgodnościami oraz nieusunięcia stwierdzonych wad, niezgodności w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto paliwa dotkniętego wadą, niezgodnością, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu tych wad, jednakże nie więcej niż 10% paliwa dotkniętego wadą, niezgodnością.

*Odp. Zamawiający nie dokona modyfikacji wzoru umowy. Podtrzymuje zapisy SWZ.*

Pakiet 2 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie : Zamknięty system do zbiórki moczu z silikonowym cewnikiem do długoterminowego drenażu w komplecie ze strzykawką napełnioną 10 % wodnym roztworem gliceryny, oraz sterylny worek do długoterminowej zbiórki moczu, 2L, szeroki dren antyzałamaniowy 110cm, 2-częściowa komora kroplowa (Pasteura), filtr hydrofobowy, zastawka antyzwrotna, ze zintegrowanym wieszakiem, szczegółowa skala co 25ml do 100ml, biała tylna ściana worka do łatwej wizualizacji moczu, poprzeczny kranik spustowy, zakładka na kranik spustowy, port bezigłowy do pobierania próbek, klamra zaciskowa, użycie do 3 tygodni.

*Odp. Zamawiający dopuści.*

Pakiet 2 poz. 2

Ze względu na zmiany producenta Prosimy o dopuszczenie :   
Cewnik dwudrożny foley, wykonany z lateksu silikonowanego, sztywna zastawka kanału do napełniania balonu. Na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką oznaczenie :   
Logo marki Latex SIL ( silikonowany ) X ch ( rozmiar ) X mm ( śr. zewnętrzna cewnika ) Pojemność balonu

Opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania.   
Długość cewnika : w rozmiarach CH6 / CH 10 – ok. 27,0 cm, w rozmiarach CH 12 -> CH 26 – ok. 40,0cm Sterylny EO.

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 6, balon 3 ml, prowadnica

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 8, balon 3-5ml, prowadnica

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 10, balon 3-5ml, prowadnica

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 12, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 14, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 16, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 18, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 20, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 22, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 14, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 16, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 18, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 20, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 22, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 24, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 26, balon 30-50ml

*Odp. Zamawiający dopuści.*

Pakiet 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. 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 jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ nie spełnia minimalnych wymagań.*

Pakiet 6 poz. 2

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 umieszczona fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości 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.

*Odp.* Zamawiający *dopuści*

Pakiet 6 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Grubość (mediana) 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 alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). 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. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. 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.

*Odp.* Zamawiający *dopuści,*

Pakiet 6 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. 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 jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

*Odp.* Zamawiający nie *dopuści*

Pakiet 8 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego ostrza jednorazowego, szerokość cięcia co najmniej 36 mm, wysokość strzyżenia 0,3-0,5mm. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiekolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta. Pakowane pojedynczo, biologicznie czyste. Na każdym ostrzu numer LOT. Pakowane po 50 szt. Kompatybilne z strzygarką służąca do usuwania owłosienia przed zabiegami operacyjnymi lekka, ergonomiczna, wyposażona w obrotową głowicę niezależnie od typu ostrza. Czas ładowania strzygarki do pełna: maksimum 60 minut. Strzygarka wyposażona diodę sygnalizującą m.in. rozładowywanie się baterii litowo-jonowej. W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych. Strzygarka powinna być wodoszczelna w celu przeprowadzenia dezynfekcji zanurzeniowej (klasa szczelności min. IPX7). Strzygarka kompatybilna z min. 2 rodzajami ostrzy, zdejmowanymi za pomocą przycisku: uniwersalnymi przeznaczonymi do usuwania owłosienia z całego ciała i z ostrzami typu neuro do usuwania gęstego owłosienia (np. z głowy).

*Odp. W pakiecie \* poz 1 zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pakiet 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka o kroju furażerki, uniwersalny, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, część boczna wykonana ze wzmocnionej siecią podłużnych i poprzecznych włókien włókniny absorpcyjnej pochłaniającej pot o gramaturze 47 g/m2, szerokość chłonnej części bocznej min. 12 cm na całym obwodzie, co umożliwia całkowite przykrycie czoła, skroni i potylicy oraz część górna, przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m2. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

*Odp. W pakiecie 8 poz. 1 jest inny asortyment. Jeżeli chodzi o pakiet 22 poz.1 zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pakiet 32 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie:

Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 15 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce,1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej.

Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa . Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych, posiadających grubość na palcu 0,19 mm, grubość na dłoni 0,18 mm, grubość na mankiecie 0,14 mm. Siła zrywu: przed starzeniem – 13,15 N, po starzeniu – 11,27 N. Wydłużenie: przed starzeniem – 1020%, po starzeniu – 900%. Poziom protein lateksu ≤90,12 ug/g. Rękawice posiadają Certyfikat Badania Typu UE dla Środka Ochrony Indywidualnej (bez informacji o rodzaju kategorii) – na potwierdzenie kategorii III Środka Ochrony Indywidualnej Wykonawca posiada Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej i przedłoży ją na każde wezwanie Zamawiającego. Na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

1. Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych, posiadających grubość na palcu 0,19 mm, grubość na dłoni 0,18 mm, grubość na mankiecie 0,14 mm. Siła zrywu: przed starzeniem – 13,28 N, po starzeniu – 11,24 N. Wydłużenie: przed starzeniem – 920%, po starzeniu – 910%. Poziom protein lateksu ≤35,09 ug/g. Rękawice posiadają Certyfikat Badania Typu UE dla Środka Ochrony Indywidualnej (bez informacji o rodzaju kategorii) – na potwierdzenie kategorii III Środka Ochrony Indywidualnej Wykonawca posiada Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej i przedłoży ją na każde wezwanie Zamawiającego. Na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

1. Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych, posiadających grubość na palcu 0,19 mm, grubość na dłoni 0,18 mm, grubość na mankiecie 0,14 mm. Siła zrywu: przed starzeniem – 13,15 N, po starzeniu – 11,19 N. Wydłużenie: przed starzeniem – 1020%, po starzeniu – 910%. Poziom protein lateksu ≤90,11 ug/g. Rękawice posiadają Certyfikat Badania Typu UE dla Środka Ochrony Indywidualnej (bez informacji o rodzaju kategorii) – na potwierdzenie kategorii III Środka Ochrony Indywidualnej Wykonawca posiada Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. i przedłoży ją na każde wezwanie Zamawiającego. Na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

1. Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 4:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych ginekologicznych lateksowych bezpudrowych, posiadających długość min. 482 mm, grubość na palcu 0,22 mm, grubość na dłoni 0,20 mm, grubość na mankiecie 0,15 mm. Siła zrywu: przed starzeniem – 13,25 N, po starzeniu – 11,23 N. Wydłużenie: przed starzeniem – 1020%, po starzeniu – 910%. Poziom protein lateksu ≤31,72 ug/g. Rękawice posiadają Certyfikat Badania Typu UE dla Środka Ochrony Indywidualnej (bez informacji o rodzaju kategorii) – na potwierdzenie kategorii III Środka Ochrony Indywidualnej Wykonawca posiada Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej i przedłoży ją na każde wezwanie Zamawiającego. Na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

1. Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 38 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych, posiadających zamiast powierzchni wewnętrznej polimeryzowanej, powierzchnię wewnętrzną chlorowaną. Na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający nie dopuści.*

1. Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 38 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych, bez obustronnej polimeryzacji. Rękawice posiadają powierzchnię wewnętrzną chlorowaną. Grubość na palcu 0,12 mm, grubość na dłoni 0,08 mm. Siła zrywu: przed starzeniem – 7 N, po starzeniu – 7 N. Rękawice przebadane na przenikanie min. 9 substancji chemicznych na poziomie mininum 1 (w tym 7 substancji chemicznych na poziomie odporności 6) oraz 5 substancji chemicznych na poziome 0. Na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający nie dopuści.*

1. Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 38 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych do wysokiego ryzyka, występujących w kolorze pomarańczowym. Długość minimalna rękawic 275 mm. Grubość na palcu 0,17 mm. Rękawice zgodne z ASTM D6978 (zamiast wskazanego ASTM D6319). Na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający nie dopuści.*

1. Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 38 poz. 4:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych lateksowych bezpudrowych, bez zbadanej grubości na mankiecie. Grubość na palcu 0,12 mm, grubość na dłoni 0,09 mm. Rękawice posiadają lepszy poziom AQL = 1.0, zapewniający większą ochronę użytkownika rękawic. Siła zrywu 6 N – na potwierdzenie Wykonawca przedłoży na każde wezwanie Zamawiającego Specyfikację danych produktu od producenta. Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Ponadto na potwierdzenie Wykonawca przedłoży na każde wezwanie Zamawiającego Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej (w specyfikacji informacja o posiadaniu raportu z badania: Test Migracji Globalnej). Na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający dopuści.*

1. Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 38 poz. 5:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych winylowych bezpudrowych, posiadających powierzchnię zewnętrzną gładką. Na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający dopuści.*

1. Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 38 poz. 6:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych, dla których na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający nie dopuści.*

1. Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu nr 38 poz. 7:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic foliowych, pakowanych luzem w opakowania a’100szt. – tj. bez systemu zrywania. Na potwierdzenie opisu rękawicy oraz wszystkich parametrów Wykonawca na każde wezwanie Zamawającego załączy Specyfikację danych produktu od producenta zawierającą sprawozdania z badań jednostki niezależnej. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

*Odp. Zamawiający dopuści.*

Pytania do wzoru umowy:

1. Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 4 oraz § 13 projektu umowy.

UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

*Odp.* Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie art. 6 ust. 4 przedmiotowej umowy.

1. Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 5 oraz projektu umowy.

UZASADNIENIE: Powyższe postanowienie jest wprost sprzeczne z treścią art. 552 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny, w brzmieniu: "Jeżeli kupujący dopuścił się zwłoki z zapłatą ceny za dostarczoną część rzeczy sprzedanych albo jeżeli ze względu na jego stan majątkowy jest wątpliwe, czy zapłata ceny za część rzeczy, które mają być dostarczone później, nastąpi w terminie, sprzedawca może powstrzymać się z dostarczeniem dalszych części rzeczy sprzedanych wyznaczając kupującemu odpowiedni termin do zabezpieczenia zapłaty, a po bezskutecznym upływie wyznaczonego terminu może od umowy odstąpić."

*Odp.* Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie § 6 ust. 5 przedmiotowej umowy.

1. Wnosimy o dodanie § 12 ust. 3 pkt. 4) projektu umowy o następującej treści: „wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy - w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawca, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacji zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1 ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska „stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla zamawiających, pozwala bowiem na ponoszenie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobarczonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenie ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne,   
a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy.” (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021).

*Odp.* Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie § 12 ust. 3 pkt. 4) w proponowanej wersji.

Pakiet 1, poz. 12-13, poz. 51-52

Czy zamawiający wydzieli poz. 12-13, poz. 51-52 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.

*Odp. Zamawiający nie wydzieli poz. 12-13 i 51-52 do osobnego pakietu.*

Pakiet 1,poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę mniejszych opakowań w przeliczeniu.*

Pakiet 1, poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę mniejszych opakowań w przeliczeniu.*

Pakiet 1, poz. 51-52

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę mniejszych opakowań w przeliczeniu.*

Pakiet 2, poz. 8

Czy zamawiający wydzieli poz. 8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

*Odp. Zamawiający nie wydzieli poz. 8*

Czy zamawiający dopuści dren o dł. Min. 90 cm?

*Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pakiet 3, poz. 14-15,26-30,36-38,

Czy zamawiający wydzieli poz. 14-15,26-30,36-38 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.

*Odp. Zamawiający nie wydzieli do osobnego pakietu.*

Pakiet 3, poz. 14-15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę mniejszych opakowań w przeliczeniu.*

Pakiet 3, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

*Odp. Zgodnie z SWZ.*

Zadanie 3, poz. 29

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Zadanie 3, poz. 36

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia lub dokumentu potwierdzającego syst. zamknięty w rozumieniu def. NIOSH, natomiast dopuści standardowy przyrząd IS z filtrem, bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji?  
*Odp. Zamawiający nie odstąpi od w/w wymogu .*

Zadanie 3, poz. 37

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?  
*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 5, poz. 5-10

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-10 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.

*Odp. Zamawiający nie wydzieli.*

Pakiet 5, poz. 5-8

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

Pakiet 5, poz. Przyrząd TS

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

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

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

*Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pakiet 5, poz. 9-10

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

*Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

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

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż dodatkowy port prowadzi do przerwania ciągłości systemu zamkniętego a więc jest to dodatkowe i potencjalne źródło zakażenia . Dodatkowo podczas podawania gotowych roztworów płynów i leków może dojść do zmieszania substancji i powstania trudnych do przewidzenia reakcji chemicznych, ponadto podczas wprowadzania leku może dojść do jego niekontrolowanego rozcieńczenia.

*Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pakiet 5. Poz. 10

Czy zamawiający dopuści worek o wymiarze 310 mm x 170 mm, w kolorze żółtym, nieprzeziernym?  
*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę w poz. 10 z dwoma stawkami VAT.*

Pakiet 21, poz. 2

Czy zamawiający dopuści wymiar 210 cm x 160 cm?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 21, ppoz. 10

Czy zamawiający dopuści opaski o dł. Min. 16 cm?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 21, poz. 20

Czy zamawiający dopuści dekolt wycięty na półokrągło?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 22,poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m2,z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m2) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?  
*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 22,poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze min. 16 g/m2, w kolorze niebieskim, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

• posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora

• posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl

• posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)

• posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

• posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu

• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”

• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

• posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu

• system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów

• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania

• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm

• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym

• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim

• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowany w rękaw papierowo-foliowy

• rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych

Ch12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek tracheostomijnych

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

• posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora

• dodatkowa, obrotowa złączka 15mm

• posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer

• posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)

• posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

• posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu

• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”

• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

• samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta

• system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów

• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania

• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm

• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym

• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim

• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania

• w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowana folia/papier

• rozmiary: Ch 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych

Ch 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek o działaniu antybakteryjnym wobec bakterii Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans i Escherichia coli?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek posiadający w swoim składzie środek antybakteryjny: diglukonian chlorheksydyny oraz simetikon?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek wytworzony z materiałów: wiskoza i PE?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 10, pozycja 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania norm DIN EN13624 i DIN EN13727?

*Odp. Zamawiający nie odstąpi.*

Pakiet nr 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany pojedynczo, a zbiorczo po 75 sztuk?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne wykonane z PCV?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maski kodowane kolorem uchwytów mocujących oraz tekstowo na masce, a numerycznie na opakowaniu jednostkowym?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet nr 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maski o kolorach i objętościach martwych:

0 – biały – 25ml

1 – różowy – 47ml

2 – żółty – 83ml

3 – zielony – 125ml

4 – czerwony – 195ml

5 – niebieski – 242ml

6 – pomarańczowy – 330ml?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet nr 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maski posiadające złącze 15mm dla rozmiarów 0 i 1, natomiast złącze 22mm występujące w rozmiarach 2-6?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 10, pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 120cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw

- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową

- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach

- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka

- zestaw wprowadzający

- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml

- Czas stosowania 29dni, potwierdzone badaniami?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet nr 23, pozycja 1, 2

*nie dopuszcza.* Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu z osłoniętym światłowodem na całej długości?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 23, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść zasilaną bateriami 2xC?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 23, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść posiadającą strumień świetlny 80 000 LUX?

*Odp. Strumień świetlny zgodnie z SWZ.*

Pakiet nr 23, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść posiadającą radełkowanie krzyżowe pozwalające na pewny chwyt (bez powłoki antypoślizgowej)?

*Odp. Zamawiający dopuści.*

Pakiet nr 30, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową wykonaną z PCV?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 30, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę z blaszką w części nosowej?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet nr 30, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści maskę z drenem?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 1, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści butelki bez harmonijki u podstawy?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 1, pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści dren tkehr 450mmx 180mm?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści maszynkę bez pokrycia stopem platynowo-sodowym?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 1, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a’90szt wraz z przeliczeniem ilości?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 1, pozycja 14,39-40,42,43,45-47

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie powyższej pozycji co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 1, pozycja 53

Czy Zamawiający dopuści skalpel be plastikowego uchwytu?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 1, pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć 0,7x90?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 2, pozycja 1,12,13

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie powyższej pozycji co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty?

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.*

Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley o wymiarach CH6,8,10 z prowadnica z balonem o pojemności 3ml dla CH6 oraz 3-5ml dl aCH8 i 10?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley o końcówką i otworami drenującymi jak na zdjęciu?



*Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z portem bezigłowym z wzmocnionymi otworami do podwieszania?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley w rozmiarach ch12-24 z balonem 5-10ml?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley z czasem utrzymania 30 dni w ciele pacjenta?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley’a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 2, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 2, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przeźroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

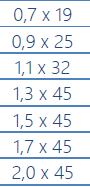
Pakiet 2, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley 100% silikon bez powłoki antybakteryjnej?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 6 paskami rtg w rozmiarach:



*Odp. Zgodnie z SWZ*

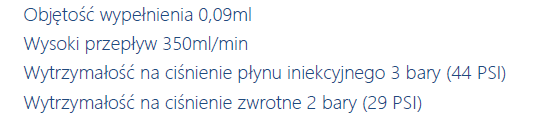
Pakiet 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igłe 0,9x40?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o parametrach:



Reszta parametrów jak w swz.

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy bez bariery mikrobiologicznej wykoanny z poliwęglanu z silikonową membraną, czas użytkowania 7dni lub 350 aktywacji, szybkość przepływu 350ml/min?

*Odp. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 3, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści igły o poniższych rozmiarach:



*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igły w opakowaniu a’50szt oraz ich wycenę wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igły o wymiarach:



*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści igły z nasadka w kolorze różowym w rozmiarze 1,2x30mm?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści igły tępe w rozmiarze 18G 1,2x40?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści przyrząd od pobierania leków z filtrem płynu 5um z zastawką samozatrzaskową?

*Odp. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 3, pozycja 18-20

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 5ml z zakończeniem stożka mimośrodkowo?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 3, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2ml?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 5ml?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 50/60ml?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z jednoczęściową komorą i filtrem do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200μm?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę W komplecie z niezintegrowaną igłą (0,4x13mm) ?

*Odp. Zgodnie z SWZ*

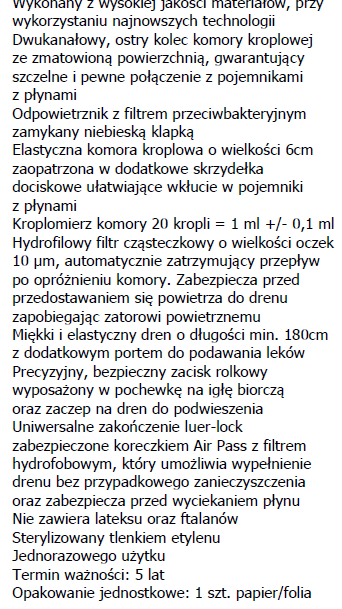
Pakiet 3, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę W komplecie z dopakowaną igłą 0,45 x 13 mm?

*Odp. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 3, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do bezpiecznej infuzji o opisie:



*Odp. Dopuszcza, nie wymaga.*

Pakiet 3, pozycja 40

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie powyższej pozycji?

*Odp. Zamawiający nie wydzieli.*

Pakiet 3, pozycja 41

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?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 3, pozycja 43

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez użebrowania?

*Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pakiet 4, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne niesilikonowane?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe typu Guedel wykonane z PE, pakowane pojedynczo w opakowanie folia-folia?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe typu Guedel dostępne w rozmiarach 000/40; 00/50; 0/60; 1/70; 2/80; 3/90 oraz 4/100 ?

*Odp. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 4, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści jednorazową prowadnicę do trudnych intubacji o rozmiarach:



*Odp. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 4, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium pokrytego pcv o wymiarach:



*Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 4, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści matę w rozmiarze 117cm x 102cm?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści matę pakowaną a’10szt?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści matę w rozmiarze 76cm x 116cm o chłonności około 1 litr?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści matę pakowaną a’50szt?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści matę posiadającą antypoślizgową warstwę spodnią, bez możliwości przytwierdzenia do podłoża?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 18-20

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

*Odp. Zamawiający nie wydzieli.*

Pakiet 4, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 4, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści podkład pakowany a’10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 18, 20

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby na produkcje znajdowała się nazwa produktu lub wytwórcy.

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent , umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm(wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwia przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA,E.Coli, redukuje zapach ?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 4, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści podkład pakowany a’20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

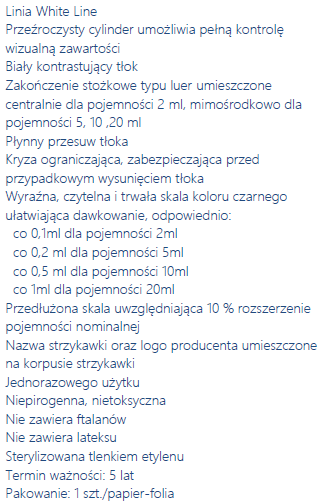
Pakiet 4, pozycja 21 (26)

Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadająca antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność około 1 litr, rozmiar 116cm x 76cm. Op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

Pakiet 5, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe o opisie:



*Odp. Dopuszcza, nie wymaga.*

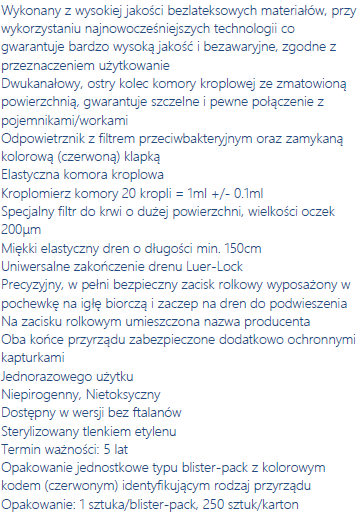
Pakiet 5, pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp z jednostronna skalą z cylindrem wykonanym z poliwęglanu oraz tłokiem z PP?

*Odp. Dopuszcza nie wymaga*

Pakiet 5, pozycja 9 -przyrząd do przetaczania krwi

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o opisie:



*Odp. Dopuszcza nie wymaga*

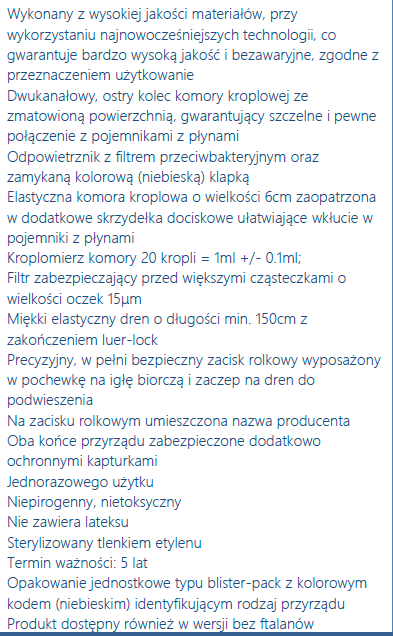
Pakiet 5, pozycja 10 -kieliszki

Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie kieliszków w opakowaniu a’90 wraz z ich wyceną za takie opakowanie?

*Odp. Dopuszcza.*

Pakiet 5, pozycja 9-10 – przyrząd do infuzji

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o opisie:



*Odp. Dopuszcza nie wymaga*

Pakiet 5, pozycja 10 – przyrząd do infuzji

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

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik okrągły?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

Pakiet 19, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 246mm?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 20, poz. 6,7

Czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych?

*Odp. Zamawiający dopuszcza papiery równoważne, kompatybilne z wymienionymi urządzeniami.*

Pakiet 20, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru do EKG 152x90x150 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

Pakiet 20, poz. 12-13

Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod w opakowaniu a’50 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 20, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 30mm?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

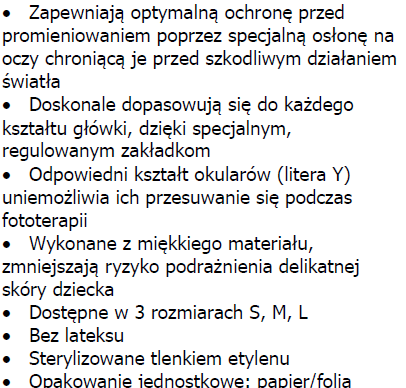
Pakiet 20, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonki w opakowaniu a’144 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 20, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii o opisie:

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 21, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści myjki wykonane z materiału Airlaid + folia PE?

*Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pakiet 21, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 21, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści opaski o długości 170mm?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 21, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwie włókninowe o wysokości 47cm?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 21, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze pakowane a’100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 21, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści pokrowce na obuwie wykonane z włókniny polipropylenowej podfoliowanej, o wysokości 48cm?

*Odp. Zamawiający nie dopuści*

Pakiet 22, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek głęboki w formie furażerki z trokami do umocowania. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m2 zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu 20,5 cm +/- 1cm. Wysokość części przedniej umożliwiająca wywinięcie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem. Wymiary denka 29 cm x 12 cm +/- 1cm. Szerokość troków 4 cm +/- 0,5 cm. Szyty techniką owerlok. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk?

*Odp. Zamawiający nie dopuści*

Pakiet 22, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 14001.

*Odp. Zamawiający nie dopuści*

Pakiet 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

*Odp. Zamawiający dopuści*

Pakiet 22, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej 18g g/m², ściągany lekką nie uciskającą gumką, średnica po rozciągnięciu ok. 53cm . Pakowany po 100 szt. w kartonik w formie podajnika/ dyspensera?

*Odp. Zamawiający dopuści*

Pakiet 22, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Taki podział umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

*Odp. Zamawiający nie wydzieli pozycji nr 4 do osobnego pakietu*

Pakiet 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarach ch6,8,10 o długości 400mm?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 28, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 200cm?

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 29, poz. 4-5

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 200cm lub 140cm?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający dopuszcza 140 cm.*

Pakiet 29, poz. 6, 7

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 500mm?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 29, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści cewniki od rozmiaru CH 6-CH24?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 29, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści cewniki o powierzchni gładkiej?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 29, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści cewniki długości 400mm?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 29, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści cewniki o powierzchni gładkiej?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 29, poz. 11-12

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o gładkiej powierzchni, z 4 otworami bocznymi, bez linii rtg?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 29, poz. 12-13

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o rozmiarach od CH16 do CH36 (bez rozmiaru CH35)?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 29, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 2100mm lub 4260mm?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający nie dopuszcza długość 2100.mm*

Pakiet 29, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 2100mm

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający dopuszcza.*

Pakiet 29, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści Redony z czytnikiem głębokości w odległości 5cm od zakończenia perforacji?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

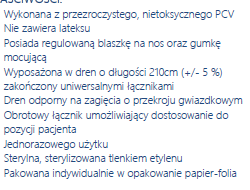
Pakiet 29, poz. 29

Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaka CH 24?

*Odp. Jeżeli chodzi o pakiet 28 to Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ*

Pakiet 30, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową o opisie:

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

Pakiet 30, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem z drenem w zestawie?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

Pakiet 38, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 12 cytostatyków, w tym min. 10 odporne na działanie przez co najmniej 240 min?

*Odp. Zamawiający nie dopuści*

Pakiet 38, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporny na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

*Odp. Zamawiający nie dopuści*

Pakiet 38, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 290mm (z informacją fabrycznie naniesioną na opakowaniu), o grubości na palcu 0,16mm+/-0,02, na dłoni 0,09mm+/-0,02, na mankiecie 0,08mm+/-0,02?

*Odp. Zamawiający nie dopuści*

Pakiet 38, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-5, EN ISO 371-1 (typ B), EN 374-1, 4, jako normy równoważne do EN 374 1-5?

*Odp. Zamawiający dopuści*

Pakiet 38, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z EN 455-1, 2, 3, 4 jako normą równoważną do amerykańskiej normy ASTMD6319?

*Odp. Zamawiający dopuści*

Pakiet 38, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na mankiecie 0,07mm+/-0,02?

*Odp. Zamawiający nie dopuści*

Pakiet 38, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a’250 szt. z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 1520 opakowań?

*Odp. Zamawiający nie dopuści*

Pakiet 38, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe nie zrywane, pakowane a’100 w opakowaniu foliowym, umożliwiającym swobodny pobór rękawic z opakowania?

*Odp. Zamawiający nie dopuści*

1. Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 27( Poz. 1-2) wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ?

*Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga*

1. Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 27(Poz.1-2) – testy ureazowe - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

*Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga*

3. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu Nr 27 poz.nr 1 testy ureazowe mokre nowej generacji wykorzystujące płyny zawarte w bioptatach, bez dodatkowej ilości wody ?

*Odp. Zamawiający dopuszcza*

Pakiet 5 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie strzykawki pakowanej w op 80szt. z możliwością przeliczenia ilości

*Odp. Zamawiający dopuszcza,*

Pakiet 5 poz. 1-4

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z tłokiem w kolorze niebieskim

*Odp. Zamawiający dopuszcza,*

Pakiet 5 poz. 1-4

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z tylko nazwą producenta na cylindrze.

*Odp. Zamawiający dopuszcza,*

Pakiet 5 poz. 5-6

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym.

*Odp. Zamawiający dopuszcza,*

Pakiet 5 poz. 7-8

Prosimy o dopuszczenie strzykawek wykonanych w całości z PP

*Odp. Zamawiający dopuszcza,*

Pakiet 5 poz. (kieliszek , pojemnik na mocz)

Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji do osobnego pakietu.

*Odp. Zamawiający nie wydzieli z pakietu pozycji.*

Pakiet 5 poz. (przyrząd do krwi)

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do krwi z powierzchnią filtracyjną 15 cm2.

*Odp. Zamawiający dopuszcza,*

Pakiet 5 poz. 10

Prosimy o wydzielenie worka do osobnej pozycji.

*Odp. Zamawiający nie wydzieli.*

Pakiet 5 poz. 10

Prosimy o wydzielenie worka pakowanego osobno.

*Odp. Zamawiający nie wydzieli.*

1/ Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 5 dopuści wycenę strzykawki 100ml z uszczelką gumową wykonaną z kauczuku syntetycznego bez zawartości lateksu?

*Odp. Zamawiający nie wydzieli.*

2/ Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 7, 8 dopuści wycenę strzykawek do pomp infuzyjnych poj. 50/60ml firmy Margomed, powszechnie stosowanych w szpitalach?

*Odp. Zamawiający nie wydzieli.*

ZATWIERDZIŁ:

D Y R E K T O R

SP ZOZ Szpitala Powiatowego

w Piszu

/-/ mgr inż. Marek Skarzyński