

Dotyczy: wyjaśnień treści SWZ (odpowiedzi na pytania) do postępowania na „Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II.” prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.).

Znak sprawy: 02/03/2023.

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie działając na podstawie art. 135 ust. 1, 5 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710) odpowiada na pytania zadane przez wykonawców w następujący sposób:

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 63 - Mankiet ciśnieniowy do szybkiej podaży płynów infuzyjnych - wielorazowy - manometr ze skalą 0-300 mmHg (obrotowy , z wyróżnioną wartością ciśnienia 300mmHg --mankiet wyposażony w zamek wykonany z przezroczystego materiału - stała wartość ciśnienia w każdym miejscu mankietu - do podaży płynów o pojemności 500 ml

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 70 zestawu z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego (IAP) wyposażonego w linię płuczącą z przesuwaną klemą zaciskową i aparatem kroplowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50-60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami przyłóżkowymi poprzez przewód z wtykiem typu „RJ”. Dodatkowo w zestawie zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej składający się z komory pomiarowej (bez wew. komór wstępnych i pośrednich) o dokładności pomiaru min. 1 ml do 20 ml i pojemności 500 ml z przezroczystymi ściankami ułatwiającymi dokładny odczyt i wizualizację moczu, workiem o pojemności 2 l, filtr hydrofobowy w komorze i worku, drenu z odpowietrzaniem o dł. 150 cm ze spiralą antyzałamaniową, portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku, uniwersalny system mocujący, do 7 dni u pacjenta, sterylne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu 39

Szanowni Państwo, prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 7 dni daty otrzymania zamówienia. Prośbę naszą uzasadniamy tym, że przedmiot zamówienia stanowi wysokiej jakości sprzęt medyczny , a także ze względu na wejście w życie regulacji Medical Device Regulation 2017/745 wydłużającej procesy produkcyjne i certyfikacyjne wyrobów medycznych oraz obostrzenia związane z COVID-19 jak również problemy z brakiem stali chirurgicznej na światowych rynkach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 43 w poz. 1** wymaga szczoteczki o włoskach bocznie ułożonych, równoległych do trzonu, której środkowa usztywniona część posiada włoski położone prostopadle

do trzonu, co umożliwiłoby jednoczesne pobranie zwiększonej ilości komórek gruczołowych z kanału szyjki macicy oraz komórek nabłonka płaskiego z szyjki i strefy transformacji? Załączone zdjęcie nr 1.



Zdjęcie nr 1

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 5

Czy w Pakiecie nr 43 w poz. 1 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 27 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **8** do odrębnego pakietu (decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostałe w pakiecie 27 pozycje).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 27 w pozycji **9** dopuści zestaw wyskalowany do objętości 2100 ml; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 27 w pozycji **10** dopuści zestaw wyskalowany do objętości 2100 ml; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 28 wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji **2** (opisany zestaw nie jest już produkowany).

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny i informację o zaprzestaniu produkcji pod pakietem.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Pakiecie 28 w pozycji **2** dopuści zestaw do konikotomii o składzie: specjalnie zabezpieczony skalpel, który pozwala na wykonanie prawidłowego nacięcia więzadła pierścienno-tarczowego bez ryzyka uszkodzenia tylnej ściany tchawicy; **igłę** Tuohy; strzykawkę 10 ml; **przewodnicę** o długości 50 cm, która ułatwia wprowadzenie kaniuli do tchawicy; **rozszerzadło** o długości 7 cm; zaoblony przewodnik ułatwiający wprowadzenie kaniuli; **kaniulę oddechową** z silikonowanego PCW o średnicy wewnętrznej 4 mm; **cewnik** do odsysania; łącznik 15 mm; tasiemka do zamocowania

kaniuli do szyi pacjenta. Zestaw sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyłączy z pakietu poz. 3 i 4 z uwagi na fakt, iż producent wyrobów ujętych w tych pozycjach zaprzestał ich produkcji.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny i informację o zaprzestaniu produkcji pod pakietem.

Pytanie 12

Pakiet nr 40 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 152 x 100 mm x 150 kartek.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga papieru o wymiarach 155x100x150.

Pytanie 13

Pakiet nr 40 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny żelu ściernego do ścierania naskórka do badania metodą Holtera i prób wysiłkowych w opak. = 250 g z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 8 opak.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza żel w opakowaniach po 250g.

Pytanie 14

Pakiet nr 40 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żelu do badań EKG (nieściernego) (żel ścierny występuje już w pozycji 4).

Odpowiedź:

Dotyczy żelu ściernego w opakowaniu 0,250 dkg.

Pytanie 15

Pakiet nr 40 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny papieru do aparatu Lifepak 11, 12 o rozmiarze 107 mm x 23 m, op. - 1 szt.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16

Pakiet nr 40 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru w op. = 1 szt.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17

Pakiet nr 40 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu Lifepak 15 o rozmiarze 107 mm x 23 m.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18

Pakiet nr 40 poz. 7

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji nr 7 należy zaoferować oryginalny papier producenta defibrylatora Lifepak 11, 12 - PhysioControl, przetestowany do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta defibrylatora LIFEPAK, o rozmiarze rolki 100 mm, w opakowaniu – 2 szt.? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że należy zaoferować oryginalny papier.

Pytanie 19

Pakiet nr 40 poz. 9

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji nr 9 należy zaoferować oryginalny papier producenta defibrylatora Lifepak 15 - PhysioControl, przetestowany do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta defibrylatora LIFEPAK, o rozmiarze rolki 100 mm, w opakowaniu – 2 szt.? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że należy zaoferować oryginalny papier.

Pytanie 20

Pakiet nr 40 poz. 8, 10

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem papieru oryginalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że należy zaoferować oryginalny papier.

Pytanie 21

Pakiet nr 40 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny olejku o pojemności 100 ml, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 2 szt. (po 100 ml).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Pakiet nr 41 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do badań Holtera i prób wysiłkowych ma posiadać podłużny otwór w kształcie fasolki bez przecięcia boków elektrody służący do mocowania przewodu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Pakiet nr 41 poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny elektrod w op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza elektrody pakowane po 50 szt.

Pytanie 24

Pakiet nr 41 poz. 1, 2

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na wyceną op. – 50 szt., prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za szt. z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku.

Zamawiający dopuszcza elektrody pakowane po 50 szt.

Pytanie 25

WADIUM – zał. nr 1a do SWZ – dot. pakietu nr 41

Prosimy o weryfikację wysokości wadium wymaganego dla pakietu nr 41. W wyniku rozstrzygnięcia postępowania nr 16/12/2021 Zamawiający zawarł umowę (pakiet nr 44) na kwotę netto 7260,00 zł i kwotę brutto 7840,80 zł. W aktualnym postępowaniu asortyment z pakietu 44 został ujęty w pakiecie nr 41, jest to identyczny asortyment co w postępowaniu 16/12/2021, w poz. 2-5 są powtórzone ilości, w poz. 1 ilość została zmniejszona z 5000 szt. (16/12/2021) do 2500 szt. (02/03/2023).W związku z tym w obecnym postępowaniu wartość pakietu nie ulegnie bardzo znaczącej zmianie, natomiast Zamawiający dla pakietu nr 41 wymaga wadium w kwocie 3218,28 zł. Zgodnie z ustawą Pzp – art. 97 ust. 2 - Zamawiający określa kwotę wadium w wysokości nie większej niż 3% wartości zamówienia. W związku z czym żądanie wadium dla pakietu nr 41 w kwocie 3218,28 zł jest niezgodne z ustawą Pzp.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikował treść SWZ i Ogłoszenia o zamówieniu, z dniem 28 marca 2023r.

Pytanie 26

Projekt umowy – par. 7 ust. 2

Prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 72 godz. na 7 dni roboczych. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 72 godz. jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

Projekt umowy – par. 8 ust. 6

Prosimy o zmianę par. 8 ust. 6 projektu umowy na „Wykonawca nie może odmówić świadczenia dostaw objętych niniejszą umową w przypadku wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego, chyba że zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą termin 30 dni liczony od upływu terminu podanego w par. 8 ust. 1”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28

Projekt umowy – par. 9 ust. 3

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto wadliwego towaru za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29

Projekt umowy – par. 9 ust. 4

Prosimy o odniesienie kary umownej w par. 9 ust. 4 do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30

Dotyczy Pakietu nr 26.

poz.2,3,5,6.

Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do odsysania, o następujących cechach:

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę na port pacjenta. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, częściowo sprasowane, wykonane z polietylenu, ze środkiem żelującym w postaci saszetek lub z szerokim portem do aplikowania środka żelującego. Wkłady oraz pojemniki o pojemności 1000ml , 2000ml.

- pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami, z przezroczystego tworzywa ,ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego oraz sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczepek do mocowania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika. Oferowany system spełnia najwyższe normy jakościowe i bezpieczeństwa a zarazem jest konkurencyjny cenowo. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). W przypadku odmowy, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający wymaga spełnienia poz. 4 z pakietu 26.

Pytanie 31

Dotyczy Pakietu nr 26.

Prosimy o dopuszczenie proszku żelującego w op.4kg.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Dotyczy Pakietu nr 26.

poz.2,6.

Czy zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu 33

W postępowaniu doszło do sporządzenia opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który narusza zasady z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Oznacza to, że Zamawiający dokonał naruszenia zasady uczciwej konkurencji poprzez połączenie kilku nieporównywalnych przedmiotów zamówienia, co wywoła skutek w postaci nieporównywalności ofert oraz wywoła rażący spadek ilości ofert, albowiem część wykonawców nie złoży ofert w postępowaniu w którym de facto konkurencja jest niemożliwa lub w najwyższym stopniu utrudniona, albowiem stawia w pozycji uprzywilejowanej wyłącznie jedną grupę oferentów posiadających wszystkie produkty nietożsame wymagane w pakiecie.

Tym samym w sposób rażąco naruszono podstawowe zasady ustawy PZP, tj. zasady równości pomiędzy wykonawcami, uczciwej konkurencji oraz zasady transparentności i zasady proporcjonalności.

Dokonując zatem diagnozy opisanych produktów w pakiecie 33 postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający poprzez umieszczenie w pakiecie produktów nietożsamyh dopuścił się naruszenia co najmniej następujących przepisów ustawy PZP:

1. Naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję

2. Naruszenie art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie

3. Naruszenie art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

W związku z powyższym składamy zapytanie:

Czy Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia dotyczący pakietu 33 w taki sposób, że umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie? Produkty umieszczone w pakiecie 33 są nietożsame.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie. Wbrew twierdzeniom Wykonawcy - umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia różnych produktów nie stanowi automatycznie o nieporównywalności złożonych do takiego pakietu ofert. Nadto ustawodawca nie zabrania w żadnym przepisie ustawy pzp opisywania przedmiotu zamówienia w sposób pozwalający na kumulowanie konkretnych usług, robót budowlanych czy dostaw w jednym pakiecie. Połączenia poszczególnych pozycji w pakietach w przedmiotowym postępowaniu nie, stanowią naruszenia uczciwej konkurencji, czego przykładem jest występowanie przynajmniej kilku podmiotów na rynku mogących złożyć oferty na każdy pakiet.

Pytanie 34

Czy Zamawiający w pozycji 21 dopuści bezpieczną igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 20cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP.

Igły w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach: 15, 20, 25, 32, 38mm



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 35

Czy Zamawiający w pozycji 22 dopuści: Igłę prostą typu Surecan do portów naczyniowych 19G 20,25mm, 20G 20,25mm, 22G 20,25,30,38 pakowane po 50szt?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36

Czy Zamawiający dopuści Igła zakrzywiona pod kątem 90 stopni do portów dożylnych typu Surecan; ze szlifem łożeczkowym - gwarantującym bezpieczne wklucie w membranę portu i nie wycinanie silikonu w membranie. Rozmiary 19G; dł 20, 25mm. Rozmiar 20G; dł. 20, 25, 30mm., Rozmiar 22G; dł. 20, 25, 30mm.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Opis produktu w pakiecie 88 prowadzi do uprzywilejowania jednego oferenta i wyeliminowania innych wykonawców i produktów. W przypadku odpowiedzi odmownej czy Zamawiający wskaże granice równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji?

Odpowiedź:

Kryterium równoważności stosowanym w celu oceny równoważności zaoferowanych rozwiązań jest spełnienie przez zaoferowane rozwiązania, co najmniej takich samych lub lepszych parametrów technicznych i funkcjonalnych, nie obniżających określonych standardów, niż te które wynikają z opisu przedmiotu zamówienia. Wykonawca oferujący rozwiązania równoważne obowiązany jest udowodnić na etapie składania oferty, że oferowane rozwiązanie posiada parametry i cechy, o których mowa w zdaniu poprzednim. Brak wskazania proponowanych odpowiedników i opisu dotyczącego właściwości zastosowanych odpowiedników stanowi podstawę do odrzucenia oferty – art. 226 ust. 1 pkt 5) Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Pytanie 38

Dotyczy pakietu 88

Czy Zamawiający dopuści cewnik centralny trzyświatłowy wykonany z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich w rozmiarze 7F o długości 20cm, kanały 2x16Ga, Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie przewody łączeniowe ze zintegrowanymi zaworami hemostatycznymi zamiast zwykłych złączy typu luer. Zawory hemostatyczne zapewniają bezpieczeństwo poprzez automatyczne uszczelnienie przewodów, dlatego też zaciskanie przewodów cewnikowych nie jest wymagane na żadnym etapie zabiegu.w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echnogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką dyrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39

Pakiet nr 66

1. Czy Zamawiający w pozycji 3 i 4 dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych po 4 i po 6 w zasobniku – do wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Pakiet nr 66

2. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych po 6 w zasobniku.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41

Pakiet nr 66

3. Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie staplerów ze zszywkami o wysokości 4,5 mm

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

Pakiet nr 73

4. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczypiec w powleczeniu z PTFE, łyżeczki o długości 0,4 mm, średnica narzędzia 2,4 mm, kleszcze gastroscopowe w powleczeniu w kolorze szarym, pozostałe właściwości według opisu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43

Pakiet nr 73

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli z drutu plecionego o średnicy 0,33 mm, maksymalna długość oczka pętli 45,0 mm, długość narzędzia 2400 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44

Dotyczy Pakietu nr 64 **poz. 1**

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie elektrody 4-kanalowej SELECT naklejanej na rurkę intubacyjną **rozm 7-9** sterylną, jednorazową?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Dotyczy Pakietu nr 64 **poz. 2**

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie sondy stymulacyjnej bipolarnej mikrowielec do bezpośredniej stymulacji nerwów, prostą o parametrach: 45/155/3000, sterylną jednorazową?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Dotyczy Pakietu nr 64 **poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na poprawienie omyłki pisarskiej "Przewód do papiry na rurkę intubacyjną, wielorazowy, autoklawowany" na "**Przewód do elektrody na rurkę intubacyjną, wielorazowy, autoklawowany**?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

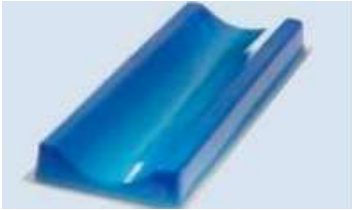
Pytanie 47

Dotyczy Pakietu 109

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

AD1. Pozycjoner wykonany z polimeru żelowego (viscoelastomer), pozycjoner pod rękę, wym.: 30 x 15 x 4 cm, (dł. x szer. x wys.)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.



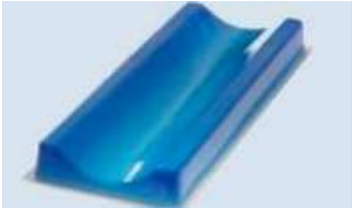
Pytanie 48

Dotyczy Pakietu 109

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

AD1. Pozycjoner wykonany z polimeru żelowego (viscoelastomer), pozycjoner pod rękę, wym.: 30 x 10 x 3 cm, (dł. x szer. x wys.)

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

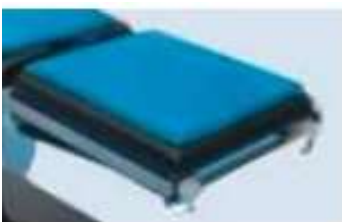


Pytanie 49

Dotyczy Pakietu 109

AD2. Pozycjoner wykonany z polimeru żelowego (viscoelastomer), materac przeciwoleżynowy, wym.: 50 x 50 x 1,5 cm, (dł. x szer. x wys.)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 50

Dotyczy Pakietu 109

AD3. Pozycjoner wykonany z polimeru żelowego (viscoelastomer), krążek pod głowę, wym.: 20 x 7 x 7 cm, (dł. x szer. x wys.)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 51

Dotyczy części nr 22

Czy Zamawiający dopuści taśmy do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: o specyfikacji zbliżonej do wymagań Zamawiającego: Taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, uniwersalna, do leczenia nietrzymania moczu zarówno z dostępu przez zastawkowy jak i nadłonowego; jednorazowa, całkowicie niewchłaniająca, sterylna, w osłonce politetylenowej dwuczęściowej, wykonana z polipropylenu monofilamentowego. Długość taśmy 450 mm ze znacznikiem środka, szerokość 1,10 cm, grubość 0,50mm, gramatura 57g/m²; Końcówki taśmy zakończone nitkami z pętelkami ułatwiającymi mocowanie do prowadnicy. Oferowane przez nas taśmy stosowane są w wielu jednostkach szpitalnych w całej Polsce. Dopuszczenie naszego produktu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

Dot. Pakietu nr 46, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści:

Uchwyt elektrody czynnej wielorazowy ze sznurem :

- kompatybilny z diatermią ERBE ICC 200
- ergonomiczna rączka z dwoma przyciskami tj. cięcia i koagulacja
- uchwyt dla elektrod o średnicy 2,4 mm
- długość sznura 4 m
- nadający się do sterylizacji w temp. 1340C.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

(pakiet nr 49 , pozycja nr 1) :

1) Czy Zamawiający wymaga paski testowe pasujące do 3 rodzajów glukometrów, które to zostały zgłoszone do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych lub zostało wysłane powiadomienie do URPM.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 54

(pakiet nr 49 , pozycja nr 1) :

2) Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 55

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 4, poz. 1, 2:

Siatkę lekką do naprawy przepuklin brzusznych i pachwinowych, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, o dwukierunkowej elastyczności, gramatura 48 g/m², grubość siatki 0,40 mm, porowatość 86,7%, grubość nitki 120 µm, wielkość porów max. 2,98 mm, pakowane po 5 szt., bez wplecionej niebieskiej nici, w rozmiarach **zgodnych z SWZ?**

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 4, poz. 3, 4, 5:

Siatkę kompozytową, wewnątrzotrzewnową, z możliwością bezpośredniego położenia na jelita, miękką, niewchłaniającą, 2-warstwową, nie prasowaną termicznie. Z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetyleny (ePTFE) z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), o grubości 0,62 mm, gramaturze średniej 108 g/m², wielkość porów max. 1,36 mm, z oznaczeniem strony implantacji, pakowane pojedynczo, w rozmiarach:

Poz. 3 - **14 x 18** cm,

Poz. 4 - **20 x 25** cm,

Poz. 5 - średnica **12** cm /pakowana po 1 szt.?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 57

Dotyczy Pakietu nr 22:

Czy Zamawiający **wymaga**, aby taśma wykonana była w technologii quadriaxial oraz posiadała włókna skośne, które zapobiegają deformacji i zwiększają odporność na rozciąganie?

Wyjaśnienie :

Technologia quadriaxial polega na zastosowaniu specjalnego splotu nici polipropylenowej nadającej taśmie unikalne właściwości , czyli tą samą wytrzymałość na rozciąganie i rozerwanie , niezależnie od kierunku przyłożenia siły (**właściwości izotropowe**)

Taśmy wykonane z polipropylenu monofilamentu mogą posiadać różną geometrię, czyli ułożenie pojedynczych włókien. Jeśli jest to bardzo prosta geometra, będą występowały wyłącznie kwadratowe oczka i osie przecinają się pod kątem prostym. Natomiast **technologia quadriaxial** polega także na tym, że występują **WÓŁKNA SKOŚNE , KTÓRE ZAPOBIEGĄ DEFORMACJI** w kierunku skośnym, który jest decydującym jeśli chodzi o deformację .

W praktyce oznacza to, że taśma pozbawiona włókien skośnych posiada większą tendencję do zwijania się, rozciągania, zmniejszając swoją szerokość, co zwiększa ryzyko takich powikłań jak erozja lub obstrukcja cewki moczowej .

Podsumowując technologia quadriaxial oraz obecność włókien skośnych to zwiększona wytrzymałość taśmy, co jest niezwykle istotną zaletą w leczeniu wysiłkowego nietrzymania moczu.

Uzasadnienie.

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 58

Zamawiający jako jedno z kryterium oceny ofert określił termin realizacji zamówienia. Najwyżej punktowany jest najkrótszy termin dostawy, tj. 24 godziny, najniżej zaś 72 godziny. Dotrzymanie terminu dostawy 1 dzień, a nawet 3 dni dla wyrobów wielokrotnego użytku jest praktycznie niemożliwe. Wyroby wielokrotnego użytku każdorazowo muszą być wyprodukowane wg ilości i rozmiarów wymienionych w zamówieniu, dodatkowo w zakresie Pakietu 74 wyroby należy oznakować napisem. Chcielibyśmy również zauważyć, iż ocena jakościowa powinna faktycznie mieć wpływ na jakość oferowanego asortymentu, a tak krótki termin realizacji uniemożliwia

przygotowanie jakościowego towaru.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia od minimum 10 dni do maksimum 14 dni roboczych od daty złożenia zamówienia oraz modyfikację oceny punktowej w kryterium terminu realizacji w zakresie Pakietu nr 20 oraz 74.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59

Zamawiający w Pakiecie nr 20 złożył zapotrzebowanie na prześcieradła i podkłady wykonane z tkaniny 100% bawełna, o gramaturze 160 g/m². Tkanina bawełniana nie powinna być używana na blokach operacyjnych przede wszystkim ze względu na pylenie. Z naszego wieloletniego doświadczenia wynika, że najlepszym rozwiązaniem jest stosowanie niepylących tkanin z domieszką poliestru o gramaturze 120 – 135 g/m². Dzięki niższej gramaturze bielizna jest znacznie ekonomiczniejsza w praniu.

Czy Zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo epidemiologiczne, wymaga w Pakiecie nr 20 prześcieradeł i podkładów wykonanych z niepylącej tkaniny z domieszką poliestru na poziomie co najmniej 50%, o gramaturze 130 g/m² +/- 4%, zgodnej z normą PN-EN 13795 co najmniej w zakresie uwalniania cząstek stałych, co będzie potwierdzone załączonym do oferty lub na wezwanie raportem z badań niezależnej jednostki badawczej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 60

Czy Zamawiający dopuści wymiary asortymentu z Pakietu nr 20 jak poniżej:

- prześcieradło 210x150 cm,
- podkład 90x75 cm?

Proponowane wymiary wynikają z szerokości konstrukcyjnej tkaniny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 74 odzież operacyjną wykonaną z tkaniny o składzie 48% bawełna, 52% poliestru +/- 3%, o gramaturze 130 g/m² +/- 4%, o dużej lecz niezbadanej przepuszczalności powietrza, zgodną z normą PN-EN 13795?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 62

Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty akredytowanych raportów z badań, wykonanych przez niezależną jednostkę badawczą, potwierdzających skład chemiczny i gramaturę tkaniny, z której będzie wykonana zaoferowana w Pakiecie nr 74 odzież operacyjna?

Na Rynku zdarzają się niestety praktyki firm, które deklarują składy tkanin w zależności od wymogów Zamawiającego, tak aby pozyskać zamówienie. Tylko potwierdzenie parametrów przez niezależne laboratoria badawcze może dać Zamawiającemu pewność co do zaoferowanych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 63

Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty akredytowanego raportu z badań, wykonanego przez niezależną jednostkę badawczą, potwierdzającego zgodność z normą PN-EN 13795 dla konkretnej tkaniny, wskazanej w badaniach potwierdzających skład i gramaturę (dot. pyt. nr 5), a z której wykonana będzie odzież operacyjna z Pakietu nr 74?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 64

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 74 buty operacyjne posiadające znak CE dla wyrobu ochronnego, bez dodatkowej perforowanej wkładki masującej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 65

Czy Zamawiający, aby mieć pewność co do jakości zaoferowanego w Pakiecie nr 74 obuwia operacyjnego, wymaga załączenia do oferty raportów z testów na właściwości ergonomiczne oraz na odporność na zginanie podeszwy, zgodnie z normą EN ISO 20344?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 66

Dotyczy Pakietu 49:

Czy zamawiający w poz.1 dopuszcza paski testowe zawierające enzym dehydrogenazy glukozy (GDH) FAD?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 67

Dotyczy Pakietu 49:

Czy Zamawiający w poz. 1 oczekuje 1500 op. pasków po 50 czy po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 1500 pasków po 50 sztuk.

Pytanie 68

Dotyczy Pakietu 49:

Czy Zamawiający w poz.1 dopuści paski zawierające dwie fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

Dotyczy Pakietu 49:

Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga, aby pobieranie krwi przez zasysanie odbywało się na całej szerokości paska, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwia pracę personelu w placówce?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70

Dotyczy Pakietu 49:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w poz. 1 dopuszcza szerszy niż wymagany zakres pomiarowy 10-600 mg/dl.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

Dotyczy Pakietu 49:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści paski o temperaturze przechowywania 4-30 °C, których można używać w temp. 4-45°C?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis.

Pytanie 72

Dotyczy Pakietu 49:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści jednorazowy nakłuwacz w kształcie litery T o trzech regulowanych głębokościach nakłucia w jednym urządzeniu 1,3 mm / 1,8 mm / 2,3 mm, z igłą powleczoną silikonem o trójstronnym szlifie ostrza (średnica 0,63 mm, 23G), do stosowania u dorosłych i dzieci, także poniżej 1 r.ż. i noworodków?

Odpowiedź:

W poz. 2 opisano ostrza do nakłuwaczy.

Pytanie 73

Dotyczy Pakietu 49:

Czy Zamawiający w pozycji 2 oczekuje jednorazowych nakłuwaczy?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje jednorazowych ostrzy do nakłuwaczy.

Pytanie 74

Pakiet 29 pozycja 2- Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne opatrunku z folii poliuretanowej, pakowane a 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75

Pakiet 33 pozycja 13- Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczuleń splotów nerwowych Stimuplex D 25G/55 mm oraz Stimuplex D 22G/80mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Dot. pakietu nr 73, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści szczypcy biopsyjne jednorazowe łyżki owalne i aligatorki z okienkiem bez kolca i z kolcem (do wyboru przez Zamawiającego), w osłonce, możliwość otwarcia i zamknięcia kleszczy bez względu na stopień podgięcia endoskopu końcówka dystalna cewnika ze znacznikami ułatwiającymi orientację, średnicy 2,3 mm, długość narzędzia 1600 mm i 2300 mm kompatybilne z kanałem endoskopu 2,8 mm ? W zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77

Dot. pakietu nr 73, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści jednorazową pętlę do polipektomii plecionka rozmiar 10 mm, 15 mm, 25 mm, 35 mm do wyboru przez Zamawiającego z funkcją płynnej rotacji o śr. 2,3 mm, rękojeść skalowana co 5 mm, długość narzędzia 2300 mm, kompatybilna z kanałem endoskopu 2,8 mm ? W zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi

producenta.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 78

Dot. pakietu nr 73, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści igły do obliteracji jednorazowe, śr. igły 0,7 mm, dł. ostrza 4 mm, 5 mm lub 6 mm (dł. narzędzia 2300 mm) o śr. narzędzia 2.3 mm, mechanizm długopisowy zapobiegający niekontrolowanemu wysuwaniu i chowaniu się ostrza, obsługiwany jednym kciukiem ? Ostonka teflonowa odporna na złamania, u wyjścia ostrza wzmocniona atraumatycznym metalowym kołnierzem

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79

Dot. pakietu nr 73, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści jednorazową pętlę do polipektomii monofilament rozmiar 6 mm z funkcją płynnej rotacji o śr. 2,35 mm, rękojeść skalowana co 5 mm, długość narzędzia 2300 mm, kompatybilna z kanałem endoskopu 2,8 mm ? W zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80

Dot. pakietu nr 73, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści ustniki jednorazowego użytku z gumką, nie zawierające lateksu, pakowane po 100 szt. w stojący kartonowy dyspenser z otworem w jego dolnej części dla łatwego wyjmowania pojedynczych ustników, ustnik wstępnie złożony (gumka zamocowana z 1 strony). Opakowanie zawiera 100 szt.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81

Dot. pakietu nr 73, poz. 7:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie 37 szt. żelu endoskopowego o wadze 142 gram co odpowiadałoby 20 szt. żelu o pojemności 260 gram ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 82

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Ilość określona w Załączniku nr 1 do niniejszej Umowy stanowi wielkość szacunkową i może ulec zmianie w zależności od potrzeb Zamawiającego. Zamawiający nie ma obowiązku dokonania zamówienia pozostałej części sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku, niezrealizowanej w okresie trwania Umowy z uwagi na zmniejszone zapotrzebowanie, jednak zmniejszenie nie będzie niż 30%”?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 83

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„..., przy czym 70% przedmiotu zamówienia jest gwarantowane do realizacji”?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 84

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar o parametrach zgodnych z obowiązującymi przepisami oraz złożoną ofertą. Termin ważności sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku nie może być krótszy niż 8 miesięcy od dnia dostawy. Dostawy sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku z krótszym terminem ważności są możliwe wyłącznie po uprzednim wyrażeniu przez Zamawiającego pisemnej zgody”?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 85

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 7 podpunkt d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„...,d) do przekazania Zamawiającemu wraz z dwoma egzemplarzami wystawionej faktury specyfikacji dostawy, oraz przesłania tej specyfikacji w formie elektronicznej najlepiej w standardzie DATAFARM lub PDF” na adres mailowy apteka@zowloszczowa.pl Specyfikacja winna zawierać następujące dane: nazwę kontrahenta, nazwę odbiorcy, nr faktury, NIP Zamawiającego i Wykonawcy, nazwę produktu, ilość sprzedaną, cenę netto, stawkę VAT, symbol SWW, serię i datę ważności sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 86

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego produktu na produkt bez wad, w ciągu 96 godzin od dnia uznania reklamacji za zasadną”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 87

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„Po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania w przypadku niedostarczenia towaru, określonego w Umowie, w wymaganym terminie i pożądanej jakości, co spowoduje konieczność dokonania zakupu sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku lub zamiennika sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku określonego w Umowie u innego kontrahenta, Wykonawca zobowiązany będzie do pokrycia różnicy w cenie dokonanego zakupu”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 88

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„Wykonawca nie może dokonywać cesji wierzytelności wynikających z Umowy bez uprzedniej zgody Zamawiającego oraz Podmiotu tworzącego wyrażonej w formie pisemnej, pod

rygiem nieważności, zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 89

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., w wysokości 0,2% wartości przedmiotu danego zamówienia wyrobów nie dostarczonych w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 90

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., 0,2 % wartości reklamowanego przedmiotu zamówienia, za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 91

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... w wysokości 7% niezrealizowanej wartości umowy brutto”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 92

Dotyczy warunków umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 93

Dotyczy zapisów umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja.

Odpowiedź:

Nie, wobec Zamawiającego nie wszczęto likwidacji.

Pytanie 94

Pakiet 12, poz. 4: Czy Zamawiający dopuści uniwersalne ochraniacze na obuwiu, wykonane z wytrzymałej włókniny SMS 35 g/m², z gumką przytrzymującą ochraniacz na obuwiu, pakowane po 100 sztuk, kolor niebieski

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95

Pakiet 12, poz. 8: Czy Zamawiający dopuści fartuch, w którym odporność na przenikanie cieczy wynosi 37,0 cm H₂O?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96

Pakiet 12, poz. 9 Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97

Pakiet 12, poz. 14: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek typu II ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 98

Pakiet 12, poz. 15: Czy Zamawiający dopuści łąkę, w której masa powierzchniowa wynosi 60 g/m², a chłonność 594,58%?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99

Pakiet 22: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania:

Nieresorbowalna chirurgiczna taśma urologiczna wytwarzana techniką dziewiarską z monofilamentowej przędzy polipropylenowej w kolorze transparentnym. Wyrób zaopatrzony w niebieskie uchwyty wykonane z przędzy polipropylenowej, monofilamentowej, zabezpieczone osłonką z rurki termokurczliwej ułatwiające mocowanie wyrobu na aplikatorze. Skład 100% polipropylen. Parametry: masa liniowa 0,050 g/dm, masa powierzchniowa (taśmy bez uchwytów) 65 g/m², długość bez uchwytów 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość nitki 0,16 mm, powierzchnia makroporów 5,9 mm², porowatość 65% ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 100

Pakiet 31 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia z 1 szt. serwety foliowanej, rozm. 75 cm x 75 cm o gramaturze 42 g/m² (owinięcie) i kleszczykami plastikowymi 13 cm , przy pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Pakiet 31 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia centralnego z 1 szt. serwety foliowanej rozm. 75 x 45 cm o gramaturze 43 g/m² z przyklepnym otworem 10 cm i 1 szt. kleszczyków metalowych z zaciskiem, bez graweru CE na metalowych narzędziach, przy pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102

Pakiet 31: Czy Zamawiający wymaga, aby opakowania zestawów zawierały wskaźnik procesu sterylizacji z opisem m.in. w języku polskim, poza przestrzenią pakowania w obszarze zgrzewu fabrycznego, który informuje o tym, czy produkt przeszedł proces sterylizacji?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 103

Pakiet 31: Czy Zamawiający wymaga, aby torebka papierowo-foliowa, którą są zapakowane zestawy, posiadała wycięcia na kciuk po obu stronach torebki., jeden zgrzew w kształcie litery V, ułatwiający aseptyczne otwieranie. Oraz na zewnątrz opakowania etykietę centralną z kodem kreskowym, z 4 naklejkami umożliwiającymi wklejenie do dokumentacji z nr LOT lub serii, datą ważności, identyfikacją producenta?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 104

Pakiet 71, poz. 2 Czy Zamawiający miał na myśli biokompleks Iniany?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 105

Pakiet 45, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną neutralną jednorazowa, owalną, hydrożelowa, dzielona na dwie równe symetryczne części, powierzchnia ogólna 168cm², powierzchnia czynna 105cm², grubość hydrożelu 0,69mm, pakowana pojedynczo, z systemem ścisłego przylegania zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodą i pacjenta, wymiary elektrody: 163,5x117mm. - szerokość podłączenia 4 x 2,5 cm - etykiety do wklejenia do dokumentacji pacjenta

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 106

Pakiet 45, pozycja 6:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę nożową o długości 15,3cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107

Pakiet 45, pozycja 7:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę kulkę o średnicy 4mm i o dł. roboczej 2,2cm lub 1,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza o długości 1,5 cm.

Pytanie 108

Pakiet 46, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści uchwyt o dł. sznura 4m?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109

Pakiet 46, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści jednorazową elektrodę bierną do diatermii , dzielona na dwie równe symetryczne części, o powierzchni roboczej 105cm², etykiety do wklejenia do dokumentacji pacjenta?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 110

Pakiet nr 73 Czy zamawiający dopuści

Poz. 1 Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 3,86mm, rozwarciu 6,7mm. Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, aligator, aligator z igłą. Dostępne w długościach: 1800mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. Kolor powleczenia niebieski dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii oraz pomarańczowy dla kleszczy przeznaczonych do gastrokopii. Kleszcze z możliwością funkcji biopsji stycznych. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111

Pakiet nr 73 Czy zamawiający dopuści

Poz. 2 Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji 0,47mm dla średnicy otwarcia pętli 10mm,15mm,20mm,24mm i 36mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112

Poz. 3 Igła do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w osłonce PTFE, o grubości igły 0, mm lub 0,9 mm i głębokości nakłucia 5 mm (do wyboru przez Zamawiającego). Kąt ścięcia ostrza igły 23,5°. Średnica narzędzia 2,3mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Zablockowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Opakowanie handlowe = 10 sztuk

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 113

Poz. 4 Klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm (długość ramienia 9mm) lub 16mm (długość ramienia 9,5mm), stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancierz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu). Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114

Poz. 5 Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia na zimno, z drutu o średnicy 0,32 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowana pojedynczo. Sterylizowana tlenkiem etylenu.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115

Poz. 6 Ustnik endoskopowy z otworem centralnym o średnicy 21mm x 26mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu. Otwory w gumce co 15 mm dające wiele

możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Ustnik posiadający wypustki plastikowe na części wewnętrznej zapobiegające przesuwaniu ustnika na uzębieniu pacjenta. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowany pojedynczo, z oznaczeniem nr katalogowego, LOT, datą produkcji, datą ważności i danymi producenta. Opakowanie handlowe = 100 sztuk.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 116

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 i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis w umowie.

Pytanie 117

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:

Zamawiający podtrzymuje zapis w umowie.

Pytanie 118

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:

Zamawiający podtrzymuje zapis w umowie.

Pytanie 119

Pakiet nr 57 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane w opakowania po 50 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120

Pakiet nr 57 pozycja 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą 2/3ml, 5/6ml, 10/12ml, 20/24ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121

Pakiet nr 57 pozycja 8, 9

Czy Zamawiający dopuści igły do penów pakowane w opakowania po 100 szt. z przeliczeniem ilości oraz podanie ceny za opakowanie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122

Pakiet nr 57 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane w opakowania po 80 szt. z przeliczeniem ilości tj. 625 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123

Pakiet nr 57 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane w opakowania po 100 szt. z przeliczeniem ilości tj. 100 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 124

Pakiet nr 57 pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny 0,33x 13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 125

Pakiet nr 57 pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny pakowane w opakowania po 100 szt. z przeliczeniem ilości tj. 45 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126

Pakiet nr 57 pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane w opakowania po 100 szt. z przeliczeniem ilości tj. 400 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127

Pakiet nr 57 pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści opaski uciskowe tylko w jednym kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści niebieskie -gumowe.

Pytanie 128

Pakiet nr 57 pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści osłonki pakowane w opakowania po 144 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań tj. 18 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129

Pakiet nr 57 pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do zabezpieczania dostępu naczyńnych dla dorosłych z

silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer - Lock (pojedynczy zawór), objętość wypełnienia 0,085ml, przepływ 312ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania od 500 do 720 aktywacji?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130

Pakiet nr 57 pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne igły pakowane w opakowania po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 20 opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131

Pakiet nr 61 pozycja 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley z lateksową zastawką?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132

Pakiet nr 57 pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia włosów nasączony szamponem 2w1 z odżywką o delikatnym zapachu zapewnia niezwykłą łatwość użycia. Dzięki specjalnej mieszance skutecznie zastępuje tradycyjne mycie głowy bez użycia wody. Zawiera wodę, glukozyd kaprylowy/kaprynowy, quaternium-80, glikol propylenowy, alkohol benzylowy, kwas dehydrooctowy, kwas benzoesowy, kwas sorbinowy, cytrynian sodu, kwas cytrynowy, sól dwusodowa kwasu wersenowego, perfumy. Wolny od parabenów. Testowany dermatologicznie.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133

Pakiet nr 57 pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia włosów do mycia bez użycia wody, z odżywką, bez barwników i substancji zapachowych z szamponem i odżywką może być stosowany u osób leżących. Czepek może być stosowany w temperaturze pokojowej lub podgrzany w kuchence mikrofalowej (łącznie z opakowaniem) przez 15–20 sekund (maks. 800 W). Zalecana temperatura użytkowania czepka to maks. 40 stopni Celsjusza. Masuj włosy przez czepek przez 2–3 minuty. Po tym czasie włosy będą oczyszczone i można zdjąć czepek. Nie ma potrzeby spłukiwania. Czepek z szamponem jest przeznaczony do jednorazowego użytku i po użyciu należy go wyrzucić do kosza. Wartość Ph 6, materiał PET, wiskoza, Składniki techniczne Aqua, Propylene Glycol, Disodium Cocoamphodiacetate, Isostearamidopropyl Morpholine Lactate, Phenoxethanol, Ethydexyglycerin, Sodium Citrate, Diazolidinyl Urea, Cetylpyridinium Chloride, Citric Acid?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134

Pakiet nr 82

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (0,7L; 1L; 2L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, która ułatwiają transport i magazynowanie a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 135

Pakiet nr 82

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu ? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga pojemników o twardych ścianach odpornych na przekłucie lub przecięcie (Dz.U. z 24 października 2017r. poz. 1975)

Pytanie 136

Pakiet nr 82

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga pojemników o twardych ścianach odpornych na przekłucie lub przecięcie.

Pytanie 137

Pakiet nr 82

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane pojemniki (0,7L; 1L; 2L) posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 138

Pakiet nr 57 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o długości tłoka około 13,5cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139

Pakiet nr 57 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o długości tłoka około 15,5cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 140

Pakiet nr 57 pozycja 27, 28

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o długości tłoka około 15,5cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141

Pakiet nr 57 pozycja 25, 27, 28

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „długość tłoka 14,5-15cm”?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 142

Pakiet nr 57 pozycja 52, 53

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „karty charakterystyki produktu chemicznego wystawionej przez producenta produktu chemicznego, z którego zostały wykonane przyrządy”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 143

Pakiet nr 57 pozycja 54

Czy „precyzyjny regulator” ma być wyskalowany w mililitrach?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 144

Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 7 ust. 4 poprzez dodanie zapisu:

„W przypadku dokonania zakupu zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę, np. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówiony towar w terminie, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym), przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 145

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 9 ust. 2 w następujący sposób:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw w wysokości 0,5% wartości **niezrealizowanej** części zamówienia za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 6 ust. 3.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 146

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 3

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 9 ust. 3 w następujący sposób:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku niedokonania wymianu towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5% wartości **reklamowanego** towaru za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 7 ust. 2 Umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 147

Dotyczy wzoru umowy § 11 ust. 1 pkt. 8)

W związku z obecną niestabilną sytuacją geopolityczną prosimy o zmianę zapisu w zakresie § 11 ust. 1 pkt. 8) na następujący:

„niewykorzystania wartości Umowy przez okres 12 miesięcy od daty zawarcia Umowy, Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu obowiązywania Umowy na czas określony. **Przedłużenie umowy możliwe po wcześniejszej akceptacji przez Wykonawcę.**”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 148

Dotyczy wzoru umowy § 11 ust. 7

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów umowy w sposób następujący:

*„W ramach kwoty wskazane w § 2 ust.1 Umowy, Zamawiający może dokonywać zakupów produktów, o których mowa w § 1 ponad ilości wskazane w Załącznikach do Umowy **po wcześniejszej akceptacji przez Wykonawcę.**”*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 149

Pakiet 35, pkt. 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze” zapewniającą wymianę termiczną, i śr. 22 mm i długości 2.8m, z kolankiem z portem kapno, dodatkowa rura do worka o długości 1.8m z workiem 2 l bezlateksowym. wydajność ogrzewania 4.5 stopni C przy przepływie 10 l/min, oporach wdechowych i wydechowych max. 0.09 xm H2O przy przepływie 10 l/min, rurą wydechową rozciągalną do 0.5 m, jednorazowy, bez DEHP z elastycznym złączami, opakowanie foliowe?

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy pkt. 2. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 150

Pakiet 35, pkt. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową rurą o długości 180 cm z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 151

Pakiet 35, pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści rękojeść z rączką radełkowaną i bateriami wyjmowanymi osobno ze źródłem światła z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 152

Pakiet 35, pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść z zasilaniem bateryjnym 2xAA, z rączką radełkowaną i bateriami wyjmowanymi osobno ze źródłem światła z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153

Pakiet 35, pkt. 5

Czy zamawiający dopuści łyżkę metalową, zamiast plastikowej?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Brak informacji o kompatybilności z proponowanymi rękojeściami.

Pytanie 154

Pakiet nr 49

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym min. 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Olbrzymia większość leków i innych wyrobów posiadanych i magazynowanych przez Zamawiającego nie może być przechowywana w temperaturze do 40°C. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 155

Pakiet nr 49

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie pasków z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który w odróżnieniu od GOD nie interferuje z tlenem (zmiany zawartości tlenu w próbce nie wpływają na wynik badania)? Enzym GDH-FAD jest z tej przyczyny składnikiem flagowych pasków testowych największych, międzynarodowych firm wytwarzających paski.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 156

Pakiet nr 49

Wnosimy o przestrzeganie prawa obowiązującego na terenie Unii Europejskiej i Rzeczypospolitej Polskiej poprzez uznanie tłumaczeń certyfikatów wydanych na terenie UE przez niemiecką jednostkę notyfikowaną w języku angielskim na język polski. Przeciwnie stanowisko narusza zasadę swobodnego przepływu towarów i usług na terenie UE, ustanowioną w traktatach wspólnotowych. Podmiot wprowadzający na rynek wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest zobowiązany do przetłumaczenia dokumentów obcojęzycznych na język polski (podstawą jest art. 11 ust 2 ustawy z dnia 13 kwietnia 2016r. o systemach oceny zgodności i nadzoru tynku), w wyniku czego podmiot taki przejmuje na siebie pełną odpowiedzialność za zgodność wyrobu z wymaganiami (art. 11 ust. 4 w/w ustawy), co czyni tłumaczenie dokumentem równoważnym oryginałowi. Art. 5 w/w ustawy nakłada konieczność zgodności wyrobów wprowadzanych do obrotu z wymaganiami, natomiast art. 9 oraz art. 10.1 w/w ustawy – domniemanie że wyrób, na którym umieszczono znak CE, jest zgodny z wymaganiami określonymi

w obowiązujących przepisach oraz że spełnia określone wymagania jeśli jest zgodny z postanowieniami norm zharmonizowanych. Ustawa nakłada na podmiot wprowadzający wyrób do obrotu konieczność wykonania tłumaczeń oryginalnej dokumentacji, która – jeśli została wydane na terenie UE – obowiązuje z zasady na terenie całej UE. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z opisem.

Pytanie 157

Pakiet nr 49

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów. Paski nierefundowane mogą być w każdej chwili wycofane z rynku (wiele modeli pasków nierefundowanych nie jest obecnie dostępnych), pomimo faktu zarejestrowania takiego wyrobu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z opisem.

Pytanie 158

Pakiet nr 49

Ponieważ na rynku funkcjonuje oferent posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były jednolite i identyczne na opakowaniu i w instrukcji zaoferowanych pasków?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 159

Pakiet nr 49

Jeden z wykonawców oferuje paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca przechowywania całego opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności zaoferowanych pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca/placówki, w którym przechowywane jest całe opakowanie z paskami?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis zgodny z opisem.

Pytanie 160

Pakiet nr 71 poz. 73

Czy w Pakiecie nr 71 poz. 73 Zamawiający dopuści zaoferowanie kremu ochronnego ZinoDr. spełniającego wymogi podane w SIWZ, w opakowaniach x 250g (odpowiadających 200ml)?

Odpowiedź:

Pakiet 71 zawiera 4 pozycje.

Pytanie 161

Pakiet 1, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 162

Pakiet 1, poz. 14-17 - Czy Zamawiający dopuści cewniki posiadające opakowanie podwójne – wew. folia, zew. papier/folia?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 163

Pakiet 1, poz. 18 - Czy Zamawiający dopuści worki niesterylne o pojemności 1500ml z drenem 115cm zakończonym atraumatycznym otworem. Koniec natłuszczony, zabezpieczony zatyczką? Jak do tej pory stosowany w Państwa jednostce?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 164

Pakiet 1, poz. 21-22 - Czy Zamawiający dopuści żel, który pozwala uzyskać kompletne znieczulenie błony śluzowej ułatwiając wprowadzenie cewników lub instrumentów medycznych:

– w składzie żelu Lignocaine Hydrochloride 2%.

· Minimalizuje ryzyko zakażeń jatrogennych dzięki zawartości środków bakteriobójczych i bakteriostatycznych o szerokim spektrum działania – w składzie Chlorhexidine Digluconate 0,05%

· Dostępny w dwóch pojemnościach, w wygodnych do aplikacji, ampułkostrzykawkach

· Dawki przystosowane do warunków anatomicznych - 6 ml dla dzieci i kobiet (a'50szt) oraz 11 ml dla mężczyzn (a'25szt)

- Łatwy i wygodny sposób aplikacji
- Wysoki stopień przejrzystości preparatu gwarantuje brak zanieczyszczeń powierzchni optycznej endoskopów
- Jednorazowego użytku
- Sterylny, sterylizowany promieniami gamma
- Bez zawartości lateksu
- Opakowanie jednostkowe typu: papier/folia.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 165

Pakiet 2, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści dreny bez zatyczek?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 166

Pakiet 2, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenów wraz z osobno pakowanymi zatyczkami?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 167

Pakiet 2, poz. 2-3 - Czy Zamawiający oczekuje jak wynika z opisu zestawów do punkcji otrzewnej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 168

Pakiet 2, poz. 2-3 – Czy Zamawiający dopuści zestaw zgodnie z poniższym opisem:

- Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwzwrotną i odpływem, skalowany co 100ml
- Strzykawka o pojemności 60ml
- Dostępny w różnych konfiguracjach
- Szeroka gama igieł do wyboru:
 - trio igieł o długości 55 mm (14G, 16G i 19G)
 - trio igieł o długości 80 mm (14G, 16G i 19G)
 - igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G)
- Dostępne w wersji manualnej (Toraset) ze szczelnym kranikiem trójdrożnym na drenie odprowadzającym, lub w wersji automatycznej (Tormatic) wyposażonej w trójdrożny zawór przeciwzwrotny na drenie odprowadzającym, zapobiegający cofaniu się płynów
- Wyrób sterylizowany tenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne - zewnętrzne papier-folia, wewnętrzne folia

?

Odpowiedź:

Zamawiający w poz. 2 podtrzymuje zapis SWZ.

W poz. 3 Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 169

Pakiet 5, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze 6 lub 8?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozmiar 8.

Pytanie 170

Pakiet 12, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę jałową wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa + folia PE) o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Rozmiar zgodny z zapisem SWZ.

Pytanie 171

Pakiet 12, pozycja 2-3 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny prześcieradło jednorazowego użytku wykonane z włókniny polipropylenowej, pozostałe zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 172

Pakiet 12, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty nie profilowane, wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej 40 g/m² z warstwą antypoślizgową, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo? Wymiary 38cm x 17cm. Kolor niebieski, pakowane a'100szt

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 173

Pakiet 12, pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni włókninowy laminowany folią w rozmiarze 85x115cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 174

Pakiet 12, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 100cm H₂O?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 175

Pakiet 12, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 35cm H₂O?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 176

Pakiet 12, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylony?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 177

Pakiet 12, poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści fartuch wizytacyjny wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 20g/m²?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178

Pakiet 12, poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści spodenki dostępne tylko w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179

Pakiet 12, poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 14,5 g, pulpy celulozowej 42,1 g, niebieskiej folii PE 11,9 g. Chłonność 1177 ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 180

Pakiet 12, poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 181

Pakiet 12, poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 182

Pakiet 12, poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie: prześcieradło: 150 cm x 210 cm, poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 183

Pakiet 12, poz. 14 - Czy Zamawiający dopuści maskę Typ II?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 184

Pakiet 12, poz. 14 - Czy Zamawiający dopuści maskę mocowaną na gumki?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 185

Pakiet 12, poz. 15-16 – Prosimy Zamawiającego o wykreślenie w/w pozycji z pakietu. Umożliwi to złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty większej ilości wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 186

Pakiet 18, poz. 10 – Prosimy Zamawiającego o określenie jakiego rozmiaru zgłębnik do embolektomii oczekuje?

Odpowiedź:

Omyłkowo nie wpisano, powinno być F6.

Pytanie 187

Pakiet 18, poz. 12-13 – Prosimy Zamawiającego o określenie jakiej pojemności butelek oczekuje?

Odpowiedź:

Pozycja 12-250 ml, pozycja 13-250 ml.

Pytanie 188

Pakiet 21, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści majtki jednorazowe o obwodzie w pachwinie udowej 71cm (+/-2cm)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 189

Pakiet 21, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną w kolorze granatowym, wykonaną z polipropylenu, posiada wycięcie pod szyją typu Y, w rozmiarze uniwersalnym odpowiadającym wymiarom wymaganym przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 190

Pakiet 21, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną z wycięciem pod szyją typu Y z wiązaniem przy szyi na troki, rozmiar L o wymiarach: obwód 148cm, długość 117cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 191

Pakiet 21, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 33g/m², w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 192

Pakiet 31, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę 2 warstwową w rozmiarze 75 cm x 90 cm z centralnym otworem o średnicy 7 cm i przyklepcem wokół otworu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 193

Pakiet 31, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści serwetę foliowaną w rozmiarze 50cm x 50cm o gramaturze 54 g/m² ? (owinięcie zestawu)

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 194

Pakiet 31, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy aktualnie dostarczany do szpitala :

1	Serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2 warstwowa, z centralnym otworem przyklepnym o śr. 7 cm
7	Kompres gaz. 17N 8W 7,5cmx7,5cm
1	Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)

1	Taśma chirurgiczna 10cm x 50cm włókninowa, przylepna
---	---

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 195

Pakiet 31, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 196

Pakiet 36, poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści dreny o długości 50cm spełniające wymagania swz?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 197

Pakiet 37, poz. 3-5 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne wyposażone z filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wpływem do krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 198

Pakiet 37, poz. 3-5 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne bez otworu przy ostrzu?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 199

Pakiet 37, poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o objętości wypełnienia 0,09ml, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 200

Pakiet 37, poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków w opakowaniu a'250szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowania a'250 szt.

Pytanie 201

Pakiet 40, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści papier do KTG w rozmiarze 150x100x150?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga papieru do KTG w rozmiarze 155x100x150.

Pytanie 202

Pakiet 40, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści żel ścierny o pojemności 250g z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 203

Pakiet 40, poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści papier do EKG Lifepak 11, 12 w rozmiarze 108x23?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 204

Pakiet 54, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę golarek w opakowaniu a;50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 205

Pakiet 57, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 206

Pakiet 57, poz. 19 – Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 207

Pakiet 57, poz. 20 – Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 208

Pakiet 57, pozycja 30 – Czy Zamawiający dopuści kranik z optycznym indykatozem pozycji zamknięty/otwarty?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 209

Pakiet 57, pozycja 35 – Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek w opakowaniu a'144szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 210

Pakiet 57, pozycja 36 – Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o przepływie 350ml/min o czasie użytkowania 350 aktywacji?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 211

Pakiet 57, pozycja 53 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z komorą kroplową o dł. 55mm w części przezroczystej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 212

Pakiet 57, pozycja 53 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z igłą biorczą ściętą czteropłaszczyznowo?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 213

Pakiet 57, pozycja 54 – Czy Zamawiający dopuści komorę o pojemności 10ml, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 214

Pakiet 75, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 280-290mm w zależności od rozmiaru, o grubości na palcu 0,22mm+/-0,02, poziom protein max 33µg/g, pakowanie podwójne”: wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowe?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 215

Pakiet 75, pozycja 1-3 - Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 i dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwiopochodnymi patogenami (wirusy) przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F1671 potwierdzonymi raportem z badań jednostki niezależnej. Test metodą ASTM F1671 jest bardziej rygorystycznym badaniem, ponieważ Bakteriofag Phi-X174 jest najmniejszym możliwym obiektem testowym i jeśli rękawica spełnia normę ASTM F1671 winna spełniać również normę ASTM F1670, gdyż badanie to jest przeprowadzane na większych cząstkach.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 216

Pakiet 75, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 7,1N?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 217

Pakiet 75, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min 10 związków chemicznych zgodnie z EN 16523 w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min. 46 min.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 218

Pakiet 75, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością – potwierdzone Deklaracją Zgodności producenta?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 219

Pakiet 75, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 1,5, o zawartości protein ≤50µg/g?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 220

Pakiet 75, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice jednokolorowe różowe, o grubości na palcu 0,10mm+/-0,02, na dłoni 0,07mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 221

Pakiet 75, pozycja 7-8 - Czy Zamawiający dopuści dozownik wykonany z drutu stalowego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 222

Pakiet 75, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści dozownik o wymiarach: 240x175x80 (±10) mm?

Odpowiedź:

Dozownik dostosowany do rozmiarów opakowań z rękawicami.

Pytanie 223

Pakiet 75, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści dozownik o wymiarach: 395x240x85 (±10) mm?

Odpowiedź:

Dozownik dostosowany do rozmiarów opakowań z rękawicami.

Pytanie 224

Pakiet 76, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,33mm+/-0,01 i długości min. 283-290mm w zależności do rozmiaru?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 225

Pakiet 92, pozycja 1, 3 – Czy Zamawiający dopuści podwójny port bezigłowy wykonany z transparentnego poliwęglanu o długości całkowitej 15cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 226

Pakiet 92, pozycja 1, 3 – Czy Zamawiający dopuści podwójny port bezigłowy o objętości wypełnienia 0,8ml o przepływie 165ml/min i 350 aktywacjach?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 227

Pakiet 93, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga ubrań operacyjnych jednorazowych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga ubrań operacyjnych jednorazowych.

Pytanie 228

Pakiet 95, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 80mb z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 229

Pakiet 96, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski mocowane na gumki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 230

Pakiet 99, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści piżamę dla pacjenta wykonaną z włókniny SMS, spodnie długie z trokami w pasie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 231

Pakiet 100, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 2l?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 232

Dotyczy pakietu 30, poz. 1,2,3,4,5.

Prosimy o wydzielenie pozycji od 1 do 5 do odrębnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 233

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 234

Wzór umowy

§9 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do:

a) 0,2%?

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 235

Wzór umowy

§9 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do:

a) 0,2%?

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 236

Wzór umowy

§9 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych do 10%?

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 237

Dotyczy. umowy - kary - par. 9 Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar maksymalnych do 20 %.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 238

Pakiet nr 37 pozycja 1, poz. 2

Czy zamawiający dopuści kaniulę, której cewnik wykonany jest z PTFE w rozmiarze 26 G i 24 G o przepływie 13 ml wyposażoną w 4 pasków kontrastujących?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 239

Pakiet 37 pozycja 3, 4,5:

- Czy zamawiający dopuści kaniulę:
 - Wykonana z najlepszej jakości biokompatybilnego medycznego PUR
 - Wyposażona w sześć pasków radiocieniujących – widoczna w RTG i USG
 - Wyposażona w metalowy automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci zatrzasku na końcu igły
 - Posiada filtr hydrofobowy, który zapobiega przeciekaniu krwi podczas kaniulacji
 - Silikonowa zastawka w porcie iniekcyjnym zapobiega cofaniu się krwi
 - Transparentna komora wpływu wstecznego zapewnia natychmiastową kontrolę poprawności wkłucia.
- Skrzydełka oraz korek portu górnego (iniekcyjnego) kodowany kolorystycznie
- Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi, prążkowany
- Gładka miękka, elastyczna powierzchnia
- Stożkowe zakończenie cewnika jest ustawione osiowo ze skosem igły aby zapewnić łagodne przejście z igły do cewnika
- Elastyczne skrzydełka w pozycji złożonej z dziurkami umożliwiają zamocowanie kaniuli plastrem lub jej przyszycie co przekłada się na lepszą stabilizację kaniuli w żyłę,
- Silikonizowana igła wykonana ze stali nierdzewnej, tylny szlif zapewnia ostrość igły co ułatwia wkłucie i poprawia komfort pacjenta podczas kaniulacji
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed zanieczyszczeniem
- Minimalny opór podczas zabiegu iniekcyjnego spowodowany niskim współczynnikiem tarcia
- Cienkie ścianki cewnika pozwalają na maksymalny przepływ płynów
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem
- Na opakowaniu jednostkowym zawarta m.in. informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; dacie ważności, nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula

- Nie zawiera plastyfikowanego PVC, lateksu, DEHP o rozmiarze i przepływie:

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25

Pytanie 240

Pakiet 37 pozycja 6:

Czy zamawiający dopuści łącznik o objętości wypełnienia 0,085ml

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 241

Pakiet 37 pozycja 7:

Czy zamawiający dopuści koreczek luer – lock z trzpieniem poniżej krawędzi koreczka, taki rozwiązanie zwiększa aseptykę pracy personelu medycznego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z kaniulami.

Pytanie 242

Pakiet 37 pozycja 7:

Czy zamawiający dopuści koreczek w opakowanie po 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 243

Pakiet 37 pozycja 8 :

Czy zamawiający dopuści koreczki typu kombi pakowane pojedynczo?

Odpowiedź:

Pakiet 37 pozycja 8 dotyczy zamknięcia /zabezpieczenia strzykawki wypełnionej płynem a nie koreczka.

Pytanie 244

Pakiet 37 pozycja 8:

Czy zamawiający dopuści koreczek w opakowanie po 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym

Odpowiedź:

Pakiet 37 pozycja 8 dotyczy zamknięcia /zabezpieczenia strzykawki wypełnionej płynem a nie koreczka.

Pytanie 245

Pakiet 37 pozycja 8 :

Czy zamawiający dopuści koreczki typu kombi pakowany na blistrze po 10 szt.?

Odpowiedź:

Pakiet 37 pozycja 8 dotyczy zamknięcia /zabezpieczenia strzykawki wypełnionej płynem a nie koreczka.

Pytanie 246

Pakiet nr 96:

Czy zamawiający dopuści maseczkę chirurgiczną typu II?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 247

Formularz oferty

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy wykonawca może pozostawić w formularzu tylko te pakiety na które jest składana oferta.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 248

Formularz cenowy, kolumna nr 2, kod CPV

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wykonawca nie wypełnia kolumny nr 2 i ma ona pozostać pusta.

Odpowiedź:

NIE – Wykonawca ma podać kody CPV dostarczanych produktów.

Pytanie 249

Kryterium oceny ofert – termin dostawy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, by termin dostaw liczony był w godzinach **w dni robocze**.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 250

§ 6 ust. 7 pkt a) wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od dostarczania towaru wraz z dokumentami dopuszczającymi. Zgodnie z § 6 ust. 7 pkt c) wykonawca dostarczy takie dokumenty na każde żądanie Zamawiającego oraz zgodnie z § 6 ust. 8 dokumenty zostaną dostarczone w terminie 7 dni od daty zawarcia umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 251

§ 7 ust. 2 wzoru umowy (załącznik nr 5 SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o liczenie terminu w dniach roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 252

§ 8 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od zapisu dotyczącego wystawiania faktur nie częściej niż jeden raz w tygodniu i zmianę na wystawianie faktur częściowych na podstawie zamówień.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 253

Forma zawarcia umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy w przypadku wygrania przez

wykonawcę kilku pakietów umowy zostaną zawarte na każdy pakiet osobno. Z uwagi na szerokie portfolio, różną specyfikę asortymentu oraz możliwości logistyczne zwracamy się z prośbą by umowy zawierane były na oddzielne pakiety, co umożliwi sprawną i prawidłową realizację.

Odpowiedź:

Zostanie zawarta jedna umowa z Wykonawcą i to na nim będzie ciążył obowiązek koordynacji dostaw i rozliczeń zgodnie z zawartą umową.

Pytanie 254

§ 9 ust. 4 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 255

§ 9 ust. 10 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 20% wartości brutto umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 256

§ 6 ust. 7 pkt d) wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od ww. zapisu. Z każdą dostawą Zamawiający otrzyma dokument WZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 257

Pakiet 61

61.1 Czy Zamawiający dopuści proszek pochodzenia roślinnego pozyskany w procesie syntezy skrobi w opakowaniach 1g, 3g do wyboru Zamawiającego podczas składania Zamówienia. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Pakiet dotyczy cewników dotętnicznych.

Pytanie 258

Dotyczy pakietu 75 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach oraz dokumentach potwierdzających parametry jak poniżej:

Rękawice chirurgiczne, sterylne, lateksowe, bezpydrowe, obustronnie polimeryzowane, z rolowanym mankietem, mikroteksturowane, sterylizowane radiacyjnie. Długość rękawicy min. 280mm, grubość pojedynczej ścinaki palca 0,19 mm, poziom protein $\leq 36\mu\text{g/g}$, AQL 0,65. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów wg ASTM F1671. Pakowane w opakowania jednostkowe folia-folia. Rękawice podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Rozmiar 6-8,5. Parametry potwierdzone specyfikacją techniczną producenta zawierającą raporty z badań w tym również raporty z badań z jednostek niezależnych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 259

Dotyczy pakietu 75 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach oraz dokumentach potwierdzających parametry jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, mikroteksturowane plus dodatkowo teksturowane końcówki palców, w kolorze niebieskim. Grubość pojedynczej ścianki palca 0,09mm, długość rękawicy min. 240mm, AQL 1,0, siła zrywania przed starzeniem min 6,0N. Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Rękawice przebadane na przenikanie 15 substancji chemicznych, w tym min. 10 substancji na 6 poziomach odporności (>480min) wykonane zgodnie z EN 16523-1. Dodatkowo przebadana na gotowe środki dezynfekcyjne w tym jeden na bazie Izopropanolu z 6 poziomem odporności (>480min) zgodnie z EN 16523-1. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów wg ASTM F1671. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Opakowanie a 100 szt. Rozmiar S, M, L. Parametry potwierdzone specyfikacją techniczną producenta zawierającą raporty z badań w tym również raporty z badań z jednostek niezależnych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 260

Dotyczy pakietu 75 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne lateksowe, bezpudrowe długość min. 240 mm zawijane brzegi mankieta. Zgodne z normą EN 455, AQL 1,0. Kategoria III, poziom protein poniżej 100 mikrogram/g. Badania ASTM 1671. Pakowane po 100szt, w rozmiarze XS, S, M, L, XL (w zależności od potrzeb zamawiającego)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 261

Dotyczy pakietu 75 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne, niesterylne, bezpudrowe, nitylowe, różowe. Grubości na palcu 0.11 mm, na dłoni 0.07 mm oraz na mankiecie 0.06 mm. DŁUGOŚĆ min. 240mm. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy I jak i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B. (zgodność z MDR (Rozporządzenie Medyczne (EU) 2017/745 dla Wyrobów Medycznych) i PPER (Rozporządzenie (EU) 2016/425 dla Środków Ochrony Indywidualnej)) Zgodne ze standardami normatywnymi: EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN 420. AQL 1,0 ROZMIAR XS-L

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 262

Dotyczy pakietu 75 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne lateksowe, lekko pudrowane długość min. 240 mm, zawijane brzegi mankieta. Zgodne z normą EN 455, AQL 1,0. Pakowane po 100szt, w rozmiarze XS, S, M, L, XL (w zależności od potrzeb Zamawiającego)

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 263

Dotyczy pakietu 75 poz. 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji dozowników

(wykonanych z drutu stalowego) na 1 opakowanie rękawic a'100 szt. – o minimalnych wymiarach: 265mm x 155mm x.90 mm. Wymiary dozowników dostosowane do zaoferowanych rękawic.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 264

Dotyczy pakietu 75 poz. 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji dozowników (wykonanych z drutu stalowego) na 3 opakowania rękawic a'100 szt. – o minimalnych wymiarach: 265mmx500mmx90mm Wymiary dozowników dostosowane do zaoferowanych rękawic.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 265

Dotyczy pakietu 76

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice ortopedyczne, jałowe, lateksowe, bezpudrowe, kolor brązowy, rolowany brzeg mankietu. Zawartość protein poniżej 40mcg/g grubość na palcu min. 0,28 mm długość minimum 280mm. Zgodne z normą EN 455 i normą ASTM F 1671 AQL = 0.65

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 266

Pakiet nr 2, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści końcówki Yankauer w rozmiarze CH21?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 267

Pakiet nr 2, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści końcówki Yankauer w rozmiarze CH12, CH18, CH22 oraz CH28?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 268

Pakiet nr 25, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do odsysania z kanką Yankauer w rozmiarze CH21?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 269

Pakiet nr 25, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do odsysania z kanką Yankauer w rozmiarze CH12, CH18, CH22 oraz CH28?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 270

Pakiet nr 32, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści, tak jak dotychczas stosowany, zestaw do toalety jamy ustnej z bezalkoholowym płynem do płukania ust z 0,12% roztworem chlorheksydyny, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych

medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 271

Pakiet nr 32, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści myjki do toalety pacjenta dedykowane do ogólnej i uzupełniającej higieny i pielęgnacji skóry oraz jako element higieny pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz stolca, myjki do bezwodnego mycia ciała o naturalnym pH, o właściwościach oczyszczających, odświeżających i łagodzących podrażnienia, posiadające substancje nawilżające i odżywcze dla skóry (witamina E, rumianek i aloes), zawierające w składzie m.in. 216mg dimetikonu (3%), ekstrakt z aloesu berbadenowego, glicerynę, nie zawierające lateksu, myjki w rozmiarze 20cm x 20cm, zapobiegają powstawaniu infekcji, testowane dermatologicznie, pakowane w opakowanie foliowe z możliwością wielokrotnego zamykania, opakowanie pomagające utrzymać temperaturę myjek oraz zapewniające możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej, pakowane po 25 sztuk, zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 272

Pakiet nr 33, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 273

Pakiet nr 33, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści filtr o powierzchni filtracji 11,64cm² (dla dzieci) oraz 22,05cm² (dla dorosłych)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 274

Pakiet nr 33, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 24mg przy Vt500 (dla dzieci) oraz 32mg przy Vt500 (dla dorosłych)?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 275

Pakiet nr 33, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści wagę 9g?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 276

Pakiet nr 33, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek od 2.5-4.5 o długości 255mm; do rurek od 4.0-6.0 o długości 340mm; do rurek >5,5 o długości 340mm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 277

Pakiet nr 33, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści prowadnice wykonane z medycznego PE?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 278

Pakiet nr 33, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarach: 2,0mm i długości 535mm; 3,3mm i długości 600/700/800/1000mm (do wyboru przez zamawiającego); 5,0mm i długości 600/700/800/1000mm (do wyboru przez zamawiającego)?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 279

Pakiet nr 33, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 280

Pakiet nr 33, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 281

Pakiet nr 33, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Pytanie dotyczy poz. 6. Błąd w pytaniu.

Pytanie 282

Pakiet nr 33, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści igły ze szlifem Pencil Point o długości 120mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 283

Pakiet nr 33, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 284

Pakiet nr 33, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści prowadnicę w komplecie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 285

Pakiet nr 33, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 286

Pakiet nr 33, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści prowadnicę w komplecie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 287

Pakiet nr 33, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści długość 120mm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 288

Pakiet nr 35, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr dołączony osobno?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 289

Pakiet nr 35, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 290

Pakiet nr 35, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści sterylny obwód oddechowy z dodatkową rurą rozciągliwą maksymalnie do długości 120 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 291

Pakiet nr 35, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści wielorazową rękojęść laryngoskopu światłowodowego zasilaną bateryjnie (2xC) zgodna z (Green Standard ISO), z diodą LED o natężeniu 80 000 LUX i strumieniem świetlnym 80 000 lm/m², posiadającą radełkowaną

powierzchnię, co zapewnia pewny chwyt i minimalizuje wyslizgnięcie się rękojeści z dłoni, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła, możliwość sterylizacji?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 292

Pakiet nr 35, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści wielorazową rękojeść laryngoskopu światłowodowego (krótka) zasilaną bateryjnie (2xAA) zgodna z (Green Standard ISO), z diodą LED o natężeniu 80 000 LUX i strumieniem świetlnym 80 000 lm/m², posiadającą radełkowaną powierzchnię, co zapewnia pewny chwyt i minimalizuje wyslizgnięcie się rękojeści z dłoni, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła, możliwość sterylizacji?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 293

Pakiet nr 35, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści łyżki Miller w rozmiarach 0, 1, 2?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 294

Pakiet nr 35, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści łyżki z zabudowanym światłowodem w łyżce co zapobiega odbiciom świetlnym?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 295

Pakiet nr 35, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści metalowe łyżki z osłoniętym światłowodem?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 296

Pakiet nr 59, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do inhalacji bez zastawki bezzwrotnej, jednak do wpięcia do rury wdechowej obwodu, dzięki czemu zastawka nie jest potrzebna?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 297

Pakiet nr 63, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści manometr ze skalą 0 – 300 mmHg?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 298

Pakiet nr 89, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń 22M-22F o długości 15cm, karbowany, nierozciągliwy, prosty?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 299

Pakiet nr 89, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń 22M-22F o długości 15cm, ze złączem zgiętym pod kątem 90o, podwójnie obrotowy, gładki w środku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 300

Pakiet nr 97, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści kotnierz ortopedyczny dla dzieci z możliwością ustawienia 3 różnych szerokości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 301

Pakiet 48, poz. 1

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 302

Pakiet 48, poz. 1

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 303

Pakiet 48, poz. 1

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 304

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Przeliczenie za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 305

Pakiet 95

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 306

Pakiet 95

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 307

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Przeliczenie za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 308

Pakiet 96

• Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych wykonaną z trzech warstw : włókniny polipropylenowej , warstwa wewnętrzna typu Meltblown?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 309

Pakiet 32:

Poz.1:

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

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 310

Pakiet 32:

Poz.2:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania produktu: Myjka do toalety pacjenta - o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi. 8 myjek w opakowaniu. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 311

Pakiet 57:

Poz. 1- 4:

Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają mieć posiadać kolorystyczne oznakowanie pojemności na opakowaniu?

Odpowiedź:

Tak, strzykawki mają posiadać kolorystycznie oznakowanie pojemności na opakowaniu.

Pytanie 312

Pakiet 57:

Poz.5:

Prosimy o doprecyzowanie czy strzykawka ma mieć końcówkę ściętą prosto (nie pod kątem)?

Odpowiedź:

Tak, strzykawka ma mieć końcówkę ściętą prosto.

Pytanie 313

Pakiet 57:

Poz.25-28: Prosimy o doprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać dwustronną, czytelną, niezmywalną skalę pomiarową ułatwiającą pobieranie odpowiedniej ilości leku oraz ułatwiającą i usprawniającą monitorowanie dozowanego leku ze strzykawki umocowanej w pompie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 314

Pakiet 57:

Poz.49: Prosimy o doprecyzowanie czy przedłużacz ma być przezierny, w celu uwidocznienia przepływającego leku i obecności ew. pęcherzyków powietrza?

Odpowiedź:

Tak, przedłużacz ma być przezierny.

Pytanie 315

Pakiet 57:

Poz.52 i 53: Prosimy o sprecyzowanie czy aparat ma posiadać komorę wykonaną z materiału pozbawionego PCV?

Odpowiedź:

Aparat i komora pozbawiona ftalanów.

Pytanie 316

Pakiet 57:

Poz.55:

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 317

Pakiet 77, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO

13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 318

Pakiet 77, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane rękawice były sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice były sterylizowane radiacyjnie.

Pytanie 319

Pakiet 77, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane rękawice stanowiły środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice stanowiły środek ochrony indywidualnej kategorii III, typu B wg EN ISO 374-1.

Pytanie 320

Pakiet 77, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. **Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu)**, AQL ≤1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej.**

Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. **Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 321

Pakiet 77, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w

kategori III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 322

Pakiet 77, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych o grubości na palcu 0,10 mm +/- 0,02 mmo korzystniejszym poziomie AQL 1.0. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523: min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, odporne na min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu – potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 11 cytostatyków wg normy ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Etopozydu i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 323

Pakiet 77, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpydrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 324

Pakiet 77, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowych (neoprenowych), bezpydrowych, 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 P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 325

Pakiet 77, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych produkowanych w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Posiadających badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 326

Pakiet 75, 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 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 zgodnie 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). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. 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. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R).** Opakowanie 50 par. **Rozmiary 5,5-9,0.**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 327

Pakiet 75, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną **wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci.** Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, 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. **Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. 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 lewa/prawa (L i R).** Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 328

Pakiet 75, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,16 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 329

Pakiet 75, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni $\geq 0,20$ mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 20 N; AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną) oraz odporne na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM F 739 (raport z wynikami badań). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 50par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 330

Pakiet 75, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy zawartość protein ma być potwierdzona raportem z badań jednostki niezależnej wystawionym dla producenta zaferowanych rękawic, ze wskazaniem nazwy rękawicy, nie starszym niż z 2017 roku?

Odpowiedź:**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.****Pytanie 331****Pakiet 75, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcu min. 0,08 mm, siła zrywania min. 6,0 N – zgodnie z normą EN 455-2. Rękawice przebadane na przenikalnie min. 11 substancji chemicznych w tym izopropanol na min 2 poziomie (czas przenikania > 30 minut), zgodnie z obecnie obowiązującą normę EN 16523-1. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.****Pytanie 332****Pakiet 75, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź:**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.****Pytanie 333****Pakiet 75, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych rękawic diagnostycznych ochronnych bezpudrowych nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna-polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu, zapobiegający samozwijaniu się rękawicy. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. AQL na poziomie 1.5 po zapakowaniu, grubość (pojedyncza ścianka) min: palec: 0,09 mm, dłoń: 0,05 mm, mankiet: 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych i min . 15 leków cytostatycznych. Opakowanie umożliwiające łatwe i pojedyncze wyjmowanie rękawic z dyspensera. Zewnętrzne opakowanie widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym takie informacje jak: data ważności, oznakowanie znakiem CE, AQL dla szczelności, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,3,4; EN 16523-1; EN 420; ISO 9001; ISO 13485; ISO 14001; EN ISO 15223-1 i rozporządzeniem 1935/2004, dopuszczenie do kontaktu z żywnością.

Odpowiedź:**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

Pytanie 334

Pakiet 75, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych rękawic diagnostycznych ochronnych bezpudrowych nitrylowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. **Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4.** Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), **odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6)**. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). **Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. **Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu.** Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspenseru, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 335

Pakiet 75, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych, bezpudrowych, długość min. 240 mm zawijane brzegi mankietu. Zgodne z normą EN 455, AQL 1,0. Kategoria III, poziom protein poniżej 30 mikrogram/g Badania ASTM 1671. Pakowane po 100szt, w rozmiarze XS, S, M, L, XL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 336

Pakiet 75, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych, bezpudrowych Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, **AQL 1.0**, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,5$ N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. **Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.** Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ B wg EN ISO 374-1.** Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), **w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej.** Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. **Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC.** Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodnie z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspenseru, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 337

Pakiet 75, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. **Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4.** Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), **odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6)**. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). **Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu.** Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 338

Pakiet 75, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, niesterylnych, bezpudrowych, nitrylowych, kolor niebiesko-fioletowy. Grubość na mankiecie min. 0,05mm, na dłoni min. 0,06 mm, na palcach min. 0,08 mm. Długość min. 240mm. Zgodne z EN 420:2010, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4. Klasa I zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR), kategoria III zgodnie z rozporządzeniem 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej (PPER). Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z Regulacją 1935/2004. AQL 1,0. ROZMIAR XS, S, M, L.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 339

Pakiet 75, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych lekko pudrowanych o korzystniejszym poziomie AQL 1.0. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 340

Pakiet 75, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych, bezpudrowych Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, **AQL 1.0**, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,5$ N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. **Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.** Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z

Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środków ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ B wg EN ISO 374-1**. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), **w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej**. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. **Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodne z REG. 1935/2004)**. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 341

Pakiet 75, poz. 7-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wielorazowego dozownika na rękawice jednorazowe diagnostyczne z możliwością powieszenia na ścianie lub w szynach kolumn operacyjnych, z tworzywa możliwego do mycia i dezynfekcji. Uniwersalny do opakowań 100/150/200 szt. Możliwość na drukowania symbolu na froncie. Materiał / kolor: tworzywo sztuczne / biały. Wymiary (mm): Wysokość - 165; szerokość – 100.

Odpowiedź:

Dozowniki dostosowane do wielkości opakowań z rękawicami.

Pytanie 342

Pakiet 75, poz. 7-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uchwytu na rękawice diagnostyczne z blaszką montażową. Wykonanych z drutu stalowego pokrytego farbą antybakteryjną. Wysokość całkowita 90 mm, głębokość: 77 mm, długość: 741 mm, średnica drutu: 4 mm, grubość blaszki montażowej 1 mm. Potrójny uchwyt montowany do ściany lub innych powierzchni płaskich. Umożliwia wyjmowanie rękawic bez dotykania opakowania. Uchwyt mieści trzy standardowe opakowania rękawic diagnostycznych 100 szt. Możliwość zawieszenia podajnika na łóżku szpitalnym przy pomocy specjalnych haków.

Odpowiedź:

Dozowniki dostosowane do wielkości opakowań z rękawicami.

Pytanie 343

Pakiet 76

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych ortopedycznych o grubości na palcu min. 0,34 mm. Długość min. 282 mm dla rozmiaru 6.0-6,5, 295 mm dla rozmiaru 7.0-9.0. AQL 0,65. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 344

pakiet 69 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych, o szerokości ostrza 36 mm w przypadku gdy strzygarka kompatybilna z nimi posiada trzyczakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. Pakowane 1szt./blister, 50 szt./pudełko W przypadku dopuszczenia prosimy o podanie potrzebnej ilości strzygarek, które użyjemy bezpłatnie na czas trwania umowy.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 345

pakiet 69 Poz.2

Prosimy o dopuszczenie ostrzy neuro, o szerokości ostrza 36 mm w przypadku gdy strzygarka kompatybilna z nimi posiada trzyczakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. Pakowane 1szt./blister, 25 szt./pudełko

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 346

pakiet 69 Poz. 3 Prosimy o odstąpienie od wymogu "Ostrza do golenia krótkiego zarostu" przy zaoferowaniu ostrzy do strzygarki z trzyczakresową obrotową głowicą: 45° w lewo, 0° i 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. Ponadto wymaganie przedstawione przez zamawiającego jest na rynku oferowane tylko przez jedną firmę. Opis dokładnie wskazuje na konkretnego producenta co zakłóca zasady uczciwej konkurencji. W myśl art. 16 Pzp, czynności Zamawiającego powinny zmierzać do zachowania uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wszystkich wykonawców. Stosownie z kolei do art. 99 ust. 2 Pzp, przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności – zgodnie z art. 99 ust. 3 Pzp – w sposób który wskazywałby na konkretny produkt lub wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający nie miał możliwości testowania w/w strzygarek. Nie zna produktu.

Pytanie 347

Pakiet 30 Poz. 4 Prosimy o dopuszczenie czujnika z kablem o długości 0,9m , spełniającego pozostałe wymagania.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 348

Pakiet 30 Poz. 7, 9 Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 34-47 cm, spełniającego pozostałe wymagania.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 349

Pakiet 45 Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej pokrytej hydrożelem, dzielonej REM, o powierzchni aktywnej 107 cm², wymiarach 150 x 108 mm, złącze 23x20 mm Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania wklejanych etykiet w przypadku, gdy nr LOT znajduje się na indywidualnym opakowaniu każdej elektrody.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 350

Pakiet 45 Poz. 6 Prosimy o dopuszczenie elektrody o dł. 150 mm, nieprzywierającej, pokrytej teflonem

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 351

Pakiet 45 Poz. 7 Prosimy o dopuszczenie kulki fi 2 mm lub fi 4mm

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza fi 4mm.

Pytanie 352

Pakiet 46 Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej pokrytej hydrożelem, dzielonej, o powierzchni aktywnej 107 cm², Prosimy o odstąpienie od wymogu zaferowania klejonych etykiet oraz od wymogu izolowanego pierścienia ekwipotencjalnego.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 353

Pakiet 63 Prosimy o dopuszczenie manometru ze skalą 0-300 mmHg

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 354

Pakiet 78 Prosimy o dopuszczenie kołder wielodostępowych o następujących parametrach: • zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta • wykonane z miękkiej tkaniny • strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty • unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza • mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen) • odporne na płyny • brak zawartości lateksu • przeźroczyste dla promieni RTG • uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator - system mocowania za pomocą zintegrowanej opaski zapinanej na velcro. Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 195x100 cm.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 355

Pakiet 108 Poz. 2 prosimy o dopuszczenie klinów wykonanych z pianki HR.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 356

Pakiet 108 Poz. 4 Prosimy o doprecyzowanie ilości szt. poduszek w rozmiarze 47x28x28 cm i w rozmiarze 62x35x35 cm

Odpowiedź:

6 szt. w rozmiarze 47x28x28 cm

6 szt. w rozmiarze 62x35x35 cm

Pytanie 357

Pakiet 109 Poz. 1, 2, 3 prosimy o dopuszczenie pozycjonerów wykonanych z żelu silikonowego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 358

Pakiet 109 Poz. 3 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 20x4,5 cm.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 359

Pytanie do pakietu 16 poz.1

Czy Zamawiający zgodzi się na

zaoferowanie zestawu do zabiegów ciągłych – nerkozastępczych HEMOFILTR z liniami do aparatu PRISMAFLEX o powierzchni 1,0M.PLUS worek 5l na ULTRAFILTRAT z dolnym odpływem? Pytanie do pakietu 16 poz.2 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie cewnika do hemodializy dwuświatłowego o średnicy 11,5F lub 13F, wykonanego z termowrażliwego poliuretanu, o dł. 150, 200, 250 mm; wysokoprzepływowego High Flow, hydrofilnego, z powłoką antybakteryjną zawierającą bizmut, zestawem do implantacji, z kolorowymi zaciskami bezpieczeństwa z nadrukowanymi informacjami dotyczącymi wielkości, długości i objętości wypełnienia oraz ze schodkową końcówką pozbawioną otworów bocznych mogącą zmniejszyć ryzyko wykrzepienia?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

ZATWIERDZIŁ: