



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Międzychodzie
ul. Szpitalna 10, 64 - 400 Międzychód*

NIP: 595-13-40-382 REGON: 000310249 KRS: 0000005301
Sekretariat: tel./fax 95 748 27 11 Centrala: tel. 95 748 20 11
e-mail: spzozmiedzychod@spzoz-miedzychod.com.pl e-mail: 3000310@zoz.org.pl
www.spzoz-miedzychod.com.pl

AG/ZP-21/2023

Międzychód 15.11.2023r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy postępowania na:
„Sukcesywna dostawa sprzętu jednorazowego użytku”

SPZOZ Międzychód informuje, iż w związku z otrzymanymi zapytaniami do przedmiotowego postępowania przetargowego - działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. - Prawo Zamówień Publicznych wyjaśnia co następuje:

Pytanie nr 1

Pakiet 35 Czy Zamawiający dopuści w pak. 35 w poz. 1 siatkę przepuklinową o rozmiarze 7,5 cm x 15 cm?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 2

Pakiet 35 Czy Zamawiający dopuści w pak. 35 w poz. 2 siatkę przepuklinową o rozmiarze 15cm x 20 cm?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 3

Pakiet 35 Czy Zamawiający dopuści w pak.35 w poz. 3 siatkę przepuklinową o rozmiarze 6cm x 11 cm?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w **Pakiecie 23** w pozycjach **1 i 2** (w związku ze zmianą dokonaną przez producenta) dopuści zestaw wyposażony w strzykawkę luer lock 30 ml; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w **Pakiecie 23** w pozycjach **6-8** (w związku z zakończoną produkcją opisanego produktu) dopuści rurkę tracheostomijną z regulowanym położeniem kołnierza, z termoplastycznego PCW, silikonowaną, ze standardowym mankietem niskociśnieniowym, balonik kontrolny z rozmiarem rurki; linia Rtg na całej długości rurki, przezroczysty kołnierz; w zestawie tasiemki mocujące. Rurka sterylna. Rozmiary zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 6

Dot. Zadanie 32, poz. 3 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie asortymentu z pozycji nr 3 do 10 sztuk, ze względu na fakt, że takie jest dostępne najmniejsze opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 7

Czy w Pakiecie nr 51 w poz. 1 powinny być zaferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 42 poz. 4 i czy dopuści: Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 300szt. chust o wymiarze 34x40cm, do wycierania pacjenta, dł. 120 mb.

lub

Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 200szt. chust o wymiarze 34x40cm, do wycierania pacjenta, dł. 80 mb.

lub

Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 100szt. chust o wymiarze 34x30cm, do wycierania pacjenta, dł. 30 mb.

lub

Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 300szt. chust o wymiarze 18x25cm, do wycierania pacjenta, dł. 75 mb.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA

Odpowiedź: Zamawiający wymaga czyściwa celulozowego.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 42 poz. 5 i czy dopuści: Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 300szt. chust o wymiarze 34x40cm, do wycierania pacjenta, dł. 120 mb.

lub

Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 200szt. chust o wymiarze 34x40cm, do wycierania pacjenta, dł. 80 mb.

lub

Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 100szt. chust o wymiarze 34x30cm, do wycierania pacjenta, dł. 30 mb.

lub

Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 300szt. chust o wymiarze 18x25cm, do wycierania pacjenta, dł. 75 mb.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 42 poz. 6 i czy dopuści: Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 300szt. chust o wymiarze 34x40cm, do wycierania pacjenta, dł. 120 mb.

lub

Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 200szt. chust o wymiarze 34x40cm, do wycierania pacjenta, dł. 80 mb.

lub

Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 100szt. chust o wymiarze 34x30cm, do wycierania pacjenta, dł. 30 mb.

lub

Czyściwo suche wytrzymałe z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², w rolce 300szt. chust o wymiarze 18x25cm, do wycierania pacjenta, dł. 75 mb.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 4 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 4 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 5% wartości netto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Bez zmian – jak w SWZ.

Pytanie nr 12

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z art. 440 ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znacznym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej, oferent nie jest w stanie przewidzieć poziomu ewentualnego wzrostu kosztów, a niekorzystnym jest zawyżanie ceny i ponoszenie wyższych kosztów przez Zamawiającego od początku trwania umowy. W efekcie podwyżek wykonawca przetargu może finansowo nie podołać sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień Publicznych, będzie służyło to nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza do umowy postanowienia waloryzacyjne dodając zapis w umowie §9. Zmieniony projekt umowy zał. nr 4 będzie udostępniony wraz z opublikowanymi odpowiedziami do zapytań na platformie zakupowej Zamawiającego.

Pytanie nr 13

Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w Pakiecie nr 25 i 31 [Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regułą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 nr 215, poz. 1416) oraz z pkt. 5.4. regułą 8 załącznika VIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zwane „MDR”, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG zwaną „MDD” wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne wyroby inwazyjne do długotrwałego użytku powinny posiadać klasę IIb], wymagać będzie zaoferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Odpowiedź: TAK, wymagamy.

Pytanie nr 14

Dotyczy pakietu nr 25 i 31 Czy Zamawiający wymaga aby klipsy posiadały 2 metryczki samoprzylepne do dokumentacji medycznej do każdego zasobnika zawierające informacje o dacie ważności, numerze serii.

Odpowiedź: Tak, wymagamy.

Pytanie nr 15

Dotyczy pakietu 25 Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania klipsów polimerowych naczyniowych niewchłaniających II Generacji o podwyższonej stabilności z serią zębów w kształcie stożka pochyłego zakończonego ostrzem uniesionym w kierunku przeciwnego ramienia i zamykanej struktury tkankowej pod kątem ok. 45°. Stabilność poprzeczna klipsa na poziomie 15 N (potwierdzone raportem przez certyfikowane laboratorium) eliminującą ryzyko zsunęcia się z naczynia pod wpływem ciśnienia krwi lub manipulacji w polu operacyjnym.

Odpowiedź: Tak, wymagamy.

Pytanie nr 16

Pytanie dotyczy pakietu 60 Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii o średnicy drutu 0,4mm dla średnicy otwarcia 30 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17

Pytanie dotyczy pakietu 60 Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii o średnicy drutu 0,4mm dla średnicy otwarcia 35 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Pakiet 25, 31 Jakiego rozmiaru klipsów Zamawiający wymaga.

Odpowiedź: Klips tytanowy rozmiar M i L. Klips polimerowy rozmiar XL. Klipsy kompatybilne z posiadaną przez Zamawiającego klipsownicą.

Pytanie nr 19

Pakiet 57 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł 6 mm, 23G, 2300 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Pakiet 58 Czy Zamawiający w pozycji 4 i 5 dopuści zaoferowanie kleszczy o średnicy osłonki 2,4 mm, szerokości otwarcia łyżeczek 8,0 mm, długość szczęk 4,0 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Pakiet 60 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 27-32 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

dot. pakietu nr 36 Czy Zamawiający wymaga dostarczenia okularków w następujących rozmiarach:, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23

dot. pakietu 36 Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą wyników badań okularków na przenikanie fal świetlnych?

Odpowiedź: Wymagania takie obligują realizującego zamówienie (producenta, dystrybutora) aby posiadać takie zaświadczenie. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 24

dot. pakietu nr 36 Czy w związku, z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków, Zamawiający wymaga, aby okularki posiadały wkłęcia od strony oczodołów, co umożliwi fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powiek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 25

dot. pakietu nr 36 Czy Zamawiający dopuści aby okularki składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy o długości około 24 mm, do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 26

dot. pakietu 36 Czy Zamawiający wymaga aby ochronnik oczu przed promieniowaniem UV był wykonany z jednego kawałka materiału oraz aby nie był osobnym elementem mocowanym rzepem do opaski?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 27

dot. pakietu nr 36 Czy Zamawiający dopuści aby dostarczone okularki były bakteriologicznie czyste?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 28

pakiet 8, pozycja 3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zatyczek płaskich (nie-schodkowych), reszta wymagań zgodna z SWZ. Proponowane zatyczki w żaden sposób nie odbiegają w funkcjonalności od podanych w SWZ, a dopuszczenie opisanych zatyczek umożliwi konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 29

pakiet 8, pozycja 4, 5 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie woreczków do pobierania moczu dla chłopców i dziewczynek o pojemności 100 ml, reszta wymagań zgodna z SWZ.

Proponowana pojemność jest wystarczająca do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 30

pakiet 9, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę tasiemek identyfikacyjnych dla noworodków w opakowaniu a100 sztuk z przeliczeniem na 20 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 31

pakiet 9, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę tasemek identyfikacyjnych dla noworodków w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem na 170 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 32

pakiet 9, pozycja 3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartucha foliowego o wymiarach 117 cm – długość, 71 cm – szerokość (część przednia) z możliwością zawiązania na plecach (dwa pasy po 50 cm). Proponowany fartuch w pełni spełnia funkcje ochronne (przód: od szyi do kolan), a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Wymiar dł. minimum 1,6 m.

Pytanie nr 33

pakiet 9, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści kuwetę sterylną do pobierania moczu o pojemności 30 ml, pozostałe wymogi zgodne z SWZ? Opisywana pojemność nie ma żadnego wpływu na wykonanie procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 34

pakiet 9, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków o pojemności 30 ml, pozostałe wymogi zgodne z SWZ? Opisywana pojemność kieliszka nie ma żadnego wpływu na wykonanie procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35

pakiet 9, pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek medycznych do głowicy USG nawilżanych w opakowaniu a'144 sztuk z przeliczeniem na 20 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 36

pakiet 9, pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek medycznych do głowicy USG pudrowanych w opakowaniu a'144 sztuk z przeliczeniem na 37 pełnych opakowań, co daje 5.328 szt.? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 37

pakiet 9, pozycja 16 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie koca ratunkowego o wymiarach 160x210 cm, pozostałe wymogi zgodne z SWZ?

Proponowany koc w pełni spełnia funkcje ochronne, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 38

pakiet 63, pozycja 1-4: Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga, aby oznakowanie pojemników na z użyte igły i odpady medyczne było zgodne z §6 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi, tj. posiadały widoczne oznakowanie identyfikujące, które zawiera:

- 1) kod odpadów medycznych w nim przechowywanych;
- 2) nazwę wytwórcy odpadów medycznych;
- 3) numer REGON wytwórcy odpadów medycznych;

- 4) numer księgi rejestrowej wytwórcy odpadów medycznych w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą, o którym mowa w ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. z 2016r. poz. 1638, 1948 i 2260), wraz z podaniem organu rejestrowego;
- 5) datę i godzinę otwarcia (rozpoczęcia użytkowania);
- 6) datę i godzinę zamknięcia.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 39

pakiet 63, pozycja 1-4: Ze względu, że pojemniki na odpady medyczne nie podlegają rejestracji jako wyrób medyczny na podstawie ustawy o wyrobach medycznych z dnia 07.04.2022 r., (Dz. U. z 2022 r., poz. 974), ponieważ nie mieszczą się w definicji wyrobu medycznego, zawartej tej ustawie. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie asortymentu w części 2 ze stawką VAT wynoszącą 23%.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 40

Pakiet 54 Czy zamawiający dopuści Rękawice nitrylowe niejałowe, bezpudrowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KATIII, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, Rękawice o długości min. 240 mm , siła zrywania przed starzeniem Mediana min. 7,5N,AQL ≤ 1,5. Grubość pojedynczej ścianki:, palec- 0,09mm – 0,12mm, dłoń- 0,07mm- 0,09mm Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2015, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, Przebadane na min. 10 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 2 kwasy – poziom 1, oraz 70% stężenia etanolu i isopropanolu - min 25 min. Przebadane na min.13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL.?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 41

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt A:

1. Obciążające Wykonawcę:

A) W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Zamówienia z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po **0,5%** wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy.**

Odpowiedź: Nie, jak w SWZ.

Pytanie nr 42

Pakiet nr 14. poz.1,2,4,5,11,12.

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny system bezpiecznego i skutecznego odsysania o antybakteryjnych właściwościach konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

- wkłady okrągłe (o poj.1000ml,2000ml) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do odsysania ortopedycznego): gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, trwale złączony z pokrywą aby unikać przypadkowego rozszczelnienia gdy jest ruchomy(obrotowy). Wymiana wkładu ze względu na inne rozwiązania techniczne, wymaga chwilowego odłączenia z pokrywy wkładu drenu do ssania(bez odłączania od źródła próżni) ta czynność jest prosta i nie sprawia żadnych trudności personelowi(natomiast sprawia niewyobrażalne męki przedstawicielowi firmy oferującemu konkurencyjny system). 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, zatyczka na port pacjenta po zakończeniu odsysania, oraz szeroki otwór do pobierania próbek lub zadawania środka żelującego. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych) samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady oraz kanistry o pojemności 1000ml, 2000ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone w zaczepek do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odpornego na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. W przypadku wybrania naszej oferty, deklarujemy bezpłatną wymianę obecnie używanych pojemników na oddziałach.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnego systemu, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami

laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Brak dopuszczenia innych wkładów, stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że oferujemy system gwarantujący wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie. Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, mocowniki), w przypadku wybrania naszej oferty. W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43

Pakiet nr 14. poz. 6. Prosimy o dopuszczenie kateter 7x10x3000mm, pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44

Pakiet nr 14. poz. 7. Prosimy o dopuszczenie dren dł.210cm, średnica 7mm, pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45

Pakiet nr 14. poz. 9. Prosimy o dopuszczenie dren dł.210cm, średnica 5,6mm, pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 46

Pakiet nr 14. poz. 11,12. Prosimy o dopuszczenie dren dł.210cm, średnica 5,6mm(sterylne), zestaw w opakowaniu indywidualnym folia-folia, jednorazowego użytku, pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47

Pakiet nr 14. poz. 12. Prosimy o dopuszczenie standardowego drenu balonowego, biologicznie czysty, w zwoju o dł.30m.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48

Pakiet nr 14 poz. 1,2. 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, ułatwia także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Wymagania jak w SWZ.

Pytanie nr 49

Pakiet 11 poz. 6 Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do defibrylatora Life Pack 11/12 o rozmiarze 107mm x 23m.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 50

Pakiet 11 poz. 7 Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru o czułości HG?.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 51

Pakiet 20 poz. 3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrod z pianki, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 52

Pakiet 20 poz. 3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody o średnicy 40mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 53

Pakiet 20 poz. 1-3 Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech

miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 54

Pakiet 20 poz. 4,5 Czy Zamawiający oczekuje elektrod typu preconnect (z kablem wyprowadzonym na zewnątrz w umożliwiający podpięcie elektrod bez otwierania opakowania)) w obu przypadkach elektrod tzn elektroda typu Quick Combo z kablem na zewnątrz dla dorosłych oraz elektroda typu Quick Combo z kablem na zewnątrz dla dzieci?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 55

Pakiet 20 poz. 4,5 Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie jednostki miary. Czy Zamawiający wymaga 14 i 2 sztuk czy 14 i 2 kompletów elektrod? Elektrody do defibrylacji są pakowane parami stąd nasze pytania.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny par elektrod.

Pytanie nr 56

Pakiet 33 poz. 3 Czy Zamawiający wymaga czapeczek wyposażonych w dwa rzepy umożliwiające mocowanie klinu piankowego i przyłącza?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57

Pakiet 33 poz. 3 Czy wymaga czapeczek w których każdy rozmiar oznaczony jest kolorem w celu łatwej identyfikacji, co znacząco ułatwia pracę personelowi ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 58

Pakiet 33 Poz. 4 Czy Zamawiający wymaga dodatkowego mocowania w postaci tasiemki z rzepem będącej w komplecie z silikonową maseczką w rozmiarze XL w celu zwiększenia stabilizacji mocowania układu ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59

PAKIET 33 POZ. 4 Czy Zamawiający wymaga maseczek jednorazowego użytku dostępnych w rozmiarach S, M, L, L+, XL? Akcesoria do terapii nCPAP producent:

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 60

Pakiet 33 Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści filtr równoważny jednorazowego użytku przeznaczony do stosowania podczas wsparcia oddechowego lub też podczas zabiegów operacyjnych o następujących parametrach: „Filtr mechaniczny zapewnia 99,99999% skuteczności filtracji bakteryjnej i 99,997% skuteczności filtracji wirusów. Hydrofobowa membrana filtrująca pomaga zapobiegać zanieczyszczeniu krzyżowemu przez kropelki w aerozolu. Port końcowo-wydechowy do pobierania próbek CO2 zapewnia wygodny dostęp do wydychanych gazów. Przetestowano pod kątem skuteczności filtracji HIV, wirusowego zapalenia wątroby typu C i TBC, aby zapewnić wydajność. Materiały filtracyjne zatrzymują ciepło i wilgoć z wydychanych gazów, aby ogrzać i nawilżyć wdychane gazy. Lekka, kompaktowa konstrukcja zmniejsza martwą przestrzeń. Filtry są dostarczane czyste, pakowane pojedynczo i gotowe do użycia”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 61

Pakiet 33 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści Układ oddechowy uniwersalny , jednorazowego użytku do większości modeli respiratorów, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej o dł. 110 cm wraz z dodatkowym odcinkiem niepodgrzewanym o dł. 30 cm i pułapkę wodną na linii wydechowej: z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny o dł. 1,9 m; część Y obrotowa z możliwością odłączenia co pozwala na zastosowanie funkcji CPAP w respiratorze, oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. Przepływ gazów poniżej 4L/min. Przekrój linii wdechowej i wydechowej 10 mm. Wejście w grzałce musi zawierać trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temp. stosowanego również do modelu nawilżacza MR850 firmy Fisher&Paykel. Opakowanie foliowe musi także zawierać komorę samo napełniającą się wodą, wyposażoną w dwa pływaki odpowiedzialne za prawidłowy poziom wody w komorze oraz dren do nakłucia butelki z wodą z odpowietrznikiem. Komora wraz z układem pakowana w jednym opakowaniu foliowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 1-4 dopuści skalę z rozszerzeniem, odpowiednio:

- 2ml do 2,5ml,
- 5ml do 6ml,
- 10ml do 11ml,
- 20ml do 24ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 4 dopuści opakowanie a'100 sztuk?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 27 wymaga igłę z otworem bocznym czy igłę bezpieczną do pobierania i rozpuszczania leków z filtrem?

Odpowiedź: Igłę bezpieczną do pobierania i rozpuszczania leków z filtrem.

Pytanie nr 65

Pakiet 45 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o następującym składzie: 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm 4 ręczniki 30 cm x 40 cm 1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm 1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm 2 samoprzylepne serwety operacyjne wzmocnione 75 cm x 90 cm 1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 175 cm x 180 cm 1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 150x250cm Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramatura 57 g/m² (+/- 0,5g/m²), wokół pola operacyjnego, na każdej z serwet polipropylenowa łata chłonna o wymiarach 20 x 50 cm, całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5 g/m²).

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 66

Pakiet 46 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 57 g/m² (+/-0,5 g/m²), z polipropylenowymi łatami chłonnymi w serwecie anestetycznej i serwecie dolnej, całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5 g/m²)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 67

Pakiet 46 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 57 g/m² (+/-0,5 g/m²), z polipropylenowymi łatami chłonnymi, całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5 g/m²), z serwetą na stolik instrumentariuszki o gramaturze 80 g/m² i serwetą na stolik Mayo z folii o gramaturze 55 g/m², ze wzmocnieniem włókninowym, o całkowitej gramaturze 85 g/m²? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 68

Pakiet 46 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 48 g/m², wytrzymałość na sucho/ mokro 94/114 kPa? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 69

Pakiet 46 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 57 g/m² (+/-0,5 g/m²)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 70

Pakiet 46 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 57 g/m² (+/-0,5 g/m²), z polipropylenowymi łatami chłonnymi wokół pola operacyjnego, całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5 g/m²)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 71

Pakiet 46 poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 57 g/m² (+/-0,5 g/m²), wokół pola operacyjnego polipropylenowa łąta chłonna, całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5 g/m²)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 72

Pakiet 46 poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą do podłożenia pod pacjenta z zakładką do sterylnej aplikacji w rozmiarze 75 x 120 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 73

Pakiet 50 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletów wykonanych z włókniny SMS?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 74

Pakiet nr 42 Pozycja nr 1 Prosimy o dopuszczenie Podkład papierowy z celulozy 100% gramatura warstwy 16,50-17g/m².

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 75

Pakiet nr 42 Pozycja nr 2 Podkład podfoliowany szerokość 50-51cm dł. rolki 50 min. metrów zielony Opis: Dwuwarstwowe podkłady medyczne wykonane z jednej strony z warstwy czystej celulozy i jednej warstwy folii. Perforowane co 38-40cm, gramatura bibuły - 16,5g/m² – 20g/m².

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 76

Pakiet nr 42 Pozycja nr 3 Prosimy o dopuszczenie Podkładów podfoliowanych szerokość 29-33cmdł. rolki 50 metrów, perforowane co 50cm.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 77

Pakiet nr 42 Pozycja nr 4 Prosimy o dopuszczenie Czyściwa suchego celulozowego w rolce do wycierania pacjenta dł. 200 mb, rozm ok. 26-30 cm.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 78

Pakiet 58 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw do opaskowania żyłaków przełyku Skład zestawu: nasadka na endoskop z 6, 7 i 9 opaskami lateksowymi do wyboru przez zamawiającego, głowica z nicą o długości 1500 mm, połączone z dwukierunkowym pokrętelem do naciągania nici. Słyszalne „kliknięcie” po każdym uwolnieniu gumki . Zestaw wstępnie zamontowany na rękojeści. Zestaw z mechaniczną i dźwiękową sygnalizacją momentu uwolnienia podwiązki Opaski zapewniają doskonałą widoczność w obrazie endoskopu Zestaw wyposażony w port Luer/złącze do irygacji Opaski w niebieskim, przedostatnia opaska w kolorze czarnym Zestaw gotowy do bezpośredniego zakładania Kompatybilne z endoskopami o średnicy zewnętrznej 8.5-11.5 mm?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 79

Pakiet 58 pozycja 4 oraz 5 Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, powleczone niebieską hydrofilną powłoką PE bez markerów, łożeczki wydłużone 4,3mm, rozwarcie 7,5mm zamiast 6,6 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 80

Pakiet 59 Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o średnicy osłonki 1.7mm raz średniach szczoteczek 5/5, 6/6 7/7 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 81

Pakiet 60 Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii jednorazowego użytku, sterylne, owalne, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, plecione, drut o średnicy 0,3 mm dla średnic 6,10,15 mm oraz 0,47 mm dla średnic 20, 25, 30, 35, 40 mm. 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. Dodatkowo wszystkie pętle w wersji OBROTOWEJ 360°-ułatwiony obrót pętli poprzez pokrętko na końcu rękojeści, zamiast konieczności obracania całą rękojeścią

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82

Pytanie do zadania 62 poz. 3 i 4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska w opisie w poz. 3 i 4 jest prowadnica stalowa 0,035"/68 cm, a powinno być prowadnica stalowa 0,038"/70cm.

Odpowiedź: TAK. nastąpiła pomyłka pisarska.

Pytanie nr 83

Czy Zamawiający w pakiecie 24 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Wielofunkcyjny zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) całkowicie suchy (niewymagający wypełnienia zastawki wodą - gotowy do użycia), z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 10-40 cm H₂O, posiadający możliwość wypełnienia mechanicznej zastawki wodą w celu monitorowania przecieku powietrza, wyskalowany do objętości 2000ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do pobierania próbek drenowanego płynu, o konstrukcji niewymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas niepowodującego wymieszania roztworów wewnątrz komory, zapakowany podwójnie, sterylny, z pojedynczym drenem łączącym bez lateksowym zabezpieczonym przed zagięciem, z możliwością odłączenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84

Czy Zamawiający w pakiecie 24 wyrazi zgodę na realizację zamówień wyłącznie w pełnych opakowaniach zbiorczych po 6 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85

Czy Zamawiający w pakiecie 25 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klips polimerowy, niewchłaniający, do naczyń 16mm, kompatybilny do klipsownicy o średnicy 10mm - np. z klipsownicą ENDO10 produkcji VECK. 1 op=14 magazynków po 6 klisów w każdym magazynku wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 86

Czy Zamawiający w pakiecie 25 oczekuje potwierdzenia np. w instrukcji obsługi kompatybilności zaoferowanych klipsów z posiadaną klipsownicą?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 87

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Należy przez ten fakt rozumieć, iż ustawodawca uznał, iż wyroby medyczne klasy III musi cechować wyższy poziom bezpieczeństwa niż wyrobów medycznych klasy IIB, ponieważ zastosowanie ich na najważniejszych naczyniach w organizmie ludzkim niesie ze sobą większe ryzyko związane z ich użyciem. Dlatego też, implant medyczny zastosowany przy zamknięciu tego typu naczyń musi spełniać jak najwyższe normy i być bardzo dokładnie przebadany pod kątem zapewnienia jak najdalej idącego bezpieczeństwa jego zastosowania na tak ważnych naczyniach. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pakiecie 25 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 88

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w pakiecie 25 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynek), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 89

Czy Zamawiający w pakiecie 34 w pozycji 1 miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny jednorazowego użytku, załadowany 35 zszywkami ze stali chirurgicznej, zszywka szeroka (wys.6,5 mm; szer. 4,7 mm, szer.b. 0,6 mm)?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 90

Czy Zamawiający w pakiecie 34 w pozycji 2 miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem : Stapler skórny jednorazowego użytku, załadowany 55 zszywkami ze stali chirurgicznej, zszywka szeroka (wys.5,7 mm; szer. 3,9 mm, szer.b. 0,5 mm)?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 91

Pakiet 55 Poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pułapki na polipy, na ssak (jednorazowa) 5-komorowa, plastikowa, posiadająca 5 sitek oraz możliwość przepuszczania zasysanej zawartości do pojemnika ssaka z pominięciem sitek, obrotowe wieczko z dwiema rurkami: jedna rurka połączona do zaworu ssącego endoskopu, drugi do przewodu ssaka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 92

Pakiet 58 Poz. 1 i 2 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie wielorazowych kleszczyków biopsyjnych z pakietu produktów jednorazowego użytku, w ten sposób Zamawiający poprawi konkurencyjność składanych ofert ponadto należy zaznaczyć, że asortyment ten jest sukcesywnie wycofywany przez producentów, ponieważ kleszczyki wielorazowe nie gwarantują wyeliminowania ryzyka zakażeń krzyżowych u pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie nr 93

Pakiet 58 Poz. 4 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kleszczy biopsyjne jednorazowego użytku pokrytych hydrofilną powłoką PE bezpieczna dla kanałów roboczych endoskopu, łyżeczki owalne. Długość narzędzia 1600 mm, średnica osłonki 2,3mm, otwarcie łyżeczek kleszczy min. 6,6 mm, długość szczęk 4,0mm. Kleszcze zabezpieczone gumową nasadką ochronną.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 94

Pakiet 58 Poz. 5 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kleszczy biopsyjne jednorazowego użytku pokrytych hydrofilną powłoką PE bezpieczna dla kanałów roboczych endoskopu, łyżeczki owalne. Długość narzędzia 2300 mm, średnica osłonki 2,3mm, otwarcie łyżeczek kleszczy min. 6,6 mm, długość szczęk 4,0mm. Kleszcze zabezpieczone gumową nasadką ochronną.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 95

Pakiet 60 Poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektomii jednorazowego użytku: sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,40mm dla średnicy otwarcia 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 96**Pakiet 1 pozycja 1,2,3,4:** Czy zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzona skalą pomiarową?**Odpowiedź: TAK.****Pytanie nr 97****Pakiet 1 pozycja 1,2,3,4:** Czy zamawiający dopuści strzykawki z kontrastującym tłokiem w kolorze niebieskim?**Odpowiedź: TAK.****Pytanie nr 98****Pakiet 1 pozycja 3:** Czy zamawiający dopuści strzykawki 10 ml, skalowane co 0,2ml?**Odpowiedź: NIE.****Pytanie nr 99****Pakiet 1 pozycja 4:** Czy zamawiający dopuści strzykawkę 20 ml pakowana w opakowaniu zbiorczym pakowane po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?**Odpowiedź: TAK.****Pytanie nr 100****Pakiet 1 pozycja 7,8:** Czy zamawiający dopuści strzykawki Chirana do pomp infuzyjnych, które pracują na programie Braun Omnifix w wymienionych przez zamawiającego pompach, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta strzykawk oraz instrukcją użycia strzykawki na opakowaniu jednostkowym strzykawki, ale bez potwierdzenie w instrukcji pomp, pozostałe zgodnie z SWZ?**Odpowiedź: NIE, Zamawiający posiadał w użyciu strzykawki poza parametrami SWZ. Pomimo dostarczenia oświadczenia o ich kompatybilności posiadany przez SPZOZ pompę kilkakrotnie strzykawka okazywała się nieszczelna i zalała pompę. W związku z tym Szpital został narażony na znaczne koszty naprawy.****Pytanie nr 101****Pakiet 1 pozycja 19:** Czy zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,8x100mm?**Odpowiedź: NIE.****Pytanie nr 102****Pakiet 1 pozycja 19:** Czy zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,6x80mm?**Odpowiedź: NIE.****Pytanie nr 103****Pakiet 1 pozycja 26:** Czy zamawiający dopuści:

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

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

Odpowiedź: TAK.**Pytanie nr 104****Pakiet 1 pozycja 26:** Czy zamawiający dopuści przyrząd:

Przyrząd do wielokrotnego pobierania oraz aspiracji roztworów i leków; krótkotrwały czas stosowania, brak kontaktu z ciałem oraz nieinwazyjność przyrządu podnosi surowe wymogi dotyczące szczelności i bezpieczeństwa materiału. łatwe pobieranie i iniekcja, wbudowany filtr bakteryjny 1,2 µm zapewnia ochronę przed zanieczyszczeniami.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 105**Pakiet 1 pozycja 26:** Czy zamawiający dopuści przyrząd:

Przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z fiolek wielodawkowych

Posiada filtr bakteryjny, łącznik Luer-Lock z zatyczką zapewniającą szybkie otwieranie i szczelne zamknięcie
Wyprofilowany uchwyt, ostro zakończony kolec.**Odpowiedź: TAK.****Pytanie nr 106****Pakiet 2 pozycja 3:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania w przyrządzie filtra o skuteczności filtracji BFE, VFE min. 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem Producenta) ?**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.****Pytanie nr 107****Pakiet 2 pozycja 3:** Czy zamawiający dopuści przyrząd:

- Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
- Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
- Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.
- Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
- Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.
- Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)
- Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- Długość drenu: 180 cm
- Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

Odpowiedź: Parametry jak w SWZ.**Pytanie nr 108****Pakiet 2 pozycja 4:** Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi, którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC?**Odpowiedź: NIE.****Pytanie nr 109****Pakiet 2 pozycja 7:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania w przyrządzie filtra o skuteczności filtracji BFE, VFE min. 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem Producenta) ?**Odpowiedź: NIE.****Pytanie nr 110****Pakiet 19 pozycja 1-9:** Czy zamawiający dopuści dren o długości 2m?**Odpowiedź: TAK.****Pytanie nr 111****Pakiet 44 pozycja 1:** Czy zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wkładaną przez głowę z wycięciem V pod szyją, kolor niebieski, krótki rękaw, gramatura 30G, włóknina SMS, rozmiar uniwersalny?**Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.****Pytanie nr 112****Pakiet 44 pozycja 1:** Czy zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny SMMS o gramaturze 35g/m², krótki rękaw, wiązany na troki przy szyi i w talii, łatwe zdejmowanie i zakładanie u pacjentów leżących, rozmiar uniwersalny, kolor niebieski?**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.****Pytanie nr 113****Pakiet 44 pozycja 3:** Czy zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny SMMS?**Odpowiedź: TAK.**

Pytanie nr 114**Pakiet 44 pozycja 4:** Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka:

Czepek w kształcie furażerki, wiązany w tylnej części na troki

Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m² w kolorze niebieskimGórna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m² w kolorze białymW części przedniej (czołowej) posiada wstawkę pochłaniającą pot z włókniny spunlace o gramaturze 52g/m² i wysokości 6 cm

Wysokość czepka w części czołowej 13 cm

Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk

Odpowiedź: TAK.**Pytanie nr 115****Pakiet 44 pozycja 5:** Czy zamawiający dopuści maseczkę z trokami o długości 40cm?**Odpowiedź: TAK.****Pytanie nr 116****Pakiet 44 pozycja 6:** Czy zamawiający dopuści poszew o rozmiarze 150x200cm?**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ. Rozmiar ten jest za mały.****Pytanie nr 117**

Pytanie 1 – dotyczy zadania 39: Czy Zamawiający zgodzi się aby wielkość jednorazowego zamówienia była nie mniejsza niż 100 szt. czyli 2 opakowania handlowe po 50 szt. ostrzy

Odpowiedź: TAK.**Pytanie nr 118**

Pytanie – dotyczy wzoru umowy: Czy w § 5 ust 2 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu wymiany wadliwego towaru na 3 dni robocze

Odpowiedź: TAK.**Pytanie nr 119****Pakiet 48 poz.1-3** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartucha chirurgicznego z włókniny SMMMS, posiadającego dodatkowo nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu 2-warstwowego folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa po wewnętrznej stronie fartucha i w ¾ rękawów. Oprócz zapewniającego sterylność opakowania zewnętrznego fartuch owinięty wewnętrznie w serwetę włókninową z dwoma sztukami ręczników włókninowych do osuszania rąk?**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.****Pytanie nr 120****Pakiet 52 poz.1-7** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, pudrowanych o zawartości protein <91µg/g, poziomie AQL 0.65, długości min.280mm, grubości 0,19mm środkowy palec (ścianka pojedyncza)?**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.****Pytanie nr 121****Pakiet 52 poz.8-10** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, ortopedycznych, sterylnych o grubości na palcu min.0,30mm; długość min.301mm, rękawice składane na pół, pozostałe parametry zgodne?**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.****Pytanie nr 122****Pakiet 52 poz.11-16** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o grubości 0,19mm środkowy palec (ścianka pojedyncza), długości min.282mm, sile zrywu przed starzeniem min.13N, pozostałe parametry zgodne?**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.****Pytanie nr 123****Pakiet 52 poz.17-19** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowych, bezpudrowych o rozciągliwości przed starzeniem 650%. Opakowanie a'50 szt. (25 par). Pozostałe parametry zgodne?**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

Pytanie nr 124

Pakiet 52 poz.21 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic winylowych o grubości na palcu 0,08mm, sile zrywu przed starzeniem min.3,6N. Pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 125

Pakiet 52 Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388. Pragniemy wyjaśnić, iż w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem unijnym oraz normą tj. EN ISO 374-1 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388.

Odpowiedź: Tak, odstępujemy.

Pytanie nr 126

Pakiet 53 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy ilości rękawic są podane w opakowaniach a 100 sztuk?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 127

Pakiet 54 poz.1-6 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o obniżonej grubości na palcu 0,09mm, rolowany mankiet, bez polimeryzacji od strony roboczej, chlorowane od wewnątrz, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 128

Pakiet 54 poz.1-6 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy ilości rękawic są podane w opakowaniach a 100 sztuk?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 129

Pakiet 54 poz.1-6 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawicy diagnostycznej nitylowej, odpornej na przenikanie co najmniej 10 substancji chemicznych oraz odpornej na przenikanie cytostatyków wg ASTM D6978 (parametry potwierdzone za pośrednictwem informacji fabrycznie naniesionej na opakowaniu jednostkowym rękawic).

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 130

Pakiet 35, pozycja 1-3. Czy Zamawiający wymaga nieresorbowalnej lekkiej siatki chirurgicznej wykonanej z monofilamentowej przędzy polipropylenowej jednowłókienkowej o średnicy 0,16mm, o wysokiej wytrzymałości mechanicznej, dobrej układalności i niskiej masie powierzchniowej: 60-85 g/m² i grubości siatki 0,45 +/- 0,05 mm, oraz niestrzępiących się brzegach i wysokiej wytrzymałości na wyrwanie szwu, optymalna sztywność, wytrzymałość – w kierunku wzdłużnym > 100 N i poprzecznym >150 N; porowatość siatki – min. 60%(+/-5); siatka wykonana techniką dzianą z możliwością przycinania jej brzegów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 131

Pakiet 37. Czy Zamawiający dopuści pokrowiec w rozmiarze 15x250 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 132

Pakiet 43, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści serwety pakowane a² lub a⁵?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 133

Pakiet 43, pozycja 6. Czy Zamawiający wymaga jałowej serwety o min. Gramaturze 43g/m²?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 134

Pakiet 45. Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta 240x150 z przylepcem
- 1 x serweta 180x170 z przylepcem
- 2 x serweta 90x75 z przylepcem
- 1 x taśma medyczna
- 1 x serweta 190x150 na stół do instrumentarium
- 1 x serweta 145x80 na stolik Mayo
- 4 x serwetki do rąk

Obłożenie operacyjne wykonane z włókniny laminowanej trójwarstwowej o gramaturze minimum 73 g/m²?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 135

Pakiet 47. Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na ramię C o rozmiarze 183x104 cm z dwoma trokami z przylepcami na końcu (przylepce z fingerliflami)?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 136

Pakiet 48. Czy Zamawiający dopuści fartuch, w którym wzmocnienia z przodu fartucha i w części rękawów wykonane są z nieprzemakalnego laminatu 2-warstwowego polipropylenowo-polietylenowego, pakowany z ręczniczkami z włókniny kompresowej (2 szt.)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 137

Pakiet 49 pozycja 1-13 i 24. Czy Zamawiający wydzieli pozycje 1-13 i 24 z pakietu, co umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie nr 138

Pakiet 49 poz. 1-10: Czy Zamawiający dopuści rękawy z oznaczenie norm „ISO 11607-1,2 EN 868-5” na linii zgrzewu fabrycznego?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 139

Pakiet 50. Czy Zamawiający dopuści komplety z włókniny SMS, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 140

Pakiet 61, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści: taśma do wysiłkowego nietrzymania moczu, lekka, sterylna, do metod implantacyjnych TOT, TVT, TVT-O, monofilament polipropylenowy niewchłaniający, transparentny i niebieski, gramatura 65-75 g/m², szerokość taśmy 0,9-1,3cm, porowatość 65%, długość taśmy bez uchwytów 45 cm, bez osłonki, niebieskie uchwyty do zamocowania taśmy na aplikatorze, zabezpieczone termokurczliwą rurką w miejscu łączenia uchwytu z taśmą, pakowana pojedynczo, 4 etykiety identyfikujące wyrób?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 141

Pakiet 61, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sześcioramiennej lekkiej siatki ginekologicznej, przeznaczonej do chirurgicznego leczenia obniżenia narządu rodowego u kobiet, wytwarzanej techniką dziewiarską z monofilamentowej przędzy polipropylenowej w kolorze transparentnym i niebieskim; gramatura 40(+/-5)g/m², szerokość 600(+/-2)mm, wysokość 300(+/-2)mm, bez przewodnic?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. umowy:

Pytanie nr 142

Czy Zamawiający wyraz zgodę na obniżenie kary umownej w § 6 ust. 1 A. do 0,5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy lub na inne złagodzenie kary umownej?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 143

Czy Zamawiający wykreśli punkt B w §6 punkt 1? Zwłaszcza, że interesy Zamawiającego chroni dodatkowo § 6 ust. 3 wzoru umowy.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 144

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby każda faktura zawierała informację o numerze zamówienia (symbolu) nadanego przez Zamawiającego?

Numer umowy nie musi być zamieszczany na fakturze według przepisów rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. Nr 68, poz. 360). Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania tych danych na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie numeru umowy bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione i wiązać się z dodatkowymi kosztami.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 145

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie dodatkowego zapisu do umowy:

Jeżeli suma miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszonych przez Główny Urząd Statystyczny na stronie <https://stat.gov.pl/> (wyszczególnienie: „Poprzedni miesiąc = 100”), za okres począwszy od miesiąca następującego po zawarciu niniejszej umowy lub od miesiąca następującego po ostatniej zmianie cen, wyniesie co najmniej wartość 105,0 - wówczas ceny jednostkowe wzrosną o 3% (w zaokrągleniu do pełnych groszy) począwszy od następnego miesiąca. Wzrost wynagrodzenia zostanie wprowadzony aneksem do niniejszej umowy.

Prośbę swą motywujemy tym, iż umowa będzie umową długoterminową i niewątpliwym jest, iż w okresie jej obowiązywania może nastąpić zmiana siły nabywczej pieniądza. Wprowadzenie klauzuli umożliwi zaktualizowanie wynagrodzenia Wykonawcy pod kątem rzeczywistej wartości ekonomicznej świadczonych dostaw, co przyczyni się zarówno do jak najpełniejszego wykonywania umowy, jak również sporządzenia właściwej kalkulacji oferty zobowiązania długoterminowego.

Dodatkowo, z uwagi na ogólnosiątową sytuację polityczno-gospodarczą spowodowaną działaniami zbrojnymi rozpoczętymi na terenie Ukrainy, przez wzgląd na wynikające z tego konsekwencje w postaci wyjątkowej niestabilności kursów walut, wnosimy o wprowadzenie do umowy zapisu dotyczącego możliwości zmiany umowy na wypadek ww. okoliczności.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza do umowy postanowienia waloryzacyjne dodając zapis w umowie §9. Zmieniony projekt umowy zał. nr 4 będzie udostępniony wraz z opublikowanymi odpowiedziami do zapytań na platformie zakupowej Zamawiającego.

Pytanie nr 146

Pakiet 27, pozycja 3:

Czy Zamawiający dopuści elektrody bierne uniwersalne dla dorosłych i dzieci, owalne, jednorazowe, żelowe, dzielone na dwie symetryczne części, powierzchnia ogólna 168cm², powierzchnia aktywna 105cm², grubość 1,6-1,7 mm, pakowane pojedynczo?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 147

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 61, poz. 1: taśmę do operacyjnego leczenia powysiłkowego nietrzymania moczu, polipropylenową, monofilamentową, w plastikowej osłonce, jednorodną, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość 84%, grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 148

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 61, poz. 2: zestaw do operacyjnego leczenia statyki dna miednicy mniejszej, jednorodny, niewchłaniający, o anatomicznym kształcie, trapez z 4 ramionami pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wysokość implantu 6 cm (odległość między ramionami), długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, podstawa górna 4,5 cm, podstawa dolna 6 cm, wykonany w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), końce zaopatrzone w bezpieczne zielone pętelki, oraz 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, o długości 26,5 cm (w tym igła 16,5 cm), do implantacji w/w zestawu?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 149

Pakiet 55. Czy Zamawiający wymaga produktu o opisie: pułapka pięciokomorowa na ssak, jednorazowego użytku; z obrotowym wieczkiem, o długości silikonowej rurki 150mm, z pięcioma widocznie ponumerowanymi sitkami połączonymi pierścieniem. Możliwość przepuszczenia zasysanej treści z pojemnika z pominięciem

sitek. Pakowana pojedynczo, każde opakowanie zawiera 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności, op. = 10 szt.?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 150

Pakiet 57. Czy Zamawiający wymaga igieł do ostrzykiwania, jednorazowych, o długości 4 mm lub 6 mm (do wyboru przez Zamawiającego), 23 G, o długości 2300 mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 151

Pakiet 59, poz. 1. Czy Zamawiający wymaga ustnik jednorazowego użytku, z otworem głównym o wymiarze 22 mm x 27 mm, z tekstylną gumką mocującą do stosowania przy badaniu endoskopowym?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 152

Pakiet 59, poz. 2. Czy Zamawiający wymaga dwustronnych szczoteczek jednorazowego użytku o długości 250 cm do czyszczenia kanałów endoskopowych, śr. cewnika 1,7 mm, średnica szczotki 6 mm (z obu stron), dł. 20 mm, dostosowane do wszystkich endoskopów giętkich?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 153

Pytanie pakiet nr 22 pozycja 1-5: Czy Zamawiający dopuści maski anestezjologiczne z nadmuchiwanym mankietem, w rozmiarach 1-7, każdy rozmiar maski kodowany innym kolorem etykiety. Z wgłębionym uchwytem, zapewnia lekarzowi doskonałą kontrolę. Przezroczysty korpus maski umożliwia ciągłą obserwację pacjenta. Wykonana z PE, PP, EVA, PVC bez DEHP. Zasięg wilgotności względnej 10-90%, zakres temperatury -20-60c, mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 154

Pytanie pakiet nr 26 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy anestetyczny zgodny z SWZ bez łącznika prostego 22M/22M?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 155

Pytanie pakiet nr 36 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii biologicznie czyste, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 156

Termin płatności: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności z 45 do 30 dni?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

§ 6 KARY UMOWNE

Pytanie nr 157

ust. 1 pkt A - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar z 5% do 0,2%?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 158

ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych z 20% do 10%?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 159

Pakiet nr 57 Czy zamawiający dopuści igłę do ostrzykiwania jednorazową: 5 mm 22 G 2300 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 160

Pakiet nr 60 Czy zamawiający dopuści Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z użyciem elektrokoagulacji, pleciana, drut o średnicy 0,47mm dla średnicy otwarcia 36mm.. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo,

w opakowaniu 10szt w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 161

Pakiet nr 36 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie.
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi (≤ 900 g, 1000g) i wielkości główki noworodka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 162

Pakiet nr 36 2 Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka?

Odpowiedź: Wymagania jak w SWZ.

Pytanie nr 163

PAKIET 43 pozycja 3 i 4 Czy Zamawiający dopuści serwety dwuwarstwowe (PP + PE) o gramaturze min. 60 g/m²?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 164

PAKIET 43 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści serwety do osuszania rąk jałowe w rozmiarze 30x40 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 165

PAKIET 43 pozycja 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę serwet pakowanych a'2 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 166

PAKIET 43 pozycja 6 Czy Zamawiający oczekuje serwety jałowej?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje serwet JAŁOWYCH.

Pytanie nr 167

PAKIET 44 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści koszulę dla położnic - zakładaną przez głowę, z długim rozcięciem z przodu umożliwiającym wykonywanie badań lub karmienie noworodków. Rozcięcie wiązane na dwie pary troków. Rozmiar uniwersalny odpowiadający rozmiarowi XL: długość 110cm, obwód w ramionach 160cm, obwód pod pachą 145cm Wykonana z miękkiej, miłej w dotyku chłonnej włókniny typu Spunlace (wiskozowo poliestrowej), kolor biały, 55g. Opakowanie a'20szt?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 168

PAKIET 44 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści koszulę typ V- Koszula dla pacjenta zakładana przez głowę z wycięciem pod szyją typu V, krótki rękaw typu kimono. Rozmiar uniwersalny odpowiadający rozmiarowi XL: długość 105cm, obwód w ramionach 160cm, obwód pod pachą 145cm Wykonana z przewiewnej nie prześwitującej włókniny SMS kolor niebieski 35g. Opakowanie a'20szt?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 169

PAKIET 44 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii z owalnym wycięciem z tyłu, umożliwiającym wykonanie badania, typu szorty, z gumką w pasie. Rozmiar uniwersalny odpowiadający rozmiarowi XL: obwód pasie 120cm, Wykonane z włókniny PP 25g kolor zielony, opakowanie a'10?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 170

PAKIET 44 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści czepek męski typu furażerka wykonany z przewiewnej włókniny polipropylenowej ze wstawką przeciwpotną o gramaturze 20g/m² w kształcie furażerki, z trokami w części tylnej, przeciwpotny, zapewniający komfort w trakcie noszenia, jednorazowego użytku, zapewnia doskonałą ochronę przed przenoszeniem bakterii i zanieczyszczeń, lekki i dobrze przepuszczający powietrze?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 171

PAKIET 44 pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści maski z trokami min. 40 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 172

PAKIET 44 pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z włókniny polipropylenowej o gramaturze 17g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 173

PAKIET 44 pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło 160x210cm, wymiary poszwy i poszewki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 174

PAKIET 44 pozycja 11 Prosimy o informację jakiej minimalnej gramatury wymaga Zamawiający?

Odpowiedź: Brak wymogu gramatury dla tej pozycji.

Pytanie nr 175

PAKIET 45 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści poniższy zestaw serwet:

- Serwety z materiału dwuwarstwowego Biflex, o dużej chłonności i wysokiej odporności na przenikanie cieczy
- Gramatura serwet 65 g/m²
- Uniwersalne zastosowanie
- Zgodność z normą PN-EN 13795 Skład
- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm;
- 1 osłona na stolik Mayo 80 x 145 cm;
- 1 serweta z taśmą przylepną 180 x 180 cm;
- 1 serweta z taśmą przylepną 150 x 240 cm;
- 2 serwety z taśmą przylepną 75 x 100 cm;
- 2 włókninowe OP taśmy 10 x 50 cm;
- 4 ręczniki 30 x 40 cm?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 176

PAKIET 67 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści podkład ochronny wzmocniony w rozmiarze 80x210, pakowany a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 177

PAKIET 67 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 101x225, pakowany a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 178

PYTANIE DOTYCZĄCE ZAPISÓW UMOWY Zwracamy się z prośbą o zmianę sposobu naliczania kar umownych na 1% od wartości niezrealizowanego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie.

Odpowiedź: NIE, jak w SWZ.

Pytanie nr 179

Pakiet nr 12 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o następujących parametrach :

- Nawilżanie 37 mg/l H₂O przy V_t=500ml,
- Opór przepływu przy 30l /min 0,82 cm H₂O
przy 60 l/min 2,14 cm H₂O
przy 90 l/min 3,95 cm H₂O,
- Masa 35,6 g,
- Przewodność cieplna (objętość ściśliwa) 55 ml
- mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo



Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 180

Pakiet nr 12 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny wymiennik do tracheotomii o następujących oporach przepływu :

- 0,63cm H₂O przy 30l/min
 - 1,8 cm H₂O przy 60l/min
 - 3,5 cmH₂O przy 90l/min
- Z zachowaniem pozostałych parametrów.



Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

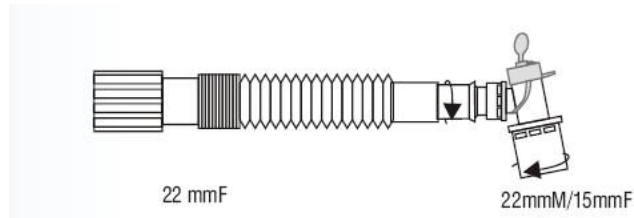
Pytanie nr 181

Pakiet nr 12 poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważne łączniki o długości ok. 15 cm?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 182

Pakiet nr 12 poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny łącznik o długości ok. 15 cm ?



Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 183

Pakiet nr 21 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z drenem połączonym z rurką na krótkim odcinku?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 184

Pakiet nr 21 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga aby koniuszek maski krtaniowej był wzmocniony za pomocą widocznego zgrubienia (fałdu), co zabezpiecza mankiet przed podwijaniem się podczas zakładania maski?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy, ale dodatkowo wymagamy maski wygiętej pod kątem 70 stopni.

Pytanie nr 185

Pakiet nr 21 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga aby na rurce maski zamieszczone były poprzeczne kreski będące wskaźnikami prawidłowego usytuowania maski w drogach oddechowych?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 186

Pakiet nr 21 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści maskę bez termoplastycznych właściwości wykonaną z PCV ?



Odpowiedź: Tak, wymagamy.

Pytanie nr 187

Pakiet nr 21 poz. 6,7: Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważne worki samorozprężalne wykonane z tworzywa sztucznego SEBS ?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 188

Pakiet nr 21 poz. 6,7:

Prosimy o doprecyzowanie Czy Zamawiający wymaga aby worki pozbawione były szkodliwych bez ftalanów oraz posiadały możliwość warunkowego stosowania w rezonansie magnetycznym (zgodnie z ASTM F2503 produkt jest MR Conditional) ?

Odpowiedź: Tak, wymagamy.

Pytanie nr 189

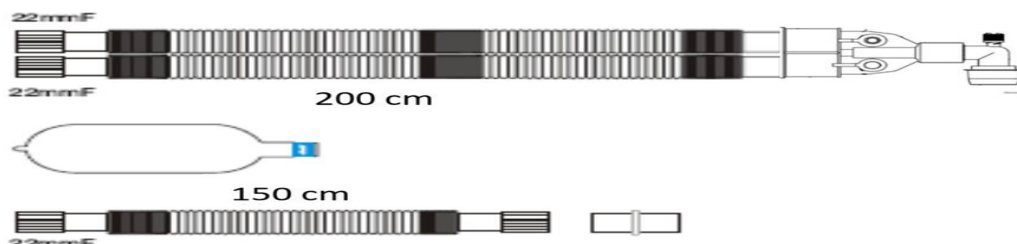
Pakiet nr 22 poz. 1, 2, 3, 4 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważne maski anestetyczne wykonane z medycznego delikatnego PCV z zaworem ?

Odpowiedź: Ta, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 190

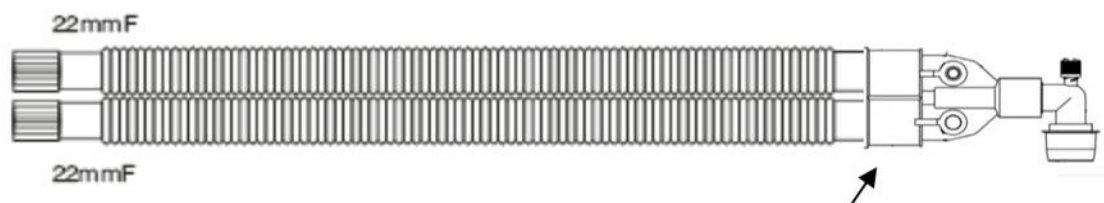
Pakiet nr 26 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych z rur karbowanych rozciągliwych o średnicy 22mm i o długości od 60 do 180 cm oraz gałąź do worka od 30 do 90 cm posiadający w swoim zestawie łącznik Y równoległy półprzeźroczysty, kolanko z portem kapno oraz oddzielnym szczelnie wkręcanym koreczkiem, zatyczka do szczelności układu i zachowania jego czystości, worek oddechowy 2 l, łącznik prosty 22mmM-22mmM. Pakowany folia/folia, biologicznie czysty.



Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 191

Pakiet nr 26 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy do respiratora dla dorosłych z rur karbowanych o średnicy 22mm i długości 180 cm, posiadający w swoim zestawie łącznik Y równoległy półprzeźroczysty. Pakowany folia/folia, biologicznie czysty.



odłączalne rury do nebulizatora

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 192

Pakiet nr 4, pozycja 1-5 Czy Zamawiający dopuści niesilikonowaną rurkę intubacyjną?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ. Niesilikonowana rurka jest nie elastyczna i utrudnia intubację.

Pytanie nr 193

Pakiet nr 4, pozycja 1-5 Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z potrójnym znacznikiem głębokości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 194

Pakiet nr 4, pozycja 6-19 Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na przyrządzie, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe? Pełną identyfikację przyrządu zapewni Zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź: Nie, ponieważ po intubacji pacjenta opakowanie zostaje wyrzucone, a w razie zgłaszania incydentu medycznego brak jest możliwości identyfikacji produktu.

Pytanie nr 195

Pakiet nr 4, pozycja 6-19 Czy Zamawiający dopuści niesilikonowaną rurkę intubacyjną?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 196

Pakiet nr 4, pozycja 6-19 Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półpiersi?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 197

Pakiet nr 4, pozycja 24-25 Czy Zamawiający dopuści prowadnicę z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Nie, wymagamy bez zawartości ftalanów.

Pytanie nr 198

Pakiet nr 4, pozycja 24-25 Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ. Aluminium nie jest tak odporne na odkształcenia jak mosiądz.

Pytanie nr 199

Pakiet nr 4, pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 4,7 o długości 340mm dla rurek 5,5-10,0?

Odpowiedź: Wymagamy długości 370 mm. Długość 340 mm jest za krótka.

Pytanie nr 200

Pakiet nr 4, pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 4,7 o długości 340mm dla rurek 5,5-10,0?

Odpowiedź: Wymagamy długość 600 mm. 340 mm jest za krótka.

Pytanie nr 201

Pakiet nr 4, pozycja 28 Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z mankietem o grubości 0,10-0,12mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 202

Pakiet nr 4, pozycja 28 Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z drenem do odsysania wchodzący w rurkę i przechodzący przez skrzydełko?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 203

Pakiet nr 4, pozycja 29 Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czystą taśmę do rurek tracheostomijnych?

Odpowiedź: NIE. Musi być jałowa. Jałowość pozwala na bezpieczne wykonanie procedury.

Pytanie nr 204

Pakiet nr 4, pozycja 31 Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czystą taśmę do rurek intubacyjnych?

Odpowiedź: NIE. Musi być jałowa. Jałowość pozwala na bezpieczne wykonanie procedury.

Pytanie nr 205

Pakiet nr 8, pozycja 4-5 Czy Zamawiający dopuści worki do pobierania moczu dla chłopców i dziewczynek o pojemności 100ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 206

Pakiet nr 12, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści filtr z przestrzenią martwą 40ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 207

Pakiet nr 12, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 208

Pakiet nr 12, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści łącznik o długości 15cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 209

Pakiet nr 12, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany nierozciągliwy?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 210

Pakiet nr 12, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści łącznik o długości 15cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 211

Pakiet nr 12, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści łącznik o złączu od strony pacjenta 15F/22M?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 212

Pakiet nr 19, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści lejce w rozmiarze 2,0 x 1,20mm?

Odpowiedź: NIE, dopuszczamy rozmiar jak w SWZ lub ewentualnie 2,5 x 1,40 mm.

Pytanie nr 213

Pakiet nr 19, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści lejce w rozmiarze 2,5 x 1,40mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 214

Pakiet nr 21, pozycja 2-5 Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonana z PCV, bez lateksu, posiadająca łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 -niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maski sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim.

Odpowiedź: TAK, łukowatą maskę dopuszczamy, ale Zamawiający wymaga marki zagiętej pod kątem minimum 70 stopni! Nie mniej niż 70 stopni ponieważ, ponieważ ułatwia zdecydowanie założenie maski.

Pytanie nr 215

Pakiet nr 22, pozycja 1-5 Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną z zaworem?

Odpowiedź: NIE, obecność zaworu stwarza ryzyko nieszczelności maski.

Pytanie nr 216

Pakiet nr 22, pozycja 1-5 Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną wykonaną z PCV, pozbawiona ftalanów lateksu?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 217

Pakiet nr 26, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z gałęzią do worka o długości rozciągliwej do 120cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 218

Pakiet nr 26, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z mlecznym łącznikiem Y?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 219

Pakiet nr 26, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy bez zatyczki?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający wymaga zatyczki do zapewnienia szczelności układu i zachowania jego czystości.

Pytanie nr 220

Pakiet nr 26, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pakowany w opakowanie papier/folia?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 221

Pakiet nr 26, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości rozciągliwej do 200cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 222

Pakiet nr 26, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z mlecznym łącznikiem Y?

Odpowiedź: łącznik musi być przezroczysty, ze względu bezpieczeństwa pacjenta.

Pytanie nr 223

Pakiet nr 26, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pakowany w opakowanie papier/folia?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 224

Pakiet nr 29, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worek wyposażony w jedną zastawkę antyzwrotną?

Odpowiedź: NIE, dla bezpieczeństwa pacjenta muszą być obecne 2 zastawki zwrotne.

Pytanie nr 225

Pakiet nr 29, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worek z drenem o długości min. 120cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 150 cm.

Pytanie nr 226

Pakiet nr 29, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worek z drenem z plastikowym zabezpieczeniem na górze worka w celu zapobiegania jego załamaniu?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 227

Pakiet nr 29, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worek skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 228

Pakiet nr 29, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worek z komorą kroplową skalowaną co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 229

Pakiet nr 29, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worek z min. 2 niezależnymi sposobami zawieszenia?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 230

Pakiet nr 36, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- Jednoczęściowe
- Mikrobiologicznie czyste
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- blokuje 99,9999% światła
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód max. 40 cm?



Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga kształtu litery Y okularków. Piankowego materiału wyłącznie na gałkach ocznych noworodka.

Pytanie nr 231

Pakiet nr 38, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ McIntosh; rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 (wszystkie rozmiary pochodzą od jednego producenta); nieodkształcające się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja); profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku; mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376; światłowód osłonięty jednym płaszczem w kolorze czarnym wykonanym z Polyolefin, fluoropolimeru PVC, neoprenu, silikonu, światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło; średnica światłowodu 5 mm; zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione; mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulkowym w postaci 3 kulek stabilizujących; długość haka do mocowania łyżki do rękojeści 8 mm; stopka mocująca do rękojeści wykonana ze stopu metalu; wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu; opakowanie pojedyncze z grubej folii; na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku angielskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta; produkt bez zawartości lateksu i DEHP?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający wymaga łyżki wykonanej ze stopu metali (zgodnie z SWZ) oraz kolorystycznego kodowania rozmiarów łyżek. Celem szybkiej interwencji co poprawia bezpieczeństwo pracy i pacjenta.

Pytanie nr 232

Pakiet nr 38, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia po połączeniu rękojeści i łyżki, z załadowanymi bateriami, rękojeść oraz łyżka wykonana z wytrzymałego ABS, z silnym skupionym i niezawodnym LEDowym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany cyfrowo; na łyżce oraz na rękojeści oznaczenie rozmiaru. Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, lot. Dostępne rozmiary Mill 0-2, Mac 2-4; Zapakowane w opakowanie papierowo-foliowe zapewniające łatwe i szybkie użycie. Produkt sterylny?

Odpowiedź: NIE, wymagamy kolorystycznego oznakowania rozmiarów laryngoskopów (argumentacja patrz odpowiedź na pytanie 231).

Pytanie nr 233

Pakiet nr 38, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia po połączeniu rękojeści i łyżki, z załadowanymi bateriami, rękojeść wykonana z tworzywa sztucznego, a łyżka wykonana ze stopu metalu, z silnym skupionym i niezawodnym LEDowym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany cyfrowo. Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, lot. Dostępne rozmiary Mill 00-4, Mac 0-4; Zapakowane w opakowanie foliowe zapewniające łatwe i szybkie użycie. Produkt mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: NIE. Patrz odpowiedź na pytanie 232.

Pytanie nr 234

Pakiet nr 41, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści równoważny zestaw do zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 1x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przyklepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe

Odpowiedź: NIE, cewnik 160 cm jest za krótki. wymagamy dodatkowo worka o pojemności 1000 ml.

Pytanie nr 235

Pakiet nr 41, pozycja 1 Czy Zamawiający wymaga sterylnego zestawu do zbiórki stolca?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 236

Pakiet nr 41, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści równoważne wymienne worki do zestawu do zbiórki stolca o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, pakowane pojedynczo?

Odpowiedź: NIE, wymagamy worka 1000 ml. Istnieje ryzyko narażenia bakterii w workach o dużej pojemności (>1000 ml)

Pytanie nr 237

Pakiet nr 59, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści dwustronną szczoteczkę do czyszczenia kanałów endoskopowych o parametrach:

- średnica 5 mm/10 mm, dł. 2300 mm
- jednorazowego użytku,
- z plastikowymi kulkami chroniącymi kanał endoskopu przed zarysowaniami,
- średnica drutu prowadzącego 1,7 mm
- w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 238

Pakiet nr 64, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem nasączone dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z zagiętą końcówką,
- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących i dezynfekujących w rozrywanej saszetce z perforacją,
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z wyciągiem z aloesu oraz rumianku;
- Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 239

dotyczy pakietu 12 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra oddechowego z celulozowym wymiennikiem ciepła w wilgoci z portem do kapnografu, elektrostatycznego, o przestrzeni martwej 60 ml, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 240

dotyczy pakietu 12 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wymiennika ciepła i wilgoci dla pacjentów z tracheostomią, z centralnie umieszczonym zatraskowym portem do odsysania oraz wbudowanym centralnie umieszczonym portem do podaży tlenu, o wydajności nawilżania 26mg H₂O/L przy VT 500ml, przestrzeni martwej 19ml, waga 8g i oporze 0,2cm H₂O przy przepływie 30L/min?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 241

dotyczy pakietu 12 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego łącznika martwą przestrzeń prostą o długości 7-15 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 242

dotyczy pakietu 12 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łącznika martwa przestrzeń zespoloną z podwójnie obrotowym kolankiem z portem do odsysania i bronchoskopii o długości 7-15cm, sterylną?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 243

dotyczy pakietu 12 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łącznika martwa przestrzeń zespoloną z podwójnie obrotowym kolankiem z portem do odsysania i bronchoskopii o długości 7-15cm, sterylną?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 244

dotyczy pakietu 21 poz. 2-5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie masek krtaniowych jednorazowych, sterylnych, z mankietem i rurką uformowaną jako jedną całość, z mankietem pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi, z koniuszkiem mankieta nie podwijającym się podczas zakładania, w rozmiarach: 2, 3, 4, 5, z informacjami dotyczącymi rozmiaru, wagi pacjenta, rekomendowanej objętości wypełniającej mankieta, maksymalnej objętości wypełnienia mankieta na rurce oraz na opakowaniu, z instrukcją użycia umieszczoną na opakowaniu, z identyfikacją rozmiaru na baloniku kontrolnym, ze znacznikiem prawidłowego usytuowania maski, bez szkodliwych dla zdrowia ftalanów DEHP, bez lateksu, w opakowaniu folia-papier?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale wymagamy wygięcia rurki po kątem 70 stopni.

Pytanie nr 245

dotyczy pakietu 22 poz. 1,2,4,5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie masek anestetycznych jednorazowego użytku z miękkim nadmuchiwanym mankietem uszczelniającym bez zaworu, wykonane z medycznego PCV, z przezroczystą obudową i kodowanym kolorystycznie pierścieniem mocującym?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 246

dotyczy pakietu 22 poz. 1,2,4,5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek anestetycznych jednorazowego użytku z elastomerowym mankietem uszczelniającym, wykonane z polipropylenu, z przezroczystą obudową i kodowanym kolorystycznie mankietem?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 247

dotyczy pakietu 26 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodu oddechowego anestetycznego, składającego się z 2 rur o regulowanej długości w zakresie 40-200cm, trzecia rura do worka o regulowanej długości 40-150cm, z łącznikiem Y oraz łącznikiem kątowym z portem do kapnografii oraz workiem oddechowym bezlateksowym o pojemności 2L z pętelką do zawieszania oraz z kapturkiem zabezpieczającym układ od strony pacjenta, pakowany w folię, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 248

dotyczy pakietu 26 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego do respiratora dla dorosłych z rur karbowanych o średnicy 22mm o długości 160cm z łącznikiem Y oraz kapturkiem zabezpieczającym od strony pacjenta, pakowany w folię, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 249

dotyczy pakietu 26 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego do respiratora dla dorosłych z rur karbowanych o średnicy 22 mm i długości 40-200 cm, z łącznikiem Y z kolankiem z portem luer, pakowany w folię, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 250

dotyczy pakietu 36 Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy, ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiają skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30-38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru – kolor turkusowy; Wcześniaki, rozmiar 24-33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru – kolor zielony; Mikro, rozmiar 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru – kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Parametry Techniczne: Dotyczy pakietu nr 49**Pytanie nr 251**

Pakiet 49 ; poz. 1-9 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów papierowo – foliowych z przezroczystego laminatu 8 – warstwowego? Zgodnie z informacją od producenta ilość warstw nie stanowi o stopniu jakości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 252

Pakiet 49 ; poz. 1-9 2. Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 253

Pakiet 49 ; poz. 1-9 3. Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 254

Pakiet 49; poz. 17 4. Czy Zamawiający wymaga, aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 255

Pakiet 49; poz. 10-13 5. Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji włóknina gwarantowała sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta, a nie dystrybutora? Barielowość mikrobiologiczna najważniejszą cechą użytkową opakowania, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 256**Pakiet 12**

1. Czy Zamawiający wymaga aby kombinezon był jako Środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzenie UE 2016/425 ?

2. Czy Zamawiający wymaga aby sterylność była potwierdzona certyfikatem dołączonym do każdej partii?

3. Czy Zamawiający oczekuje od kombinezonu odporność na przeciek drobnych cząstek do wnętrza ubioru – badanie wg normy EN ISO 13982-1:2004/A1:2010?

4. Czy Zamawiający wymaga aby kombinezon spełniał wymagania jako odzież chroniąca przed ciekłymi chemikaliami (EN 13034:2005+A1:2009)?

5. Czy Zamawiający wymaga kombinezonu, który będzie spełniał wymagania jako Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi wg EN 14126:2003?

6. Czy Zamawiający wymaga takie parametry materiału: wysokiej gęstości polietylen o masie powierzchniowej nie większej niż 45 g/m²; dzięki czemu uzyskuje transfer powietrza i pary wodnej („oddychający”) w celu zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania?

Odpowiedź: PYTANIE NIE DOTYCZY POSTĘPOWANIA PRZETARGOWEGO ZAMAWIAJĄCEGO.

Pytanie nr 257

Pakiet 1, poz. 9 Czy zamawiający wydzieli poz.9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie nr 258

Pakiet 2, poz. 3-4,7 Czy zamawiający wydzieli poz. 3-4,7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie nr 259

Pakiet 2, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 260

Pakiet 2, poz. 4 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

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

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 261

Pakiet 2, poz.7 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 262

Pakiet 3, poz. 20-21, Czy zamawiający wydzieli poz. 20-21 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie nr 263

Pakiet 3, poz. 20-21 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

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

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 264

Pakiet 3, poz. 20 Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: dopuszczamy, nie wymagamy.

Pytanie nr 265

Pakiet 8, poz. 4-5 Czy zamawiający dopuści jednorazowy woreczek do pobierania próbki moczu dla niemowląt i małych dzieci o anatomicznym kształcie dla chłopców lub dla dziewczynek, bez gąbki, pojemność woreczka: 100 ml, pakowany indywidualnie w blister papier- folia, sterylne, o wymiarze 180 mm x 70 mm, skalowany co 10 ml?

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

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 266

Pakiet 9, poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 267

Pakiet 9, poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 268

Pakiet 9, poz. 12 Czy y zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. = 1 rolkę zawierającą 25 odcinków stazy?

Odpowiedź: Tak, 1 sztukę po 25 odcinków. (w sumie 80 szt.)

Pytanie nr 269

Pakiet 9, poz. 14 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 270

Pakiet 9, poz. 1-5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 271

Pakiet 19, poz. 1-9, Czy zamawiający dopuści dren o dł. 200 cm minimum?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 272

Pakiet 44, poz. 4 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 273

Pakiet 44, poz. 6 Czy zamawiający dopuści troki o dł. min. 38 cm?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 274

Pakiet 44, poz.4-5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 275

Pakiet 44, poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 276

Pakiet 50, Czy zamawiający dopuści wycięcie pod szyją półokrągłe? Czy zamawiający dopuści komplet z włókniny SMS?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 277

Pakiet 51, poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 278

Pakiet 51, poz. 2 Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru. Ponadto szczoteczka typu COMBI sugeruje jednego wykonawcę tzn. Rovers Polska, firma ta posiada prawo własności intelektualnej i przemysłowej chronionej europejskim patentem na wachlarzyk z wydłużoną centralną częścią. Wymóg szczoteczki typu wachlarzyk COMBI wpływa na ograniczenie konkurencyjności postępowania i uniemożliwienie złożenie oferty na całość pakietu, a to oznacza zmniejszenie ilości złożonych ofert.

Odpowiedź: Nie wydzielimy, dopuszczamy produkt o podobnej budowie szczoteczki – napisane jest typu Cervex Blush Combi.

Pytanie nr 279

Pakiet 1, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 280

Pakiet 1, pozycja 7-8 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wpisania w menu pompy?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający miał przypadki zalania pomp podczas używania strzykawek bez ich wpisu do menu pompy.

Pytanie nr 281

Pakiet 1, pozycja 7-8 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z zielonym tłokiem?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 282

Pakiet 1, pozycja 7-8 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z białym tłokiem?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 283

Pakiet 1, pozycja 8-9 Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'25sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 284

Pakiet 1, pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 285

Pakiet 1, pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści igłę 0,8x50mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 286

Pakiet 1, pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem bakteryjnym 0,1µm i cząsteczkowym 5 µm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 287

Pakiet 1, pozycja 27 Czy Zamawiający dopuści igłę bez filtra spełniającą pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 288

Pakiet 1, pozycja 27 Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 18G 1,2x40mm spełniającą pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 289

Pakiet 6, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści dreny w rozmiarze 27?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 290

Pakiet 6, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści dreny w rozmiarze 33?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 291

Pakiet 8, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worki posiadające szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką? Spełniający pozostałe wymagania swz.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 292

Pakiet 8, pozycja 4-5 Czy Zamawiający dopuści woreczki o pojemności 100ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 293

Pakiet 9, pozycja 1-2 Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'25sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 294

Pakiet 9, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy o długości 116cm?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 295

Pakiet 9, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy o długości 180cm?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 296

Pakiet 9, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści pęsetę sterylną?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 297

Pakiet 9, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'90sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 298

Pakiet 9, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści kieliszki o pojemności 30ml?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 299

Pakiet 9, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści butelkę 2,5l?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 300

Pakiet 9, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści pojenik 300ml z jedną pokrywką oraz posiadający dwa wygodne uchwyty, oraz wydłużony dzióbek, dzięki któremu chory może znacznie łatwiej się z niego napić?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 301

Pakiet 9, pozycja 12 Czy Zamawiający oczekuje wyceny za rolkę?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 302

Pakiet 9, pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny w rozmiarze 140x100cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 303

Pakiet 10 Czy Zamawiający dopuści wzierniki ze szpilką blokującą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 304

Pakiet 17, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści szkiełka 76 mm x 26 mm x 1 mm posiadające SZLIFOWANE BRZEGLI, Z OBUSTRONNYM MATOWYM POLEM DO OPISU?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 305

Pakiet 17, pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści lusterko o długości rączki 180mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 306

Pakiet 17, pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści golarkę posiadającą ostrze wykonane ze stali nierdzewnej pokrytej chromem, o wymiarze 0,8 x 3,6 x 0,01 cm, indywidualnie pakowana w folię?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 307

Pakiet 17, pozycja 21 Czy w miejsce opisanej myjki Zamawiający dopuści myjkę o poniższym opisie?
Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 308

Pakiet 17, pozycja 21 Czy w miejsce opisanej myjki Zamawiający dopuści myjkę o poniższym opisie?
Jednorazowa myjka do mycia ciała noworodków nasączona środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5 z dodatkiem aloesu, wykonana w całości z poliestru o gramaturze 400g/m², rozmiar 12cm x 10cm. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do

oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* oraz *Escherichia coli*. Opakowanie jednostkowe a'6 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 309

Pakiet 17, pozycja 22 Czy Zamawiający dopuści szczotkę o wymiarach 90x45x39mm, pakowane zbiorczo a'4 Oszt w dozowniku?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 310

Pakiet 17, pozycja 23 Czy Zamawiający dopuści nerkę posiadającą:

Max pojemność: 900 ml

Pojemność użytkowa: 300 ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 311

Pakiet 17, pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści basen o pojemności 1,2-1,5l?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 312

Pakiet 17, pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści kaczkę o pojemności 875ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 313

Pakiet 19, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści lejce maxi 2,5mm szer i 1,0mm grubość, pakowane dwie nitki po 40cm każda w jednej saszetce?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 314

Pakiet 20, pozycja 1, Czy Zamawiający dopuści elektrody na piance?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 315

Pakiet 20, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 42x56mm?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 316

Pakiet 20, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści elektrody z żelazem stałym?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 317

Pakiet 20, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści elektrody na piance?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 318

Pakiet 20, pozycja 1-5 Czy Zamawiający dopuści maski niesterylne, z monitorowanym poziomem czystości mikrobiologicznej, dostępne w wersji z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia mankieta do indywidualnych potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy asortymentu. Pakiet 20 poz. 1-5 nie dotyczy masek.

Pytanie nr 319

Pakiet 29, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z kłamarą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 320

Pakiet 34, pozycja 1,2 Czy Zamawiający dopuści stapler skórny ze zszywkami w rozmiarze 7,2 x 4,9mm, średnica zszywki- Ø 0,6mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 321

Pakiet 34, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści stapler załadowany 35 zszywkami, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 322

Pakiet 37 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na przewody w rozmiarze 16x200cm?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 323

Pakiet 43, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 324

Pakiet 43, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 325

Pakiet 43, pozycja 3, 4 Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 326

Pakiet 43, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 75x80cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 327

Pakiet 43, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o średnicy 6x8cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 328

Pakiet 44 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści spodenki wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m²?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 329

Pakiet 44 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści spodenki wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40 g/m²?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 330

Pakiet 44 pozycja 4, 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 331

Pakiet 44 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z wstawką chłonącą pot, wiązany z tyłu na troki, wykonany w części bocznej z włókniny Spunlace o gramaturze 45g/m², w części górnej wykonany z białej włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m², ze wstawką antypotną 38g/m²; wysokość czepka w części czołowej 13 cm, szerokość wstawki antypotnej 6 cm, długość troków 25 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 332

Pakiet 44 pozycja 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 333

Pakiet 44 pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści maskę wiązaną na troki o długości 40cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 334

Pakiet 44 pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej 25 g/m²?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 335

Pakiet 44 pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej 40 g/m²?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 336

Pakiet 45 Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150cm x 190 cm
Serwety samoprzylepne wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu trójwarstwowego o gramaturze 75 g/m² ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 337

Pakiet 47 Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię C uniwersalną 3 częściową:

górną z elastyczną gumką 100 x 160 cm,

dolną z elastyczną gumką 80 x 150 cm,

2 taśmy przylepne 3 x 100 cm?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ. (100 x 220cm)

Pytanie nr 338

Pakiet 48, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści wzmocnienie wykonane z dwuwarstwowego laminatu: polipropylen spunbond + folia PE?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 339

Pakiet 48, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści fartuchy owinięte dodatkowo w serwetę włókninową?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 340

Pakiet 48, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści ręczniki wykonane z włókniny typu spunlance?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 341

Pakiet 50, pozycja 1-5 Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 342

Pakiet 51, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści szczoteczki z końcówką jak poniżej:



?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 343

Pakiet 52, pozycja 1-7 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 89\mu\text{g/g}$, o długości min. 280mm dla wszystkich rozmiarów i grubości na palcu $0,17\text{mm} \pm 0,01$?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 344

Pakiet 52, pozycja 1-7 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein max. $94\mu\text{g/g}$, o długości min. 275mm (rozm. 6,0-6,5), min. 280mm (rozm. 7,0) i grubości na palcu $0,21\text{mm} \pm 0,01$?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 345

Pakiet 52, pozycja 8-10 Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające mankiet rolowany bez opaski samoprzylepnej, polimerowane obustronnie, o grubości na palcu $0,33\text{mm} \pm 0,01$, o długości 280-290mm w zależności od rozmiaru, o rozciągliwości przed starzeniem min. 780%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 346

Pakiet 52, pozycja 11-16 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,17\text{mm} \pm 0,01$, o długości min. 280mm dla wszystkich rozmiarów, o rozciągliwości przed starzeniem min. 750%, sile zrywu po starzeniu min. 14N, opakowanie podwójne: wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 347

Pakiet 52, pozycja 11-16 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,22\text{mm} \pm 0,02$, o długości min. 280-290mm w zależności od rozmiaru, o rozciągliwości przed starzeniem min. 750%, opakowanie podwójne: wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 348

Pakiet 52, pozycja 17-19 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni $0,30\text{mm} \pm 0,01$, o rozciągliwości przed starzeniem min. 860%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 349

Pakiet 52, pozycja 20-21

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,10\text{mm} \pm 0,02$, o sile zrywu min. 3,6N?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 350

Pakiet 52 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że pisząc pod tabelą, że Zamawiający wymaga dostarczenia wszystkich w/w certyfikatów ma na myśli deklarację zgodności określoną w SWZ w ramach przedmiotowych środków dowodowych.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 351

Pakiet 52 Prosimy zamawiającego o odstępianie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425 obowiązującej od kwietnia 2019 roku.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 352

Pakiet 53, pozycja 1-2 Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze popielatym?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 353

Pakiet 53 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oczekuje zaofiarowania rękawic w opakowaniu a'100 szt.?

Odpowiedź: Tak, dokonując odpowiedniego przeliczenia sumarycznej ilości.

Pytanie nr 354

Pakiet 54, pozycja 1-6 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości nieznacznie i nieodczuwalnie różniące się na palcu $0,11\text{mm} \pm 0,01$?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 355

Pakiet 54, pozycja 1-6 Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 33 cytostatyki – potwierdzone raportem z badania jednostki niezależnej oraz informacją na opakowaniu dotyczącą 12 cytostatyków?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 356

Pakiet 29 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylnej. Jednoświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na długości minimum 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z liczbowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 45 do 95 ml co 5 ml i od 100 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 100 ml. Możliwość podwieszenia zestawu na dwa niezależne sposoby: perforowane elastyczne paski oraz okrągły hak z możliwością zamocowania go na dwóch poziomach. Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 357

Pakiet 26 Pozycja 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Układ oddechowy dwururowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1,8 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L zamocowany na rurze worka. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 358

Pakiet 26 Pozycja 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Układ oddechowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 m wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L, rura z konektorem i worek osobno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 359

Pakiet 26 Pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Układ oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 m wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 360

Pakiet 13 Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml, wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 361

Pakiet 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku, poj. 340 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości posiadającym system mikrodyfuzorów w podstawie komory głównej, dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu, łącznik jałowy lub biologicznie czysty dostosowany do reduktorów będących na wyposażeniu Oddziałów Szpitala, pojemnik z uniwersalnym portem do urządzeń telnoterapii z odrywalnym spustem; potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez min 30 dni.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 362

Pakiet 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku, poj. 640 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości posiadającym system mikrodyfuzorów w podstawie komory głównej, dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu, łącznik jałowy lub biologicznie czysty dostosowany do reduktorów będących na wyposażeniu Oddziałów Szpitala, pojemnik z uniwersalnym portem do urządzeń telnoterapii z odrywalnym spustem; potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez min 30 dni.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 363

Pakiet 13 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody sterylizowanej inną metoda niż tlenkiem etylenu, co ogranicza narażanie pacjentów na toksyczne działanie tej substancji.

Odpowiedź: Metoda sterylizacji wybierana jest przez producenta tak, aby była bezpieczna dla pacjenta.

Pytanie nr 364

Pakiet 2 pozycja 1,2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby na opakowaniu jednostkowym przedłużaczy do pomp znajdowało się oznaczenie "VOL".

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 365

Pakiet 2 pozycja 1,2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy drenu 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy taka możliwość, ale nie wymagamy.

Pytanie nr 366**Pakiet 2 pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje przedłużaczy do pomp bursztynowych – transparentnych - co zapewnia dobrą widoczność drogi płynu.

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Pytanie nr 367

Pakiet 2 pozycja 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzona wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 368

Pakiet 2 pozycja 3 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV.

Odpowiedź: Dopuszczamy komorę kroplową bez PCV.

Pytanie nr 369

Pakiet 2 pozycja 4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV.

Odpowiedź: Opis jak w SWZ.

Pytanie nr 370

Pakiet 1 Pozycja 1,4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Pytanie nr 371

Pakiet 1 Pozycja 1,4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą pomiarową co daje możliwość użycia mniejszej strzykawki do pośredniej objętości.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 372

Pakiet 1 Pozycja 1,4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki na cylindrze w celu łatwej identyfikacji produktu.

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Pytanie nr 373

Pakiet 1 pozycja 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 374

Pakiet 39, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści strzygarkę służącą do usuwania owłosienia przed zabiegami operacyjnymi lekka, ergonomiczna, wyposażona w obrotową głowicę niezależnie od typu ostrza. Czas ładowania strzygarki do pełna: maksimum 60 minut. Strzygarka wyposażona diodę sygnalizującą m.in. rozładowywanie się baterii litowo-jonowej. W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych. Strzygarka powinna być wodoszczelna w celu przeprowadzenia dezynfekcji zanurzeniowej (klasa szczelności min. IPX7). Strzygarka kompatybilna z min. 2 rodzajami ostrzy, zdejmowanymi za pomocą przycisku: uniwersalnymi przeznaczonymi do usuwania owłosienia z całego ciała i z ostrzami typu neuro do usuwania gęstego owłosienia (np. z głowy).

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 375

Pakiet 39, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści uniwersalne ostrza jednorazowe, szerokość cięcia co najmniej 36 mm, wysokość strzyżenia 0,3-0,5mm. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta. Pakowane pojedynczo, biologicznie czyste. Na każdym ostrzu numer LOT. Pakowane po 50 szt. Kompatybilne z zestawem w pozycji nr 1.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 376

Pakiet 45 Czy Zamawiający dopuści **sterylny zestaw uniwersalny do zabiegów chirurgicznych**. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem, składana rewersowo

2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepna na dłuższym boku

1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna (taśma lepna dł. ok 80 cm)

1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna (taśma lepna dł. ok 80 cm)

1 x taśma lepna 9x50 cm

4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 20x30 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze max.58g/m², dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 175 cm H₂O) odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145 kPa), niepyłącego (współczynnik pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$). W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości ok. 5cm zabezpieczającymi część lepna serwet pozwalające w rękawicach jednych ruchem odkryć część lepna do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 377

Pakiet 45 Czy Zamawiający dopuści **sterylny zestaw uniwersalny ze wzmocnieniem** . Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm z folii PE 50 μ z mikroteksturą ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm z folii PE ze wzmocnieniem z polipropylenu 55x88cm, składana rewersowo

2 x serweta boczna 90x75 cm, ze wzmocnieniem 60x25 cm z przylepcem o długości 84cm
1 x serweta dolna 175x190 cm, ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów
1 x serweta górna 240x150 cm ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98 cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów
1 x taśma lepna włókninowa 9X50 cm
4 x ręcznik chłonny celulozowy 20x30 cm z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem
Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm
Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max.58g/m² odpornego na penetrację płynów (>175 cmH₂O, odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145kPa) o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia ≤1,7 log₁₀). W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyłących włókien wiskozy i celulozy (polipropylen 60 g/m²), o łącznej gramaturze w 121 g/m². Dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepnią ułatwiająca mocowanie serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 378

Pakiet 45 Czy Zamawiający dopuści **sterylny zestaw uniwersalny do zabiegów chirurgicznych**. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik instrumentariuszki 140 x 190 cm z mocnej folii PE min. 50μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)
1x serweta na stolik Mayo 80 x 142 składana rewersowo
2 x serweta boczna 75 x 100 cm, przylepna na całej długości dłuższego boku
1 x serweta górna 160x260 cm, przylepna
1 x serweta dolna 195x 200 cm, przylepna
1 x taśma typu rzep o jednoczęściowej konstrukcji, z zaokrągloną końcówką ułatwiająca rozdzielanie, dzięki której podczas rozpięcia nie spowoduje dekompozycji na dwie części (zgrzew z jednej strony i nieprzylepna 2 cm końcówka z drugiej) część dolna i górna taśmy 2,5x 13 -14cm
4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 20x30
Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm
Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego (na całej powierzchni) niepyłącego(współczynnik pylenia≤1,9 log₁₀) laminatu trójwarstwowego o gramaturze max. 66 g/m² bez włókien celulozy i wiskozy. Laminat odporny na przenikanie płynów (> 200 cm H₂O), wytrzymały na rozrywanie na mokro/sucho (min. 190kPa). W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości 5cm zabezpieczającymi część lepnią serwet pozwalające w rękawicach jednych ruchem odkryć część lepnią do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające min: nr katalogowy, nr lot, datę ważności, nazwę producenta (w tym min.2 etykiety dodatkowo z kodem EAN). Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 379

Pakiet 48 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego wzmocnionego z ręcznikami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m² z dodatkowym wzmocnieniem, o łącznej gramaturze 66g/m² w części przedniej i na rękawach. Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN ISO 811 ≥100cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥40kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥20N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6,0IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 ≤4,0 log₁₀, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1 ≤300. Fartuch oznaczony w centymetrach: L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 ręcznikami do rąk. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 380

Pakiet 52, pozycja 1-7 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, teksturowane, jałowe, pudrowane, kształt anatomiczny, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), pakowane parami, AQL 0,65, długość rękawicy min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów z godnie z ASTM F 1671. Rękawica oznakowana jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 381

Pakiet 52, pozycja 8-10 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo-hydrożelowego ułatwiająca zakładanie, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, kolor brązowy, o podwyższonej chwytności. Średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm dopasowana do rozmiaru, średnia siła zrywania min. 34 N, Wydłużenie przy zerwaniu przed przyspieszonym starzeniem ≥ 750% (wg ASTM D 3577). Zgodne z normą EN 374. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. 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.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 382

Pakiet 52, pozycja 11-16 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe 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).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 383

Pakiet 52, pozycja 11-16 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, 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).**

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 384

Pakiet 52, pozycja 17-19 Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL ≤1,5, kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako

wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostaticznych 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. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 385

Pakiet 52, pozycja 17-19 Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,0; grubość na palcu (mediana) 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1 z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. Odporność na cytostatyki zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, oznaczenie kolorystyczne w zależności od rozmiaru, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 386

Pakiet 52, pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści niesterylne, jednorazowego użytku rękawice diagnostyczne i ochronne wykonane z polichloroku winylu (PVC), powierzchnia gładka. Pasujące na obie dłonie, z rolowanym mankietem zapobiegającym samo zwijaniu się rękawicy. Rękawice pakowane są w sposób umożliwiający łatwe wyciąganie pojedynczych sztuk. Średnia grubość na palcach i dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, AQL 1,5. 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. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 5. Rękawice przebadane na działanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 oraz przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 387

Pakiet 54, pozycja 1-6 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru niebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. 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. AQL 1,0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 7N. Grubość na palcach min. 0,10 ±0,02 mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na penetrację min. 30 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Odporne na przenikanie min. 16 substancji chemicznych w tym 70% izopropanol zgodnie z EN 16523-1. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. 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: TAK.

Pytanie nr 388

Pakiet 54, pozycja 1-6 Czy Zamawiający dopuści niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm.

Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, 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 używanych w środkach do dezynfekcji (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. 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: NIE.

Pytanie nr 389

Pakiet 54, pozycja 1-6 Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga. Informacja może być na opakowaniu lub na ulotce produktu.

Pytanie nr 390

Pakiet 67 Prosimy o dopuszczenie podkładu 102x230cm pakowany po 20 szt.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 391

Pakiet 67 Czy Zamawiający ma na myśli podkład ochronny na stół operacyjny, przeciwoleżynowy, 5-cio warstwowy, **zintegrowana wielopunktowo** – brak możliwości tworzenia zagięć i pofałdowań pod pacjentem, samowygładzający się. Rdzeń chłonny z wyraźnym pikowanym wzorem ułatwiającym rozprowadzanie wilgoci. Wykonany z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej warstwy środkowej z SAP i spodniej pełnobarierowej foli polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Wszystkie krawędzie uszczelnione. Chłonność 3750 – 4000 ml/m², (test potwierdzony badaniami wykonanymi w laboratorium akredytowanym wg. ISO 9073-6), wskaźnik chłonności min. 2490 %. Wymiary: 102 x 230cm, rdzeń chłonny otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu. Pakowana po 20 sztuk.

Odpowiedź: Opis jak SWZ. Dopuszczamy takie, nie wymagamy.

Pytanie nr 392

Pakiet 67 Prosimy o dopuszczenie podkładu rozmiar 101 x 228 cm +/- 3 cm, pakowany po min.10 szt.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 393

Czy Zamawiający w pakiecie nr 12, poz. 1 dopuści filtr o przestrzeni martwej mniejszej, korzystniejszej dla pacjenta 18ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: TAK.

Dokument został podpisany przez Dyrektora SPZOZ Międzychód – Bartosza Grobelnego

**Dyrektor SPZOZ Międzychód
/-/ Bartosz GROBELNY**

.....
ZATWIERDZIŁ