



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 04.07.2022 r.

Do wszystkich
uczestników postępowania
Znak sprawy – PN 37/2022

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest dostawa, **nr ogłoszenia 2022/S 107-296389 z dnia 03.06.2022 r. Znak sprawy – PN-37/2022 – Dostawa wyrobów medycznych (jednorazowego użytku) dla Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji STOCER Sp. z o.o.**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2021 r. poz. 1129) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1- Pakiet 22

Czy Zamawiający w **pozycji 1** dopuści dotychczas stosowany zestaw do autotransfuzji krwi wyposażony w dren łączący o długości 150 centymetrów, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2- Pakiet 2

Poz.1

prosimy o dopuszczenie zaoferowania okrągłego pojemnika na odpady medyczne o pojemności 0,7 l, z otworem wrzutowym o średnicy 6 cm- z odpowiednimi wycięciami służącymi między innymi do zdejmowania igieł, wykonanego z polipropylenu, posiadającego dwustopniowy sposób zamykania przykrywki tzn. pierwszy stopień przymknięcie na czasowo, następnie po napełnieniu pojemnika do wskazanej pojemności domknięcie/zamknięcie na stałe (II stopień). Posiadającego odpowiednią etykietę zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Parametry zaproponowanego przez nas pojemnika nieznacznie różnią się od wymaganych przez Zamawiającego, nie wpływają one niekorzystnie na funkcjonalność oraz przeznaczenie pojemnika , zaproponowany pojemniki jest przeznaczony na odpady medyczne , posiada odpowiednią Opinię PZH.

Pojemniki nie są wyrobami medycznymi, nie mają jakiegokolwiek znaczenia dla przeprowadzanych procedur. Mają spełniać określone funkcje użytkowe, natomiast ich wymiary pozostają kwestią wtórną.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek użytkowych, przemawiających za potrzebą pozyskania pojemników jak opisanych w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3- Pakiet 2

Poz. 2

prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika na odpady medyczne o pojemności 1 l typu wiaderko, z otworem okrągłym o średnicy 6 cm. (otwór wrzutowy zabezpieczony przed ewentualnym wysypaniem się zawartości). Posiadającego odpowiednią etykietę zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Parametry zaproponowanego przez nas pojemnika nieznacznie różnią się od wymaganych przez Zamawiającego, nie wpływają one niekorzystnie na funkcjonalność oraz przeznaczenie pojemnika , zaproponowany pojemniki jest przeznaczony na odpady medyczne , posiada odpowiednią Opinię PZH.

Pojemniki nie są wyrobami medycznymi, nie mają jakiegokolwiek znaczenia dla przeprowadzanych procedur. Mają spełniać określone funkcje użytkowe, natomiast ich wymiary pozostają kwestią wtórną.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek użytkowych, przemawiających za potrzebą pozyskania pojemników jak opisanych w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4- Pakiet 2

Poz. 3

prosimy o dopuszczenie zaferowania pojemnika na odpady medyczne o pojemności 2 l typu wiaderko, z otworem okrągłym o średnicy 7 cm. (otwór wrzutowy zabezpieczony przed ewentualnym wysypaniem się zawartości). Posiadającego odpowiednią etykietę zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Parametry zaproponowanego przez nas pojemnika nieznacznie różnią się od wymaganych przez Zamawiającego, nie wpływają one niekorzystnie na funkcjonalność oraz przeznaczenie pojemnika , zaproponowany pojemnik jest przeznaczony na odpady medyczne , posiada odpowiednią Opinię PZH.

Pojemniki nie są wyrobami medycznymi, nie mają jakiegokolwiek znaczenia dla przeprowadzanych procedur. Mają spełniać określone funkcje użytkowe, natomiast ich wymiary pozostają kwestią wtórną.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek użytkowych, przemawiających za potrzebą pozyskania pojemników jak opisanych w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5- Pakiet 2

Poz. 5

prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania pojemników **wykonanych z PP lub PE , z zakrętką**. Pojemniki o tak małych pojemnościach z reguły posiadają wieczko zakręcane. Pojemniki do materiałów do badań histopatologicznych są wykonywane z materiałów PP lub PE. Proponowane pojemniki są wyrobami które , posiadają odpowiednią deklarację zgodności.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek użytkowych, przemawiających za potrzebą pozyskania pojemników jak opisanych w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6- Pakiet 2

wymogi SIWZ rozdział V. C. 2

Prosimy o odstąpienie od wymogu oferowania **wyrobów medycznych w pakiecie nr 2 poz. 1-4 - pojemniki na odpady medyczne**.

Pojemniki na odpady medyczne nie podlegają rejestracji jako wyrób medyczny na podstawie ustawy o wyrobach medycznych, ponieważ nie mieszczą się w definicji wyrobu medycznego.

W związku z tym nie są zarejestrowane przez producenta jako wyrób medyczny i nie posiadają znaku CE , stawka VAT na w/w produkty wynosi 23%.

Zaproponowane pojemniki posiadają Opinię PZH.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuści test ureazowy zamykany naklejką, której odklejenie umożliwia swobodny i bezpieczny dostęp do studzienki testowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8

Pakiet 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne i ochronne, nitylowe, bezpydrowe, mediana długości 290 mm (potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 455), chlorowane od wewnątrz, o grubości: na palcu 0,14 +/-0,02mm, na dłoni 0,09 +/- 0,02mm, teksturowane na palcach, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, siła zrywu min 8N- potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej wg EN 455, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5- potwierdzone piktogramem na opakowaniu, odporne przez min 30 min na alkohole: izopropanol 70% i etanol 70% - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 16523 i nadrukiem na opakowaniu, odporne przez min 60 min na min 10 cytostatyków – wyniki badań wg ASTM D6978 z jednostki niezależnej, posiadające certyfikat ergonomiczny z jednostki niezależnej, dopuszczone do kontaktu z żywnością, proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany

– potwierdzone na opakowaniu, otwór centralny zabezpieczony folią redukującą kontaminację ze środowiska zewnętrznego, Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu, Op. a'100 sztuk, rozm. XS-XL?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 9

Pakiet 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: $0,22\pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18\pm 0,03$ mankiecie: $0,15\pm 0,02$ mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 , niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max $20 \mu\text{g/g}$ (wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 10

Pakiet 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne rękawice trójwarstwowe. Silikonowane na zewnątrz ułatwiające śródoperacyjną wymianę rękawic z dodatkowo wyraźną teksturą zapewniającą pewność chwytu. Warstwa wewnętrzna polimerowa zawierająca hydrofilowe i hydrofobowe lubrykanty ułatwiające zakładanie zarówno na suchą jak i wilgotną dłoń oraz ograniczające uczucie spocenia dłoni. Rękawice renomowanego i międzynarodowego producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 11

Pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 12

Pakiet 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: $0,22\pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18\pm 0,03$ mankiecie: $0,15\pm 0,02$ mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 , niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max $20 \mu\text{g/g}$ (wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 13

Pakiet 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się (Surefit), o grubości ścianki na palcu: $0,25 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,21 \pm 0,02$ mm, mankiecie: $0,17 \pm 0,02$, długość min. 285mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max $30 \mu\text{g/g}$, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, pozbawione pirogenów zgodnie z ISO 10993-10, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671 oraz wg testów warunkach dynamicznych AVPP, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 14**Pakiet 19 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, z wewnętrzną warstwą nawilżającą (potwierdzenie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym), gładkie na zewnątrz, kolor zielony, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu i dłoni 0,19 mm, mankiecie 0,16 mm, długość min 295mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 15N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max $30 \mu\text{g/g}$, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B), 5-piktogram na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 15

Pakiet 10 poz. 1

czy Zamawiający dopuści maski o filtracji min. 98%

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Pakiet 10, poz. 2

czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 17

Pakiet 15

czy Zamawiający dopuści Wzmocniony Fartuch jałowy chirurgiczny pełnobarierowy zgodny z EN 13795 1-3 z włókniny polipropylenowej typu SMS; gramatura materiału bazowego 35g/m^2 . Gramatura wzmocnienia 40g/m^2 . Fartuch zapinany u góry na rzep przy szyi (pętelki dł. 13cm, szer. 2cm; haczyki dł. 5cm, szer. 2cm). Rękaw zakończony elastycznym mankiem z dzianiny poliestrowej o długości 8 cm (+/- 1 cm). Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu w postaci wszywki. Tylne części fartucha zachodzące na siebie. Umieszczenie troków w specjalnej tekturowej prowadnicy umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego i zapewnia pełną sterylność tylnej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Rozmiar M - XXL. Odporność na przesiąkanie płynów 160 cm H₂O (wg ISO EN 811). Wytrzymałość na wypychanie - na sucho: min 133 kPa (wg ISO EN ISO 13938-1). Wytrzymałość na wypychanie - na mokro: min 129 kPa (wg ISO EN ISO 13938-1). Fartuch zapakowany w opakowanie typu papier folia i w papier krepowany zabezpieczający przed przypadkowym zabrudzeniem w trakcie otwierania. Do każdego fartucha chirurgicznego dołączone są dwa ręczniki włókninowe. Każdy fartuch posiada 2 etykiety identyfikacyjne (do wklejania

do dokumentacji medycznej) zawierającą datę ważności i nr serii umieszczoną na zewnątrz opakowania jednostkowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 3 poz. nr 6

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 3 poz. nr 6 dla rozmiaru zestawu 10 CH końcówki Yankauer z kontrolą siły ssania, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Dotyczy pakietu nr 3 poz. nr 6, 7

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 3 poz. nr 6, 7 dla rozmiaru zestawu 12 CH drenu o średnicy 5mm i końcówki Yankauer bez kontroli siły ssania, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym 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. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej 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 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 podtrzymuje zapisy SWZ, ponieważ umowa zawierana jest na okres 12 miesięcy.

Pytanie 21- Pakiet 1

Pozycja 4

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 4 z pakietu 1 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22- Pakiet 16

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 16 poz. 1: Kaniula do żył obwodowych z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym okrągłym koreczkiem, wykonana z PUR, cienkościenna z 3 szerokimi paskami cieniującymi w rtg na całej długości, port górny położony bezpośrednio nad skrzydełkami mocującymi - nie wystający poza ich obręb, sterylna, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli, Rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50) - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75) - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23- Pakiet 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 poz. 2 dopuści: Kaniula bezpieczna do żył obwodowych z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym okrągłym koreczkiem, wykonana z PUR, cienkościenna z 3 szerokimi paskami cieniującymi w rtg na całej długości, port górny położony bezpośrednio nad skrzydełkami mocującymi - nie wystający poza ich obręb, sterylna, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli i, Rozmiary

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50) - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75) - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24- Pakiet 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnego fartucha o poniższym opisie:

Wzmocniony fartuch jałowy, chirurgiczny, pełnobarierowy zgodny z EN 13795 1:2019, z włókniny polipropylenowej typu SMMMS; gramatura materiału bazowego 35 g/m². Gramatura wzmocnienia 40 g/m². Fartuch zapinany na „rzep” na szyi i wiązany w pasie na troki. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej o długości ok. 7 cm. Tylne części fartucha zachodzące na siebie. Fartuch składany „w książkę” a zewnętrzne troki łączone kartonikiem celem zachowania sterylności fartucha podczas zakładania. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Rozmiar M - XXL. Odporność na przesiąkanie płynów min. 215 cm H₂O (wg ISO EN 20811) w obszarze krytycznym. Wytrzymałość na wypychanie - na sucho: min 140 kPa (wg ISO EN ISO 13938-1). Wytrzymałość na wypychanie - na mokro: min. 140 kPa (wg ISO EN ISO 13938-1). Fartuch pakowany razem z 2 ręcznikami, zawinięty w różnokolorowe serwety włókninowe pozywające na identyfikację rozmiaru, zapakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową. Opakowanie posiada 2 naklejki transferowe typu TAG z numerem serii i datą ważności (do wklejania do dokumentacji medycznej) oraz wskaźnik sterylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25

Wnosimy o modyfikację § 10 projektu umowy poprzez dodanie lit. f) o treści: „*W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.*” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. brakiem możliwości zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki VAT, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia § 10 projektu umowy poprzez dodanie pkt f):

„W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

Pytanie 26

Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia § 11 ust. 2 projektu umowy poprzez nadanie brzmienia:

„Wszelkie zmiany lub uzupełnienia niniejszej Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności z zastrzeżeniem § 10 pkt f).”

Pytanie 27

Pakiet 1 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści golarkę z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytej chromem o wymiarach ostrza 0,8 x 3,6 x 0,01 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 28**

Pakiet 1 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści koreczki w opakowaniu a'250szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 29**

Pakiet 1 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe ze śladowa zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 30**

Pakiet 1 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści osłonki niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 31**

Pakiet 1 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści osłonki pakowane w opakowanie a'144szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 32**

Pakiet 1 pozycja 15

Czy Zamawiający wymaga osłonek pudrowanych czy nawilżanych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**Pytanie 33**

Pakiet 1 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków o opisie:

KOLOR ZATYCZKI	FILTR POWIETRZA	FILTR PŁYNU
zielony	0,1 µm (PTFE)	-
niebieski	0,1 µm (PTFE)	5 µm (PET)
czerwony	0,1 µm (PTFE)	5 µm (PET)

Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
 Korpus z ABS-u (Chemo – kopolimer) z radełkowaną powierzchnią, zapewniającą pewny chwyt
 Ostry kolec biorczy o dł. 20 mm, umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z pojemnikami o różnej pojemności
 Wyżłobienie kolca biorczego na dł. 10 mm, gwarantujące całkowite opróżnienie pojemnika
 Szczelna zatyczka samozatraskowa z PP zabezpieczająca łącznik przed zanieczyszczeniem
 Dostępny w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) oraz w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) i cząsteczkowym (płynu)
 Filtr bakteryjny chroni przed skażeniem mikrobiologicznym oraz przed działaniem szkodliwych aerozoli
 Filtr cząsteczkowy stanowi skuteczną barierę chroniącą leki, płyny przed zanieczyszczeniem
 Łącznik luer lock żeński kompatybilny z wyrobami o zakończeniu luer lub luer lock męski
 Pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów
 Wyrób niepirogenny
 Jednorazowego użytku
 Sterylizowany tlenkiem etylenu
 Pakowanie: 1 sztuka/ papier-folia

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 34**

Pakiet 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści wasy przezroczyste zielone?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Pakiet 1, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści wasy o długości 200cm lub 300cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36

Pakiet 1, pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłucia klatki piersiowej o opisie:

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

RODZAJ IGLY	MODEL
Trzy igły, dł. 55mm	Kranik trójdrożny
Trzy igły, dł. 80mm	Kranik trójdrożny
Veress'a 15G, dł.100mm	Kranik trójdrożny
Trzy igły, dł. 55mm	zastawki jednokierunkowe
Trzy igły, dł. 80mm	zastawki jednokierunkowe
Veress'a 15G, dł.100mm	zastawki jednokierunkowe

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37

Pakiet 1, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki z nieprzezroczystym konektorem, bez cyfrowej podziałki, bez wkładki redukcyjnej oraz zatyczki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38

Pakiet 1, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39

Pakiet 1, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki bez cyfrowej podziałki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 40

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 0,7L z otworem wrzutowym w kształcie zaokrąglonego trójkąta o wysokości 70mm jak na poniższym zdjęciu?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na odpady o pojemności 1 litra o średnicy spodu – 92,5mm, góry – 109mm, wysokości 140mm, z otworem wrzutowym w kształcie zaokrąglonego trójkąta o wysokości 70mm jak na poniższym zdjęciu?



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42

Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na odpady o pojemności 2 litrów o wysokości 246mm, z otworem wrzutowym w kształcie zaokrąglonego trójkąta o wysokości 70mm jak na poniższym zdjęciu?



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 43

Pakiet 4, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści szczotkę z włosiem wykonanym z medycznego polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44

Pakiet 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 45

Pakiet 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną typu II zapewniającą skuteczność filtracji bakterii BFE $\geq 98\%$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Pakiet 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek z wstawką chłonącą pot w części czołowej? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 47

Pakiet 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek z wstawką chłonącą pot w części czołowej? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48

Pakiet 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do 7dniowego zbierania moczu z portem do pobierania próbek skalowany od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 49

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje fartuchów zgodnych z aktualną normą EN 13795-1:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne -- Wymagania i metody badań -- Część 1: Obłożenia chirurgiczne i fartuchy chirurgiczne?

Część 2 wskazanej normy dotyczy ubrania operacyjnego stosowanego przez personel medyczny na bloku operacyjnym, natomiast przywołana przez Zamawiającego 3 część normy EN 13795 została wycofana i zastąpiona przez EN 13795:2011, która to z kolei norma po kilku poprawkach została w 2019 roku zastąpiona przez normę EN 13795-1:2019.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 50

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny SMS 35g/m2 posiadający wzmocnienie o gramaturze 40g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny SMS 45g/m2 posiadający wzmocnienie o gramaturze 40g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 52

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zapięcie w okolicy karku na standardowy rzep o długości 12,5 - 13 cm na jednej części fartucha i 6,5 - 7,5 cm na drugiej części fartucha?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nadruk z przodu fartucha pozwalający na szybką identyfikację rodzaju fartucha w zależności od typu wzmocnienia lub jego braku?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54

Pakiet 15, pozycja 1

Mając na uwadze poniższe wyjaśnienia, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający odstępuje od wymogu dotyczącego posiadania przez oferowane fartuchy normy AAMI PB70.

Zgodnie z obowiązującą w Unii Europejskiej Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, wymagania i metody badań dotyczące odzieży i obłożeń chirurgicznych określa najnowsza norma PN-EN 13795, w której nie został określony wymóg badania fartuchów zgodnie z AAMI PB70 Norma AAMI PB70, opublikowana przez Amerykański instytut ustalający normy techniczne (ANSI), opisuje działanie bariery dla cieczy i klasyfikację odzieży ochronnej. Normy europejskie nie wymagają w/w badań dla obłożeń chirurgicznych, fartuchów chirurgicznych i odzieży na blok operacyjny. Istotnym pozostaje również fakt, że wyżej opisana metoda badawcza (norma) nie jest zharmonizowana z Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, a co za tym idzie, wymaganie wykonania badania wyrobu medycznego na podstawie nie zharmonizowanej z Dyrektywą normy lub norm, jest wymaganiem bezzasadnym.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby fartuchy były zgodne z normą AAMI

PB70.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 55

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >100cm H₂O w strefie krytycznej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 56

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 65cm H₂O w strefie krytycznej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 57

Pakiet 15, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści fartuch o wytrzymałości na wypychanie na sucho 235 kPa?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 58

Pakiet 16, pozycja 1-2

Czy Zamawiający odstąpi od załączenia do oferty badań biokompatybilności?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 59

Pakiet 16, pozycja 1-2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby kaniule posiadały port górny położony bezpośrednio nad skrzydełkami?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie 60

Pakiet 16, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarach i przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPIYW [ml/min]
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1¼"	1,1 x 32	różowy	56
18 x 1¾"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200

?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61

Pakiet 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone

badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 62

Pakiet 19, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe do systemu podwójnego zakładania jako rękawice spodnie, kolor zielony, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/- 0,03), dłoni min 0,10 mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65 -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 63

Czy zamawiający dopuszcza startowanie na pozycje?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty na wszystkie pozycja w pakiecie.

Pytanie 64

Pakiet 4 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarach od M do XXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65

Pakiet 4 poz.2

Czy Zamawiający dopuści koszule wiązane troki z wycięciem na plecach?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66

Pakiet 4 poz.2

Czy Zamawiający dopuści koszule wykonane z SMMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

Pakiet 4 poz.2

Czy Zamawiający dopuści koszule o rozmiarze M/L: 140 x 110 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 68

Pakiet 4 poz.3

Czy Zamawiający dopuści koszule wykonane z SMMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

Pakiet 4 poz.3

Czy Zamawiający dopuści koszule wiązane z tyłu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 70

Pakiet 4 poz.12

Czy Zamawiający dopuści poszwy o wymiarach 200 x 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza- .

Pytanie 71

Pakiet 4 poz.13

Czy Zamawiający dopuści poszewki o wymiarach 80 x 75 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Pakiet 4 poz.14

Czy Zamawiający dopuści komplet o podanych parametrach:

- Włóknina polipropylenowa o gramaturze 25 g/m²
- Kolor: biały
- Skład kompletu:

poszewka 80 x 75 cm
poszwa 200 x 150 cm
prześcieradło 210 x 150 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73

Pakiet 4 poz.23

Czy Zamawiający dopuści spodenki o gramaturze 20g/m²

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 74

Pakiet 4 poz.23

Czy Zamawiający dopuści spodenki z gumką o obwodzie 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 75

Pakiet 4 poz.24

Czy Zamawiający dopuści spódnice z gumką o wymiarach 110 x 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 76

Pakiet 4 poz.24

Czy Zamawiający dopuści spódnice o gramaturze 35g/m³

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77

Pakiet 4 poz.24

Czy Zamawiający dopuści spódnice o gramaturze 40g/m³

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78

Pakiet 1 poz.17

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o średnicy igły 5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 79

Pakiet 1 poz.17

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z korkiem domykany manualnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80

Pakiet 10 poz.1

Czy Zamawiający dopuści maski wykonane z SMMS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 81

Pakiet 10 poz.1

Czy Zamawiający dopuści maski o skuteczności filtracji bakterii: BFE >98%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82

Pakiet 10 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści maski o typie II?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 83

Pakiet 10 poz.2

Czy Zamawiający dopuści maski O skuteczności filtracji bakterii: BFE >98%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 84**

Pakiet 13 poz.1

Czy Zamawiający dopuści igły sterylizowane EO

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 85**

Pakiet 13 poz.1

Czy Zamawiający dopuści igły o kolorze różowym ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 86**

Pakiet 13 poz.2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu igieł o kolorze pudełka czerwonym ?

Odpowiedź: Nie.**Pytanie 87**

Pakiet 13 poz.2

Czy Zamawiający dopuści igły o rozmiarze tylko 18G 1,2 x 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 88**

Pakiet 13 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające 2 paski RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 89**

Pakiet 13 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kaniule z korkiem domykany manualnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 90**

Pakiet 13 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 91**

Pakiet 13 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kaniule o podanych parametrach:

Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 x 32	105 ml/min
20 G	1,1 x 32	61 ml/min
20 G	1,1 x 25	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 92**

Pakiet 13 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kaniule o podanych parametrach:

nr.	Produkt	przepływ
1.	14G×45mm	270

2.	16G×45mm	200
----	----------	-----

Rozmiar: 17G	Kolor: White	Przepływ 140	rozmiar:1.50	Dł. 45
--------------	--------------	--------------	--------------	--------

3.	18G×45mm	85
4.	18G×32mm	85
5.	20G×32mm	55
6.	22G×25mm	33
7.	24G×19mm	18

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 93

Pakiet 13 poz.4

Czy Zamawiający dopuści kaniule o podanych parametrach:

nr.	Produkt	przepływ
8.	14G×45mm	270

Rozmiar: 17G	Kolor: White	Przepływ 140	rozmiar:1.50	Dł. 45
--------------	--------------	--------------	--------------	--------

9.	16G×45mm	200
10.	18G×45mm	85
11.	18G×32mm	85
12.	20G×32mm	55
13.	22G×25mm	33
14.	24G×19mm	18

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 94

Pakiet 13 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kaniule z korkiem domykany manualnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 95

Pakiet 13 poz.4

Czy Zamawiający dopuści kaniule o podanych parametrach:

Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 x 32	105 ml/min
20 G	1,1 x 32	61 ml/min
20 G	1,1 x 25	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 96

Pakiet 13 poz.2,3

Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające metalowy zatrask?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 97

Pakiet 13 poz.6

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 98

Pakiet 13 poz.7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu tego samego producenta?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 99

Pakiet 13 poz.7

Czy Zamawiający dopuści systemy bezigłowe o przepływach:

-Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min

-Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 100

Pakiet 13 poz.6

Czy Zamawiający dopuści systemy bezigłowe o wytrzymałości na ciśnienie 58 PSI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Pakiet 13 poz.6

Czy Zamawiający dopuści systemy bezigłowe do 600 aktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102

Pakiet 15 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze bazowej 43 g/m² i wzmocnienia 28 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 103

Pakiet 15 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o dł. mankietu 5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 104

Pakiet 15 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z lamówką w kolorze ubrania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 105

Pakiet 15 poz.1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu specjalnej tekturowej prowadnicy oznaczonej dwoma kolorami?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 106

Pakiet 15 poz.1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu fartuchów pakowanych w włókninę SMS?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 107

Pakiet 15 poz.1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dwóch ręczników celulozowych?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 108

Pakiet 16 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z jednym ręcznikiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 109

Pakiet 16 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające 2 paski RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 110

Pakiet 16 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające 3 paski RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 111

Pakiet 16 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 112

Pakiet 16 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 113

Pakiet 16 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule o podanych parametrach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	126 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 45 1,2 x 32	80 ml/min 80 ml/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółty	24 G	0,7 x 19	22 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 114

Czy zamawiający dopuści kaniule o podanych parametrach:

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
16G	Grey	200	1.80	45
17G	White	140	1.50	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 115

Czy Zamawiający dopuści kaniule o podanych parametrach:

nr.	Produkt	przepływ
15.	14G×45mm	270
16.	16G×45mm	200
17.	18G×45mm	85
18.	18G×32mm	85
19.	20G×32mm	55
20.	22G×25mm	33

21.	24G×19mm	18
-----	----------	----

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 116

Pakiet 16 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające 6 pasków RTG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117

Pakiet 16 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule o podanych parametrach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	95 m/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 118

Pakiet 16 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści kaniule z trzpieniem powyżej korka?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 119

Pakiet 9, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści koc jednorazowy wykonany z dwóch warstw zewnętrznych włókniny polipropylenowej (flizelina) o gramaturze 30 g/m² i jednej warstwy wewnętrznej z włókniny poliestrowej o gramaturze 60 g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 120

Pakiet 9, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści koc jednorazowy w całości w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121

Pakiet 9, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści podkład o chłonności 310 ml +/- 10%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122

Pakiet 9, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści ręcznik z celulozy typu Airland o gładkiej strukturze?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 123

Pakiet 9, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści ręcznik z celulozy typu Airland o gramaturze 50 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 124

Pakiet 9, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści ręcznik z celulozy typu Airland w rozmiarze 40x 70 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 125

Pakiet 9, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści ręcznik z celulozy typu Airland o gramaturze 50 g/m²

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 126

Pakiet 9, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści ręcznik z celulozy typu Airland w rozmiarze 30x 33 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127

Pakiet 9, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści ręcznik z celulozy typu Airland opakowanie foliowe a 50 sztuk z przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 128

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 poz. 1 wymaga pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości w najszerszym miejscu paska, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi pracę personelu w placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 129

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 poz. 1 paski o zakresie wilgotności przechowywania od 10% do 90%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 poz. 1 płyny kontrolne ważne 3 m-ce po otwarciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 poz. 1 paski zawierające dwie fiołki po 50 sztuk pasków w każdej fiołce (w sumie 100 sztuk w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 poz. 2 jednorazowe nakłuwacze igłowe z możliwością regulacji trzech głębokości nakłucia: 1,3 ; 1,8; 2,3 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133

Pakiet 1, poz. 1,6-8,22-27,

Czy zamawiający wydzieli poz. 1,6-8,22-27 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.

Pytanie 134

Pakiet 1,poz. 1

Czy zamawiający dopuści dren o dł. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 135

Pakiet 1, poz. 1

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 136

Pakiet 1, poz. 27

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga- dopuszcza.

Pytanie 137

Pakiet 4, poz. 1,5,6, 12,14

Czy zamawiający wydzieli poz. 1,5,6,12,14 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.

Pytanie 138

Pakiet 4, poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz. 1 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.

Pytanie 139

Pakiet 4, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 140

Pakiet 4, poz. 5

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 141

Pakiet 4, poz. 5

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 142

Pakiet 4, poz. 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 143

Pakiet 4, poz. 5

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 144

Pakiet 4, poz. 6

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 145

Pakiet 4, poz. 6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 146

Pakiet 4, poz. 6

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 147

Pakiet 4, poz. 12

Czy zamawiający dopuści gramaturę 25 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 148

Pakiet 4, poz. 14

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m², wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 149

Pakiet 10, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 150

Pakiet 11, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 151

Pakiet 11, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 152

Pakiet 11, poz. 2

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: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 153

Pakiet 11, poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 154

Pakiet 11, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię

magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 155

Pakiet 12

Czy 2 litry zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 156

Pakiet 12

Czy zamawiający dopuści worek bez portu do próbek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 157

Pakiet 12

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie 21 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 159

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie 21 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż zmusza podmioty oferujące paski testowe do utrzymywania ciągłej dostępności pasków dla pacjentów.

Odpowiedź: Nie wymaga.

Pytanie 160

Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 161

Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca wykonywania badań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 162

W związku z faktem, że Zamawiający oczekuje w przedmiotowym postępowaniu zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. przechowywanie pasków testowych wyłącznie w temperaturach dodatnich) informujemy że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Wysyłanie pasków testowych do glukometrów standardową przesyłką kurierską może doprowadzić do ich uszkodzenia i/lub inaktywacji, zwłaszcza z warunkach zimowych, w których taka przesyłka nie gwarantuje odpowiednich warunków transportu. Czy w związku z powyższym

Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 21 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawę pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności? Czy w przypadku odpowiedzi negatywnej Zamawiający wyraża gotowość na zaspokojenie ewentualnych roszczeń finansowych pacjentów wynikających z konsekwencji niewłaściwego działania pasków testowych i glukometrów na terenie Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 163

Pakiet 9, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści fartuch ochronny podfoliowany na całej powierzchni w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 164

Pakiet 13 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 165- Pakiet 13

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby igły tępe z filtrem były wyposażone w nasadkę w kolorze fioletowym/purpurowym w celu łatwego odróżnienia od igieł tępych bez filtra.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 166- Pakiet 13

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych bezpiecznych z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, kaniula sterylna, jednorazowego użytku. Zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew, ergonomiczny kształt kaniuli, otwór przy ostrzu umożliwiający szybkie wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G) w rozmiarach:

26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min

24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;

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

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

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

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

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

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

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

14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min,

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 167

Pakiet 13 pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych bezpiecznych, wykonanych z biokompatybilnego PTFE, badania kliniczne lub laboratoryjne potwierdzające biogodność materiału, z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, z otworem przy ostrzu igły lub bez otworu, z samodomykającym się koreczkiem portu górnego, z filtrem hydrofobowym lub zastawką antyzwrotną - zgodnie z normą ISO 10555-5, posiadająca automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci plastikowej osłonki aktywowanej po wyjęciu igły z cewnika (lub osłonki wyposażonej w system kapilar). Oznaczenie producenta pozwalające na identyfikację producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowane EO lub radiacyjnie. Bez zawartości ftalanów, lateksu. Rozmiary i parametry przepływów:

22G 0,9x25mm - min. przepływ 36ml/min.,

20G 1,1x32mm- min. przepływ 60ml/min.,

18G 1,3x45mm – min. przepływ 90ml/min.,

18 G 1,3 x 32-33 mm -przepływ 90ml/min.,

17G 1,5 x 45 mm – min. przepływ 125 ml/min.,

16G 1,7x45mm – min. przepływ 180 ml/min. ,

14G 2,1x45mm – min. przepływ 270ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 168

Pakiet 13 pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie: Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 5 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 169- Pakiet 13

Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki trzyczęściowe Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji obsługi).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 170- Pakiet 13

Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie strzykawek trzyczęściowych Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % **ma mieć wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia (optyczne i wyczuwalne).**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 171- Pakiet 13

Pozycja 6

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie strzykawek trzyczęściowych Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % **ma mieć zaznaczone miejsce uchwytu w celu otwarcia bez ryzyka skażenia znajdującej się wewnątrz strzykawki.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 172- Pakiet 13

Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawek napełnionych NaCl, nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 173- Pakiet 13

Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki napełnione NaCl mają być sterylne na zewnątrz tak jak inne strzykawki dwuczęściowe, trzyczęściowe, w tym strzykawki do pomp powszechnie stosowane w placówkach opieki zdrowotnej.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 174

Pakiet 13 pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu naczyniowego bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml, zapewniany przez

wewnętrzna stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 175- Pakiet 13

Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 176- Pakiet 13

Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy podczas odłączania końcówki Luer, system dostępu naczyniowego ma nie wywoływać napływu krwi do światła cewnika, bez względu na sekwencję klemowania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 177- Pakiet 13

Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki? Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 178- Pakiet 13

Pozycja 7

Czy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy silikonowa przezroczysta membrana zaworu ma przylegać bezpośrednio do obudowy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 179

Pakiet 16 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych wykonanych z biokompatybilnego PTFE, z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego z samodomykającym się koreczkiem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, zgodna z normą ISO 10555-5. Logo producenta pozwalające na identyfikację producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowane EO. Bez zawartości ftalanów, lateksu. Rozmiary i parametry przepływów:

24G 0,7 x 19 mm – przepływ 20 ml/min

22G 0,9x25mm - przepływ 36ml/min.,

20G 1,1x32mm- przepływ 60ml/min.,

18G 1,3x45mm -przepływ 90ml/min.,

17G 1,5 x 45 mm – przepływ 125 ml/min.,

16G 1,7x45mm - przepływ 180 ml/min. ,

14G 2,1x45mm przepływ 270ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 180

Pakiet 16 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych dożylnych wykonanych z biokompatybilnego PTFE, badania kliniczne lub laboratoryjne potwierdzające biozgodność materiału, z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z

zaworem portu górnego, z otworem przy ostrzu igły lub bez otworu, z samodomykającym się koreczkiem portu górnego, z filtrem hydrofobowym lub zastawką antyzwrotną - zgodnie z normą ISO 10555-5, posiadająca automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci plastikowej osłonki aktywowanej po wyjęciu igły z cewnika (lub osłonki wyposażonej w system kapilar) . Oznaczenie producenta pozwalające na identyfikację producenta bezpośrednio na kaniuli , sterylizowane EO lub radiacyjnie . Bez zawartości ftalanów, lateksu. Rozmiary i parametry przepływów:

22G 0,9x25mm - min. przepływ 36ml/min.,

20G 1,1x32mm- min. przepływ 60ml/min.,

18G 1,3x45mm – min. przepływ 90ml/min.,

18 G 1,3 x 32-33 mm -przepływ 90ml/min.,

17G 1,5 x 45 mm – min. przepływ 125 ml/min.,

16G 1,7x45mm – min. przepływ 180 ml/min. ,

14G 2,1x45mm – min. przepływ 270ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 181

Pakiet 17 pozycja 2

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 182- Pakiet 17

Pozycja 2

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 183- Pakiet 17

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby wymagany poziom protein tj. 10ug/g rękawicy, był potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 184- Pakiet 17

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga odporności na cytostatyki zgodnie z bardziej restrykcyjną normą przeznaczoną do badania wyłącznie przenikania cytostatyków ASTM D 6978 (w przeciwieństwie do EN 374-3). Pragniemy nadmienić, że metoda badania, nie tylko uwzględnia temperaturę, która panuje na dłoni i w otworze ciała uzyskanym drogą chirurgiczną, ale i wykrywalność przebicia tych niebezpiecznych substancji jest 100 krotnie wyższa niż w opisanej w wymaganiach metodyce.

Odpowiedź: Nie wymaga.

Pytanie 185

Pakiet 18 pozycja 1 i 2

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 186- Pakiet 18

Pozycja 1 i 2

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 187**Pakiet 18 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zaoferowane rękawice winny posiadać dodatkowe wzmocnienia w postaci z widocznych podłużnych i poprzecznych wzmocnień, zapobiegające zsuwaniu się mankietu z fartucha chirurgicznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 188**Pakiet 18 pozycja 1**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie oznakowanie rękawic daje gwarancje najwyższej ochrony dla personelu medycznego, dopuszczając je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 189- Pakiet 18**Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice powinny chronić personel medyczny przed groźnymi substancjami chemicznymi, a tym samym być barierowe na penetrację min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 190**Pakiet 19 pozycja 1 i 2**

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 191- Pakiet 19**Pozycja 1 i 2**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 192- Pakiet 19**Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oferowane produkty powinny być wytwarzane przez producentów posiadających wdrożone i certyfikowane systemy jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 w zakresie oferowanych produktów oraz czy wyżej wymienione certyfikaty powinny być dołączone do oferty?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 193- Pakiet 19**Pozycja 1**

Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o wprowadzenie do oceny jakości potwierdzonego dokumentem jednostki niezależnej poziomu protein z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą i tym samym najkorzystniejszej oceny najniższego poziomu protein.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 194- Pakiet 19

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oferowane produkty powinny być wytwarzane przez producentów posiadających wdrożone i certyfikowane systemy jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 w zakresie oferowanych produktów oraz czy wyżej wymienione certyfikaty powinny być dołączone do oferty?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 195- Pakiet 19

Pozycja 2

Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o wprowadzenie do oceny jakości potwierdzonego dokumentem jednostki niezależnej poziomu protein z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą i tym samym najkorzystniejszej oceny najniższego poziomu protein.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 196

Pakiet 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego jałowego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień) z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykietce) wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony polietylenem w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma rącznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości w co najmniej 2 miejscach. Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – min. 4,6 – obszar krytyczny: penetracja wody – min. 170 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M-2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 197

Pakiet 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego jałowego włókniny typu SMS o gramaturze podstawowej 40 g/m², wzmocniony na rękawach i z przodu, w obszarze krytycznym szwy ultradźwiękowe, krój prosty, gramatura wzmocnienia 26 g/m². Rękawy fartucha zakończone elastycznym mankietem z dzianiny, z tyłu wiązany na troki umieszczone w kartoniku oraz zapinany przy szyi na rzep. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, pakowany w komplecie z dwoma rącznikami. Wyrób medyczny klasy Is. Zgodny z normą EN 13795-1:2019. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Wytrzymałość na rozrywanie – na sucho 171,1 kPa, wytrzymałość na rozrywanie – na mokro – 175,3 kPa, Rozmiar M, L, XL, XXL.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 198

Pakiet 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego jałowego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze 35 g/m², repelentnej dla alkoholi z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu i etykietce wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony bilaminatem: Folia polietylenowa + Spunbond w części przedniej i

rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach. Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – min. 2,8 – obszar krytyczny: penetracja wody – min. 175 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 199- Pakiet 14

Dotyczy SWZ, Rozdział C – Przedmiotowe środki dowodowe, pkt 2

Zwracamy uwagę, iż w pakiecie nr 13 znajdują się zarówno produkty stanowiące wyroby medyczne, jak również części serwisowe, które nie są objęte przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W związku z powyższym czy Zamawiający potwierdza, iż wymóg potwierdzenia posiadania dokumentów dopuszczających do obrotu i używania oraz oznakowania znakiem CE dotyczy tylko pozycji zarejestrowanych na rynku polskim jako wyroby medyczne?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 200- Pakiet 14

Dotyczy SZW, Rozdział C – Przedmiotowe Środki Dowodowe, pkt. 5

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu załączenia próbek do pakietu 14 w przypadku oferowania oryginalnych produktów o podanych numerach katalogowych? Ze względu na niewielkie ilości niektórych z pozycji i ich wysoką wartość znacznie podnosi to koszt złożenia oferty

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu dostarczenie próbek w zakresie pakietu 14.

Pytanie 201

Dotyczy Załącznika 4 (Umowa)

§ 6 pkt. 2 - Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy.

Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Ponadto zwracamy uwagę, iż w obecnej sytuacji związanej z COVID-19 przepisy prawa wprost zakazują Zamawiającemu dokonywania tego typu potrąceń. Zgodnie bowiem z art. 15r¹ ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych z dnia 2 marca 2020 r. (Dz.U. z 2020 r. poz. 374, ze zm.) w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy o zamówienie publiczne z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. W ocenie zamawiającego zastrzeżone kary umowne dotyczą sytuacji opisanych w umowie z dnia 2 marca 2020 r.

Pytanie 202

Pakiet 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści koszulę wiązaną z tyłu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 203

Część 4 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści pościel z prześcieradłem 210 x 160 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 204

Część 4 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 102cm x 160cm (+/-2cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 205

Część 4 poz. 21-22

Czy Zamawiający pisząc „serweta bawełnopodobna” ma na myśli miękką, chłonną serwetę wiskozowo-poliestrową (spunlace)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 206

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki z włókniny poliestrowo – wiskozowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 207

Pakiet 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści koszule z włókniny poliestrowo – wiskozowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 208

Pakiet 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści koszule z włókniny poliestrowo – wiskozowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 209

Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści igły w opakowaniach a' 100 sztuk z przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 210

Pakiet 7 poz. 3

Czy zamawiający dopuści igłę 0,20x15mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 211

Pakiet 7 poz. 3

Czy zamawiający dopuści igłę 0,18x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 212

Pakiet 7 poz. 3

Czy zamawiający wymaga igieł z prowadnicą czy bez?

Odpowiedź: Bez prowadnicy.

Pytanie 213

Pakiet 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze materiału bazowego 35g/m², wzmocnienie 40g/m².

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Fartuch zapisany u góry przy szyi na rzep, fartuch zapakowany w opakowanie typu papier folia i w serwetę włókninową lub papier krepowy, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 214

Pakiet 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o wymaganych parametrach – nieprzenikalność, odporność na przesiąkanie płynów, na wypychanie zgodnych z normą PN EN 13795 1 – 3

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 215**Wadium**

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.