



Kup, dn. 27 października 2021 r.

Nr sprawy ZP/20/2021

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest: **Dostawa wyrobów medycznych i artykułów jednorazowego użytku w zestawach od 1 do 17.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Pytanie do pakietu 16 pozycja 4 - Czy Zamawiający oczekuje zestawu do podaży diet w worku do połączenia ze zgłębnikiem? Zgłębnik CH 12/110 cm nie łączy się z dieta bezpośrednio.

Odp.: Zamawiający oczekuje zestawu – pozostałe zapisy jak w SWZ.

2. Zestaw nr 10 poz. 1 i poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żelu do USG bez daty produkcji na opakowaniu indywidualnym, pozostałe wszystkie parametry oferowanego żelu będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia. Dla użytkownika istotna jest data ważności.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

3. Zestaw nr 10 poz. 1 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji żelu do USG w butelce o średnicy do 6,5 cm przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

4. Zestaw nr 10 poz. 7 - Czy Zamawiający dopuszcza w ww. pozycji papier kompatybilny (tj. producenta innego, niż producent aparatu) czy też wymaga papieru oryginalnego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

5. Zestaw nr 10 poz. 8 - Czy Zamawiający dopuszcza w ww. pozycji papier o rozmiarze 57 mm x 30 mm z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 10 rolek.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

6. Zestaw nr 1, Poz. 13 - Prosimy o uznanie zapisu cyt. „wszystkie igły z poz. 13-17 tego samego producenta” za omyłkę pisarską i wykreślenie tego zapisu.

Odp.: Zamawiający uznaje ww. zapis za omyłkę pisarską i odstępuje od tego wymogu.

7. Zestaw nr 1, Poz. 17-27 - Prosimy o uznanie zapisu cyt. „wszystkie strzykawki z poz. 22-31 tego samego producenta” za omyłkę pisarską i zastąpienie go zapisem „wszystkie strzykawki z poz. 17-27 tego samego producenta”.

Odp.: Zamawiający uznaje ww. zapis za omyłkę pisarską i zastępuje go zapisem: „wszystkie strzykawki z poz. 17-27 tego samego producenta”.

8. Zestaw nr 1, Poz. 35 - W związku z błędami pisarskimi w opisie przedmiotu zamówienia, prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia jest:

„Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typu bezpiecznego, wykonany z PCV, dwuczęściowa komora kroplowa, część dodrenowa komory elastyczna, miękka, część dokolcowa sztywna, przezroczysta, oddzielone barwnym, sztywnym pierścieniem, filtr infuzyjny 15µm, odpowietrznik z filtrem p/bakteryjnym o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min. 99,999994 % oraz wirusów (VFE) min. 99,9996 % potwierdzonej laboratoryjnie przez niezależne laboratorium i klapką, automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu "jeziorka", w komorze system zatrzymujący powietrze przy opróżnianiu komory (filtr hydrofilny), z zabezpieczeniem przed wpływem płynu z drenu podczas jego wypełnienia, dren o dł. min. 180cm z końcową zatyczką przepuszczająca powietrze, nie przepuszczającą płynu (filtr hydrofobowy), miejsce na kolec komory kroplowej dla zapewnienia bezpieczeństwa po użyciu, oznaczenie logo producenta lub nazwy własnej na samym wyrobie i opakowaniu jednostkowym, bez zawartości DEHP i lateksu”.

Odp.: Zamawiający potwierdza błędy w opisie przedmiotu zamówienia. Opis dla poz. 35 zestawu nr 1 otrzymuje brzmienie:

„Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typu bezpiecznego, wykonany z PCV, dwuczęściowa komora kroplowa, część dodrenowa komory elastyczna, miękka, część dokolcowa sztywna, przezroczysta, oddzielone barwnym, sztywnym pierścieniem, filtr infuzyjny 15µm, odpowietrznik z filtrem p/bakteryjnym o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min. 99,999994 % oraz wirusów (VFE) min. 99,9996 % potwierdzonej laboratoryjnie przez niezależne laboratorium i klapką, automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu "jeziorka", w komorze system zatrzymujący powietrze przy opróżnianiu komory (filtr hydrofilny), z zabezpieczeniem przed wpływem płynu z drenu podczas jego wypełnienia, dren o dł. min. 180cm z końcową zatyczką przepuszczająca powietrze, nie przepuszczającą płynu (filtr hydrofobowy), miejsce na kolec komory kroplowej dla zapewnienia bezpieczeństwa po użyciu, oznaczenie logo producenta lub nazwy własnej na samym wyrobie i opakowaniu jednostkowym, bez zawartości DEHP i lateksu”.

9. Zestaw nr 7 - Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie pętli o śr. osłonki 2,3 mm, dł. 240 cm, rozmiar 10,15,25 i 32 mm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

10. Zestaw nr 7 - Czy Zamawiający w pozycji 13 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,4 mm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

11. Zestaw nr 7 - Czy Zamawiający w pozycji 13 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,4 mm, średnica ostrza 0,6 mm, długość ostrza 6 mm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

12. Dotyczy Pakietu nr 4, pozycja nr 4: Czy w miejsce torebek o wymiarze 100x230mm Zamawiający dopuści torebki 90x230mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy Pakietu nr 4, pozycja nr 5: Czy w miejsce torebek o wymiarze 200x330mm Zamawiający dopuści torebki 190x330mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

14. Dotyczy Pakietu nr 4, pozycja nr 6: Czy Zamawiający dopuści etykiety z paskiem w kolorze pomarańczowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

15. Dotyczy Pakietu nr 4, pozycja nr 8: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

16. Zestaw 12 poz. 13 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koca ogrzewającego o następujących parametrach:

- wymiary 220 x 110 cm
- warstwy zewnętrzne polipropylen min. 30 g/m kw.
- brak badań na normę EN 13795 – produkt nie jest przeznaczony na blok operacyjny jako ubranie, fartuch lub obłożenie.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

17. Zestaw 12 poz. 14 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ręcznika kąpielowego z włókniny o wymiarach 80 x 140 cm ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

18. Zestaw 12 poz. 15 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ręcznika z włókniny o wymiarach 27x60 cm lub 60x80 cm ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

19. Zestaw 12 poz. 16 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjki o poniższych parametrach:

Jednorazowa rękawica myjąca wykonana z miękkiej włókniny Molton. Bez wodoodpornej bariery. Wstępnie namydłony delikatnym, niskopieniącym detergentem przebadanym dermatologicznie. pH 5,5. Zgrzewanie ultradźwiękowe.

Jakość	Włóknina Molton
Składniki	100% PET (włókna poliestrowe)
Waga	80 g / m ² . ± 5%
Laminowanie	NIE
Tłoczenie	NIE
Mydło	TAK
Kolor	Biały
Kolor detergentu	Niebieski
Chłonność	750% (7,5-krotność wagi)
Wymiary produktu	23 cm. x 16 cm ± 5%
Rozmiar	Jeden
Okres ważności produktu (okres przydatności do użycia)	36 miesięcy
Okres ważności po otwarciu	1 miesiąc

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

20. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35⁰C, igieł, cewników, zgłębników 5-37⁰C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40⁰C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odp.: Zamawiający nie będzie sprawdzał w sposób szczególny sposobu magazynowania i transportowania produktów, to na dystrybutorze spoczywa obowiązek magazynowania i transportowania zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

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

Odp.: Zamawiający potwierdza.

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

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

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

Zestaw 15:

24. Pozycja 1. - Czy Zamawiający dopuści klipsownicę z rozwarciem ramion wyłącznie: 11 mm (długość ramienia 9 mm) oraz 16 mm (długość ramienia 9,5 mm)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

25. Pozycja 2. - Czy Zamawiający dopuści kleszcze z łyżeczkami o długości 3,21 mm, rozwarcie 7 mm, kolor powleczenia zielony dla długości 160 cm oraz niebieski dla długości 230 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

26. Pozycja 2. - Jakiej ilości opakowań wymaga Zamawiający dla tej pozycji?

Odp.: Zamawiający wymaga 1 opakowania.

27. Pozycja 3. - Czy Zamawiający dopuści kleszcze o długości łyżeczek 3,86 mm, rozwarcie 8 mm, kolor niebieski dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii oraz kolor zielony dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

28. Pozycja 4. - Czy Zamawiający dopuści kleszcze o rozwarciu 9 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

29. Pozycja 5. - Czy Zamawiający dopuści pętle wyłącznie z drutu o średnicy 0,3 mm dla otwarcia 10 mm i 15 mm oraz z drutu o średnicy 0,41 dla otwarcia 25 mm i 32 mm, w osłonce o średnicy 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

30. Pozycja 6. - Czy Zamawiający dopuści pętle z drutu o średnicy 0,24 mm, średnice otwarcia wyłącznie 10 mm oraz 15 mm, średnica osłonki 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

31. Pozycja 7. - Czy Zamawiający dopuści pętle o średnicy otwarcia wyłącznie 10 mm oraz 15 mm, osłonka o średnicy 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

32. Pozycja 9. - Czy Zamawiający dopuści kleszcze o średnicy narzędzia 2,4 mm, pakowane po 5 sztuk (z gwarancją dokładnego przeliczenia = 10 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

33. Pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z : szczotka do czyszczenia kanałów endoskopów, średnica włosia 6/6 mm, długość 230 cm, do kanałów 2,8 mm + szczotka do czyszczenia portów i zaworów średnica włosia 5/12 , długość robocza 20 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

34. Pozycja 11. - Czy Zamawiający dopuści ustnik niesterylny? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

35. Pozycja 12. - Czy Zamawiający dopuści spodenki na gumce, rozmiar uniwersalny, gramatura 40 gr, kolor wyłącznie niebieski, opakowanie 10 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

36. Pozycja 13. - Czy Zamawiający dopuści pułapkę 5-komorową?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

37. Pozycja 14. - Czy Zamawiający dopuści igły o średnicach wyłącznie 21 G oraz 23G, długość robocza wyłącznie 230 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

38. Pozycja 15. - Czy Zamawiający dopuści kleszcze chwytające wyłącznie typ : ząb szczura (rozwarcie 8,3 mm lub 17 mm,) oraz aligator (rozwarcie 11 mm)?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

39. Pozycja 16. - Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o długości roboczej wyłącznie 120 cm oraz 230 cm

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

40. Pakiet nr 7 - Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4 i dopuści: Poz. 1 Jednorazowe pętle do polipektomii, śr. osłonki, 2,3 mm, dł. 230 cm, owalne, drut pleciony, rozmiar 10, 15, 24, 36 m

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

41. Pakiet nr 7 - Poz. 3 Jednorazowe szczypce biopsyjne do gastrofibesoskopów, śr. osłonki 2,3 mm, długość 180 cm

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

am

42. Pakiet nr 15 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,5,7,10,11,12,13,14,15,16 i dopuści: Poz. 1 Klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm (długość ramienia 10mm) , 16mm (długość ramienia 13mm), zagięcie ramion klipsa 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancierz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkownika wyrobu). Możliwość usunięcia zaaplikowanego już klipsa. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

43. Pakiet nr 15 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,5,7,10,11,12,13,14,15,16 i dopuści: Poz. 2 Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 4,30 mm, rozwarciu 6,7 mm. Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą. Długość od 1800mm do 2300mm. Średnica narzędzia 2,3mm. Kolor powleczenia niebieski . Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr. katalogowym, nr LOT, datą ważności i danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

44. Pakiet nr 15 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,5,7,10,11,12,13,14,15,16 i dopuści: Poz. 3 Kleszcze endoskopowe do biopsji stycznych – Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 4,30 mm, rozwarciu 6,7 mm. Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, aligator, aligator z igłą. Dostępne w długościach: 1800mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. Kolor powleczenia niebieski . Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

45. Pakiet nr 15 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,5,7,10,11,12,13,14,15,16 i dopuści: Poz. 4 Kleszcze endoskopowe typu Jumbo - Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, łyżeczki o długości 5,27mm, rozwarciu 8,5mm. Łyżeczki owalne, gładkie, pogłębione. Dostępne w długości 2300mm .Średnica narzędzia 3,0mm. Współpracujące z minimalnym kanałem roboczym 3,2mm. Kolor powleczenia niebieski. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności i danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

46. Pakiet nr 15 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,5,7,10,11,12,13,14,15,16 i dopuści: Poz. 5 Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji pleciona, drut o średnicy 0,47 dla średnic: 6,10.15.20.25.30.35,50mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

CM

47. Pakiet nr 15 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,5,7,10,11,12,13,14,15,16 i dopuści: Poz. 7 Jednorazowe, sterylne pętle do polipektomii owalne, wykonane z drutu monofilamentnego (średnica drutu tnącego 0.3 mm), średnica pętli 10,15 mm; średnica osłonki 2.3 mm. narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość robocza 2300 mm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

48. Pakiet nr 15 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,5,7,10,11,12,13,14,15,16 i dopuści: Poz. 10. Zestaw składający się z: jednorazowa dwustronna szczoteczka do czyszczenia kanałów endoskopów. Średnica włosia 5/5 mm oraz 6/6 mm (do wyboru przez Zamawiającego), długość robocza 230 cm. Średnica osłonki 1.7 mm + jednorazowa szczoteczka do czyszczenia zaworów i portów, średnica włosia 5/11 mm, długość robocza 15 cm.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

49. Pakiet nr 15 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,5,7,10,11,12,13,14,15,16 i dopuści: Poz. 12 Jednorazowe spodenki do kolonoskopii na rzepy, gramatura 50 gr., kolor do wyboru: granat, ciemna zieleń, rozmiar uniwersalny, Opakowanie 100 sztuk

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie. Zamawiający dopuszcza opisane spodenki w poz. 12.

50. Pakiet nr 15 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,5,7,10,11,12,13,14,15,16 i dopuści: Poz. 14 Jednorazowe igły do ostrzykiwań, średnica osłonki 2.3 mm, średnica igły 22, 25 G. Długość igły: 5 mm, długość robocza 230 cm. Osłonka zakończona metalową końcówką ochronną nie krótszą niż 6 mm, zapobiegającą przebiciu teflonowego przewodnika.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

51. Pakiet nr 15 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,5,7,10,11,12,13,14,15,16 i dopuści: Poz. 16 Jednorazowe szczoteczki cytologiczne. Długość robocza 120, 240cm; średnica osłonki 1.8 mm, 2.3mm.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

52. Pakiet nr 10 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4 i dopuści: Poz. 1 Jednorazowe pętle do polipektomii, śr. osłonki, 2,3 mm, dł. 230 cm, owalne, drut pleciony, rozmiar 10, 15, 24, 36 m

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

53. Pakiet nr 10 Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4 i dopuści: Poz. 3 Jednorazowe szczytce biopsyjne do gastrofibroskopów, śr. osłonki 2,3 mm, długość 180 cm

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

54. Zestaw 1, poz. 23-26,28-34 -Czy zamawiający wydzieli poz.23-26,28-34 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

CM

55. Zestaw 1, poz. 23-26 - Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy pozostają jak w SWZ.

56. Zestaw 1, poz. 32-34 - Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą bioreczną dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odp.: Zamawiający dopuszcza przyrządy bez ftalanów, pozostały zapis jak w SWZ.

57. Zestaw 1, poz. 32-34 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

58. Zestaw 1, poz. 32 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolec igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

59. Zestaw 1, poz. 32 - Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

60. Zestaw 1, poz. 33-34 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolec igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

61. Zestaw 2, poz. 2-5 - czy zamawiający dopuści maski typ II?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

62. Zestaw 2, poz. 12 - Czy zamawiający dopuści kombinezon jednorazowy ochrony typu 5/6, klasa III, spełniający wymagania normy EN 14126, zabezpieczający przed zagrożeniem biologicznym, posiadający: kaptur zintegrowany z kombinezonem, zamek błyskawiczny biała guma i taśma dwustronna, przy zakończeniu rękawa i nogawki elastyczna gumka, elastyczny pas z tyłu, włóknina laminowana o gramaturze 60 g/m²; spełniający normy EN ISO 13688:2013, EN ISO 13982-1:2004/A1:2010, EN 13034:2005/A1:2009; EN ISO 14126, w rozmiarze M, L, XL, XXL?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy pozostają jak w SWZ.

63. Zestaw 2, poz. 4-5 - Czy zamawiający wydzieli poz.4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

64. Zestaw 3, poz. 5 - Czy zamawiający wydzieli poz.5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

65. Zestaw 3, poz. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka bez nazwy producenta bezpośrednio na produkcie. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu, a umieszczona nazwa producenta bezpośrednio na koreczku (niewielki produkt) będzie słabo czytelna. Wymóg ten znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów. Prosimy o dopuszczenie koreczka z nazwą importera/dystrybutora na opakowaniu indywidualnym.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

66. Zestaw 3, poz. 5 - Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

67. Zestaw 3, poz. 5 - 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?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

68. Zestaw 3, poz. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu żądanych ilości.

69. Dot. Pakietu nr 5, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki w rozmiarze M o chłonności 2300 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy pozostają jak w SWZ.

70. Dot. Pakietu nr 5, poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek wykonanych w całości z paroprzepuszczalnego laminatu włókninowo-foliowego na całej powierzchni produktu?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

71. Dot. Pakietu nr 5, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci od 8-18 kg?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

72. Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wykonawca jest zobowiązany do rozpatrzenia zgłoszenia gwarancyjnego Zamawiającego w terminie do 5 dni roboczych od daty jego otrzymania.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

73. Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy asortymentu objętego przedmiotem umowy w terminie określonym w postanowieniu § 3 ust. 2 albo dostarczony asortyment będzie posiadał wady fizyczne uniemożliwiające jego zastosowanie, z przyczyn za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, Zamawiający będzie uprawniony do nabycia niezbędnego asortymentu od innego dostawcy (wykonanie zastępcze), po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

74. Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wykonawca zobowiązany będzie pokryć Zamawiającemu szkodę poniesioną w związku z wykonaniem zastępczym, to jest zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kwoty stanowiącej różnicę pomiędzy ceną asortymentu, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy gdyby ten dostarczyłby zamówiony asortyment w terminie i należytej jakości, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany był zapłacić w związku z wykonaniem zastępczym. Obowiązek ten zostanie spełniony przez Wykonawcę w terminie 7 dni roboczych liczonych od dnia doręczenia wezwania do zapłaty...”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

75. Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wynikające z niniejszej umowy prawa i obowiązki Wykonawcy nie mogą być przenoszone na inne podmioty pod jakimkolwiek tytułem prawnym, chyba że Zamawiający wyrazi na to przeniesienie zgodę w formie pisemnej zastrzeżonej pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

76. Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wynikające z niniejszej umowy prawa i obowiązki nie mogą być przenoszone na inne podmioty w wyniku wykonania umowy poręczenia albo innej umowy zmieniającej strony stosunku obligacyjnego, chyba że Zamawiający wyrazi na to przeniesienie zgodę w formie pisemnej zastrzeżonej pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

77. Dotyczy warunków umowy § 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

78. Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 1.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5,00% łącznej wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto;”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

79. Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 1.2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 2% na 1%?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

80. Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 1.4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „z tytułu naruszenia zobowiązania określonego w postanowieniu § 1 ust. 7 w wysokości 0,10% łącznej wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto za każdy stwierdzony przypadek.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

81. Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Zapłata kar umownych zostanie dokonana w terminie 7 dni roboczych liczonych od dnia wystąpienia z żądaniem jej zapłaty.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

82. Dotyczy zestawu nr 7, poz. 9 - Z uwagi na wycofanie z produkcji butelki OS-H4 i zastąpienie jej produktem nowszym tj. OS-H5, prosimy o możliwość zaoferowania butelki OS-H5. Jest również w pełni kompatybilna z posiadanym przez Szpital sprzętem.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

83. Zestaw 12, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków pakowanych a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

84. Zestaw 12, pozycja 10 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby kieliszki były przeznaczone do cytostatyków doustnych?

Odp.: Zamawiający wymaga kieliszków w kolorze przeznaczonym do leków światłoczułych.

85. Zestaw 12, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompletu pościeli wykonanego z jednowarstwowej włókniny polipropylenowej?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

86. Zestaw 12, pozycja 13 (koc ogrzewający) - Czy Zamawiający dopuści termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru, z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw, ze szwa ultradźwiękowymi, niepalne, w rozmiarze 110 x 210 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

87. Zestaw 12, pozycja 13 (koc ogrzewający) - Czy Zamawiający odstąpi o wymogu normy EN 13795? Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjnej cenowo oferty, a tym samym będzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający odstępuje od wymogu normy EN 13795.

88. Zestaw 12, pozycja 14 (ręczniki kąpielowe) - Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki do osuszania ciała wykonane z miękkiej włókniny rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 45g/m², grubość min. 0.55mm, opakowanie a'100 sztuk zgrzewane w folię umieszczone dodatkowo w kartonowym dyspenserze ułatwiającym wyjmowanie, produkt pozbawiony latexu, jednorazowe, niesterylne?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

89. Zestaw 12, pozycja 14 (lusterko laryngologiczne) - Czy Zamawiający dopuści lusterko laryngologiczne z rączką o długości 18 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

90. Zestaw 12, pozycja 15 (miski nerkowate) - Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate o maksymalnej pojemności 900 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

91. Zestaw 12, pozycja 15 (ręczniki z włókniny) - Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała, wykonane z wysokiej jakości celulozy, o lekko tłoczonych powierzchni przyspieszającej absorpcję wody, o wysokiej gramaturze materiału - 50g/m², zapewniającej dokładne osuszenie skóry, miękkie i wytrzymałe, w rozmiarze 40 cm x 70 cm, w opakowaniu foliowym a'50 sztuk, jednorazowego użytku, niesterylne?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

92. Zestaw 12, pozycja 15 (ręczniki z włókniny) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

93. Zestaw 12, pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy, nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny, obie warstwy myjki nie podfoliowane, w rozmiarze 14 cm x 20 cm, gramaturze 90g/m², w opakowaniu a'10 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

94. Zestaw 12, pozycja 16 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

95. Zestaw 12, pozycja 17 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

96. Zestaw 12, pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści etykiety samoprzylepne w rozmiarze 35x22 mm z nadrukiem?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

97. Zestaw 12, pozycja 19 - Czy Zamawiający ma na myśli opakowanie a'10 sztuk?

Odp.: Zamawiający ma na myśli 1000 szt., zapisy pozostają jak w SWZ.

98. Zestaw 12, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'10 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu wymaganych ilości.

99. Zestaw 12, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści nici chirurgiczne z igłą o grubości 3/0 i 4/0?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

100. Zestaw 12, pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne na zwłoki wyposażoną w etui z przezroczystej wodoodpornej folii PCV o wym. 68x96 mm na wkładkę kartonowa z wycięciem do przełożenia opaski oraz opaski paska o wymiarach szerokość 13 mm, obwód regulowany w zakresie 9 cm - 25 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

101. Zestaw 12, pozycja 27 - Czy Zamawiający dopuści skalpel jednorazowego użytku wykonany ze stali nierdzewnej?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy pozostają jak w SWZ.

102. Zestaw 12, pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym (60cmx130cm)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

103. Zestaw 12, pozycja 28 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

104. Zestaw 12, pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści stazy wykonane z szerokiego rozciągliwego paska TPE (termoplastyczny elastomer)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

105. Zestaw 12, pozycja 30 - Czy Zamawiający oczekuje stazy dostępnej w dwóch kolorach?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

106. Zestaw 12, pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści stazę gumową?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

107. Zestaw 17, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści kompres/okład żelowy w rozmiarze 21x 38cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

108. Zestaw 17, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści kompres/okład żelowy w rozmiarze 30x 40cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

109. Zestaw nr 6, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley, jednostronnie silikonowany, o długości 40 cm dla mężczyzn oraz dla kobiet, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy pozostają jak w SWZ.

110. Zestaw nr 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley o długości 40 cm dla mężczyzn oraz dla kobiet?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

111. Zestaw nr 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z dołączoną osobno strzykawką?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

112. Zestaw nr 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „dwie samoprzylepne etykiety identyfikujące do dokumentacji”?

Odp.: Zamawiający nie odstępkuje od ww. wymogu.

113. Zestaw nr 6, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o składzie:

- Pojemność worka - 2 600 ml
- Tylna biała ściana wzmocniona stelażem
- Pojemność komory pomiarowej - 400 ml z trzema skalami pomiaru moczu
- Malejąca skala na worku i komorze pomiarowej
- Długość drenu 145 cm z kłamrą
- 2 filtry hydrofobowe, zastawka antyrefluksyjna
- Igłowy i bez igłowy port do pobierania próbek moczu
- Kranik spustowy Cross Valve (poprzeczny T)
- Nietoksyczny, niepirogenny
- Pakowany pojedynczo, sterylny. Termin ważności 5 lat
- Opakowanie handlowe 10 sztuk

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

114. Zestaw nr 6, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy nie posiadający zatyczki, o długości 80 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

115. Zestaw nr 6, pozycja 15 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwie z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka

- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

116. Zestaw nr 6, pozycja 16 - Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości mikrobiologicznie czyste?

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z produktem w pozycji 15.

117. Zestaw nr 6, pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania nie posiadający numerycznego oznaczenia rozmiaru na cewniku, wyłącznie kodowany kolorowymi konektorami, spełniający pozostałe parametry zgodnie z zapisami SWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

118. Zestaw nr 6, pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania nie posiadający numerycznego oznaczenia rozmiaru na cewniku, wyłącznie kodowany kolorowymi konektorami, spełniający pozostałe parametry zgodnie z zapisami SWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

119. Zestaw nr 6, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania o poj. 20 ml?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

120. Zestaw nr 6, pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania o poj. 25 ml?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

121. Zestaw nr 6, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel jednoczęściowe z kolorową wkładką?

Odp.: Zamawiający dopuszcza dowolne oznaczenie kolorystyczne przy zachowaniu jednoczęściowej konstrukcji.

122. Zestaw nr 6, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarach 40 mm – 120 mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

123. Zestaw nr 6, pozycja 25 - Czy Zamawiający dopuści rurkę do intubacji skalowaną co 1 cm?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

124. Zestaw nr 6, pozycja 26 - Czy Zamawiający dopuści niesilikonowaną rurkę do intubacji?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ>

125. Zestaw nr 6, pozycja 27 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o wymiarach:

Rozmiar	Średnica zewnętrzna	Długość
6Fr	2.0mm	255 mm
10Fr	3.3mm	340 mm
12 Fr	4.0 mm	340 mm
14Fr	4.7mm	340 mm

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

126. Zestaw nr 6, pozycja 29 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z mankietem wykonanym z PCV, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

127. Zestaw nr 6, pozycja 31 - Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z TPU, pozostałe parametry zgodnie z zapisami SWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

128. Zestaw nr 6, pozycja 32 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wykonaną z PCV, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

129. Zestaw nr 6, pozycja 32 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z niewielką zawartością ftalanów?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

130. Zestaw nr 6, pozycja 32 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „barwny kod rozmiarów”?

Odp.: Zamawiający nie odstąpi od ww. wymogu.

131. Zestaw nr 6, pozycja 37 - Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci 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

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

132. Zestaw nr 6, pozycja 39 - Czy Zamawiający doprecyzuje do jakiego systemu należy zaoferować wkłady?

Odp.: Zamawiający posiada system SERRES.

133. Zestaw nr 6, pozycja 40 - Czy Zamawiający doprecyzuje do jakiego systemu należy zaoferować zestaw?

Odp.: Zestaw musi być zgodny z zaoferowaniem wkładem workowym w pozycji nr 39.

134. Zestaw nr 12, pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający o wymiarach 220 x 110 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

135. Zestaw nr 12, pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający z warstwą zewnętrzną włókninową o gramaturze 30g/m², pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

136. Zestaw nr 12, pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści opaskę do identyfikacji zwłok o wymiarze metryczki 8,1 cm x 6,1 cm o łącznej długości paska 24,3 cm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

137. Zestaw nr 12, pozycja 23 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki na płyny fizjologiczne o poj. 100 ml?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

138. Zestaw nr 12, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści próbówki płaskodenne?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

139. Dotyczy zapisów SWZ: Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

140. Dotyczy Parametry Techniczne: Dot. zestawu nr 4, poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

Odp.: Zamawiający wymaga.

141. Dotyczy Parametry Techniczne: Dot. zestawu nr 4, poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

142. Dotyczy Parametry Techniczne: Dot. zestawu nr 4, poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odp.: Zamawiający wymaga.

143. Dot. zestawu nr 4, poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torebek papierowo-foliowych do sterylizacji w rozmiarze 90 x 230 mm, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

144. Zestaw nr 10 poz. 24 i 25 - Prosimy o modyfikację pakietu –asortyment wg producenta filmów do aparatu DI-HT nie jest już dostępny na rynku i zgodnie z informacją od producenta: „Tego nie będzie już nigdy. Ostatnie zakupy resztek dostępnych błon były w marcu 2020r.,

Odp.: Zamawiający odstępuje od wymogu złożenia oferty w zakresie zestawu nr 10 pozycje 24 i 25.

PROKURENT SAMOISTNY


mgr Sema Cebulla