

Dotyczy: wyjaśnień treści SWZ (odpowiedzi na pytania) do postępowania na „Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II.” prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.). Znak sprawy: 11/07/2024.

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie działając na podstawie art. 135 ust. 1, 5 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605) odpowiada na pytania zadane przez wykonawców w następujący sposób:

Pytanie nr 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 58 zestawu z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego (IAP) wyposażonego w linię płuczącą z przesuwną klemą zaciskową i aparatem kroplowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50-60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami przyłóżkowymi poprzez przewód z wtykiem typu „RJ”. Dodatkowo w zestawie zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej składający się z komory pomiarowej (bez wew. komór wstępnych i pośrednich) o dokładności pomiaru min. 1 ml do 20 ml i pojemności 500 ml z przezroczystymi ściankami ułatwiającymi dokładny odczyt i wizualizację moczu, workiem o pojemności 2 l, filtr hydrofobowy w komorze i worku, drenu z odpowietrzaniem o dł. 150 cm ze spiralą antyzatamianową, portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku, uniwersalny system mocujący, do 7 dni u pacjenta, sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 94 zestawu do znieczulenia zewnątrzoponowego z igłą 17G/90 mm lub igłą 18G/90 mm. reszta wymagań zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Pakiet 30 poz. 1

Czy Zamawiający zgadza się na obwód i filtr pakowane osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Pakiet 30 poz. 2

Czy Zamawiający zgadza się na obwód z rurą dodatkową rozciągliwą w zakresie 60-180 cm? Zaznaczę, że nie ma konieczności rozciągania jej do pełnej długości.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet 30 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający zgadza się na rękojeść z powierzchnią radełkowaną, aby zapewnić użytkownikowi pewny chwyt?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

Pakiet 30 poz. 5

Czy Zamawiający zgadza się na łyżki metalowe z plastikową podstawą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Czy mógłby Zamawiający określić w **Pakiecie nr 38 w poz. 5** jaką ilością jest zainteresowany? Czy nie zaszła pomyłka w podanej ilości?

Odpowiedź: 100 szt.

Pytanie nr 8

Czy mógłby Zamawiający doprecyzować w **Pakiecie nr 38 w poz. 6** zapotrzebowanie ilości?

Odpowiedź: 25 szt.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w **Pakiecie 24** w pozycji **10** dopuści zestaw wyskalowany do objętości 2100 ml; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w **Pakiecie 76** mógłby potwierdzić, że przez zestaw „rozszerzony” Zamawiający rozumie, że zestaw ma posiadać linię przedłużającą (ok. 50 cm), która dystansuje układ zastawek jednokierunkowych od ciała pacjenta.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza. Układ ma posiadać linię przedłużającą. Pomyłka w numerze pakietu, pytanie dotyczy pakietu nr 75.

Pytanie nr 11

Dotyczy przetargu pakiet 100:

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są ani produktem leczniczym ani wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o nie stawianie wymogu posiadania dokumentów dopuszczających do obrotu w przypadku pakietu nr 100.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12

dot. PAKIET NR 68 poz. 4

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga obwodu oddechowego jednorazowego z wewnętrzną linią monitorowania ciśnienia i zastawką pacjenta do respiratora ParaPac model 310, którego jedno opakowanie zawiera 10 szt. obwodów, czy układu (obwodu) oddechowego jednorazowego do respiratoru PneuPac ParaPac model 200 bądź 200D?

Odpowiedź: Wymaga układu do respiratora PneuPac o trybie pracy na żądanie model 200 lub 200D.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zwiększenie ilości produktu w pakiecie nr 100 z 800 na 900 sztuk? Aplikatory do Lidocain Egis aer. pakowane są po 300 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dodatkowo produkt nie jest zarejestrowany jako wyrób medyczny tylko jest środkiem zaopatrzenia technicznego służącym do podawania leku Lidocaina.

Czy zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na produkt nie będący wyrobem medycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

PAKIET NR 3

Prosimy o dopuszczenie produktu:

Mata wysoko chłonna z włókniny absorbcja od **4,2 litra/m²** do 4,3/ litra m², pozostałe parametry zachowane .

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz. 2 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, bez powłoki bizmutowej o średnicy 11 FR i 13 Fr o długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający, nie dopuszcza.

Pytanie nr 16

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych ?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga prostych ramion.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 15 poz. 2 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18

Pakiet 26 Pozycja 6

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 14-26 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.

Pytanie nr 19

Pakiet 26 Pozycja 7

Prosimy o wydzielenie z pakietu 26 pozycji 7 do osobnego pakietu. Umożliwi to nam i innym dostawcom złożenie oferty w atrakcyjnej cenie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20

Pakiet 109 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na czujnik z kablem o długości 0,9 m (bez wtyczki i czujnika)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.

Pytanie nr 21

Pakiet 109 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na czujnik z kablem o długości 3,0 m (bez wtyczki i czujnika)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 22

Pytanie do zadania 15

Czy Zamawiający usunie zadanie 15 z postępowania, w którym nie zostało zachowane kryterium podobieństwa przedmiotowego i funkcjonalnego zamówienia przy ustalaniu wartości zamówienia publicznego?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 23

Pytanie do zadania 15

Czy Zamawiający w celu umożliwienia składania ofert wielu wykonawcom wydzieli pozycję 2 do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 24

Pytanie do zadania 15

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści cewnik czasowy do hemodializy dwuświatłowy 12F lub 14F, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, w dostępnych długościach 15,20,24cm, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35'' x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, Poziom objętości wypełnienia oznaczony na zaciskach.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje, że cewniki będą zawierały powłokę bizmutową (antybakteryjną) ze względu na bezpieczeństwo pacjenta jak również zmniejszoną możliwość kolonizacji bakterii oraz wpływ na redukcję zakażeń szpitalnych. Z opisu pytającego nie wynika, iż proponowane rozwiązanie jest w pełni alternatywne, ponieważ nie wskazuje iż zamiennik ma również powłokę antybakteryjną. Dodatkowo oferent proponuje cewnik z otworami bocznymi a Zamawiający wymaga cewnika w kształcie schodkowym, tak aby nie powstało zjawisko mieszania się krwi powrotnej z napływową.

Pytanie nr 25

Pytania do pakietu 103

Pytanie 1 Czy Zamawiający dopuści Cewniki centralne z identyfikacją tradycyjną, wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich. Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie, w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką hydrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez

strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp. oferujemy

Dla poz. 1 cewnik 1-światłowy 7F 20cm 16Ga

Dla poz. 2 cewnik 2-światłowy 7F 20cm 14/18Ga

Dla poz. 3 cewnik 3-światłowy 7F 20cm 14/18/18Ga



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26

Dotyczy pakietu 60, poz. 2.

Prosimy o wydzielenie pozycji nr 2 do oddzielnego pakietu, celem złożenia oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27

Dotyczy wzoru umowy:

Czy w §9 ust. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 20,00 zł na 10,00 zł?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28

Czy w §9 ust. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 20,00 zł na 10,00 zł?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 29

Czy w §9 ust. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 20% do 10%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30

Pakiet 81

Czy Zamawiający dopuści ubrania wykonane z włókniny o gramaturze min. 40 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 31

Pakiet 84

Czy Zamawiający dopuści piżamy dostępne w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 32

Pakiet 64 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice ortopedyczne o typowej grubości na palcu 0,33 +/- 0,03mm, AQL = 0,65?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 33

Pakiet 65 poz.1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, z wewnętrzną warstwą nawilżająco-ochronną (potwierdzenie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym), gładkie z mikroteksturowanym wykończeniem na zewnątrz, kolor zielony, kształt anatomiczny, palce proste, mankiet prosty z opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,23 ±0,02 mm, dłoni: 0,21 ±0,02 mm, mankiecie 0,19 ±0,02 mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 19N- potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 455-3, będące wyrobem medycznym klasy IIA zgodnie z Rozp. 2017/745 i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B),5-piktogram na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, EN 556, ISO 11137-1, ISO 10282, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, przebadane na min 15 substancji chemicznych wg EN ISO 374/EN 16523, w tym etanol min 90%, izopropanol min 90%, kwas nadoctowy min 30%, jodopowidon min 10%- poziom min 1- potwierdzone wynikami badań, odporne przez min 240 min na przenikanie min 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-potwierdzone wynikami 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:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34

pyt. 1 . dotyczy pakietu nr 38

- Czy Zamawiający dopuści w poz.3 - KATETER do histerosalpingografii HSG / sonohisterografii SIS 7 Fr do badania drożności jajowodów bez piany?

Odpowiedź: Tak dopuszcza ale nie wymaga.

- Czy w pozycji nr 4 i nr 5 Zamawiający wymaga kaniuli tzw. endoretki służącej do pobrania materiału komórkowego z endometrium

Odpowiedź: Tak dopuszcza ale nie wymaga.



- Proszę o określenie w poz. 5 wymaganą ilość sztuk
Odpowiedź: Aspirator endometrialny 100 szt.
- Proszę o określenie w poz. 6 wymaganą ilość sztuk
Odpowiedź: Endosampler 25 szt.

Pytanie nr 35

pyt. 2 . dotyczy pakietu nr 78

Czy Zamawiający dopuści?

Taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet

Dł. 45 cm szer. 1,1 cm

- Materiał: polipropylen monofilamentowy,
- plastikowa osłonka na taśmie
- brak osłonki w środku na odcinku 1,5 cm;
- brzegi taśmy zakończone bezpiecznymi pętelkami,
- Grubość - 0,34 mm
- Grubość nici- 0,15 mm
- Porowatość średnia – 1500-1950 μm
- Gramatura - 45 g/m²
- Wytrzymałość – 230,2 N/cm

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 36

Pakiet nr 23, poz. 7-12

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego – o następujących parametrach: wkłady posiadają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia”, o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Wkłady częściowo sprasowane, by ograniczyć powierzchnię magazynową. Pojemniki wielorazowe o kształcie okrągłym, nie posiadają króćca przyłączeniowego - próżnia podłączana bezpośrednio do wkładu, by uzyskać lepsze parametry ssania. Pozostałe jak w SWZ. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie

używanego na oddziałach (pojemniki mocowane w identyczny sposób, jak obecne).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37

Pakiet nr 23, poz. 7-12

Czy Zamawiający wydzieli powyższe pozycje do osobnego pakietu? Systemy do odsysania, dostępne na rynku, zostały tak skonstruowane, by zapewnić kompatybilność z różnymi drenami (których końcówki mają również uniwersalny charakter), dzięki czemu Zamawiający może umieścić dreny w osobnym pakiecie, by uzyskać więcej ofert. Utrzymanie dotychczasowych wymagań SWZ skutkować będzie tym, że ważną ofertę złożyć będzie mógł tylko jeden dystrybutor.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 38

Pakiet nr 61

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm, kolor powleczenia szary dla kleszczy gastroscopowych, pozostałe właściwości według opisu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 39

Pakiet nr 61

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40

Pakiet nr 61

Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści zaoferowanie ustnika z otworem centralnym o wymiarach 21 mm x 26 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 41

Pakiet nr 61

Czy Zamawiający w pozycji 11 dopuści zaoferowanie pętli z drutu monofilamentowego o średnicy 0,3 mm, średnica cewnika 2,3 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 14-18 Cewnik Pezzer wykonany z wysokiej klasy lateksu naturalnego w opakowaniu podwójnym folia i folia-papier?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 43

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1, pozycji 19, worek do lewatywy sterylnej? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 44

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1, pozycji 22-23 strzykawkę z lidokainą w opakowaniu jednostkowym w twardej blister pack? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 45

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 23, pozycji 1 zestaw do odsysania z końcówką Yankauer w

rozmiarach CH-24, CH30 dren 210 lub 300 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 46

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 24, pozycji 1 oraz 4, rurki intubacyjne od rozmiaru 2,5 do 5?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 47

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 29, pozycji 2-3 maski tlenowe sterylne

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 48

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 29 w pozycji 9, zestaw z pojemnikiem o pojemności 25ml? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 49

Czy zamawiający wydzieli z pakietu 29 pozycje 12-15 do oddzielnego pakietu? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 50

Czy zamawiający wykreśli w pakiecie 31, pozycji 1 dren Kehra w rozmiarze 10 ze względu na trudną dostępność produktu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 51

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 32, pozycji 8 koreczek dezynfekcyjny w opak. A'100szt.?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 52

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 32, pozycji 3 kaniulę bezpieczną w rozmiarze 22G kolorystycznie niebieską o przepływie 33 ml./min?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 32, pozycji 3 kaniulę bezpieczną w rozmiarze 20G kolorystycznie niebieską o przepływie 55 ml./min?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 32, pozycji 3 kaniulę bezpieczną w rozmiarze 18G kolorystycznie niebieską o przepływie 85 ml./min?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 55

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 32, pozycji 13, kaniulę o przepływie 50ml/min? pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby kaniule były kompatybilne ze stabilizatorem w poz. 14.

Pytanie nr 56

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 32 pozycji 10-12 strzykawki napełnione roztworem soli fizjologicznej 0,9 % firmy Amsino . Strzykawki przeznaczone do procedury przepłukiwania wkluc dożylnych. Podwójna sterylizacja pozwala na używanie w standardowych procedurach jak i do użytku

na blokach operacyjnych. końcówka Luer Lock tłok zapobiegający cofaniu krwi do cewnika gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, podwójnie sterylizowane wewnątrz i na zewnątrz radiacyjnie, opakowanie ograniczające generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, szerokość listka do otwierania 1 cm, wyrób zakwalifikowany do klasy IIa, na cylindrze oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczone o zgodności z USP zgodne z ISO EN: 7886 1? Pojemności zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 32 pozycji 13, kaniulę do punkcji obwodowych naczyń tętniczych, w rozmiarze 20GX45 mm (1,1x45mm) o przepływie 50ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby kaniule były kompatybilne ze stabilizatorem w poz. 14.

Pytanie nr 58

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 51, pozycji 1-4 strzykawkę j.u. dwuczęściowe z tłokiem w kolorze zielonym? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę ale nie wymaga. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 51, pozycji 1 strzykawkę j.u. 2 ml z rozszerzeniem do 3ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę ale nie wymaga. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 60

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 51, pozycji 1 strzykawkę j.u. 5 ml z rozszerzeniem do 6ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę ale nie wymaga. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 61

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 51, pozycji 1 strzykawkę j.u. 10 ml z rozszerzeniem do 12ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę ale nie wymaga. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 62

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 51, pozycji 1 strzykawkę j.u. 20 ml z rozszerzeniem do 24ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę ale nie wymaga. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 63

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 51, pozycji 25 strzykawkę do pomp 50/60ml o długości tłoka 14 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 64

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 51, pozycji 27-28 strzykawkę do pomp o długości tłoka 14cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 65

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 51, pozycji 52 przyrząd do przetaczania krwi typ TS o właściwościach: komora kroplowa 80 mm w części przezroczystej, całkowita długość komory kroplowej 100 mm, osłonka igły biorczej, igła biorcza dwukanałowa, hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego, filtr krwi o wielkości oczek 200 µm, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym, klapka w kolorze czerwonym, zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę i uchwytem na dren, dren medyczny o długości 150 cm, łącznik stożkowy luer lock, osłonka łącznika luer lock, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie nr 66

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 51, pozycji 53 przyrząd do infuzji o właściwościach: igła biorcza

dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, igła wyposażona w skrzydełka umożliwiające prostsze połączenie z butelką, hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego w kolorze zielonym, duża komora kroplowa (min. 60 mm w części przezroczystej), komora wykonana z PVC, dren wykonany z PVC bez ftalanów, tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH, filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, zaciskacz rolkowy w kolorze pomarańczowym z miejscem na dren i igłę oraz oznaczeniem producenta, dodatkowe dwa oznaczenia producenta: na komorze oraz skrzydełkach, na opakowaniu jednostkowym umieszczony znacznik sterylizacji, łącznik stożkowy luer lock z osłonką zabezpieczająca cały łącznik także na zewnątrz, nie zawiera lateksu i ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym), sterylizowany EO.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 67

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 51, pozycji 54 przyrząd bursztynowy do infuzji o właściwościach: dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami, hydrofobowy filtr powietrza zamykany niebieską klapką, tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH, duża komora kroplowa (55 mm w części przezroczystej), kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml, filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, zaciskacz rolkowy z miejscem na dren, dren wykonany z PVC o długości 150 cm, przezroczysty łącznik stożkowy luer lock, oba końce przyrządu zabezpieczone ochronnymi osłonkami, nie zawiera lateksu, niepirogenny, nietoksyczny, nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym), sterylizowany tlenkiem etylenu, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 68

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 89, pozycji 5 miskę nerkowatą j.u. o pojemności 700ml? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Pakiet 89 nie dotyczy miski nerkowatej. Miska nerkowata opisana w pakiecie nr 88.

Pytanie nr 69

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

Odpowiedź: Tak dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 70

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

Odpowiedź: Nie dopuszcza.

Pytanie nr 71

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

Odpowiedź: Tak dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 72

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 73

Pakiet 27 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia z 1 szt. serwety foliowanej, rozm. 75 cm x 75 cm o gramaturze 42 g/m² (owinięcie) i kleszczykami plastikowymi 13 cm , przy pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź: Tak dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 74

Pakiet 27 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia centralnego z 1 szt. serwety foliowanej rozm. 75 x 45 cm o gramaturze 43 g/m² z przyklepnym otworem 10 cm i 1 szt. kleszczyków metalowych z zaciskiem, bez graweru CE na metalowych narzędziach, przy pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź: Tak dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 75

Pakiet 59, poz. 2 Czy Zamawiający miał na myśli biokompleks Iniany?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 76

Pakiet nr 91

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

Odpowiedź: Tak dopuszcza, ale nie wymaga.

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

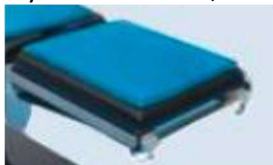
Odpowiedź: Nie dopuszcza.



Pytanie nr 77

Pakiet nr 91

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



Odpowiedź: Tak dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 78

Pakiet nr 91

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



Odpowiedź: Tak dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 79**Dotyczy zadania 64**

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

Rękawice ortopedyczne, jałowe, lateksowe, bezpudrowe, kolor brązowy, rolowany brzeg mankietu. Zawartość protein poniżej 34 µg/g, grubość na palcu min. 0,28 mm, długość minimum 282mm. Zgodne z normą EN 455 i normą ASTM F 1671 AQL = 0.65.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 80

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietu 8 – worki pooperoacyjne po 5 szt. lub 10 szt., worki stomijne po 30 szt.)?

W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w poza granicami kraju skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 81

Dotyczy wzór umowy paragraf 6 punkt 7a

Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie dokumentów dopuszczających wraz z ofertą lub osobno w mailu na żądanie (o czym mowa w punkcie 7c), gdyż towar jest wysyłany z magazynu znajdującego się poza granicami kraju natomiast dokumenty z biura w kraju.

W opakowaniach zbiorczych znajdują się ulotki informacyjne, a w paczce dokument WZ.

Czy poza tym dodatkowo Zamawiający żąda przesłania dokumentów dopuszczających także po zawarciu umowy w ciągu 7 dni – zgodnie z punktem 8 paragrafu 6?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 82

Dotyczy wzór umowy paragraf 6 punkt 7d

Wraz z towarem dostarczamy dokument WZ (specyfikację). Fakturę dostarczamy z biura znajdującego się w kraju. Jesteśmy w stanie dostarczyć zarówno fakturę jak i dokument WZ na wskazany email w formacie pdf (nie jesteśmy firmą farmaceutyczną i nie jesteśmy zobligowani do posiadania programu obsługującego format DATAFARM). Czy Zamawiający zaaprobuje?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 83

Zadanie 61 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, kodowane kolorystycznie na rękojeści w zależności od miejsca przeznaczenia – niebieski dla kleszczy kolonoskopowych, pomarańczowy dla kleszczy gastrokopowych? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 84

Zadanie 61 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii drut o średnicy 0.3mm dla średnicy otwarcia 10, 15 mm oraz 0.47mm dla średnic 20, 25, 30, 35, 40 mm. Średnica osłonki 2.3mm, maksymalna długość oczka pętli 39mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85

Zadanie 61 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści igły do ostrzykiwań o średnicy osłonki 2.3mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 86

Zadanie 61 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści klipsownicę o długości ramion 10 mm. Klipsownica bez

zewnątrznych osłonek i pancerzy, gotowa do użycia od razu po wyjęciu z opakowania? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 87

Zadanie 61 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści pętle o długości narzędzia 2300 mm i średnicy osłonki 2.3 mm. Dodatkowo pętla z funkcją płynnej rotacji 360 stopni? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 88

Zadanie 61 pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii o średnicy osłonki 2.3 mm. Dodatkowo pętla z funkcją płynnej rotacji 360 stopni? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 89

Pakiet 59, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania krem w pojemności 100 ml z przeliczeniem oferowanych ilości ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 90

Dot. Pakiet 102, poz. 23

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie oczekiwanych paków w opakowaniu handlowym a'9 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. zaoferowanie 8 opakowań a'9 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 91

Dot. Pakiet 102, poz. 30

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie oczekiwanych aplikatorów w opakowaniu handlowym a'4x100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. zaoferowanie 50 opakowań a'4x100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 92

Pakiet 43, poz. 1

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 39 cm x 50 m, perforacja co 38 cm?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 93

Pakiet 43, poz,2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 94

Pakiet 43, poz. 1-2

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. = 1 rolkę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 95

Pakiet 82

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 96

Pakiet 85, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści kolor mleczny worka ?

Czy zamawiający dopuści kolor czerwony worka?

Czy zamawiający dopuści worek bez skalowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 97

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 27 zadanie 1 zestawu o następującym składzie:

1x serweta wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 59g/m² o wymiarach 75x90cm z otworem lepny 7cm i dodatkową taśmą lepnią na krótszym boku

7x kompres z gazy 7,5x7,5cm 8W, 17N, z podwijanymi brzegami,

1x kleszczyki plastikowe typu kocher 14 cm,

1x serweta wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.59g/m² o wymiarach 50x50cm,

Zestaw zapakowany w torebkę papierowo foliową, na zewnątrz opakowania etykieta z min. dwiema naklejkami umożliwiającymi wklejenie do dokumentacji nr lot, seria, data ważności. Zgodny z normą PN-EN 13795, ISO 13485:2016. Oznakowany kierunek otwierania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 98

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 27 zadanie 2 zestawu o następującym składzie:

5x kompres z gazy 7,5x7,5cm 8W, 17N, z podwijanymi brzegami,

6x tupper 20x20,

1x serweta wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.59g/m² o wymiarach 60x40 cm

1x serweta wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 59g/m² o wymiarach 75x90cm z otworem lepny 7cm

1x kleszczyki plastikowe z zaciskiem

1x pęseta plastikowa,

1x nożyczki metalowe wykonane ze stali polerowanej, z wygrawerowanym znakiem CE oraz jednorazowego użycia

Zestaw zapakowany w torebkę papierowo foliową, na zewnątrz opakowania etykieta z min. dwiema naklejkami umożliwiającymi wklejenie do dokumentacji nr lot, seria, data ważności. Zgodny z normą PN-EN 13795, ISO 13485:2016. Oznakowany kierunek otwierania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 99

Pakiet nr 52

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie elektrody powierzchniowej odbiorczej 4 kanałowej do neuromonitoringu EMG, naklejanej na rurkę intubacyjną rozm.7-9?

Uzasadnienie: Zawarty we wskazanym punkcie asortyment posiada szerszy zakres rozmiarowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 100

Dot. pakietu nr 61, poz. 1:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 101

Dot. pakietu nr 61, poz. 2:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 102

Dot. pakietu nr 61, poz. 3:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 103

Dot. pakietu nr 61, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści jednorazową pętlę do polipektomii monofilament rozmiar 6 mm lub rozmiar 10 mm plecionka z funkcją płynnej rotacji o śr. 2,35 mm, rękojeść skalowana co 5 mm, długość narzędzia 2300 mm, kompatybilna z kanałem endoskopu 2,8 mm ? W zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 104

Dot. pakietu nr 61, poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści pułapkę czterokomorową ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 105

Dot. pakietu nr 61, poz. 10:

Czy Zamawiający dopuści ustniki jednorazowego użytku z gumką, nie zawierające lateksu w rozmiarze 20 x 25 mm pakowane po 100 szt. w stojący kartonowy dyspenser z otworem w jego dolnej części dla łatwego wyjmowania pojedynczych ustników, ustnik wstępnie złożony (gumka zamocowana z 1 strony). Opakowanie zawiera 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 106

Dot. pakietu nr 61, poz. 11:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pętli plecionej o średnicy narzędzia 2.3 mm oraz o średnicy drutu plecionego 0,4 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 107

Dot. pakietu nr 61, poz. 11:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pętli monofilamentowej o średnicy narzędzia 2.3 mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 108

Dot. pakietu nr 61, poz. 12:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie 74 szt. żelu endoskopowego o wadze 142 gram co odpowiadałoby 40 szt. żelu o pojemności 260 gram ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 109

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 110

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., przy czym 70% przedmiotu zamówienia jest gwarantowane do realizacji”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 111

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 112

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 7 podpunkt d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 113

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 114

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 4

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 115

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 9

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 116

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„... w wysokości 15,00 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 6 ust. 3”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 117

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„... w wysokości 15,00 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 7 ust. 2 Ustawy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 118

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„... w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy brutto”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 119

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„ ..., wynosi 20% wartości umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 120

Dotyczy warunków umowy § 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:
„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 121

Dotyczy zapisów umowy

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie została wobec niego wszczęta likwidacja.

Pytanie 122

Pakiet 1, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści worki niesterylne o pojemności 1500ml z drenem 115cm zakończonym atraumatycznym otworem. Koniec natłuszczony, zabezpieczony zatyczką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 123

Pakiet 1, poz. 22-23 - Czy Zamawiający dopuści żel, który pozwala uzyskać kompletne znieczulenie błony śluzowej ułatwiając wprowadzenie cewników lub instrumentów medycznych:

– w składzie żelu Lignocaine Hydrochloride 2%.

- Minimalizuje ryzyko zakażeń jatrogennych dzięki zawartości środków bakteriobójczych i bakteriostatycznych o szerokim spektrum działania – w składzie Chlorhexidine Digluconate 0,05%
- Dostępny w dwóch pojemnościach, w wygodnych do aplikacji, ampułkostrzykawkach
- Dawki przystosowane do warunków anatomicznych - 6 ml dla dzieci i kobiet (a'50szt) oraz 11 ml dla mężczyzn (a'25szt)
- Łatwy i wygodny sposób aplikacji
- Wysoki stopień przejrzystości preparatu gwarantuje brak zanieczyszczeń powierzchni optycznej endoskopów
- Jednorazowego użytku
- Sterylny, sterylizowany promieniami gamma
- Bez zawartości lateksu
- Opakowanie jednostkowe typu: papier/folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 124

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 125

Pakiet 5, poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści worki do tygodniowej zbiórki moczu z czytelną, łatwą do odczytu skalą worka, adekwatną do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 126

Pakiet 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik bez trokaru, spełniający wszystkie parametry SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 127

Pakiet 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik z trokarem o długości 35cm oraz poniższych parametrach:

- Wykonany z miękkiego i elastycznego PVC zapobiegającego zaginaniu się cewnika
- Wykonany z aluminium trokar ułatwiający wprowadzenie cewnika
- Atraumatyczny otwór końcowy oraz 2 otwory boczne naprzemianległe zapobiegające aspiracji i wrastaniu tkanek
- Skalowany co 2 cm
- Linia RTG na całej długości cewnika
- Zintegrowany uniwersalny łącznik do podłączenia z zestawem do drenażu
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany EO
- Pakowany podwójnie

?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 128

Pakiet 17, pozycja 11

Czy zamawiający wymaga 4-światłowej silikonowej sondy Sengstaken – Blakemore o długości 85cm, z przewodnicą, wyposażonej w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie i zamykanie linii do manometru. Numeryczne znaczniki głębokości od początku balonu przełykowego na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm. Balony: żołądkowy o długości 60mm i przełykowy 140mm. Otwory boczne: 3 żołądkowe i 2 przełykowe?

Odpowiedź: Wymaga.

Pytanie 129

Pakiet 20, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści majtki z obwodem w pachwinie udowej 35,5cm (+/-1cm) po rozciągnięciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 130

Pakiet 20, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści Koszulę dla pacjenta wykonana z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40 g/m² w kolorze granatowym lub ciemno zielonym, zakładana przez głowę z wycięciem Y. Długość koszuli 120 cm , szerokość 70 cm (obwód 140 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 131

Pakiet 20, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści Koszulę dla pacjenta wykonana z włókniny SMS 33g w kolorze niebieskim , wiązana, biały trok w pasie o długości całkowitej 178cm oraz 2 na szyi o długości 48cm, z krótkim rękawem, długość koszuli 110cm, szerokość 140 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 132

Pakiet 30, pozycja 31

Czy zamawiający oczekuje cewnik Kehra o długości ramion: 450mmx 180mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 133

Pakiet 35, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści papier do KTG w rozmiarze 150x100x150?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 134

Pakiet 35, poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści papier do EKG Lifepak 11, 12 w rozmiarze 108x23?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 135

Pakiet 35, poz. 14 – Czy Zamawiający dopuści olejek o pojemności 100ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 136

Pakiet 39, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści Czepek w formie furazerki wiązany z tyłu na troki. Wykonany w całości z perforowanej włókniny Spunlace Mesh o gramaturze 35g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość w części przedniej 15cm. Wymiary denka: 17cm x 25cm. Troki białe długości 25 cm. Opakowanie a`100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Dostępny w kolorze niebieskim, z białymi trokami

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 137

Pakiet 43, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści podkład papierowy o szerokości 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 138

Pakiet 49, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 139

Pakiet 51, poz. 5,7 – Czy Zamawiający dopuści wycenę a`25 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 140

Pakiet 51, poz. 8-9 – Czy Zamawiający dopuści wycenę a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 141

Pakiet 51, poz. 19 – Czy Zamawiający dopuści wycenę a`90 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 142

Pakiet 51, poz. 20 – Czy Zamawiający dopuści wycenę a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 143

Pakiet 51, poz. 35 – Czy Zamawiający dopuści wycenę a`144 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 144

Pakiet 51, poz. 38 – Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne bezpieczne pakowane po 50szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 145

Pakiet 51, poz. 48 – Czy Zamawiający dopuści wycenę a`10 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 146

Pakiet 51, poz. 52 – Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 147

Pakiet 51, poz. 52 – Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z uniwersalnym zakończeniem drenu Luer-Lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwi wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 148

Pakiet 51, poz. 55 – Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z materiału: PET + wiskoza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 149

Pakiet 63, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17\pm 0,01$, na dłoni $0,14\pm 0,01$, mankiecie $0,11\pm 0,01$; długość min 280 mm. Poziom protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$ i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki niezależnej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 150

Pakiet 63, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,11\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100/200 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie 151

Pakiet 63, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, mikrotekstura na całej rękawicy i dodatkowa tekstura końcach palców, grubość na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10\pm 0,02$ mm na mankiecie $0,07\pm 0,02$ mm, długość min 245mm. AQL 1,0, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat.

III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 152

Pakiet 63, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, o podwyższonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor różowy, mikrotekstura na całej dłoni plus dodatkowa tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,11$ mm +/- $0,01$ mm, na dłoni $0,07$ +/- $0,01$ mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. Rozmiary S-L kodowane kolorystycznie na opakowaniu.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 153

Pakiet 63, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice lateksowe, pudrowane, niesterylne, mikrotekstura na całej rękawicy i dodatkowa tekstura końcach palców, $0,11\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,07\pm 0,01$ mm, długość min 245mm. AQL 1,0, siła zrywu min 6N wg EN 455 -potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. potwierdzone piktogramem na opakowaniu.

Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie 154

Pakiet 63, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpudrowa - pokrywana poliuretanem. Długość rękawicy min. 240 mm, grubość na palcu min. $0,10\pm 0,02$ mm, bez protein lateksu. AQL 1,5 , rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455, EN 374-2,4, EN 21420, EN ISO 374-1,5, rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, ikoną potwierdzającą brak ftalanów, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 155

Pakiet 63, pozycja po pozycji 6 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,12+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 10N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 156

Pakiet 63, pozycja dot rękawic syntetycznych - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,20±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma.

Rozmiar 6.0-9.0?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 157

Pakiet 63, pozycja 7-8 - Czy Zamawiający dopuści koszyk na rękawice o średnicy drutu 4,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 158

Pakiet 64, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,33mm+/-0,01, długości min 283mm i AQL 0,65?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 159

Pakiet 65, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, kolor zielony, z rolowanym mankiem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Poziom białek lateksowych max 30µg/g. 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 reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/-0,03), dłoni min 0,10 mm, mankiet min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65 -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6.0-8.5?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 160

Pakiet 66, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiet 0,11±0,01; długość min 280 mm. Poziom protein ≤30 µg/g i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki niezależnej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 161

Pakiet 66, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,12+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 10N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 162

Pakiet 66, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, mikrotekstura na całej rękawicy plus dodatkowa tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiet 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 8 substancji chemicznych wg. EN 16523-1, w tym odporne na 2 kwasy na min. 5 poziomie, odporne na 70% alkohol izopropylowy oraz 70% alkohol etylowy min. na poziomie 1. Przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL

kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 163

Pakiet 66, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20 \pm 0,02$, dłoni $0,18 \pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16 \pm 0,02$ mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy

oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma.

Rozmiar 6.0-9.0?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 164

Pakiet 82, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną zakładaną na gumki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 165

Pakiet 84, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści pidżamę wykonaną z włókniny SMS gr. 35g, nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające. Bluza z krótkim standardowym rękawem, posiada wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania, 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej). Spodnie z trokami w pasie. Dostępne w dwóch kolorach: zielonym, niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 166

Pakiet 94, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści uniwersalną opaskę do fiksowania rurek intubacyjnych obejmującą zakres rozmiarów wymieniony przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 167

Pakiet 37, poz. 1-4 (wzierniki)

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 168

Pakiet 43, poz. 1

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 39 cm x 50 m, perforacja co 38 cm?

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 169

Pakiet 43, poz., 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 170

Pakiet 43, poz. 1-2

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1szt. = 1 rolkę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 171

Pakiet 51, poz. 5,19-20,25,29,32,35,37,48,52-54

Czy zamawiający wydzieli poz. 5,19-20,25,29,32,35,37,48,52-54 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie

pozwole na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwole Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 172

Pakiet 51, poz. 52-54,

Czy zamawiający wydzieli poz. 52-54 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwole na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwole Zamawiającemu na

dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 173

Pakiet 51, poz. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt.

z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 174

Pakiet 51, poz. 20

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 175

Pakiet 51, poz. 25

Czy zamawiający dopuści strzykawkę o długości 15,3 cm, w stanie rozłożonym 25 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 176

Pakiet 51, poz. 29

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 177

Pakiet 51, poz. 35

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 178

Pakiet 51, poz. 48

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 179

Pakiet 51, poz. 32

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. = 1 opakowanie po 25 odcinków stazy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 180

Pakiet 51, poz. 52

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 181

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 182

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. 8,5 cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 183

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 184

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 185

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie?

Odpowiedź: Nie, karta charakterystyki jest wymagana.

Pytanie 186

Pakiet 51, poz. 53-54

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 187

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 188

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 189

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 190

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej

budowie, o wymiarach: całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 191

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 192

Czy zamawiający dopuści IS bursztynowy bez dodatkowych skrzydełek dociskowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 193

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 194

PAK NR 26

Poz. 3,5 Prosimy o dopuszczenie mankietu rozm. 34-47cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 195

PAK NR 26

Poz. 7 czy chodzi o mankiet wielokrotnego użytku czy mankiet przeznaczony do stosowania u jednego pacjenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 196

PAK NR 26

W przypadku mankietu wielokrotnego użytku prosimy o dopuszczenie pęcherza wykonanego z TPU

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 197

PAK NR 26

W przypadku mankietu do stosowania u jednego pacjenta prosimy o dopuszczenie mankietu infuzyjnego ze wskaźnikiem

ciśnienia, wykonanego z kompozytowej tkaniny nylonowej TPU, 500ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 198

PAK NR 40

Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie elektrod o następujących parametrach: Elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe, kompatybilne z systemem kontroli przylegania REM, z możliwością aplikacji kierunkowej (równoległe do powierzchni ciała), powierzchnia przewodząca 107cm², wymiary końcówki podłączenia 23x20 mm.

Bezpieczeństwo produktu gwarantuje szeroka powierzchnia aktywna, żel adhezyjny o bardzo niskiej impedancji, dobra trwałość żelu oraz klej w części brzegowej zapobiegający niepożądanemu odklejaniu się. Elektrody pakowane indywidualnie z etykietami identyfikującymi wklejanymi do protokołu operacyjnego, opakowanie zbiorcze zawiera 100szt. elektrod.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 199

PAK NR 40

Poz. 6 Prosimy o dopuszczenie długości 150mm, elektroda nieprzywierająca, pokryta teflonem.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 200

PAK NR 40

Poz. 7 Prosimy o dopuszczenie elektrody kulkowej o średnicy 4mm.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 201

PAK NR 40

Poz.8 Prosimy o dopuszczenie elektrody o długości 15,7 cm



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 202

PAK NR 40

Poz. 9 Prosimy o dopuszczenie elektrody o wymiarach 20x10mm lub 15x10mm i długości 14,1 cm



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 203

PAK NR 40

Poz. 10 Prosimy o dopuszczenie elektrody o długości 14,1 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 204

PAK NR 40

Poz. 11 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli uchwyt jednorazowy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli uchwyt jednorazowy.

Pytanie 205

PAKIET NR 91

Poz. 1,2,3

Prosimy o dopuszczenie pozycjonera przeciwoleżynowego wykonane z pianki i medycznego żelu silikonowego, pokrytego powłoką poliuretanową, rozkładającego ciężar ciała i obniżającego nacisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, chroniącego przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, o właściwościach niepowodujących podrażnień dla skóry - potwierdzone badaniami wg. normy ISO 10993-10 (Biologiczna ocena wyrobów medycznych – test na podrażnianie uczulanie skóry) i ISO 10993-1 (Biologiczna ocena wyrobów medycznych – ocena biokompatybilności), do dezynfekcji ogólnie dostępnymi środkami, w przypadku uszkodzenia mechanicznego zewnętrznej powłoki żel nie wycieka, przeźroczyste dla promieni RTG, do użytku w środowisku MRI, nieprzewodzące ładunków elektrycznych, wolne od lateksu, możliwość ochłodzenia pozycjonera do temperatury – 12 °C, możliwość ogrzania pozycjonera do temperatury maksimum 40 °C, możliwość użycia pozycjonerów z materacami grzewczymi, oznaczenie CE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 206

PAKIET NR 91

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie pozycjonera o wymiarach: 520 x 520 x 30 mm



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 207PAKIET NR 91

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie pozycjonera o wymiarach: 395 x 140 x 40 mm

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.****Pytanie 208**PAKIET NR 91

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie pozycjonera w postaci krążka pod głowę w wymiarach 200x54mm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.****Pytanie 209**PAKIET NR 109

Prosimy o dopuszczenie kołder o następujących parametrach:

- zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta
- wykonane z miękkiej tkaniny
- strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty
- unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza
- mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)
- odporne na płyny
- brak zawartości lateksu
- uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych min. Bair Hugger Model 505 Warming unit/ Bair Hugger Model 775

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 210**

Prosimy o dopuszczenie następujących rodzajów kołderek:

- na całe ciało dla pacjenta dorosłego (195 x 100 cm)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 211

Dzień dobry,

Poniżej pytania do postępowania:

Umowa – kary – par. 9

Prosimy o zmniejszenie kar do 10 % - dot. pkt. 4

Prosimy o zmniejszenie kar maksymalnych do 20 %.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 212

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

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia od minimum 10 dni do maksimum 14 dni roboczych od daty złożenia zamówienia oraz modyfikację oceny punktowej w kryterium terminu realizacji w zakresie Pakietu nr 62.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 213

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 odzież operacyjną wykonaną z tkaniny o składzie 48% bawełna, 52% poliester +/- 3%, o gramaturze 130 g/m² +/- 4%, o poziomie przepuszczalności powietrza około 200 mm/s, zgodną z normą PN-EN 13795?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 214

Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty akredytowanych raportów z badań, wykonanych przez niezależną jednostkę badawczą, potwierdzających skład chemiczny i gramaturę tkaniny, z której będzie wykonana zaoferowana w Pakiecie nr 62 odzież operacyjna?

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 215

Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty akredytowanego raportu z badań, wykonanego przez niezależną jednostkę badawczą, potwierdzającego zgodność z normą PN-EN 13795 dla konkretnej tkaniny, wskazanej w badaniach potwierdzających skład i gramaturę (dot. pyt. nr 3), a z której wykonana będzie odzież operacyjna z Pakietu nr 62?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 216

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 buty operacyjne posiadające znak CE dla wyrobu ochronnego, bez dodatkowej perforowanej wkładki masującej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 217

Czy Zamawiający, aby mieć pewność co do jakości zaoferowanego w Pakiecie nr 62 obuwia operacyjnego, wymaga załączenia do oferty raportów z testów na właściwości ergonomiczne oraz na odporność na zginanie podeszwy, zgodnie z normą EN ISO 20344?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 218

Pakiet nr 20 poz. 2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie koszuli w kolorze granatowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 219

Pakiet nr 20 poz. 2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie koszuli o gramaturze 30g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 220

Pakiet nr 20 poz. 2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie koszuli w rozmiarach XL(117x154cm) oraz 2XL(120x160 cm)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 221

Pakiet nr 20 poz. 3

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie koszuli SMMS 35g.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 222

Pakiet nr 32 poz. 1,2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej pediatryczno-neonatologicznej zgodnej z opisem:

- Wykonana z PTFE, 2 paski RTG
- Posiada dodatkowy zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia
- Wyposażona w zastawkę antyzwrotną zatrzymującą wypływ krwi poza kaniulę
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zabezpieczają przed przesuwaniem i obracaniem
- Igła silikonizowana, potrójnie ścięta z tylnym szlifem, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Opakowanie TYVEC
- Opakowanie zbiorcze 50 szt"
- 26G 0,6x19mm przepływ 13ml/min
- 24G 0,7x19mm przepływ 13 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 223

Pakiet nr 32 poz. 3,4,5

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej z filtrem hydrofobowym pełniącym rolę zastawki antyzwrotnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 224

Pakiet nr 32 poz. 3,4,5

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wyposażonej w metalowy mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci metalowego zatrasku na końcu igły automatycznie uruchamianego po wyjęciu igły z kaniuli- pełniącego funkcję systemu kapilar.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 225

Pakiet nr 32 poz. 3

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej 22Gx25mm o przepływie 33ml/min.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 226

Pakiet nr 32 poz. 4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej 20Gx32mm o przepływie 55ml/min.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 227

Pakiet nr 32 poz. 5

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej 18Gx32-45mm o przepływie 85ml/min.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 228

Pakiet nr 32 poz. 6

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o przepływie 320 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 229

Pakiet nr 32 poz. 7

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie kranik trójdrożny z drenem 7 cm zgodnym z opisem.

- Kranik trójdrożny z drenem
- Wykonany z poliwęglanu z możliwością podawania lipidów (tłuszczy i chemioterapeutyków.)
- Objętość wypełnienia 1,25 ml
- Sterylny, niepirogenny, jednorazowego użycia.
- Możliwość zmiany pozycji w zakresie 360 stopni.
- Wytrzymałość ciśnieniowa 4- 4,5 bara
- Długość drenu 10 cm
- Średnica zewn. drenu 4,1 mm, średnica wewn. drenu 3,0 mm
- Wszystkie ujścia zabezpieczone koreczkami z trzpieniem poniżej własnej krawędzi
- Optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty
- Pakowany pojedynczo, opakowanie typu Tyvec
- Różne kolory pokrętki w zależności od zastosowania (białe, czerwone, niebieskie)
- Wolny od lateksu i ftalanów
- Przedłużacz wykonany z PCV niezawierającego ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 230

Pakiet nr 32 poz. 8

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie koreczka do dezynfekcji na paskach po 10 sztuk. Zapewniające redukcję liczby bakterii w czasie 30 sekund. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ

Odpowiedź: Dopuszcza (jeżeli są zgodne z opisem SWZ, bez dodatkowej osłony) ale nie wymaga.

Pytanie 231

Pakiet nr 32 poz. 9

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego zgodnego z opisem:

- kompatybilny z roztworami żywienia pozajelitowego, krwią oraz lekami cytostatycznymi i stosowanymi w chemioterapii
- bezpieczny do używania w MRI i CT (bez metalowych części)
- pozwala na wielokrotny dostęp z możliwością dezynfekcji
- Prosty tor przepływu
- łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- dostępny w wersji transparentnej oraz kolorze bursztynowym
- wolne od lateksu, PVC i DEHP/ftalanów

- Możliwość używania przez minimum 7 dni lub ilość aktywacji 600 razy
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI
- ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba
- objętość wypełnienia 0,085 ml
- przepływ 320 ml/min (1m ciśnienie wody)
- Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min
- Cofanie się płynu 0,02 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 232

Pakiet nr 51 poz. 1-4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk dwuczęściowych bez skali rozszerzonej

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 233

Pakiet nr 51 poz. 1-4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk dwuczęściowych z tłokiem w kolorze niebieskim

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 234

Pakiet nr 51 poz. 1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 2ml ze skalą rozszerzoną do 3 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 235

Pakiet nr 51 poz. 2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 5ml ze skalą rozszerzoną do 6 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 236

Pakiet nr 51 poz. 3

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 10ml ze skalą rozszerzoną do 12 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 237

Pakiet nr 51 poz. 4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 20ml ze skalą rozszerzoną do 24 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 238

Pakiet nr 51 poz. 4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 20ml w opakowaniach po 80 szt. i możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 239

Pakiet nr 51 poz. 6

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą 0,45x13mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 240

Pakiet nr 51 poz. 10

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,30x12mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 241

Pakiet nr 51 poz. 24

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny U-100 z igłą 0,33x13mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 242

Pakiet nr 51 poz. 29

Czy Zamawiający wymaga koreczka z trzpieniem poniżej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 243

Pakiet nr 51 poz. 29

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu typu twardey blister?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 244

Pakiet nr 51 poz. 31

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do aspirowania płynów i leków zgodnym z opisem: Mini Spike z zaworem bezigłowym **do butelek i większych fiolek** - wyposażony jest w zawór bezigłowy ze zintegrowaną uszczelką silikonową, która minimalizując użycie igły chroni pacjenta i personel medyczny przed przypadkowymi zakłuciami igłą

- kompatybilne z roztworami żywienia pozajelitowego, krwią oraz lekami cytostatycznymi i stosowanymi w chemioterapii

- pozwala na wielokrotny dostęp z możliwością dezynfekcji

- przezroczysta obudowa zapewnia dobry widok na ścieżkę płynu

- bezpieczny do używania w MRI i CT (bez metalowych części)

- Obj. wypełnienia zaworu 0,085 ml

- Długość 7,5 cm

- Obj. wypełnienia zaworu z igłą 0,162 ml

- Przepływ - 111,22 ml/min

- filtr 3 mikrony

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 245

Pakiet nr 51 poz. 52

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z komorą wykonaną z bezpiecznego PCV

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 246

Pakiet nr 51 poz. 53

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z ostrym kolcem trójpłaszczyznowym

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 247

Pakiet nr 51 poz. 54

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do leków światłoczułych zgodnych z opisem:

- uniwersalny ostry kolec dwukanałowy

- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie

- **Komora kroplowa o długości 62 mm (55 mm w części przezroczystej)**

- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 0,1 ml)

- 15 µm filtr płynu
- **Zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu**
- **Logo identyfikujące na zaciskaczu**
- **Dren długości 150 cm**
- Opakowanie **papier-folia**
- **Wolny od ftalanów**, sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku
- Opakowanie zbiorcze 200

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 248

Pakiet nr 80 poz. 1,2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie podwójnego bezigłowego portu o objętości wypełnienia 0,45ml

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 249

Pakiet nr 80 poz. 1,2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie podwójnego bezigłowego portu o przepływie 90ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 250

Pakiet nr 80 poz. 1,2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie podwójnego bezigłowego portu z możliwością używania do 7 dni lub 300 aktywacji

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 251

Pakiet nr 80 poz. 3,4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie potrójnego bezigłowego portu o objętości wypełnienia 0,45ml

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 252

Pakiet nr 80 poz. 3,4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie potrójnego bezigłowego portu o przepływie 95

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 253

Pakiet nr 80 poz. 3,4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie potrójnego bezigłowego portu z możliwością używania do 7 dni lub 300 aktywacji

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 254

Pakiet nr 81 poz. 1

1. **Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2?** Według stanowiska URPLWMIpB wydanego na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795. URPL podkreśla, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że

pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złączonym naskórku personelu medycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Zgodnie z normą EN 13795-2 ubrania takie jak opisane przez Zamawiającego, a więc z krótkimi rękawami i spodniami bez ściągaczy to jedynie „*roboczy wyrób odzieżowy dla personelu Sali operacyjnej, co do którego nie ma konieczności spełnienia wymagań dotyczących odzieży dla bloków operacyjnych. Kitel [ang. - Scrub Suit, który pojawia się w deklaracjach oraz na opakowaniach ubrań wykonawców] nie jest zasadniczo przeznaczony do zapobiegania rozprzestrzenianiu się czegokolwiek drogą powietrzną od personelu medycznego*”

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych z bluzą z krótkimi rękawami, oraz spodniami bez ściągaczy ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Czy w związku z Wiążącymi Informacjami Stawkowymi nr WIS 0115-KDST2-1.450.1201.2020.18.AW, oraz WIS 0115-KDST2-1.450.1205.2020.23.MDO które wprost mówią, że ubrania takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, nie mogą być więc wyrobem medycznym, **Zamawiający wymaga ubrań objętych 23% stawką VAT ?**

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 255

Pakiet nr 82 poz. 1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie maski chirurgicznej zgodnej z opisem:

- jednorazowego użytku
- hypoalergiczna (nie powodująca uczuleń i podrażnień), nie zawiera włókien szklanych oraz metali ciężkich
- wykonana z trzech warstw włókniny (odporna na przesiąkanie), 25 g/m² +25 g/m² +25 g/m²
- pełnobarierowa, skuteczność filtracji bakterii: BFE >98% zgodnie z EN 14683 (TYPE II)
- z wkładką modelującą na nos, posiada w części środkowej zakładkę umożliwiającą dopasowanie do twarzy
- bezzapachowa
- wyprodukowana z zachowaniem czystości bakteryjnej, zgodnie z normą EN 14683:2019+ AC:2019 Annex D I EN ISO 11737-1:2018
- **zakładana na gumkę**
- wymiary 17,5 cm x 9,5 cm
- Kolor: niebieski
- pakowana w kartonik w formie podajnia po 50 szt

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 256

Pakiet nr 96 poz. 5

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie worka do ochrony leków światłoczułych 3000 ml o wymiarach 35x55cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 257

Pakiet nr 96 poz.1- 5

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga przepuszczalności światła UV na poziomie nie więcej niż 10% w zakresie długości fal 200-450 nm.

W przypadku braku sprecyzowania tego parametru, w pakiecie nr 15 można będzie

zaoferować zwykłe worki na odpady komunalne.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 258

Pakiet nr 96 poz.1- 5

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga worków z dodatkową taśmą klejącą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 259

Formularz oferty

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 260

Kryterium oceny ofert – termin dostawy

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 261

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 262

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 263

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 264

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 265

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 266

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 267

Dot. zad. 32 poz. 4 i 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła omyłka w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 32 poz. 4 i 5, gdyż zabezpieczenie wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej znajduje się u podstawy portu górnego. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę.

Pytanie 268

Dot. zad. 32 poz. 6

Czy Zamawiający w pakiecie 32 poz. 6 dopuści łącznik bezigłowy o objętości wypełnienia max. 0,05ml (w SWZ jest to nazwane przestrzenią martwą). Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 269

Pakiet nr 16, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający dopuści żel bezbarwny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 270

Pakiet nr 16, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści wycenę żelu za opak 500ml wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 271

Pakiet nr 24, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści rurki z mankietem w rozmiarach od 2,5 do 10?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 272

Pakiet nr 24, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści rurki z mankietem w kształcie walca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 273

Pakiet nr 24, pozycja nr 5-6 – Czy zamawiający odstąpi od zapisu „samoblokujący się mndaryn”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 274

Pakiet nr 28, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści myjki do toalety pacjenta dedykowane do ogólnej i uzupełniającej higieny i pielęgnacji skóry oraz jako element higieny pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz stolca, myjki do bezwodnego mycia ciała o naturalnym pH, o właściwościach oczyszczających, odświeżających i łagodzących podrażnienia, posiadające substancje nawilżające i odżywcze dla skóry (witamina E, rumianek i aloes), zawierające w składzie m.in. 216mg dimetikonu (3%), ekstrakt z aloesu berbadenowego, glicerynę, nie zawierające lateksu, myjki w rozmiarze 20cm x 20cm, zapobiegają powstawaniu infekcji, testowane dermatologicznie, pakowane w opakowanie foliowe z możliwością wielokrotnego zamykania, opakowanie pomagające utrzymać temperaturę myjek oraz zapewniające możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej, pakowane po 25 sztuk, zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 275

Pakiet nr 29, pozycja nr 2-3,5 – Czy zamawiający dopuści maski do tlenoterapii sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 276

Pakiet nr 29, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści zestaw sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 277

Pakiet nr 29, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści łącznik sterylne o złączu 15F/22M-22F?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 278

Pakiet nr 29, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści zestaw do pobierania próbek o pojemności 20-25ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 279

Pakiet nr 29, pozycja nr 10-11 – Czy zamawiający dopuści zestaw do odsysania o opisie:

Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturką zamocowaną do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl

Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)

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

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

Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”

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

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

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

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

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

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

W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm

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

Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

Pakowana folia/papier

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ	PRZEZNACZENIE
10Fr 3,35mm	600mm	intubacja
12Fr 4,05mm	600mm	intubacja
14Fr 4,75mm	600mm	intubacja
16Fr 5,45mm	600mm	intubacja
10Fr 3,35mm	330mm	tracheostomia
12Fr 4,05mm	330mm	tracheostomia
14Fr 4,75mm	330mm	tracheostomia
16Fr 5,45mm	330mm	tracheostomia

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 280

Pakiet nr 29, pozycja nr 12 – Czy zamawiający dopuści zestaw drenów o średnicy ch24-25?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 281

Pakiet nr 29, pozycja nr 14 – Czy zamawiający dopuści osłonę wilgotną na oko o opisie:

Gotowa do użycia całkowicie szczelna i bardzo lekka komora wilgotna zapewniająca pożądaną wilgotność rogówki. Idealna w przypadku operacji opadania lub zwiotczenia powiek, leczeniu niedomykalności powiek, w celu ochrony pooperacyjnej w pełnym zakresie chirurgii oka. Hipoalergiczna warstwa samoprzylepna (mocująca) odpowiada wymogom delikatnej i wrażliwej skóry. Produkt sterylny, jednorazowego użytku. Posiada certyfikat CE. Produkcja - Włochy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 282

Pakiet nr 30, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr dołączony osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 283

Pakiet nr 30, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr o parametrach:

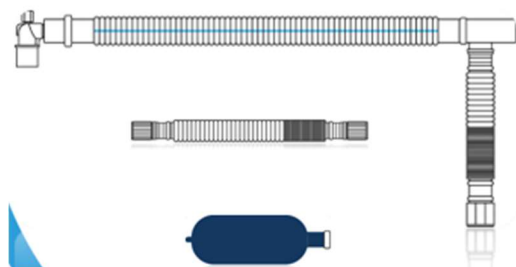
- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg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

- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 284

Pakiet nr 30, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z współdzieloną membraną, o długości 1,83m, średnica rury 22mm, z rurą wydechową rozciągliwą do 40cm, pakowany w opakowanie papierowo-foliowe?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 285

Pakiet nr 30, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści sterylny obwód oddechowy z dodatkową rurą rozciągliwą maksymalnie do długości 120 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 286

Pakiet nr 30, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający odstąpi od zapisu „wzrost temp. Gazu wdychanego o 6,2 stopni C”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 287

Pakiet nr 30, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści wielorazową rękojeść laryngoskopu światłowodowego zasilaną bateryjnie (2xC) zgodna z (Green Standard ISO), z diodą LED o natężeniu 80 000 LUX i strumieniem świetlnym 80 000 lm/m², posiadającą radełkowaną powierzchnię, co zapewnia pewny chwyt i minimalizuje wyslizgnięcie się rękojeści z dłoni, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła, możliwość sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 288

Pakiet nr 30, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści wielorazową rękojeść laryngoskopu światłowodowego (krótka) zasilaną bateryjnie (2xAA) zgodna z (Green Standard ISO), z diodą LED o natężeniu 80 000 LUX i strumieniem świetlnym 80 000 lm/m², posiadającą radełkowaną powierzchnię, co zapewnia pewny chwyt i minimalizuje wyslizgnięcie się rękojeści z dłoni, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła, możliwość sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 289

Pakiet nr 30, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści łyżki Miller w rozmiarach 0, 1, 2?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 290

Pakiet nr 30, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści łyżki z zabudowanym światłowodem w łyżce co

zapobiega odbiciom świetlnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 291

Pakiet nr 30, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści metalowe tyżki z osłoniętym światłowodem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 292

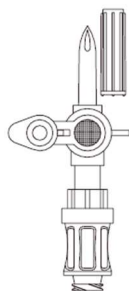
Pakiet nr 51, pozycja nr 19 – Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a80 wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 293

Pakiet nr 51, pozycja nr 31 – Czy zamawiający dopuści mini spike o opisie:

- Bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz butelek
- Dwuświatłowy
- Przeznaczone do wielokrotnych aspiracji
- Wyposażone w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm z możliwością zamknięcia klapką
- Możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin
- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi
- Specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiającego całkowite opróżnienie butelki/fiolki
- Płaska powierzchnia membrany
- Dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem
- Bez lateksu, PCV oraz DEHP
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-foolia



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 294

Pakiet nr 51, pozycja nr 39-47 – Czy zamawiający dopuści cewnik foley silikonowany z zastawką lateksowa?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 295

Pakiet nr 51, pozycja nr 52 – Czy zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji o opisie:

- dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej zapewniający szczelne i pewne połączenie z pojemnikami oraz workami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (czerwoną) klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 8,5cm
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 200 µm
- miękki, elastyczny dren o długości 150 cm z zakończeniem Luer-Lock
- uniwersalne całkowicie przezroczyste zakończenie drenu luer-lock,
- precyzyjny zacisk rolkowy wyposażony w zaczep na dren do podwieszenia
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 296

Pakiet nr 51, pozycja nr 53 – Czy zamawiający dopuści przyrząd do infuzji o opisie:

- Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej zapewniający szczelne i pewne połączenie z pojemnikami oraz workami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką
- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 4,5cm
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- Miękki, elastyczny dren o długości 150 cm z zakończeniem Luer-Lock
- Uniwersalne całkowicie przezroczyste zakończenie drenu luer-lock,
- Precyzyjny zacisk rolkowy wyposażony w zaczep na dren do podwieszenia
- Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenny, nietoksyczny
- Nie zawiera lateksu
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 297

Pakiet nr 51, pozycja nr 54 – Czy zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bursztynowej o opisie:

- Wersja bursztynowa do leków światłoczułych
- Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej zapewniający szczelne i pewne połączenie z pojemnikami oraz workami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką

- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 4,5cm
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- Miękki, elastyczny dren o długości 150 cm z zakończeniem Luer-Lock
- Uniwersalne całkowicie przezroczyste zakończenie drenu luer-lock,
- Precyzyjny zacisk rolkowy wyposażony w zaczep na dren do podwieszenia
- Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenny, nietoksyczny
- Nie zawiera lateksu oraz DEHP
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 298

Pakiet nr 51, pozycja nr 55 – Czy zamawiający dopuści czepek wykonany z dwóch warstw: włóknina spunlace i folia PE?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 299

Pakiet nr 83, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści kołnierzyk ortopedyczny dla dzieci z możliwością ustawienia 3 różnych szerokości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 300

Pakiet nr 94, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści etykietę do cewnika dołączoną osobno? Wycena razem jako zestaw.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 301

Pakiet nr 98, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający dopuści linie o długości 2,1m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 302

Pakiet nr 104, pozycja nr 1,2 – Czy zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowca: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 303

Pakiet nr 104, pozycja nr 3– Czy zamawiający dopuści filtr dla dzieci o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 304

Pakiet nr 104, pozycja nr 3– Czy zamawiający dopuści filtr dla dorosłych o parametrach:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 305

Pakiet nr 104, pozycja nr 4– Czy zamawiający dopuści wymiennik o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min

- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 306

Pakiet nr 106, pozycja nr 1– Czy zamawiający dopuści złącze 15F/22M-22F zgięte pod kątem ok 100-110 stopni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 307

Pakiet nr 106, pozycja nr 2– Czy zamawiający dopuści złącze 15F/22M-22F?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 308

Pakiet 44

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 309

Pakiet 44

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 310

Pakiet 44

Wnosimy o przestrzeganie prawa obowiązującego na terenie Unii Europejskiej i Rzeczypospolitej Polskiej poprzez uznanie tłumaczeń oryginalnych certyfikatów wydanych na terenie UE przez niemiecką jednostkę notyfikowaną w języku angielskim na język polski.

Odpowiedź: W przypadku dokumentów wystawionych w innym języku dokumenty muszą być dostarczone z tłumaczeniem na język polski.

Pytanie 311

Pakiet 44

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**Pytanie 312**

Pakiet 44

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 44 poz. 2 ostrza do nakłuwaczy w opakowaniach x 200 szt. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Nie.**Pytanie 313****Pakiet 59 poz. 3**

Czy w Pakiecie 59 poz. 3 Zamawiający dopuści zaoferowanie kremu ochronnego ZinoDr. spełniającego wymogi podane w SWZ, w opakowaniach x 250g (odpowiadających 200ml)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**Pytanie 314**

Pytanie 1, dotyczy pakiet nr 74.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 96h dni roboczych dla pakietu nr 74?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**Pytanie 315**

Pytanie 2, dotyczy Pakiet nr 74 , załącznik nr 1 do SWZ.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na realizowanie dostaw czujników ProAQT w opakowaniach zbiorczych zawierające 5 szt. czujników? Zestawy pakowane są po 5 szt. bez możliwości rozdzielania opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

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

ZATWIERDZIŁ:

Rafał Krupa
Dyrektor ZOZ we Włoszczowie
(podpisano elektronicznie)

