

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 07/PN/2023

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO, zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”, wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: **DOSTAWA ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

Z dnia: **14-06-2023r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW.
TEL./FAX 58.777.66.73
Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl
Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl
[KRS:0000386185](https://krs.gov.pl/krs/odpowiedzi/ikrs?iud=0000386185), NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689, BDO000038394

Uwaga.

Jeśli Zamawiający dopuścił asortyment wskazany w zapytaniach poniżej, w przypadku złożenia oferty na ten asortyment, Wykonawca we własnym interesie powinien czytelnie zaznaczyć pod tabelami (Formularze asortymentowo – cenowe) dla danego pakietu, znajdującymi się w załączniku nr 3 do SWZ, w sposób nie budzący wątpliwości, fakt, że składa swoją ofertę z uwzględnieniem odpowiedzi na zapytania (Zamawiający sugeruje aby wskazać numer pytania w niniejszym dokumencie i pozycje w formularzach asortymentowo - cenowych, których pytanie / pytania dotyczą). W przypadku nie dokonania zaznaczenia j.w., wszelkie skutki wypływające z niejasności co do przedmiotu zamówienia działają na niekorzyść Wykonawcy i oferta taka może podlegać odrzuceniu bez wcześniejszego wezwania do udzielenia wyjaśnień. Wszelkie ewentualne przeliczane ilości przedmiotu zamówienia muszą być zgodne z tymi wskazanymi w SWZ przez Zamawiającego.

Pytania 1

1.1.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 19 - Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego (IAP) wyposażony w linię płuczącą z przesuwaną klemą zaciskową i aparatem kroplowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50- 60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami poprzez przewód z wtykiem typu „RJ”. Dodatkowo w zestawie zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej składający się z komory pomiarowej (bez wew. komór wstępnych i pośrednich) o dokładności pomiaru min. 1 ml do 20 ml i pojemności 500 ml z przezroczystymi ściankami ułatwiającymi dokładny odczyt i wizualizację moczu, workiem o pojemności 2 l, filtr hydrofobowy w komorze i worku, drenu z odpowietrzaniem o dł. 150 cm ze spiralą antyzałamaniową, portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku, uniwersalny system mocujący, do 7 dni

u pacjenta.

1.2. do wzoru umowy:

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

Odpowiedź:

Ad. 1.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 1.2. Zamawiający nie rozumie tego stwierdzenia Wykonawcy, nie ma też pewności czy jest to zapytanie. W przetargu może wziąć udział zarówno producent jak i dystrybutor, także podmioty występujące wspólnie. Zamawiający nie zawiera umów trójstronnych, na zasadach opisanych w pytaniu / stwierdzenie. Przystępując do postępowania przetargowego należy mieć świadomość w jaki sposób wyłania się Wykonawcę i jak bada jego zdolność do wykonania poszczególnych dostaw. Wykonawca odpowiada, za realizację umowy. Jego dostawcy, którzy także mogą być producentami nie należą do grupy podmiotów, którymi interesuje się Zamawiający, chyba, że dokonał stosownych zastrzeżeń w dokumentach postępowania. Postępować zgodnie ze SWZ.

Pytania 2.

2.1. Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 4 ust. 1a wzoru Umowy. Zamawiający w § 4 ust. 1a wskazał: § 4.

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

a) zwłoki w dostawie zamówionych Produktów - Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1% netto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, z zastrzeżeniem, iż zwłoka ta nie może przekroczyć 14 dni kalendarzowych. W przypadku zwłoki przekraczającej 14 dni kalendarzowych, najwcześniej w 15-tym dniu zwłoki, Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy i na tej podstawie Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w całości lub części oraz prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt b) niniejszego paragrafu;

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 1% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane

odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 1% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”. W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 4 ust 1a wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,5% wartości

2.2. Dotyczy: pakietu nr 36

Prosimy o wyjaśnienie do jakiego modelu urządzenia dedykowane są koce grzewcze, czy powinny być one zgodne z instrukcją obsługi tego urządzenia oraz czy ich kompatybilność powinna być dodatkowo poparta oświadczeniem producenta urządzenia o bezpieczeństwie stosowania oferowanych koców z urządzeniem?

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Zamawiający nie wyraża zgody. Wniosek o zmianę warunków umownych nie jest zapytaniem do postępowania.

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający określił w przedmiotowym miejscu projektu umowy kary umowne za ZWŁOKĘ, nie zaś za OPÓŹNIENIE. Wykonawca powołując się na wyroki KIO i prezentując jak się wydaje szeroką wiedzę na ten temat powinien przede wszystkim znać różnicę między zwłoką i opóźnieniem.

Zamawiający podkreśla, że prowadzi Szpital, w którym zdrowie i życie pacjentów stanowi najwyższą wartość. Wysokość kary umownej nie ma na celu wzbogacenie się Zamawiającego (przede wszystkim nie jest firmą komercyjną), a mobilizację Wykonawcy do rzetelnego wykonywania swoich obowiązków umownych. Nadmienić należy, że sytuacje, które skutkują nałożeniem kar umownych nie powinny mieć miejsca, w przypadku dostawy towarów do placówki medycznej, bo może to wprost wpłynąć na zdrowie i życie Pacjentów leczonych w placówce Zamawiającego.

Wykonawcy przede wszystkim powinni uwzględniać przy świadczeniu dostaw przedmiotu zamówienia objętego postępowaniem, iż jego braki lub wadliwa dostawa wprost przekłada się na zdrowie i życie pacjentów oraz personelu. Zamawiający nie musi wyjaśniać reżimów jakie istnieją w szpitalach, dostawcy produktów dla szpitali. Na Zamawiającym ciąży szczególny obowiązek zabezpieczenia interesów placówki służby zdrowia i jej pacjentów oraz personelu. Nie może być zatem mowy o niewłaściwej realizacji dostaw. Wskazane kary umowne, biorąc pod uwagę powyższe okoliczności są zdaniem Zamawiającego symboliczne. Wykonawca powinien skupić się na należytych wykonaniu umowy i zabezpieczeniu szpitala w potrzebne środki.

Wykonawca powinien zwrócić uwagę i mieć świadomość, iż w zależności od kontrahenta „odpowiedni” wymiar kar umownych będzie różny. W przypadku Szpitala kara umowna powinna być adekwatna do skutków zwłoki w dostawie lub zaprzestania realizacji umowy, a zatem jej funkcja musi mieć charakter istotnego wpływu na zachowanie Wykonawcy.

Ad. 2.2. Zamawiający zwraca uwagę, iż dokumenty i oświadczenia jakich wymaga od przedmiotu zamówienia zostały zawarte w cz. IX SWZ. Zamawiający czytelnie zapisał nawet w tytule pakietu, że chodzi o urządzenie ogrzewające Mistral Air Plus.

Pytania 3.

3.1. – pakiet 7 – pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7, pozycja 2 osłonkę na sondy ultradźwiękowe USG nawilżane o średnicy 36 mm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

3.2 – pakiet 7 – pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7, pozycja 5 pojemniki w kształcie wiaderka (rozszerzające się ku górze) w kolorze białym o stawce VAT 23%? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

3.3 – pakiet 7 – pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniach po 75 szt. z przeliczeniem na 3.000 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

3.4 – pakiet 9 – pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w pakiecie 9 pozycja nr 3 – worka do godzinowej zbiórki moczu godzinowej o pojemności 2 600 ml, tylna biała ściana wzmocniona stelażem, pojemność komory pomiarowej – 400 ml z trzema skalami pomiaru moczu, malejąca skala na worku i komorze pomiarowej, długość drenu 145 cm z kłamrą, 2 filtry hydrofobowe, zastawka antyrefluksyjna, igłowy i bezigłowy port do pobierania próbek moczu, kranik spustowy Cross Valve (poprzeczny T), nietoksyczny, niepirogenny.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

3.5 – pakiet 9 – pozycja 3, 10, 11

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 3, 10, 11, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

3.6 – pakiet 9 – pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną opaski identyfikacyjnej dla dzieci i dorosłych o długości 240 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Zaoferowana opaska identyfikacyjna jest odpowiednia do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej i jest powszechnie stosowana w placówkach opieki zdrowotnej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

3.7 – pakiet 9 – pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worki do moczu dla dzieci w opakowaniach foliowych, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

3.8 – pakiet 9 – pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania, jako produkt równoważny, worków na wymiociny, przezroczystych, wykonanych z folii PE nie zawierającej PCV, ani lateksu, z plastikowym (sztywnym) ustnikiem umożliwiającym objęcie ust pacjenta, gwarantującym, że całość wymiocin zostanie dokładnie wychwycona. Specjalne wycięcie pozwala na szczelne zamknięcie worka. Pojemność worka, to 2000 ml (skala pomiarowa do 1500 ml, co 100 ml, skala pomiarową do 100 ml co 10 ml). Wyrób jednorazowego użytku z instrukcją obsługi na opakowaniu, pakowany po 50 szt.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

3.9– pakiet 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 41, pozycja 1 fartuch medyczny wykonany z włókniny o gramaturze 17g/m², reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

3.10– pakiet 51, pozycja 1-5

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

Odpowiedź:

Ad. 3.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3.3. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem na 3000 pełnych opakowań.

Ad. 3.4. Wykonawca nie zapoznał się z SWZ, gdzie Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne i opisuje zasady z tym związane. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3.5. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów, co także zapisał w SWZ. Utworzenie oddzielnych pakietów jest zmianą istotną skutkującą unieważnieniem postępowania.

Ad. 3.6. Wykonawca nie zapoznał się z SWZ, gdzie Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne i opisuje zasady z tym związane. Ponadto Zamawiający przypomina, że zapytania dotyczą wyjaśnienia treści SWZ, nie zaś na żądanie Wykonawców przeprowadzania analizy medycznych przesłanek i innych uzasadnień swoich decyzji. Wykonawca najwyraźniej zagłopował się w swoich żądaniach. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3.7. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3.8. Wykonawca nie zapoznał się z SWZ, gdzie Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne i opisuje zasady z tym związane. Ponadto Zamawiający przypomina, że zapytania dotyczą wyjaśnienia treści SWZ, nie zaś na żądanie Wykonawców przeprowadzania analizy medycznych przesłanek i innych uzasadnień swoich decyzji. Wykonawca najwyraźniej zagłopował się w swoich żądaniach. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3.9. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 3.10. Zamawiający nie wymaga. Postępować zgodnie ze SWZ.

Pytanie 4

Dotyczy Pakiety 18 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co zwiększy konkurencyjność złożonych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów, co także zapisał w SWZ. Utworzenie oddzielnych pakietów jest zmianą istotną skutkującą unieważnieniem postępowania.

Pytania 5

5.1. PAKIET 62

Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?

5.2. PAKIET 62

Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?

5.3. PAKIET 62

Czy Zamawiający wymaga, aby myjki można było stosować również u niemowląt, co wykonawca potwierdzi stosownym oświadczeniem producent?

5.4. PAKIET 62

Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym objętym 23% stawką VAT zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych), posiadały wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

Odpowiedź:

Ad. 5.1. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Ad. 5.2. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

Ad. 5.3. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

Ad. 5.4. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza. Postępować zgodnie ze SWZ.

Pytanie 6

Pakiet 44 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści fartuchy pakowane w kartonik typu dispenser po 50 szt., z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 384 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianej ilości 384 op.

Pytania 7

7.1. Pakiet nr 10 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji pasty ścierniej do badań Holtera typu Every, o pojemności 160 g, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań tj. 32 op. po 160 g.

7.2. Pakiet nr 10 poz. 19

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 80 mm x 70 mm x 314 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

7.3. Pakiet nr 10 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 114 mm x 150 mm x 66 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

7.4. Pakiet nr 10 poz. 22

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 107 mm x 23 m, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

7.5. Projekt umowy – par. 4 ust. 1 lit. a)

Prosimy o dopuszczenie w par. 4 ust. 1 lit. a) projektu umowy zmiany wysokości kary umownej z 1% na 0,5%.

7.6. Projekt umowy – par. 4 ust. 1 lit. b)

Prosimy o zmianę kary umownej, o której mowa w par. 4 ust. 1 lit. b) na 10% wartości netto części umowy pozostałej do realizacji w przypadku odstąpienia od umowy w całości.

Odpowiedź:

Ad. 7.1. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem wymaganej ilości o zaokrągleniu do pełnych opakowań – 32 op.

Ad. 7.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 7.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 7.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 7.5. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 7.6. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania 8

8.1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 32 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (biopłatów) na pole reakcyjne testu ?

8.2. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 32 –Testy ureazowe - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

Odpowiedź:

Ad. 8.1. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający czytelnie opisał wymogi jakich oczekuje.

Ad. 8.2. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający czytelnie opisał wymogi jakich oczekuje.

Pytania 9

Wszystkie pytania dotyczą pakietu 60:

9.1. Czy Zamawiający dopuści produkty, które nie są zarejestrowane jako wyroby medyczne, ale będące wyrobami przeznaczonymi do użytku w szpitalach i innych placówkach medycznych? Producent nie klasyfikuje tych produktów jako wyrób medyczny przez co nie ma zastosowania ustawa o wyrobach medycznych oraz deklaracja CE?

9.2. Czy zamawiający dopuści butelki z nakrętką w kolorze fioletowym?

9.3. Czy zamawiający dopuści butelkę o pojemności 50 ml z podziałką co 5 ml ?

9.4. Czy zamawiający dopuści butelki przeznaczone do użytku szpitalnego nie posiadające oznakowania CE, ale posiadające deklarację zgodności z normą BS EN 14350: 2020"?

Odpowiedź:

Ad. 9.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 9.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 9.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 9.4. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 10

10.1. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 25 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i długości: 15 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego?

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” 0,89 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 12 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech pakowany po 3 szt.

10.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 25 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

10.3. Czy Zamawiający w pozycji 2 pakiet 25 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowym (High Flow), ramiona proste lub zagięte o długościach: 15 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- 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” 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
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- rozszerzadło
- wyprodukowany w Niemczech

10.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 25 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

10.5. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 26 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długości: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 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
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.
- pakowany po 3 szt.

10.6. Czy Zamawiający w pozycji 2 pakiet 26 dopuści do postępowania zestaw naprawczy zawierający:

- 1 x zestaw ramion
- 1 x nalepki ze wskaźnikami wypełnienia
- 1 x zacisk na szaft ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- 1 x zacisk na nasadkę ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- 2 x nasadki iniekcyjne Luer Lock
- 2 x kleszczyki

Odpowiedź:

Ad. 10.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 10.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów, co także zapisał w SWZ. Utworzenie oddzielnych pakietów jest zmianą istotną skutkującą unieważnieniem postępowania.

Ad. 10.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 10.4. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów, co także zapisał w SWZ. Utworzenie oddzielnych pakietów jest zmianą istotną skutkującą unieważnieniem postępowania.

Ad. 10.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 10.6. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 11.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 3 poz. 16 sterylne przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o powierzchni 0,3 µm, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Pragniemy zauważyć, że szpital ma obecnie aktywną umowę na płyny w opakowaniach stojących, do których pasuje proponowany przez nas przyrząd.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 12.

12.1. Pakiet 52. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu nr 52 poz. 1, 2 bądź dopuszczenie składania ofert częściowych w tym pakiecie.

12.2. Pakiet 56. Poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert w poz. 1 na zestawy do znieczulenia zewnątrzoponowego rozszerzone bez grotu do nacinania skóry w składzie zestawu. Pozostałe parametry bez zmian.

12.3. Pakiet 56. Poz. 2, 3, 4

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert w poz. 2, 3, 4 na zestawy do kaniulacji dużych naczyń metoda Seldingera ze strzykawką 5ml, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Ad. 12.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów, co także zapisał w SWZ. Utworzenie oddzielnych pakietów jest zmianą istotną skutkującą unieważnieniem postępowania. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na części pozycji w jednym pakiecie. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 12.2. Zamawiający dopuszcza bez grotu do nacinania.

Ad. 12.3. Zamawiający dopuszcza ze strzykawką 5 ml.

Pytania 13

Wszystkie pytania dotyczą Pakietu nr 13:

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w pełnych opakowaniach zbiorczych bez możliwości podzielenia na sztuki zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zaoferowania produktów w następujących opakowaniach:

13.1. Poz. 1. Układy do HFNC – opakowanie zbiorcze 10 szt.

13.2. Poz. 2 – 4. Kaniule do HFNC – opakowanie zbiorcze 20 szt.

Jednocześnie prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zamawianych ilości opakowań w przypadku umożliwienia złożenia oferty na pełne opakowania zbiorcze:

13.3. Poz. 1 – 50 szt.

13.4. Poz. 2 – 30 szt.

13.5. Poz. 3 – 20 szt.

13.6. Poz. 4 – 10 szt.

Odpowiedź:

Ad. 13.1. Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem jeśli dotyczy.

Ad. 13.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 13.3. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający będzie używał po 10 szt. – 1 op.

Ad. 13.4. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający będzie używał w sztukach.

Ad. 13.5. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający będzie używał w sztukach.

Ad. 13.6. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający będzie używał w sztukach.

Pytania 14.

14.1. Pakiet 23. Akcesoria do zabiegów laparoskopowych. Punkt 3 Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 3 drenu jednorazowego z kolcem do przekłucia kompatybilnego z pompą typ P102? Dren wielorazowy nie jest już produkowany.

14.2. Pakiet 23. Akcesoria do zabiegów laparoskopowych. Punkt 3 Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie wyceny za opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań i ich wielokrotności.

Odpowiedź:

Ad. 14.1. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne dren jednorazowy z kolcem do przekłucia kompatybilny z pompą typ P102.

Ad. 14.2. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający oczekiwał 2 dreny wielorazowego użytku z kolcem do przebiccia na 20 sterylizacji, tj. po przeliczeniu 40 szt. drenów jednorazowych.

Pytania 15.

Wszystkie pytania do pakietu 25

15.1. W celu uniknięcia naruszenia art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP, art. 99 ust. 1 do 4 i art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie 25? Umożliwi to składanie ofert wielu wykonawcom, co wpłynie korzystnie na cenę oferowanego produktu.

15.2 Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, to czy dopuści w pozycji 1 cewniki, które pełnią funkcje lecznicze identyczne jak wymagane w opisie przedmiotu zamówienia, lecz są o

niewielkich różnicach technicznych, co nie ma negatywnego wpływu na terapię, zgodnie z dalszym opisem:

Pozycja 1 Cewnik czasowy do hemodializ dwuświatłowy 12 F o długościach 15 i 20cm do wyboru przez Zamawiającego, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne poprawiające charakterystykę przepływu i stabilność, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J, 18G x 7cm igła wprowadzająca z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz naczyń, strzykawka 5ml, skalpel, czapki wtryskowe, opatrunek na cewnik.

15.3 W przypadku odpowiedzi odmownej, prosimy o stworzenie granic równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji w oparciu o potrzeby społeczne, a nie tylko samej chęci posiadania konkretnego produktu.

Odpowiedź:

Ad. 15.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów, co także zapisał w SWZ, nie zezwala również na składanie ofert na poszczególne pozycje z danego pakietu – spowodowałoby to brak porównywalności ofert, z czego Wykonawca zadając pytanie w którym tak szeroko powołuje się na zapisy ustawy pzp, zwłaszcza te dotyczące uczciwej konkurencji powinien całkowicie zdawać sobie sprawę. Postępowanie w którym nie można porównać ofert podlega unieważnieniu, w przeciwnym razie wybór ofert w takim postępowaniu naruszyłby podstawowe zasady przeprowadzania zamówień publicznych – uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców. Wykonawca zatem, nie powinien wybiórczo odnosić się do przepisów ustawy pzp. Przypadek utworzenia natomiast oddzielnych pakietów jest zmianą istotną skutkującą także unieważnieniem postępowania. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na części pozycji w jednym pakiecie. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 15.2. Nie dotyczy w związku z odpowiedzią na pytanie 15.1.

Ad. 15.3. Zamawiający zwraca uwagę, że ma prawo nabyć produkty, które są mu niezbędne, a nie te, które chciałby Wykonawca, aby zostały przez niego sprzedane. Zamawiający jako podmiot leczniczy i jednocześnie praktyk, ma większe doświadczenie, poparte stosowanymi przypadkami klinicznymi niż Wykonawca - w zakresie wykorzystania cewników. Wobec tego Zamawiający jest w stanie najlepiej ocenić jak poszczególne parametry wpływają na proces leczenia i reakcje pacjentów oraz skutki użycia danych produktów, co jest wartością nadrzędną. Zamawiający uznał, iż zgodnie z jego praktyką najlepszymi dla niego są cewniki o parametrach podanych w opisie przedmiotu zamówienia. I takie ma prawo kupić. Możliwość zaoferowania produktów równoważnych i postępowanie w tej sprawie uregulowane zostały w SWZ, w cz. XV, pkt. 30.

Pytania 16

Wszystkie pytania dotyczą Pakietu nr 30

16.1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm, powleczenie w kolorze szarym dla kleszczy przeznaczonych do gastrokopii.

16.2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli z drutu o średnicy 0,3 mm dla średnicy otwarcia 10 mm i 15 mm oraz 0,4 mm dla średnicy otwarcia 25 mm, 30 mm i 35 mm, maksymalna długość oczka pętli 50 mm, średnica osłonki 2,3 mm.

16.3. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie pętli z drutu o średnicy 0,4 mm, uniwersalnego zastosowania (cięcie z koagulacją i bez, resekcja zmian płaskich), o średnicy osłonki 2,3 mm.

16.4. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie pętli z drutu monofilamentowego, średnicy minimum 0,2 mm, z czterema występami ułatwiającymi resekowanie zmian płaskich, bez pokręta w rękojeści, średnica 2,3 mm, uchwyt bez skali.

16.5. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie ustnika z rantem zapobiegającym ześlizgiwaniu się ustnika z zębów pacjenta, bez silikonowej osłony.

Odpowiedź:

Ad. 16.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 16.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 16.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 16.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 16.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 17

17.1. Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 55 mm w części przezroczystej.

17.2. Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 62 mm

17.3. Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

17.4. Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu pakowanego w opakowanie foliowe

17.5. Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC

17.6. Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym

17.7. Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez opaski stabilizującej dren w środku opakowania

17.8. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie worka w kolorze żółtym

17.9. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie worka o wymiarach 210 x 300 mm

17.10. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu oraz worka pakowanych osobno

17.11. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu oraz worka wycenianych osobno (w dwóch pozycjach asortymentowych) ze względu na różne stawki podatku VAT.

17.12. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

17.13. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym

17.14. Pakiet 2, poz. 3

Proszę o dopuszczenie strzykawkę z rozszerzoną skalą 20-22 ml

17.15. Pakiet 2, poz. 3

Proszę o dopuszczenie strzykawkę wykonanych z polipropylenu

17.16. Pakiet 2, poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawkę wykonanych z polipropylenu

17.17. Pakiet 2, poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawkę z rozszerzoną skalą 50-60 ml

17.18. Pakiet 2, poz. 8-11

Proszę o odstąpienie od wymogu kolorowego oznaczenie rozmiaru na opakowaniu jednostkowym każdej strzykawki.

17.19. Pakiet 2, poz. 8-11

Proszę o doprecyzowanie czy pod zapisem „podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka” Zamawiający rozumie podwójną kryzę zabezpieczającą ?

17.20. Pakiet 2, poz. 8-11

Proszę o doprecyzowanie czy pod zapisem „kontrastujący kolor tłoka i cylindra” Zamawiający rozumie tłok inny niż biały/mleczny?

17.21. Pakiet 2, poz. 11

Proszę o dopuszczenie strzykawkę w opakowaniach po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

17.22. Pakiet 3, poz. 11-17

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

17.23. Pakiet 3, poz. 18-21

Proszę o dopuszczenie motylków z igła o długości 20 mm

17.24. Pakiet 4, poz. 2

Proszę o dopuszczenie kaniuli z 4 paskami RTG

17.25. Pakiet 4, poz. 2

Proszę o dopuszczenie kaniuli z 2 paskami RTG

17.26. Pakiet 4, poz. 3

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP

17.27. Pakiet 4, poz. 3

Proszę o dopuszczenie kaniul z plastikowym zabezpieczeniem.

17.28. Pakiet 4, poz. 3

Proszę o dopuszczenie kaniul 0,7 x 19 o przepływie 22 ml/min oraz 0,6 x 19 mm o przepływie 15 ml/min

17.29. Pakiet 5, poz. 1-7

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE.

17.30. Pakiet 5, poz. 1-7

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	196 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	128 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33	103 ml/min

		1,3 x 45	90 ml/ min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

17.31. Pakiet 5, poz. 1-7

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	126 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 45 1,2 x 32	80 ml/min 80 ml/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółty	24 G	0,7 x 19	22 ml/min
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

17.32. Pakiet 41, poz. 1

1. W związku z aktualnym stanowiskiem URPL, WMiPB wydanym na podstawie rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że fartuchy inne niż fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi, prosimy o określenie do czego i przez kogo mają być używane fartuchy opisane w pakiecie 41, poz. 1.

2. **Jeśli w pakiecie 41. poz. 1** Zamawiający oczekuje innych fartuchów niż chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga fartuchów spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kat I ?

3. Przez kogo i do czego będą używane fartuchy w pakiecie 41. Poz. 1?

17.33. Pakiet 41, poz. 1

Proszę o dopuszczenie fartucha w kolorze niebieskim

17.34. Pakiet 43, poz. 1

Proszę o dopuszczenie maski w kolorze niebieskim

17.35. Pakiet 43, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie maski o skuteczności filtracji bakterii: BFE >98% zgodnie z EN 14683

17.36. Pakiet 44, poz. 1

Proszę o dopuszczenie czepka w kolorze niebieskim

17.37. Pakiet 44, poz. 1

Proszę o dopuszczenie czepka wykonanego z włókniny polipropylenowej.

17.38. Pakiet 44, poz. 2

Proszę o dopuszczenie ochraniaczy wykonanych z folii CPE (polietylen)

17.39. Pakiet 44, poz. 3-4

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

17.40. Pakiet 45, poz. 1-6

Proszę o dopuszczenie ubrań w rozmiarach S-XXL

17.41. Pakiet 45, poz. 1-6

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 ?

Potwierdza to również stanowisko URPLW MiPB wydane 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 13795-2. Ponadto doprecyzowane zostało, 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 złuszczonej naskórku personelu medycznego.

2. Jeżeli Zamawiający nie wymaga wyżej opisanych parametrów, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych o podanej przez Zamawiającego specyfikacji?

3. W związku z tym, że opis ubrań wymaganych przez Zamawiającego jest niezgodny z normą EN-13795-2 wnioskujemy o odpuszczenie ubrań zgodnych z normą EN -13795-2 lub modyfikację opisu ubrań.

17.42. Pakiet 45, poz. 7

Proszę o dopuszczenie koszuli dla pacjenta wykonanej z włókniny SMMS

17.43. Pakiet 45, poz. 7

Proszę o dopuszczenie koszuli dla pacjenta z rozcięciem z tyłu, z możliwością zakładania u pacjentów leżących

Odpowiedź:

Ad. 17.1. Zamawiający dopuszcza.

- Ad. 17.2. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.3. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.4. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.5. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.6. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.7. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.8. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.9. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.10. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 17.11. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 17.12. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.13. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.14. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.15. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.16. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 17.17. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 17.18. Postępować zgodnie ze SWZ.**
- Ad. 17.19. Zamawiający wymaga podwójnego zabezpieczenia przed wypadnięciem tłoka i nie wskazuje na technologię. Mogą być podwójne pierścienie, może być podwójna kryza zabezpieczająca.**
- Ad. 17.20. Zamawiający oczekuje kontrastujący kolor (barwę) tłoka i cylindra, ale nie wskazuje konkretnych kolorów.**
- Ad. 17.21. Zamawiający dopuszcza strzykawki w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem.**
- Ad. 17.22. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Jest to zmiana istotna skutkująca unieważnieniem postępowania.**
- Ad. 17.23. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.24. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 17.25. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 17.26. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 17.27. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 17.28. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.29. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.30. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.31. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.32. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający oczekuje fartucha medycznego ochronnego, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w tym zakresie.**
- Ad. 17.33. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.34. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.35. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.36. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.37. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 17.38. Postępować zgodnie ze SWZ.**
- Ad. 17.39. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Jest to zmiana istotna skutkująca unieważnieniem postępowania.**

Ad. 17.40. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 17.41. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający oczekuje komplety chirurgiczne o podanej przez Zamawiającego specyfikacji.

Ad. 17.42. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 17.43. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 18.

18.1. Do pakietu 30 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści: Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku w powleczeniu PE, z, łyżeczki o długości 4,3 mm zamiast 3,86mm, rozwarciu 7,5mm. Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, aligator, aligator z igłą. Dostępne w długościach: 1600mm, 1800mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. Rękojeść kleszczy kodowana kolorystycznie w zależności od miejsca przeznaczenia. Kleszcze z funkcją biopsji stycznych, do wyboru przez zamawiającego?

18.2. Do pakietu 30 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści: Pętla do polipektomii jednorazowego użytku w wersji OBROTOWEJ 360°- ułatwiony obrót pętli poprzez pokrętko na rękojeści, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 6,10,15mm oraz 0,47mm dla średnicy otwarcia pętli 20,25,30,35,40 mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm, do wyboru przez zamawiającego?



18.3. Do pakietu 30 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii na ciepło dedykowane do zmian płaskich z technologią zwiększonego tarcia potwierdzoną przez producenta, w wersji OBROTOWEJ 360°, ułatwiony obrót pętli poprzez pokrętko na rękojeści, drut MONOFILAMENTNY (niepleciony) dla większej precyzji i ostrości cięcia, o średnicy 0,4 mm, średnica 25 mm, średnica osłonki 2.3 mm, długość robocza 2300 mm?

18.4. Do pakietu 30 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści klipsownice hemostatyczne, długości ramienia 10 mm, średnica osłonki 2.6 mm, rozwarcie ramion klipsa do wyboru zamawiającego 13, 16 oraz 17 mm, stopień zagięcia klipsa 90 stopni. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu)? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Ad. 18.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 18.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 18.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 18.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 19.

19.1. Dotyczy **Pakiet nr 41, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 25 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

19.2. Dotyczy **Pakiet nr 41, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 20 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

19.3. Dotyczy **Pakiet nr 46, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na nosze w rozmiarze min. 75 cm x 190 cm z zakładkami z dwóch stron, bez dodatkowego wiązania? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

19.4. Dotyczy **Pakiet nr 46, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na nosze w rozmiarze min. 75 cm x 190 cm z zakładkami z dwóch stron i z dołączonym osobnym paskiem z włókniny do przewiązania w dowolnym miejscu, uniemożliwiający przesuwaniu się pokrowca? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

19.5. Dotyczy **Pakiet nr 46, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści pościel w kolorze niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Ad. 19.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 19.2. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 19.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 19.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 19.5. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Pakiet 12 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy jednorazowy dla noworodków kompatybilny z aparatem posiadanym przez Zamawiającego. W zestawie z drenem wdychowym podgrzewany o dł. 1,1m zakończony łącznikiem 22F od strony nawilżacza, od strony pacjenta zakończony łącznikiem o średnicy zew 13mm z dodatkowym niepodgrzewanym odcinkiem do inkubatora o dł. 25 cm, średnicy zew.13 mm, z drenem ciśnieniowym 160 cm, odcinkiem od nawilżacza do aparatu o dł. 0,6 m z obydwu stron z zakończeniem 22F. Wymagane podłączenie do aktywnego generatora bez dodatkowych adapterów. Układ wyposażony w komorę nawilżacza (w jednym foliowym opakowaniu) z automatycznym pobieraniem wody współpracującą z nawilżaczem typu F&P MR 850. Mikrobiologicznie czysty. Układ w pełni kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 21

21.1. Zadanie nr 18 Dotyczy pozycji nr 2

Czy Zamawiający dopuści zamiast:

„Rękojeść do laryngoskopu jednorazowa wykonana z niemagnetycznego lekkiego stopu aluminium kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 twz. zielona specyfikacja. Stopka łyżki wykonana w całości z metalu. Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt zakończona czopem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła dioda LED, zapewniającym mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła pakowanie folia-folia. Możliwość zastosowania rękojeści w środowisku MRI. Możliwość ciągłej pracy diody LED w rękojeści przez min. 30 minut.

Produkty na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach: „Do wyboru przez zamawiającego cztery rodzaje rękojeści jednorazowych (dorośli, krótka, pediatryczna, dorośli):

- Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa z zainstalowaną baterią, gotowa do użytku po wyjęciu z opakowania. Rękojeść wykonana z niemagnetycznego, stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (twz. zielona specyfikacja). Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona czopem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła - dioda LED. Opakowanie gruba folia. Na opakowaniu etykieta zawierająca: nazwę w j. polskim, kod handlowy, datę ważności, nr serii, nazwę producenta. Produkt bez zawartości lateksu.

lub

- Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa z zainstalowaną baterią o napięciu 6V oraz wbudowanym źródłem światła - dioda LED, gotowa do użytku po wyjęciu z opakowania. Rękojeść metalowa z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona zakrętką z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, identyfikującą twz. zielony standard ISO 7376. Rękojeść po użyciu umożliwiająca szybkie wyjęcie baterii w celu ich bezpiecznej utylizacji. Przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z łyżką siłą nacisku 20 kg. (Potwierdzić oświadczeniem producenta - załączyć do oferty) Na bocznych ściankach rękojeści oznaczenia tj: symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2), logo i nazwa producenta. Rozmiar rękojeści - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x śr.: # K r ó t k a - s t a l o w y / d ł . 1 1 0 . 0 m m x ś r . 2 9 . 0 m m) Opakowanie - folia. Możliwość przetestowania działania rękojeści bez otwierania opakowania. Łatwa do otwarcia saszetka. Opakowanie jednostkowe zawierające informacje tj.: rozmiar, nr katalogowy, datę ważności, nr serii (LOT), nazwę i logo producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.

lub

- Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa z zainstalowaną baterią o napięciu 6V oraz wbudowanym źródłem światła - dioda LED, gotowa do użytku po wyjęciu z opakowania. Rękojeść metalowa z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona zakrętką z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, identyfikującą twz. zielony standard ISO 7376. Rękojeść po użyciu umożliwiająca szybkie wyjęcie baterii w celu ich bezpiecznej utylizacji.

Przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z łyżką siłą nacisku 20 kg. (Potwierdzić oświadczeniem producenta - załączyć do oferty) Na bocznych ściankach rękojeści oznaczenia tj: symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2), logo i nazwa producenta. Rozmiar rękojeści - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x śr.: # P e d i a t r y c z n y - n i e b i e s k i / d ł . 1 4 0 . 0 m m x ś r . 2 1 . 0 m m Opakowanie folia. Możliwość przetestowania działania rękojeści bez otwierania opakowania. Łatwa do otwarcia saszetka. Opakowanie jednostkowe zawierające informacje tj.: rozmiar, nr katalogowy, datę ważności, nr serii (LOT). nazwę i logo producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.

lub

- Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa z zainstalowaną baterią o napięciu 6V oraz wbudowanym źródłem światła - dioda LED, gotowa do użytku po wyjęciu z opakowania. Rękojeść metalowa z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona zakrętką z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, identyfikującą tzw. zielony standard ISO 7376. Rękojeść po użyciu umożliwiającą szybkie wyjęcie baterii w celu ich bezpiecznej utylizacji. Przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z łyżką siłą nacisku 20 kg. (Potwierdzić oświadczeniem producenta - załączyć do oferty) Na bocznych ściankach rękojeści oznaczenia tj: symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2), logo i nazwa producenta. Rozmiar rękojeści - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x śr.: # D o r o s ł y - r ó ż o w y / d ł . 1 4 0 . 0 m m x ś r . 2 9 . 0 m m Opakowanie folia. Możliwość przetestowania działania rękojeści bez jej otwierania. Łatwe do otwarcia saszetki, oznaczone symbolem strzałki, wskazującym miejsce otwarcia opakowania. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: rozmiar, nr katalogowy, datę ważności, nr serii (LOT), kod QR. Opakowanie oznaczone nazwą i logiem producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.”

21.2. Zadanie nr 18 Dotyczy pozycji nr 3

Czy Zamawiający dopuści zamiast:

„Jednorazowy laryngoskop do trudnych intubacji wyposażony w technologię podwójnego światła Ciemne Ultrafioletowe (UV) Białe typu LED powodującą fosforyzację strun głosowych i uwidocznienie wejścia do tchawicy. Podwójne źródło światła typu LED umieszczone w łyżce. Zestaw składający się z jednej łyżki typu McIntosh w rozmiarach 0, 1, 2, 3, 3PLUS, 4 oraz jednej aluminiowej rękojeści jednorazowego użytku dostępnej w 3 rozmiarach standardowym, krótkim lub pediatrycznym do wyboru zamawiającego. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z lekkiego stopu metalu. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści”

Produkt na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach:

„Jednorazowy, gotowy do użytku po wyjęciu z opakowania zestaw laryngoskopowy, nierozłączalny (łyżka połączona z rękojeścią na stałe). Zestaw zgodny z normą ISO 7376. W skład zestawu wchodzi: łyżka typ Macintosh zwężona w tylnej części, wykonana z chirurgicznej stali nierdzewnej oraz metalowa rękojeść z zainstalowaną baterią 6V. Rękojeść metalowa z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona zakrętką z tworzywa

sztucznego. Możliwość szybkiego wyjęcia baterii po użyciu w celu ich bezpiecznej utylizacji. Łyżka z wbudowanym źródłem światła typu LED oraz antyrefleksyjną, satynową powierzchnią. Od strony pacjenta atraumatyczna, zaokrąglona (przekrój w formie walca), pogrubiona. Stopka mocująca wykonana z tworzywa sztucznego połączona z łyżką wspawanym wewnątrz elementem ze stali nierdzewnej. Zestaw przetestowany pod kątem wytrzymałości połączenia siłą nacisku 20 kg. (Potwierdzić oświadczeniem producenta - załączyć do oferty) Na górnej krawędzi łyżki podane informacje tj.: rozmiar i typ łyżki, symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2). Na b o c z n e j k r a w ę d z i ł y ż k i l o g o i n a z w a p r o d u c e n t a . Rozmiar zestawu - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x szer. / typ rękojeści: #3 - żółty / dł. 110.0 mm x szer. 13.5 mm / rękojeść dorośli #4 - różowy / dł. 135.0 mm x szer. 14.0 mm / rękojeść dorośli Opakowanie jednostkowe folia. Możliwości sprawdzenia wszystkich elementów oraz poprawności działania zestawu w opakowaniu bez potrzeby jego otwierania. Łatwe do otwarcia saszetki. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: rozmiar i typ łyżki, nr katalogowy, datę ważności, nr serii (LOT), kod QR. Opakowanie oznaczone nazwą i logiem producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.”

Odpowiedź:

Ad. 21.1. Zamawiający dopuszcza ww. jako równoważne.

Ad. 21.2. Zamawiający dopuszcza ww. laryngoskop do trudnej intubacji jako równoważny.

Pytania 22.

Wszystkie pytania dotyczą pakietu nr 60:

22.1. Czy Zamawiający w Pakiecie 60 dopuści sterylne butelki do zbierania, przechowywania, karmienia, mrożenia, pasteryzacji, z nakrętką w kolorze białym, nieścieralną i odporna na wszelkie środki dezynfekcyjne skalą w kolorze czerwonym, o pojemności 80 ml , zapakowaną pojedynczo w opakowanie foliowe, z możliwością swobodnego otwarcia z dwóch stron, z podziałką od 10 ml co 5 ml, dostarczaną do większości oddziałów neonatologii w Polsce ? Zawarty przez Zamawiającego blokuje możliwość przystąpienia innym oferentom, Niebieski kolor nakrętki nie jest parametrem, który w jakikolwiek sposób wpływa na użytkowanie, jakość, bezpieczeństwo stosowania oferowanego produktu.

22.2. Czy Zamawiający w Pakiecie 60 dopuści sterylne butelki do zbierania, przechowywania, karmienia, mrożenia, pasteryzacji, z nakrętką w kolorze białym, nieścieralną i odporna na wszelkie środki dezynfekcyjne skalą w kolorze czerwonym, o pojemności 80 ml , zapakowaną zbiorczo w małe, higieniczne opakowanie foliowe, z wielokrotnym otwarciem na taśmę zapobiegającym rozsterylizowaniu, pakowane po 24 , z podziałką od 10 ml co 5 ml, dostarczaną do większości oddziałów neonatologii w Polsce ?

22.3. Czy Zamawiający w Pakiecie 60 dopuści sterylne butelki o pojemności 80 ml, do zbierania, przechowywania, mrożenia, pasteryzacji i karmienia, nie będące wyrobem medycznym, spełniające wszystkie światowe normy, posiadające wymagane certyfikaty dopuszczające, ISO, dostarczane do większości oddziałów neonatologii w Polsce, od roku również do siedziby Zamawiającego, kompatybilne z każdą marką sprzętu występującego w

oddziałach neonatologii ?

Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 z późniejszymi zmianami (tekst jednolity Dz. U. 2017 r., poz. 211) nie klasyfikuje smoczków i butelek przeznaczonych do podaży pokarmów noworodkom i niemowlętom.

Ponadto Dziennik Ustaw z dnia 26 maja 2015, poz 876, Rozdział 1, Przepisy ogólne, punkt 33 definiuje - wyposażenie wyrobu medycznego (jeżeli Zamawiający chciałaby zastosować proponowane butelki, smoczki do podaży pokarmu kobiecego, w zestawie np. z laktatorem, innymi wyrobami medycznymi i produktami leczniczymi np. mleko modyfikowane, odżywki, diety, preparaty lecznicze) - artykuł który, nie będąc wyrobem medycznym, jest specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do stosowania łącznie z wyrobem medycznym, czyli posiada dokumenty potwierdzające przeznaczenie do użytkowania w celu umożliwienia jego używania zgodnie z przewidzianym zastosowaniem.

Odpowiedź:

Ad. 22.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 22.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 22.3. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 23

23.1. PAKIET 66 CZYŚCIWO. Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiotowe produkty w celu spełniania wymogów jakościowych określonych w postępowaniu były wyprodukowane z surowca I gatunku, podczas gdy produkty wyprodukowane z surowca II gatunku lub gorszego nie będą spełniały wymaganych przez Zamawiającego standardów jakościowych? Zdaniem Składającego pytanie produkty wyprodukowane z surowca II gatunku nie spełnią wymaganych przez Zamawiającego standardów.

23.2. PAKIET 66 CZYŚCIWO. Ponadto, wnoszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby oferowane produkty stanowiły wyrób medyczny, a w konsekwencji, należy zastosować do nich VAT w stawce 8%? Zdaniem Składającego pytanie jedynie produkty będące wyrobami medycznymi spełnią wymogi postępowania.

23.3. POZYCJA 2.W PAKIECIE 66

Czy Zamawiający dopuści wagę opakowania 1,8048g ponieważ według opisu :rozmiar ścierki, gramatura i ilość waga nie wychodzi ok.1,5kg). Czy Zamawiający dopuści ścierki na rolce ?

Odpowiedź:

Ad. 23.1. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający czytelnie wskazał jakiego przedmiotu zamówienia oczekuje.

Ad. 23.2. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający czytelnie wskazał jakiego przedmiotu zamówienia oczekuje.

Ad. 23.3. Zamawiający dopuszcza opakowanie o wadze 1,8048g. i nie dopuszcza ścierek na rolce.

Pytania 24

24.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu 26 poz. 2 na zestaw naprawczy w opakowaniu zbiorczym 5 szt.?

24.2. Czy Zamawiający wyraz zgodę na liczenie kar od kwoty brutto niezrealizowanej części zamówienia / umowy?

Odpowiedź:

Ad. 24.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 24.2. Zamawiający nie wyraża zgody bowiem akty prawne dotyczące zamówień publicznych nie pozwalają na to.

Pytania 25

25.1. Pakiet nr 10 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji pasty ścierniej do badań Holtera typu Every, o pojemności 160 g, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań tj. 32 op. po 160 g.

25.2. Pakiet nr 10 poz. 19

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 80 mm x 70 mm x 314 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

25.3. Pakiet nr 10 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 114 mm x 150 mm x 66 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

25.4. Pakiet nr 10 poz. 22

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 107 mm x 23 m, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

25.5. Projekt umowy – par. 4 ust. 1 lit. a)

Prosimy o dopuszczenie w par. 4 ust. 1 lit. a) projektu umowy zmiany wysokości kary umownej z 1% na 0,5%.

25.6. Projekt umowy – par. 4 ust. 1 lit. b)

Prosimy o zmianę kary umownej, o której mowa w par. 4 ust. 1 lit. b) na 10% wartości netto części umowy pozostałej do realizacji w przypadku odstąpienia od umowy w całości.

Odpowiedź:

Ad. 25.1. Zamawiający dopuszcza przeliczenie wymaganej ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań – 32 op. .

Ad. 25.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 25.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 25.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 25.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.6. Postępować zgodnie ze SWZ.

Pytania 26.

SWZ – rozdz. IX pkt. 1.3 lit. a)

Prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia oświadczenia (zał. 7 do SWZ) dla asortymentu wymienionego w pakiecie nr 10 poz. 25. W pakiecie nr 10 poz. 25 Zamawiający oczekuje

oryginalnego papieru do USG Mitsubishi K61B rozmiar 110 mm x 20 m, którego producent firma Mitsubishi od maja 2021 r. nie klasyfikuje jako wyrobu medycznego zgodnego z Rozporządzeniem PE i Rady UE 2017/745 MDR z dnia 5.04.2017 r. oraz zgodnego z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 r. poz. 974 ze zm.). Ww. papier odpowiada podstawowym wymaganiom zawartym w Dyrektywie 2011/65/UE: 3. Sprzęt informatyczny i telekomunikacyjny i jest objęty stawką VAT wynoszącą 23%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie papieru ze stawką VAT preferencyjną jak i ze stawką podstawową – 23%. Zamawiający przy okazji poprzedniego postępowania dokonał szerokiej analizy z której wynikało, że jest możliwe zaoferowanie papieru j.w. ze stawką 8% i 23% (w zależności od okresu, w którym papiery zostały zakupione przez dystrybutora). Zamawiający wymaga złożenie załącznika nr 7 dla wyrobów medycznych, zatem w przypadku zaoferowania papieru ze stawką 23% Zamawiający odstępuje od wymogu złożenia ww. oświadczenia, bowiem byłoby to bezzasadne.

Pytania 27.

27.1. Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści balon 5-15 ml?

27.2. Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie podwójne folia + folia/papier?

27.3. Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sterylizowane tlenkiem etylenu?

27.4. Pakiet nr 8 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia w rozmiarach CH6 – CH10?

27.5. Pakiet nr 8 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 500 mm?

27.6. Pakiet nr 8 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga sondy Sengstakena o długości min. 105 cm?

27.7. Pakiet nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

27.8. Pakiet nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml,

objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

27.9. Pakiet nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 30 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

27.10. Pakiet nr 11 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania zamykanym manualnie, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylny?

27.11. Pakiet nr 11 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml, skalowany co 1 ml, złącze o średnicy 15F?

27.12. Pakiet nr 11 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml, skalowany co 1 ml, złącze o średnicy 15F?

27.13. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 1650 ml?

27.14. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

27.15. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 2000 ml?

27.16. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez paska? Struktura worka zapewnia pewny chwyt.

27.17. Pakiet nr 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci o masie 10-30 kg?

27.18. Pakiet nr 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

27.19. Pakiet nr 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 1600 ml?

27.20. Pakiet nr 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez paska? Struktura worka zapewnia pewny chwyt.

27.21. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla niemowląt o masie do 10 kg?

27.22. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

27.23. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 280 ml?

27.24. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 1600 ml?

27.25. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez paska? Struktura worka zapewnia pewny chwyt.

27.26. Pakiet nr 11 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji i dopompowywania?

27.27. Pakiet nr 11 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV ze śladową ilością ftalanów, spełniające wszystkie normy jakościowe dopuszczające te produkty do stosowania na terenie UE, bez zawartości lateksu. Należy zauważyć, że wyroby te nie są wyrobami pozostającymi w kontakcie z krwią ani z płynami przeznaczonymi do iniekcji (dożylniej) a więc szkodliwość chociażby ftalanów jest w tym przypadku znikoma.

27.28. Pakiet nr 11 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści rurkę wygiętą pod kątem większym od 90 stopni?

27.29. Pakiet nr 11 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści podkład o wymiarach 80x90 mm?

27.30. Pakiet nr 11 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści wykonaną z medycznego PCV, przezroczystą, z delikatnym mankietem, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT, anatomiczne wygięcie ułatwiające wprowadzanie, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie, barwny kod rozmiarów, uniwersalny łącznik 15 mm, bez zawartości lateksu, jałowa, jednorazowego użytku, pakowana folia/papier?

27.31. Pakiet nr 11 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści rozmiary +/- 2 cm?

27.32. Pakiet nr 11 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści okulary dwuczęściowe, wygodne zapięcia na rzepy po bokach główki, możliwe szybkie i wygodne założenie, dostosowanie rozmiaru oraz kilkukrotna zmiana pozycji, pakowane indywidualnie?

27.33. Pakiet nr 11 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści średnicę 7 mm?

27.34. Pakiet nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ McIntosh, rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 (wszystkie rozmiary pochodzą od jednego producenta); wymiary łyżek w rozmiarach 3 i 4 odpowiednio (długość całkowita / długość robocza / szerokość końcówki dystalnej / szerokość łyżki od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej łyżki do końcówki światłowodu) dla rozm. 3 (135 mm / 107 mm / 12 mm / 16 mm / 47 mm); dla rozm. 4 (155 mm / 127 mm / 12 mm / 16 mm / 54 mm); nieodkształcające się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja); profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku; mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376; światłowód nieosłonięty, wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło; średnica światłowodu 5 mm; zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione; mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulkowym w postaci kulek stabilizujących; długość haka do mocowania łyżki do rękojeści 8 mm; stopka mocująca do rękojeści wykonana ze stopu metalu; wymiary stopki mocującej (wys. / szer. / gł. /) - 19 mm / 24 mm / 13 mm; wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu; na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do 3 lat; opakowanie foliowe; na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku angielskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta?

27.35. Pakiet nr 18 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie osobno łyżki oraz rękojeści? łyżka McIntosh w rozmiarach 1, 2, 3, 4 oraz łyżka w jednym uniwersalnym rozmiarze?

27.36. Pakiet nr 18 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, łącznik kominek ruchomy 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



27.37. Pakiet nr 18 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?

**27.38. Pakiet nr 18 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji typu Bougie, wykonana z medycznego PE, bez lateksu, elastyczna, powierzchnia zewnętrzna o wysokim połysku oraz niskim współczynniku tarcia poprawia poślizg rurki, zaokrąglona, gładka, wygięta końcówka, skalowana co 1 cm, jałowa, jednorazowego użytku, pakowana w opakowanie papier-folia?

27.39. Pakiet nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 88 mm?

27.40. Pakiet nr 55 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści końcówkę luer-lock?

27.41. Pakiet nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z dwóch warstw, zarówno przednia jak i tylna wykonane w całości z włókniny poliestrowej?

27.42. Pakiet nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 sztuk wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Ad. 27.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.6. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.7. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.8. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.9. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.10. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.11. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.12. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.13. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.14. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.15. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.16. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.17. Zamawiający dopuszcza.

- Ad. 27.18. Zamawiający dopuszcza.**
Ad. 27.19. Zamawiający dopuszcza.
Ad. 27.20. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.21. Zamawiający dopuszcza.
Ad. 27.22. Zamawiający dopuszcza.
Ad. 27.23. Zamawiający dopuszcza.
Ad. 27.24. Zamawiający dopuszcza.
Ad. 27.25. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.26. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.27. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.28. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.29. Zamawiający dopuszcza podkład o wymiarach 80x90, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ
Ad. 27.30. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.31. Zamawiający dopuszcza rozmiary +/- 2 cm. Pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.
Ad. 27.32. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.33. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.34. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.35. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.36. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.37. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.38. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.39. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.40. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad. 27.41. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ
Ad. 27.42. Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Pytania 28.

28.1. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 1-9)

Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe, zgodne z normami PN-EN 868-3, PN-EN 868-5, PN-EN ISO 11607-1 (zgodność z normami potwierdzona dokumentem producenta), o parametrach nieznacznie odbiegającymi od wymagań SIWZ tj.:

- gramatura papieru 60 g
- wytrzymałość na zerwanie 630 mN w obu kierunkach
- wytrzymałość na przepuklenie 320 kPa na sucho
- wytrzymałość na przepuklenie 140 kPa na mokro
- niezwilżalność wodą 35 s.
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 2,1 kN/m
- folia 5-warstwowa, zgrzewana w temp. 170-210oC
- wszystkie napisy i testy poza strefą pakowania,
- wskaźnik procesu sterylizacji parowej i EO
- powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji $\geq 100 \text{ mm}^2$
- jednoznacznie oznaczony kierunek otwierania

- rękawy nawinięte folią na zewnątrz
- wszystkie pozycje pochodzące od jednego producenta
- brak znaku CE na rękawie, wyłącznie na opakowaniu sprzedażowym?

28.2. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 10,11)

Czy Zamawiający dopuści produkt posiadający wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 0,8 kN/m, w kierunku poprzecznym 0,5 kN/m, zgodny z wymaganiami norm PN-EN ISO 11607-1 oraz PN-EN 868-2, spełniający pozostałe wymagania opisane w SWZ?

28.3. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 10)

Czy Zamawiający dopuści papiery w opakowaniu a'125ark z odpowiednim przeliczeniem ilości?

28.4. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 11)

Czy Zamawiający dopuści papiery w opakowaniu a'175ark z odpowiednim przeliczeniem ilości?

28.5. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 12,13)

Czy Zamawiający dopuści produkt posiadający wytrzymałość na rozdarcie w kierunku walcowania 1100mN, w kierunku poprzecznym 1600 mN, zgodny z wymaganiami norm PN-EN ISO 11607-1 oraz PN-EN 868-2, spełniający pozostałe wymagania opisane w SWZ?

28.6. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści papiery w opakowaniu a'100ark z odpowiednim przeliczeniem ilości?

28.7. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 13)

Czy Zamawiający dopuści papiery w opakowaniu a'125ark z odpowiednim przeliczeniem ilości?

28.8. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 15-20)

Czy Zamawiający dopuści rękawy do sterylizacji nadtlakiem wodoru o długości 70mb, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

28.9. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 15-20)

Czy Zamawiający dopuści rękawy spełniające opis SIWZ, zgodne z wymaganiami norm PN-EN 868-5 i PN-EN ISO 11607-1, gdzie producent nie określa parametru wydłużenia przy zerwaniu folii, oraz wytrzymałości na temperaturę 100°C (w przypadku sterylizacji niskotemperaturowej, gdzie proces odbywa się w temp. <60°C ten wymóg jest bezzasadny), a wydłużenie przy zerwaniu jest określone jako >25N/15 mm w obu kierunkach wytwarzania?

28.10. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 21)

Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający opis SIWZ, gdzie na jednej kopercie można udokumentować 12 cykli (po 6 na stronie), ale na dwóch stronach koperty znajduje się nagłówek, co pozwala na dokumentowanie dwóch różnych urządzeń, lub dwóch różnych dni, na jednej kopercie?

28.11. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 23)

Czy Zamawiający dopuści etykiety posiadające 5 pól na wpisanie informacji (nr cyklu, nr urządzenia, oznaczenie operatora, data procesu, data przydatności)?

28.12. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 26)

Czy Zamawiający dopuści taśmę spełniającą opis SIWZ, bez wskaźnika sterylizacji, o wymiarach 25 mm x 55 mb, z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnie z opisaną ilością mb?

28.13. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 1-9)

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga dokument potwierdzający brak cytotoxyczności w oparciu o laboratoryjne badania wg ISO 10993-5.

28.14. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50)

Prosimy o określenie sposobu wg którego należy zaokrąglić ewentualne niepełne wielkości opakowań? Czy Zamawiający oczekuje wyceny niepełnych ilości opakowań np. z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, czy należy zaokrąglić niepełne ilości zgodnie z zasadami matematyki, czy należy zaokrąglić niepełne ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź:

Ad. 28.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 28.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 28.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 28.4. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

Ad. 28.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 28.6. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

Ad. 28.7. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

Ad. 28.8. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

Ad. 28.9. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 28.10. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 28.11. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 28.12. Zamawiający dopuszcza taśmę spełniającą opis przedmiotu zamówienia bez wskaźnika sterylizacji z przeliczeniem ilości zgodnie z opisaną ilością metrów bieżących.

Ad. 28.13. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający w cz. IX SWZ zawarł dokumenty jakich wymaga dot. przedmiotu zamówienia.

Ad. 28.14. Należy zaokrąglić niepełne ilości do pełnych opakowań w górę.

Pytania 29.

29.1. Pakiet 37, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową owalną, dwudzielną, hydrożelową, dla dorosłych i dzieci, 105cm², powierzchnia całkowita min.168cm², z etykietami identyfikującymi wklejanymi do protokołu operacyjnego, kompatybilna z kablem do aparatu elektrochirurgicznego typ ES350 Argon Emed, KLS Martin Maxium?

29.2. Pakiet 37, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści uchwyt jednorazowy z elektrodą nóż prosty, z przyciskami cięcie koagulacja, sterylny z wtyczką 3-pinową i 1-pinową, rodzaj wtyczki (do wyboru przez zamawiającego)?

Odpowiedź:

Ad. 29.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 29.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30.

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 4:

Czy wzorem lat poprzednich Zamawiający dopuści do zaoferowania: jednorazowe nożyczki do cięcia i koagulacji tkanek z wbudowaną aktywacją ręczną, zamykające naczynia do 7 mm włącznie, uchwyt pistoletowy, zakrzywione bransze robocze dł. 38 mm, długość ramienia 20 cm, rotacja pełna 360 stopni, końcówka robocza zaprojektowana do jednoręcznego użycia. (3szt./op.)? Kompatybilne z generatorem GE GEN11 TV. Pozostałe parametry oferowanych produktów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 31.

31.1. Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ pakiet 34 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 34 pozycja 15 produkt o następujących parametrach:

System szycia łąkrotek all – inside. Implant o wysokiej wytrzymałości na wyrwanie min 70 N. System zbudowany z dwóch miękkich implantów wykonanych z nici połączonych ze sobą nierozpuszczalną nicią # 2-0 wykonanej z rdzenia z poliestru oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej. Zastosowanie implantów miękkich pozwala na idealne dopasowanie się do warunków powierzchni tkanki przez co uzyskujemy solidne i pewne mocowanie. Wstępnie zawiązany przesuwany węzeł w osłonie szwu implantu eliminuje konieczność artroskopowego wiązania węzła. Konstrukcja implantu umożliwia kolejne dociągnięcie 2 pojedynczych szwów materacowych. Igły z implantami znajdują się w jednym ergonomicznym narzędziu umożliwiającym wprowadzanie implantu jedną ręką, przy każdej rotacji. Umieszczone w rękojeści pokrętko do implantacji umożliwia jednoręczne i powtarzalne dostarczanie implantów w różnych orientacjach narzędzia. Zrzucenie implantu i przeładowanie potwierdzone sygnałem dźwiękowym. Implant wyposażony jest w zintegrowany ogranicznik głębokości 10–18 mm (zwiększane co 2 mm), dostępny jest w czterech różnych opcjach: wygięcie w górę 12 i 24 stopnie, w dół 12 stopni i w wersji prostej. System umożliwia założenie implantów bez wyciągania rękojeści z kolana.

31.2. Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ pakiet 34 pozycja 13

Czy Zamawiający wymaga użyczenia kompatybilnej z elektrodami konsoli sterującej?

31.3. Dotyczy pakietu nr 34

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje utworzenia depozytu na terenie Szpitala dla produktów wymienionych w pakiecie 34 oraz użyczenia instrumentarium niezbędnego do przeprowadzenia zabiegów związanych z produktami wymienionymi w pakiecie 34.

W przypadku zgody prosimy o dodanie do wzoru umowy zapisów dotyczących utworzenia depozytu i użyczenia instrumentarium tj.:

1. Przekazanie depozytu odbędzie się na podstawie, generowanego z systemu, dokumentu WZ. Osobą odpowiedzialną za depozyt jest:
2. Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt implantów.
3. Zamawiający jest zobowiązany do przechowywania implantów we właściwych warunkach, zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub kradzieżą.
4. W przypadku stwierdzenia, że implanty przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru materiałów.
5. W trosce o należyłą gospodarkę materiałową Zamawiający będzie używał powierzone implanty począwszy od materiału o najkrótszej dacie ważności w ramach danego asortymentu.
6. Zamawiający prześle Wykonawcy niezwłocznie, maksymalnie w ciągu 2 dni roboczych od wykorzystania materiału, protokół zużycia: **PROTOKÓŁ ZUŻYCIA PRODUKTÓW**.
7. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie ważności najpóźniej na 8 miesięcy przed upłynięciem daty ważności materiału wytypowanego do wymiany. Wymianie/zwrotom podlegają wyłącznie produkty pełnowartościowe. Produkt pełnowartościowy to produkt niezniszczony, nierozpakowany, w żaden sposób nieoznakowany; posiadający oryginalne opakowanie wewnętrzne i zewnętrzne oraz nieuszkodzone plomby.
8. W przypadku nie zgłoszenia chęci wymiany, Wykonawca wystawi fakturę na materiały, które przeterminowały się w siedzibie Zamawiającego.
9. Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane.
10. Raz w roku kalendarzowym, Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie uzgodniony z Zamawiającym na 2-3 tygodnie przed jej datą.
11. Ewentualne braki lub uszkodzenia materiałów stwierdzone w momencie rozliczenia depozytu upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury na brakujące lub uszkodzone materiały.
12. Braki oraz uszkodzenia materiałów stwierdzone podczas spisu z natury, o którym jest mowa w pkt. 10 upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury. Faktura zostanie wystawiona w oparciu o formularz spisowy, a Depozyt uzupełniony do stanu wyjściowego.
13. Na uzupełniony depozyt zostanie wystawiona faktura VAT z terminem płatności.
14. Firma użycza instrumentarium dotyczy Pakiet nr
15. Firma użycza sprzętu na niżej wymienionych warunkach:
 - Właścicielem sprzętu pozostaje Firma
 - Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia sprzętu
 - Firma oświadcza, że przedmiot użyczenia jest sprawny technicznie. W razie stwierdzenia przez Szpital jakichkolwiek wad w działaniu Sprzętu, Szpital powiadomi firmę jako jedyny podmiot uprawniony do wykonania lub zlecenia wykonania naprawy Sprzętu, a w razie jego zużycia wymieni go na nowy. W razie wystąpienia usterki lub uszkodzenia Sprzętu wskutek niewłaściwej obsługi lub użycia przez Szpital, Firma ma prawo do obciążenia Szpitala kosztem

naprawy i/lub części zamiennych lub wymiany Sprzętu, jeśli Sprzęt nie nadaje się do naprawy lub został zagubiony, według aktualnych stawek .

- Szpital zapewnia, że sprzęt będzie obsługiwany i używany przez pracowników posiadających odpowiednie przeszkolenie w tym zakresie. Szpital nie przekaze sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Szpitala. Szpital nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wdzierżawiać, oddawać do używania Sprzętu bądź cedować praw do sprzętu wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Firmy.
- Firma zobowiązuje się do odbioru użyczonego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.

31.4. Dotyczy pkt. IX SWZ – przedmiotowe środki dowodowe składane wraz z ofertą – pkt. b. Pakiet 34

Czy Zamawiający dopuści możliwość przedłożenia wraz z ofertą katalogów w j. polskim wydanych przez autoryzowanego przedstawiciela/ dystrybutora producenta na terenie Polski?

31.5. Dotyczy Zał. Nr 4 do SWZ § 1 ust. 12 (wzór umowy)

Czy Zamawiający dookreśli w §1 ust. 12, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

31.6. Dotyczy Zał. Nr 4 do SWZ § 1 ust. 20, 21 (wzór umowy)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający mając na uwadze zapisy Ustawy o wyrobach medycznych, tj. „Dopuszcza się aby wyroby przeznaczone do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim...” wyrazi zgodę na zaoferowane produktów w opakowaniach w języku angielskim? Opakowania oferowanych wyrobów – mimo innego języka są łatwo rozumiane poprzez oznaczenia fabryczne oraz opisy wskazane są za pomocą zharmonizowanych symboli i rozpoznawalnych kodów.

Odpowiedź:

Ad. 31.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.2. Tak, Zamawiający wymaga.

Ad. 31.3. Zamawiający oczekuje utworzenia depozytu na terenie szpitala oraz użyczenia instrumentarium niezbędnego do przeprowadzenia zabiegów związanych z produktami wymienionymi w pakiecie 34. Zapisy dotyczące utworzenia depozytu i użyczenia instrumentarium zostaną wprowadzone na etapie sporządzania umowy, wg. wzoru wskazanego w pytaniu przez Wykonawcę.

Ad. 31.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.5. Zamawiający wyraża zgodę na dookreślenie zapisów umownych w tym zakresie j.w. Stosowane zapisy zostaną wprowadzone na etapie sporządzania umowy.

Ad. 31.6. Zamawiający dopuszcza oznakowania w języku angielskim o ile będą, jak twierdzi Wykonawca łatwo rozumiane. Instrukcje użytkowania jednak muszą zostać w języku polskim.

Pytania 32.

32.1. – dotyczy pakietu 57 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz – zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, ze zdejmowalnym koreczkiem i dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym zapobiegającym przypadkowej kontaminacji. System bez zakrzywionej igły, która nie ma znaczącego wpływu na zapowietrzanie się systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo. Zwracamy się z prośbą o podanie producenta monitorów z którymi współpracować ma przetwornik. W razie potrzeby zobowiązujemy się dostarczyć kabli kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego monitorami.

32.2. – dotyczy pakietu 57 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, podwójna, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz – zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, ze zdejmowalnym koreczkiem i dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym zapobiegającym przypadkowej kontaminacji. System bez zakrzywionej igły, która nie ma znaczącego wpływu na zapowietrzanie się systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo. Zwracamy się z prośbą o podanie producenta monitorów z którymi współpracować ma przetwornik. W razie potrzeby zobowiązujemy się dostarczyć kabli kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego monitorami.

Odpowiedź:

Ad. 32.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 32.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 33.

33.1. Pakiet 1, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

33.2. Pakiet 1, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

33.3. Pakiet 1, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

33.4. Pakiet 1, poz. 2. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

33.5. Pakiet 1, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

33.6. Pakiet 1, poz. 2. 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. 9,5 cm ?

33.7. Pakiet 1, poz. 2. 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.

33.8. Pakiet 1, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

33.9. Pakiet 1, poz. 3. 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.

33.10. Pakiet 1, poz. 3. Czy zamawiający dopuści worek o wymiarze 310 mm x 170 mm, w kolorze żółtym, nieprzeziernym?

33.11. Pakiet 1, poz. 3. Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?

33.12. Pakiet 1, poz.4. Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie

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

33.13. Pakiet 2, poz. 4. Czy zamawiający dopuści skale rozszerzoną 50/60 ml?

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

33.15. Pakiet 7, poz. 2. Czy zamawiający dopuści osłonki lekko nawilżane?

33.16. Pakiet 7, poz. 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

33.17. Pakiet 7, poz.1-2,8-9, 22-26

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,8-9, 22-26 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

33.18. Pakiet 9, poz. 9. Czy zamawiający dopuści dł. min. 245 mm?

33.19. Pakiet 9, poz. 2-5. Czy zamawiający wydzieli poz. 2-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

33.20. Pakiet 9, poz. 6. Czy zamawiający dopuści worek w kolorze czerwonym, bez podziałki?

33.21. Pakiet 9, poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

33.22. Pakiet 9, poz. 4,8-9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze

opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

33.23. Pakiet 11, poz. 5-8,

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

33.24. Pakiet 11, poz. 24

Czy zamawiający wydzieli poz. 24 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

33.25. Pakiet 11, poz. 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

33.26. Pakiet 43, poz. 1. Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

33.27. Pakiet 43, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

33.28. Pakiet 44, poz. 1. Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

33.29. Pakiet 44, poz. 1. Czy zamawiający dopuści czepki w włókniny PP, przewiewnej min. 16 g/m²?

33.30. Pakiet 44, poz. 2. Czy zamawiający dopuści ochraniacze bez warstwy antypoślizgowej?

33.31. Pakiet 45, poz. 1-6. Czy zamawiający dopuści komplet z wycięciem w kształcie półokrągłym?

33.32. Pakiet 46, poz. 4. Czy zamawiający dopuści podkład z włókniny PP, jednowarstwowej, gramatura min. 25 g/m²?

33.33. Pakiet 46, poz. 8

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m², wykonana z włókniny

polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

33.34. Pakiet 46, poz. 6. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

33.35. Pakiet 46, poz. 6. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

33.36. Pakiet 46, poz. 6. Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

33.37. Pakiet 46, poz. 6. Czy dopuści perforację co 38 cm?

33.38. Pakiet 46, poz. 6. Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

33.39. Pakiet 46, poz. 4,8,10

Czy zamawiający wydzieli poz. 4,8,10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Ad. 33.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 33.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 33.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 33.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 33.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 33.6. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 33.7. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 33.8. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 33.9. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ

Ad. 33.10. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 33.11. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 33.12. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Jest to zmiana istotna skutkująca unieważnieniem postępowania.

Ad. 33.13. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 33.14. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Jest to zmiana istotna skutkująca unieważnieniem postępowania.

Ad. 33.15. Stosować się do SWZ.

Ad. 33.16. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Ad. 33.17. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Jest to zmiana istotna skutkująca unieważnieniem postępowania.

- Ad. 33.18. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.**
- Ad. 33.19. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Jest to zmiana istotna skutkująca unieważnieniem postępowania.**
- Ad. 33.20. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 33.21. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 33.22. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 33.23. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Jest to zmiana istotna skutkująca unieważnieniem postępowania.**
- Ad. 33.24. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Jest to zmiana istotna skutkująca unieważnieniem postępowania.**
- Ad. 33.25. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 33.26. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 33.27. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 33.28. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 33.29. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.**
- Ad. 33.30. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 33.31. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 33.32. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 33.33. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 33.34. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 33.35. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 33.36. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 33.37. Zamawiający dopuszcza z perforacją co 38cm. Pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.**
- Ad. 33.38. Zamawiający dopuszcza inne długości w zaokrągleniu w górę do pełnych opakowań o szerokości 50 cm. Pozostałe parametry bez zmian.**
- Ad. 33.39. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Jest to zmiana istotna skutkująca unieważnieniem postępowania.**

Pytania 34.

- 34.1. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 1 dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych o długości min. 50 mm w części przezroczystej, igła biorcza dwukanałowa?
- 34.2. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 1 dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych w opakowaniu typu folia?
- 34.3. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 1 dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez miejsca na dren i igłę po użyciu?
- 34.4. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 1 i 2 dopuści wycenę za op. a'100szt.?
- 34.5. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 3 i 4 dopuści tłok z polipropylenu?
- 34.6. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 3 dopuści skalę rozszerzoną do 24mm?

- 34.7. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 4 dopuści skalę rozszerzoną do 60mm?
- 34.8. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 8-11 dopuści kontrastujący mleczny tłok?
- 34.9. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 8 dopuści rozszerzenie do 2,5ml?
- 34.10. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 10 dopuści rozszerzenie do 11ml?
- 34.11. Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 15 dopuści aparat do pobierania i wstrzykiwania leków bez zastawki z filtrem cząsteczkowym 5um i filtrem bakteryjnym 0,1um?
- 34.12. Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 3 dopuści dla 0,7 przepływ 23ml/min., 0,9 przepływ 36ml/min.? Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.
- 34.13. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 1-5 dopuści 2 paski w RTG?
- 34.14. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 2 dopuści rozmiar 0,9 x 25 przepływ 36ml/min.?
- 34.15. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 3 dopuści rozmiar 1,1 x 32 przepływ 61 ml/min.?
- 34.16. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 4 dopuści rozmiar 1,3 x 45 przepływ 90 ml/min.?
- 34.17. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 5 dopuści rozmiar 1,5 x 45 przepływ 142 ml/min.?
- 34.18. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 7 dopuści rozmiar 2,1 x 45 przepływ 305 ml/min.?

Odpowiedź:

Ad. 34.1. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 34.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.5. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 2, poz. 3 tłok z polipropylenu, w poz. 4 nie dopuszcza tłoku z polipropylenu

Ad. 34.6. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.7. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.8. Zamawiający wymaga kontrastujący kolor tłoka, a odcień mleczny spełnia wymagania SWZ.

Ad. 34.9. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.10. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.11. Nie dotyczy pakietu 3, poz. 15.

Ad. 34.12. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.13. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.14. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.15. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.16. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.17. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.18. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 35.

35.1. Pakiet 7 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje szpatałki sterylne, czy niesterylne?

35.2. pakiet 7 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie osłonek w opakowaniach a`144 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 36 opakowań a`144.

35.3. Pakiet 7 Poz.4

Prosimy o dopuszczenie pojemnika do badań histopatologicznych z pokrywką o pojemności 2000 ml ze stawką VAT 23%. ?

35.4. Pakiet 7 Poz. 26

Czy Zamawiający dopuści Szkiełka podstawowe szlifowane z matowym polem do opisu o wymiarach 76x26mm grubość1 mm.?

35.5. pakiet 27 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie lusterek zgodnych z poniższym opisem:

Jednorazowe Sterylne Lusterko Medyczne Krtaniowe z dłuższą rączką (laryngologiczne).

Lusterko Jednorazowe Krtaniowe nie wymaga dodatkowej rączki. Instrument jest sterylnie pakowany w pojedyncze pakiety foliowe. Średnica lusterka: ok. 22 mm, długość rączki: 180 mm, kolor biały. jednorazowe lusterko medyczne krtaniowe nie zawiera lateksu. Opakowanie 100 szt.

35.6. Pakiet 32 Poz.1

Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem?

35.7. Pakiet 42

Prosimy o dopuszczenie fartuchów zgodnie z poniższym opisem:

- Fartuch chirurgiczny sterylny, wykonany z pięciowarstwowej, barierowej, niepylącej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m² w kolorze niebieskim, wzmacniany nieprzemakalnymi wstawkami w części przedniej i na rękawach, gramatura wzmocnienia 40g/m,
- Wyrób bez dodatku kauczuku, kalafonii, lateksu oraz celulozy
- Sposób złożenia i konstrukcja pozwala na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora
- Fartuch wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne –troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Przy szyi lamówka w kolorze fioletowym, z tyłu zapięcie na rzep

- Rękaw zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem
- Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową
- Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki w rozmiarze ok. 30 x 40 cm
- Zgodność z normą EN-13795 1-3

35.8. pakiet 44 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czepków w kolorze niebieskim.

35.9. Pakiet 44 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czepków z włókniny polipropylenowej.

35.10. pakiet 44 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie ochraniaczy w opakowaniach a`100 z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 150 op. a`100.

35.11. pakiet 46 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie pokrowcy w kolorze zielonym.

35.12. pakiet 46 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie spodenek z włókniny SMS w kolorze niebieskim.

35.13. Pakiet 62

Prosimy o dopuszczenie myjek zgodnie z poniższym opisem:

Produkt wykonany z dwóch warstw włókien: molton 120g nasączona jednostronnie mydłem dermatologicznym o neutralnym pH 5,5 oraz molton 100g (bez mydła). Mydło uaktywnia się po zwilżeniu wodą. Myjka połączona metodą ultradźwiękową. Wyrób jest hypoalergiczny, nie zawiera lateksu ani formaldehydu.

Rozmiar: 17 cm x 24.5 cm

Opakowanie: 20 sztuk

35.14. Pakiet 62

Prosimy o dopuszczenie myjek w opakowaniu a`20 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania, tj. 12500 op. a`20 sztuk.

35.15. Pakiet 62

Prosimy o dopuszczenie myjek ze stawką VAT 23%.

Odpowiedź:

Ad. 35.1. Zamawiający oczekuje szpatulek niesterylnych

Ad. 35.2. Zamawiający dopuszcza osłonki w opakowaniu 144 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 36 op. A`144.

Ad. 35.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 35.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 35.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 35.6. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 35.7. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 35.8. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 35.9. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 35.10. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 35.11. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 35.12. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 35.13. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 35.14. Zamawiający dopuszcza myjki w opakowaniu a`20 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Ad. 35.15. Zamawiający oczekuje myjek będących wyrobem medycznym lub nie będących wyrobem medycznym. Do decyzji Wykonawcy. Zamawiający wskazał to w cz. IX, sek. I, pkt 1.3., ppkt a) SWZ – dając Wykonawcy możliwość wyboru.

Pytania 36.

Wszystkie pytania dotyczy pakiet 60

36.1. Czy Zamawiający dopuści produkty które nie są klasyfikowana jako wyroby medyczne ponieważ nie podlegają dyrektywie w sprawie wyrobów medycznych 93/42/EWG ani rozporządzeniu w sprawie wyrobów medycznych 2017/745? Ze względu na to, że nie podlegają dyrektywom dotyczących urządzeń medycznych, produkty nie mogą być oznaczone znakiem CE. Posiada deklarację zgodności z norma BS EN 14350:2020.

36.2. Czy Zamawiający dopuści butelki z nakrętką w kolorze fioletowym? Spełniające wszystkie pozostałe wymogi ?

36.3. Czy Zamawiający dopuści butelki o pojemności 50 ml ?

36.4. Czy zamawiający dopuści butelkę 50 ml z podziałka co 5 ml ?

36.5. Czy Zamawiający dopuści butelki pakowane w woreczek foliowy, sterylne, spełniające pozostałe wymogi?

Odpowiedź:

Ad. 36.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 36.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 36.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 36.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 36.5. Zamawiający dopuszcza.

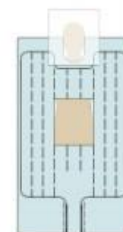
Pytania 37.

37.1. do pakietu 36 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy kocyk do ogrzewania pacjenta dla dorosłych na górną część ciała o wymiarach 202 cm x 64 cm? Kocyk kompatybilny z urządzeniem Mistral-Air-Plus?

37.2. do pakietu 36 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy kocyk do ogrzewania pacjenta dla dorosłych na górną część ciała o wymiarach 230 cm x 100 cm? Kocyk kompatybilny z urządzeniem Mistral-Air-Plus?

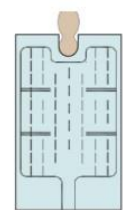
37.3. do pakietu 36 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy kocyk do ogrzewania pacjenta dla dorosłych na górną część ciała o wymiarach 198 cm x 80 cm? Kocyk kompatybilny z urządzeniem Mistral-Air-Plus?

37.4. do pakietu 36 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści kocyk do ogrzewania pacjenta dla dorosłych do zabiegów chirurgicznych o wymiarach 210 cm x 120 cm? Kocyk kompatybilny z urządzeniem Mistral-Air-Plus?



jednorazowy

37.5. do pakietu 36 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści kocyk do ogrzewania pacjenta dla dorosłych śródoperacyjny wielodostępowy o wymiarach 210 cm x 120 cm? Kocyk kompatybilny z urządzeniem Mistral-Air-Plus?



jednorazowy

Odpowiedź:

Ad. 37.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 37.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 37.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 37.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 37.5. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 38.

Wszystkie pytania dotyczą pakiet 36 Koce jednorazowego użytku kompatybilny z urządzeniem ogrzewającym Mistral Air Plus

38.1. poz. 1 i 2. Prosimy o dopuszczenie koców z uniwersalnym portem węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator, (system mocowania za pomocą na velcro/pasa).

38.2. poz. 1 Prosimy o dopuszczenie następujących rodzajów koców: - na całe ciało dla pacjenta dorosłego (195 x 100 cm) lub - na górną część ciała ARM OUT (192 x 57 cm)

38.3. poz. 2 Prosimy o dopuszczenie następujących rodzajów koców na całe ciało z dostępem brzuszny (192 x 180 cm).

38.4. Poz. 1 i 2 Prosimy o dopuszczenie koców pakowanych w opakowanie zbiorcze po 10 szt.

Odpowiedź:

Ad. 38.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 38.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 38.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 38.4. Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 39.

39.1. Pakiet 41 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch, który jest wyrobem medycznym, o gramaturze min. 20 gr/m²? Pozostałe zgodnie z SWZ.

39.2. Pakiet 42 pozycja 1 Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w pozycji 1 i wymaga fartuchów w rozmiarach od MXXL?

Odpowiedź:

Ad. 39.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 39.2. Zamawiający popełnił omyłkę pisarską w poz. 1. Wymaga bowiem fartuchów w rozmiarach M, L, XL, XXL czyli w rozmiarach od M do XXL

Pytania 40.

40.1. Pakiet 20 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii rozmiar Ch18, części składowe zestawu: łącznik oznaczony kolorem czerwonym, przezroczysty poliuretanowy zgłębnik o długości 40 cm, z pasmem znacznika widocznym w badaniu RTG, z nadrukowanym rozmiarem Ch18, zacisk regulacji przepływu, zacisk zabezpieczający utrzymanie odpowiedniej pozycji zgłębnika, silikonowa płyta zewnętrzna do umocowania zgłębnika do powłok brzusznych oraz zabezpieczająca go przed zgięciem uniemożliwiającym przepływ diety, silikonowa płyta zewnętrzna, skalpel jednorazowy, igła punkcyjna z trokarem, nić trakcyjna do przeciągnięcia zgłębnika, zestaw sterylny.

40.2. Pakiet 20 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści łącznik Transition connector to ENLock/Funnel tube - Łącznik umożliwiający podłączenie przyrządów do żywienia dojelitowego, które posiadają końcówkę EnFit z sprzętem zakończonym łącznikiem typu konektor (lejek), produkt pakowany po 5 sztuk folia-papier?

Odpowiedź:

Ad. 40.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.2. Zamawiający dopuszcza

Pytania 41.

41.1. Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą o długości 55mm w części przezroczystej, z igłą biorczą ściętą czteropłaszczyznowo, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

41.2. Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z komorą kropłową wykonaną z medycznego PCV, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

41.3. Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

41.4. Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu nazwy producenta bezpośrednio na przyrządzie, a w zamian dopuści nazwę na opakowaniu jednostkowym?

41.5. Pakiet 2, poz. 8-11

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o przedłużonej skali uwzględniającej 10% rozszerzenie pojemności nominalnej tj:

dla pojemności nominalnej 2 ml – 2,2 ml

dla pojemności nominalnej 5 ml – 5,5 ml

dla pojemności nominalnej 10 ml – 11 ml

dla pojemności nominalnej 20 ml – 22 ml

Brak kolorystycznego oznakowania rozmiaru na opakowaniu strzykawki, rozmiar opisany słownie-kodem produktu.

41.6. Pakiet 3, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji kodowane kolorystycznie, łącznik typu Luer-lock, regulacja igły w zakresie 10-50mm pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

41.7. Pakiet 3, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania z filtrem bakteryjnym o wyższej skuteczności 0,1µm?

41.8. Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętniczą wykonaną z poliuretanu, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

41.9. Pakiet 5, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 0,9x25mm z przepływem 36ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

41.10. Pakiet 5, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 1,1x32mm z przepływem 56ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

41.11. Pakiet 5, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 1,3x45mm z przepływem 90ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

41.12. Pakiet 5, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 17G 1,5x45mm z przepływem 142ml/min, 16G zgodne z SIWZ?

41.13. Pakiet 5, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 16G 1,7x45mm z przepływem 200ml/min, 16G zgodne z SIWZ?

41.14. Pakiet 5, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 14G 2,0x45mm z przepływem 305ml/min, 16G zgodne z SIWZ?

41.15. Pakiet 5, poz. 1-7

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

41.16. Pakiet 6, poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników do odsysania z dwoma otworami bocznymi, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

41.17. Pakiet 7, poz. 1

Prosimy o sprecyzowanie czy szpatułka ma być sterylna czy niesterylna.

41.18. Pakiet 7, poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę po a'144szt w opakowaniu wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

41.19. Pakiet 7, poz. 9

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie wieszaków plastikowych niejałowych bez możliwości sterylizacji?

41.20. Pakiet 7, poz. 23

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły przy pobieraniu krwi dostępnej w minimum 2 kolorach, np. z przeznaczeniem jednego z kolorów dla pacjentów seropozytywnych?

41.21. Pakiet 7, poz. 27, 28

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie szyn typu Zimmera z wyściółką z pianki polietylenowej?

41.22. Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o pojemności 5-10ml w opakowaniu folia, folia-papier?

41.23. Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya sterylizowane tlenkiem etylenu?

41.24. Pakiet 8, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 400mm z jednym znacznikiem głębokości ok. 20cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

41.25. Pakiet 8, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 500mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

41.26. Pakiet 8, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy bez zatyczki w rozmiarach CH16-CH24?

41.27. Pakiet 8, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści elektrodę prostą 6F, kolor kodu niebieski? Reszta parametrów jak w SWZ.

41.28. Pakiet 8, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści elektrodę zagiętą 5F? Reszta parametrów jak w SWZ?

41.29. Pakiet 9, poz. 3

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

41.30. Pakiet 9, poz. 4

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie woreczków do pobierania próbek moczu pakowanych w opakowanie foliowe?

41.31. Pakiet 9, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny d o długości 53mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

41.32. Pakiet 10, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści papier 114x150x75 z przeliczeniem ilości na 9 sztuk?

41.33. Pakiet 10, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści papier do Mediana D700 w rozmiarze 80x70x200?

41.34. Pakiet 10, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści 106x25?

41.35. Pakiet 10, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści 107x23?

41.36. Pakiet 27, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści anoskop operacyjny o opisie:



Self-light – anoskopy jednorazowego użytku, wyposażone w rączkę umożliwiającą podłączenie światłowodu lub latarki długopisowej jako źródła światła. Wykonane są z przezroczystego tworzywa sztucznego. Każdy z nich jest zapakowany pojedynczo.

ścięty skośnie, średnica jak w SWZ?

41.37. Pakiet nr 38 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwety o odporności na penetrację płynów 196cm H₂O, odporność na wypychanie na mokro / sucho 109 / 99,4 kPa?

41.38. Pakiet nr 38 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo ze wzmocnieniem 60cm x 145cm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

41.39. Pakiet nr 38 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę 180cm x 180cm (zamiast 200cm x 175cm)?

41.40. Pakiet nr 38 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy ze wzmocnieniem do długości około kolan o odporności na przesiąkanie cieczy w strefie krytycznej 102cm H₂O?

41.41. Pakiet nr 38 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie jakiego rozmiaru fartuchów oczekuje?

41.42. Pakiet nr 38 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 30 cm x 80 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 50 cm x 80 cm
- 2 x wysokochłonna serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm i gramaturze 96 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażone w wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O. Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa. Chłonność wysokochłonnych serwet ze wzmocnieniem 420%. I klasa palności wg 16 CFR 1610.

41.43. Pakiet nr 38 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści serwety o odporności na przenikanie cieczy 196cm H₂O i wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro 109 / 99,4 kPa?

41.44. Pakiet nr 38 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy ze zgrzewem prostym i marginesem ułatwiającym otwieranie?

41.45. Pakiet nr 38 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści serwety dwuwarstwowe o gramaturze 60g/m², odporność na penetrację płynów 196 cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho i mokro min. 100 kPa?

41.46. Pakiet nr 38 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół Mayo ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, łączna gramatura 80g/m²?

41.47. Pakiet nr 38 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę 200/270cm x 300cm z otworem 30cm x 25cm otoczonym przylepcem. Serweta zintegrowana z osłonami na kończy?n?

41.48. Pakiet nr 38 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści fartuchy ze wzmocnieniem do długości około kolan o odporności na przesiąkanie cieczy w strefie krytycznej 102cm H₂O?

41.49. Pakiet nr 38 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie jakiego rozmiaru fartuchów oczekuje?

41.50. Pakiet nr 38 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści serwety dwuwarstwowe o gramaturze 60g/m², odporność na penetrację płynów 196 cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho i mokro min. 100 kPa?

41.51. Pakiet nr 38 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół Mayo ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, łączna gramatura 80g/m²?

41.52. Pakiet nr 38 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści serwetę samoprzylepną 180cm x 180cm (zamiast 200cm x 175cm)?

41.53. Pakiet nr 38 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści fartuchy ze wzmocnieniem do długości około kolan o odporności na przesiąkanie cieczy w strefie krytycznej 102cm H₂O?

41.54. Pakiet nr 38 pozycja 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie jakiego rozmiaru fartuchów oczekuje?

41.55. Pakiet nr 39 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół instrumentariuszki ze wzmocnieniem 65cm x 190cm o gramaturze 70g/m² i odporności na rozerwanie na sucho 108kPa?

41.56. Pakiet nr 39 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół Mayo ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, łączna gramatura 80g/m² i odporności na rozerwanie na sucho 108kPa?

41.57. Pakiet nr 39 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z oznaczeniem rozmiaru w postaci pieczętki widocznej przed rozłożeniem fartucha?

41.58. Pakiet nr 39 pozycja 1, 4

Czy Zamawiający dopuści rzep Velcro do mocowania przewodów 2 x 22 cm?

41.59. Pakiet nr 39 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wzmocnioną serwetę 230 x 300 cm z otworem neoprenowym o średnicy 7 cm?

41.60. Pakiet nr 39 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści chłonność laminatu 600% ?

41.61. Pakiet nr 39 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści etykietę główną umieszczoną w widocznym miejscu wewnątrz opakowania?

41.62. Pakiet nr 39 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obłożenie pacjenta o wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro 180 / 172kPa?

41.63. Pakiet nr 39 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kieszeń w rozmiarze 30x40 cm ze sztywnikiem?

41.64. Pakiet nr 39 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 90 x 120 cm?

41.65. Pakiet nr 39 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę o wymiarach 30cm x 60cm w zestawie z taśmą samoprzylepną 10cm x 50cm?

41.66. Pakiet nr 39 pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści kieszeń w rozmiarze 30x40 cm ze sztywnikiem (15cm x 30cm kieszeń lewa 25cm x 30cm kieszeń prawa)?

41.67. Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik instrumentariuszki ze wzmocnieniem 65cm x 190cm o gramaturze 70g/m² i odporności na rozerwanie na sucho 108kPa?

41.68. Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z oznaczeniem rozmiaru w postaci pieczętki widocznej przed rozłożeniem fartucha?

41.69. Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, łączna gramatura 80g/m² i odporności na rozerwanie na sucho 108kPa?

41.70. Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wzmocniony o odporności na przenikanie cieczy 102cm H₂O w obszarze krytycznym, odporność na wypychanie na sucho / mokro w obszarze krytycznym 107,74 / 110,8 kPa oraz na sucho na pozostałej powierzchni 80,60 kPa?

41.71. Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści tufpery z gazy 17 nitkowej o wykroju 30m x 40cm?

41.72. Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę gazową w rozmiarze 45cm x 45cm?

41.73. Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę do cięcia cesarskiego 260/200 x 310cm z otworem wokół jamy brzusznej 30cm x 30cm otoczonym folią chirurgiczną- rozmiar okna 16cm x 18cm ze zintegrowaną torbą do zbiórki płynów i zaworem do podłączenia drenu?

41.74. Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obłożenie pacjenta o chłonności ponad 415% i odporności na rozerwanie na sucho/mokro 238 / 218 kPa?

41.75. Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści tufpery i serwety z gazy w papierowej torebce?

41.76. Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści etykietę główną umieszczoną w widocznym miejscu wewnątrz opakowania?

41.77. Pakiet nr 40 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wzmocniony o odporności na przenikanie cieczy 102cm H₂O w obszarze krytycznym, odporność na wypychanie na sucho / mokro w obszarze krytycznym 107,74 / 110,8 kPa oraz na sucho na pozostałej powierzchni 80,60 kPa?

41.78. Pakiet nr 40 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści tufpery z gazy 17 nitkowej o wykroju 30m x 40cm?

41.79. Pakiet nr 40 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści tufpery z gazy 17 nitkowej o wykroju 30m x 40cm?

41.80. Pakiet nr 40 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści tufpery z gazy 17 nitkowej o wykroju 15cm x 15cm?

41.81. Pakiet nr 40 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści serwetę ginekologiczną w rozmiarze 160/240 x 180cm z otworem przylepnym 10cm x 15cm, zintegrowana z osłonami na kończyny dolne i workiem na płyny z sitem i zaworem?

41.82. Pakiet nr 40 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obłożenie z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m² o odporności na przenikanie cieczy 188cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho / mokro 108 / 95 kPa?

41.83. Pakiet nr 40 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści serwetę trójwarstwową z włókniny typu SMS o gramaturze 50g/m² wzmocnioną w strefie krytycznej o łącznej gramaturze 130g/m², odporność na przenikanie, cieczy 110cm H₂O. odporność na wypychanie na sucho / mokro 205,6 / 199,4 kPa?

41.84. Pakiet nr 40 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

- 1 szt Serweta na stolik do instrumentarium 100cm x 150cm
- 10 szt Kompres z włókniny 30G 4W 10cm x 10cm
- 1 szt Serwetka chłonna 30cm x 30cm
- 1 szt Serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2-warstwowa
- 1 szt Serweta chłonna 80cm x 90cm
- 2 szt Serweta chirurgiczna do porodu fizjologicznego 114x150 wzmocniona, torba do zbiórki płynów

41.85. Pakiet nr 40 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

- 1 x serweta 180/280 cm x 220 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w kształcie trapezu o wymiarach 30 cm x 20 cm x 20 cm oraz otworem w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zabezpieczonym klapką
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m². Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 108/95 kPa. Odporność na penetrację płynów 188 cm H₂O.

41.86. Pakiet nr 41 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze minimum 25g/m²?

41.87. Pakiet nr 42 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający wzmocnienie z przodu fartucha kończące się na wysokości 25-32cm od dolnej krawędzi fartuch w zależności od rozmiaru?

41.88. Pakiet 42, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wzmocnienie na rękawach o długości 32cm (M), 34cm (L), 34cm (XL), 34cm (XXL)?

41.89. Pakiet 42, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch wzmocniony od wewnątrz?

41.90. Pakiet 42, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękaw zakończony mankietem o długości 7,5cm?

41.91. Pakiet 42, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści 2 troki wewnętrzne 2,5x 45 cm, oraz zewnętrzne 2,5cm x 75cm oraz 2,5 x 50cm?

41.92. Pakiet 42, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuchy o długościach M – 124cm, L – 128cm, XL – 138cm i XXL – 157cm?

41.93. Pakiet 42, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >10cm w strefie mniej krytycznej i >100cm H₂O w strefie krytycznej?

41.94. Pakiet 43, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

41.95. Pakiet 44, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty włókninowe z warstwą antypoślizgową?

41.96. Pakiet 46, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 40mb z przeliczeniem zamawianych ilości?

41.97. Pakiet 46, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z prześcieradłem w rozmiarze 150x210cm?

41.98. Pakiet 46, poz. 9 Czy Zamawiający dopuści chustę w rozmiarze 96x96x136cm?

41.99. Pakiet nr 48 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną z tolerancją rozmiaru +/- 5cm o gramaturze 60g/m²?

41.100. Pakiet nr 48 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę 75cm x 50cm z laminatu o gramaturze 60g/m² z przylepnym otworem o śr. 7cm?

41.101. Pakiet nr 48 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołożonym pojemnikiem 120ml i miską nerkowatą PVC?

41.102. Pakiet nr 48 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie, opakowanie twarde blister dwukomorowy:

1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa bibułowo-foliowa 90cm x 75cm

1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa bibułowo-foliowa 45cm x 75cm z centralnym otworem przylepnym o średnicy 8 cm

10 szt. Tupfer gazowy bez nitki RTG 20cm x 20cm 17-nitkowa

10 szt. Kompres z gazy 7,5cm x 7,5cm 17-nitkowa, 8-warstwowa

1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen; kolor niebieski

1 szt. Chwytnak metalowy Pean dł. 13cm; stal nierdzewna

1 szt. Igłotrzymacz MAYO-HEGAR, metalowy dł. 13cm; stal nierdzewna

1 szt. Strzykawka dwuczęściowa w opakowaniu papier-folia poj. 10ml, Luer

1 szt. Strzykawka dwuczęściowa w opakowaniu papier-folia poj. 20ml, Luer

1 szt. Igła iniekcyjna w opakowaniu papier-folia 1,2mm x 40mm

1 szt. Igła iniekcyjna w opakowaniu papier-folia 0,8mm x 40mm

1 szt. Ostrze chirurgiczne nr 11

1 szt. Opatrunek foliowy z ramką i taśmą do opisu w opakowaniu papier-folia 10cm x 15cm

41.103. Pakiet nr 48 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pensetę plastikową 12,5cm?

41.104. Pakiet nr 48 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu twarde blister jednokomorowy?

41.105. Pakiet nr 48 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

- 6 szt Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm
- 2 szt Rękawice diagn. lateksowe bezpudrowe rozm. M
- 1 szt Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa
- 1 szt Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm i rozcięciem
- 1 szt Pęseta plastikowa niebieska 13cm
- 1 szt Pojemnik PP 3-komorowy 19,5 x 13 x 3,5cm, przezroczysty

41.106. Pakiet nr 48 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołożonym pojemnikiem 3-komorowym?

41.107. Pakiet 51, poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści pojemniki pakowane razem z pokrywą, z możliwością składowania jeden w drugi?

41.108. Pakiet 51, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pojemnik okrągły? Reszta parametrów jak w SWZ?

41.109. Pakiet 52, poz. 3-7

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny wykonany z najwyższej jakości biokompatybilnego medycznego silikonu o długości 500mm?

41.110. Pakiet 52, poz. 8-13

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia drenu Redona pakowanego prosto?

41.111. Pakiet 59, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm $\pm 2,5$ cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Waga całkowita podkładu 280 g ± 5 g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.?

41.112. Pakiet 59, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym pikowanym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 14,5 g, pulpy celulozowej 42,1 g, niebieskiej folii PE 11,9 g. Chłonność 1177 ml; opakowanie 25 szt.?

41.113. Pakiet 59, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm $\pm 2,5$ cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Waga całkowita podkładu 280 g ± 5 g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.?

41.114. Pakiet 59, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o wykreślenie w/w pozycji z pakietu bądź wydzielenie jej do osobnego pakietu. Pozwoli nam to na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Ad. 41.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.5. Zamawiający dopuszcza przedłużoną skalę o 10% i wymaga kolorystyczne oznakowanie rozmiaru na opakowaniu strzykawki.

Ad. 41.6. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.7. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.8. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.9. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.10. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.11. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.12. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.13. Zamawiający dopuszcza.

- Ad. 41.14. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.15. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.16. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników do odsysania z dwoma otworami bocznymi, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.**
- Ad. 41.17. Ma być szpatulka niesterylna**
- Ad. 41.18. Zamawiający dopuszcza wycenę a'144 szt. w opakowaniu to jest 36 op.**
- Ad. 41.19. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.20. Postępować zgodnie ze SWZ.**
- Ad. 41.21. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.22. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.23. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.24. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.25. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.26. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.27. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.28. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.29. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.30. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.31. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.32. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.33. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.34. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.35. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.36. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.37. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.38. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.39. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.40. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.41. Zamawiający oczekuje rozmiaru fartucha XL**
- Ad. 41.42. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.43. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.44. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.45. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.46. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.47. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.48. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.49. Zamawiający oczekuje rozmiaru fartucha XL**
- Ad. 41.50. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.51. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.52. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.53. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.54. Zamawiający oczekuje rozmiaru fartucha XL**
- Ad. 41.55. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.56. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.57. Zamawiający dopuszcza.**

- Ad. 41.58. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.59. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.60. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.61. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.62. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.63. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.64. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.65. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.66. Pytanie nie dotyczy pakietu 39. Brak poz. 56**
- Ad. 41.67. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.68. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.69. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.70. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.71. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.72. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.73. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.74. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.75. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.76. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.77. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.78. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.79. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.80. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.81. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.82. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.83. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.84. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.85. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.86. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.87. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.88. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.89. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.90. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.91. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.92. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.93. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.94. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.95. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.96. Zamawiający dopuszcza podkład o dł. 40 mb z przeliczeniem zamawianych ilości, pozostałe parametry zgodne ze SWZ.**
- Ad. 41.97. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.98. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.99. Zamawiający dopuszcza.**
- Ad. 41.100. Zamawiający nie dopuszcza.**
- Ad. 41.101. Zamawiający nie dopuszcza.**

Ad. 41.102. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.103. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.104. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.105. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.106. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.107. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.108. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.109. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.110. Zamawiający nie dopuszcza, postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 41.111. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.112. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.113. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.114. Zamawiający nie modyfikuje pakietów. Jest to zmiana istotna skutkująca unieważnieniem postępowania.

Pytania 42.

42.1. dot. Pakiet 42 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnego produktu o poniższym opisie i parametrach: Jałowy wzmocniony antystatyczny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMMMS o gramaturze min. 35 g/m², wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40 g/m². W części przedniej wzmocnienie o wymiarach 50 x 100 cm, w rękawach min. 40 cm ± 1cm dla wszystkich rozmiarów. Wzmocnienie - wewnętrzny laminat mikroporowatego paroprzepuszczalnego polietylenu i polipropylenu. Rękawy typu reglan zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 7cm. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. co najmniej 3 cm, zewnętrzne i wewnętrzne o dł. 54cm. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części sztywnej zapięcie na rzep szer. co najmniej 1,5 cm, dł. 10 i 10 cm. Oznaczenie rozmiaru fartucha w postaci wszywki, widocznej przed rozłożeniem,. Dodatkowo fartuch zawinięty w hydrofobową serwetę włókninową 60x60cm (w zależności od rozmiaru fartucha inny kolor owinięcia ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru) , rodzaj fartucha wskazany na etykiecie głównej, poziom zabezpieczenia oraz zgodność z EN 13795 potwierdzone dokumentami producenta. W opakowaniu 2 chłonne ręczniki włókniny spunlace 30x40cm. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 2 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją importera. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-120, L-130, XL-140, XXL150 (±2cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 81,5 cm H₂O, mniej krytycznej min. 36,4 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie dla strefy krytycznej na mokro min.140 KPa, uwalnianie cząstek stałych dla powierzchni krytycznych max 2,6 log₁₀

42.2. dot. Pakiet 41 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartucha o gramaturze min. 24 g/m² o pozostałych parametrach zgodnych z opisem.

Odpowiedź:

Ad. 42.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 42.2. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 43.

43.1. Dotyczy pakietu 1. Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z długą elastyczną komorą kroplową bez PCV o długości min. 60 mm.

43.2. Dotyczy pakietu 2 poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z wbudowaną igłą 0.4 x12.5 mm

43.3. Dotyczy pakietu 2 poz. 7. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem.

43.4. Dotyczy pakietu 3 poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

- 26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min
- 24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;
- 22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.;
- 22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min
- 20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;
- 20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;
- 18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;
- 18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;
- 16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;
- 14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min,

Do wyboru przez Zamawiającego.

43.5. Dotyczy pakietu 63 poz. 1. Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z saszetką 7 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce.

43.6. Dotyczy pakietu 63 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje produktu gotowego do użytku poprzez przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

43.7. Dotyczy pakietu 1 poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z osobno pakowanym workiem (oraz wyceny obu produktów osobno z uwagi na inne stawki podatku VAT?

Odpowiedź:

Ad. 43.1. Zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z długą elastyczną komorą kropłową bez PCV o długości min. 60 mm, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 43.2. Zamawiający dopuszcza strzykawki tuberkulinowej z wbudowaną igłą 0.4 x12.5 mm, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 43.3. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 43.4. Zamawiający dopuszcza.
Ad. 43.5. Zamawiający dopuszcza.
Ad. 43.6. Postępować zgodnie ze SWZ.
Ad. 43.7. Zamawiający nie dopuszcza.

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński