



**POGOTOWIE RATUNKOWE
WE WROCŁAWIU**
ul. Ziębicka 34-38 50-507
Wrocław



**UNIA
EUROPEJSKA
EUROPEJSKI
FUNDUSZ
ROZWOJU
REGIONALNEGO**



**INFRASTRUKTURA
I ŚRODOWISKO**
Narodowa
Strategia
Spójności

sekretariat@pogotowie-ratunkowe.pl	tel. 71 77 31 400 fax. 71 367 66 18	NIP: 899-23-54-460
www.pogotowie-ratunkowe.pl	tel. kom. 506 374 965 , 506 734 979, wew. 400, 500	REGON: 932207142
		KRS: 0000207618

Wrocław, dnia 12.03.2024 r.

Nr sprawy: **ZP/PR/5/2024**

INFORMACJA ZAMAWIAJĄCEGO nr 3

Dot. postępowania w trybie podstawowym na dostawy pn.:

Zakup medycznego sprzętu jednorazowego – część 1: rękawiczki medyczne, część 2: środki dezynfekcyjne, część 3: kaniule dożylnie, część 4: nakłuwacze bezpieczne”
(2024/BZP 00231809/01 z dnia 2024-03-05)

Zamawiający, Pogotowie Ratunkowe we Wrocławiu, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2023 r. poz. 1605) - dalej ustawa Pzp., przekazuje treść zapytań, które napłynęły na przedmiotowe postępowanie wraz z wyjaśnieniami bez podawania źródła zapytania:

Pytanie nr :13

Część 3 - Kaniule dożylnie

poz. 1-2 Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, wykonane z poliuretanu (analogicznie do kaniul bezpiecznych, które zostały opisane w poz. 3, a tym samym z powodzeniem użytkowane przez Państwa Personel) - spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul dożylnych.

Odpowiedź nr 13:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 14:

Poz. 2 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby Wykonawcy zaoferowali dla rozmiarów 18G oraz 20G minimum dwie długości kaniul (do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy), co znacząco poszerzy możliwość ich wykorzystania w zależności od bieżących potrzeb klinicznych, przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź nr 14:

Zamawiający nie stawia wymogów w powyższym zakresie.

Pytanie nr 15:

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, w rozmiarze 18G o długości 33mm (przy wymogu 32mm) oraz korzystniejszym przepływie 96-103ml/min (przy wymogu SWZ 95ml/min), z czterema liniami RTG (przy wymogu 3 linii RTG) - spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul dożylnych. Tak drobne różnice w parametrach jak wnioskowane powyżej, wypełniają znamiona równoważności ofert, a także dopuszczone są zapisami normy PN-EN ISO 10555-1:2013-11, a jednocześnie poszerzają możliwość złożenia konkurencyjnych ofert wielu Wykonawcom.

Odpowiedź nr 15:

Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 16:

Poz. 3

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby Wykonawcy zaferowali dla rozmiarów 18G oraz 20G minimum dwie długości kaniul (do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy), co znacząco poszerzy możliwość ich wykorzystania w zależności od bieżących potrzeb klinicznych, przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź nr 16:

Zamawiający nie stawia wymogów w powyższym zakresie.

Pytanie nr 17:

Poz. 1-3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania, powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock, z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi, co zwiększa aseptyczne bezpieczeństwo pacjentów w wyjątkowych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego, przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź nr 17:

Zamawiający nie stawia wymogów w powyższym zakresie, pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 18:

Poz. 1-3

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, użytkowane w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego (po ich wyjęciu z opakowania jednostkowego), powinny posiadać oznaczenie logo lub nazwy producenta na samym wyrobie, pozwalające na ich identyfikację w przypadku przekazania pacjentów jednostkom docelowym, co jest niezbędne w wypadku wystąpienia np. incydentu medycznego związanego z prowadzonymi procedurami ?

Odpowiedź nr 18:

Zamawiający nie stawia wymogów w powyższym zakresie.

Pytanie nr 19:

Część 1, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź nr 19:

Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach SWZ

Pytanie nr 20:

Część 1, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści rękawice z mikroteksturą na całej rękawicy i dodatkową teksturą na końcach palców?

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21:

Część 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 30\mu\text{g/g}$?

Odpowiedź nr 21:

Zamawiający dopuszcza rękawice o zawartości protein $\leq 30\mu\text{g/g}$.

Pytanie nr 22:

Część 3, pozycja 1,2

Czy zamawiający dopuści kaniule o następujących parametrach:

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut,
- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP),
- 4 paski kontrastujące w RTG,
- Kaniuła wyposażona w skrzydełka mocujące oraz w domykany ręcznie koreczek portu górnego, kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru,

- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką,
- Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia,
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock kolorystyczną rozmiaru,
- Jednorazowego użytku,
- Nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów,
- Sterylizowana tlenkiem etylenu,
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister,

Odpowiedź nr 22:

Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 23:**Część 3, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 24G o przepływie 23ml/min?

Odpowiedź nr 23:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24:

Czy zamawiający dopuści kaniule o następujących przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
26 x 3/4"	0,6 x 19	fioletowy	17
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 1/4"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1 1/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 1/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 1/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź nr 24:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25:**Część 3, pozycja 3**

Czy zamawiający dopuści kaniule o następujących parametrach:

- Pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem,
- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut,
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG,
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru,
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką,
- Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia,
- Jednorazowego użytku,
- Nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów,
- Sterylizowana tlenkiem etylenu,
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?

Odpowiedź nr 25:

Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 26:**Część 3, pozycja 3**

Czy zamawiający dopuści kaniule o następujących przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 1/4"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1 1/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 1/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 1/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź nr 26:

Zamawiający nie dopuszcza, pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 27:**Część 3, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści nakłuwacze w rozmiarach: 21G głębokość nakłucia 2,4mm oraz 23G głębokość nakłucia 1,8mm?

Odpowiedź nr 27:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28:

Pakiet 2:

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do oceny enzymatyczny (proteaza, amylaz, lipaza) preparat w postaci koncentratu, przeznaczony do manualnego przygotowywania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego, opartego na bazie kompleksu trój-enzymatycznego oraz substancji powierzchniowo czynnych. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą tolerancję materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum: B -EN 14561, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia), F (c. albicans)- EN 13624 – 15 minut. Wyrób medyczny przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2 etap 2, stężenie 0,5 % (5 ml/l), Opakowanie 2L z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź nr 28:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29:

Pakiet 2:

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wydajnego koncentrat do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, powierzchni i wyposażenia. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą kompatybilność materiałową, może być stosowany do metalu, stali szlachetnej, miedzi, mosiądzu, cynk, żelaza, aluminium, ABS, poliamid, poliwęglan, kauczuk itp. Produkt zawiera w składzie kombinacji czwartorzędowych związków amoniowych i niejonowych związków powierzchniowo czynnych, produkty reakcji z kwasem chlorooctowym. Spektrum: B, F, V(vaccinia, rota, polioma SV40, HIV, HBV, HCV), TBC, w czasie do 15 minut. Produkt można stosować w obecności pacjentów. Wyrób Medyczny, opakowanie 2L

Odpowiedź nr 29:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30:

Pakiet 2:

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci granulatu do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Oferowany produkt nie zawiera aldehydów, nadaje się doskonale do wszelkich zastosowań w obszarach wysokiego ryzyka. Dzięki doskonałej tolerancji materiałowej roztworu użytkowego preparat można stosować również wobec materiałów wrażliwych takich jak np. wyciski, inkubatory. Skład: 100g preparatu zawiera: 45 g bis(peroksymonosiarczan) bis(siarczan) pentapotasu, 5 – 15 % anionowe środki powierzchniowo czynne, < 5 % niejonowe środki powierzchniowo czynne, < 5 % mydło, < 5 % fosfoniany, kompozycje zapachowe. Spektrum: B,F(c. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium), V (polio, adeno). Wyrób medyczny, opakowanie 900g. po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań

Odpowiedź nr 30:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31:

Pakiet 2:

Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w tabletkach, na bazie aktywnego chloru, do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i wyposażenia pomieszczeń, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, o pH 4-6, stabilność roztworu wynosi 24h. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia wobec B, Tbc (M.terrae), F (C.albicans+A.brasiliensis/Niger), V (HCV, BVDV, Adeno, Noro, Polio), S. (C.difficile) w 1.000ppm (1 tbl./1,5Lwody) w 15min. oraz w warunkach niskiego obciążenia S (B.subtilis) w 1.000ppm w 15min. Opakowanie 300tabl. (1 tabletki – 3,3g), Produkt biobójczy.

Odpowiedź nr 31:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32:

Pakiet 2:

Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC -14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adno) w czasie do 1 minuty. Preparat o podwójnej rejestracji: Wyrób medyczny i produkt biobójczy, opakowanie 1L po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań

Odpowiedź nr 32:

Zamawiający dopuszcza jeśli Wykonawca dostarczy Zamawiającemu pompkę dozującą w ilości 1:1.

Pytanie nr 33:

Pakiet 2:

Poz. 5a Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC -14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adno) w czasie do 1 minuty. Preparat o podwójnej rejestracji: Wyrób medyczny i produkt biobójczy, opakowanie 10L po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań

Odpowiedź nr 33:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34:

Pakiet 2:

Poz. 6 Zamawiający dopuści do oceny emulsję myjącą stosowaną do mycia przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk. Oferowany produkt nie zawierającą mydła, barwników i substancji zapachowych. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych o właściwościach nawilżających i łagodzących. Produkt jest odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Emulsja wzbogacona w allantoinę i kwas mlekowy, pH ok. 5,0. Kosmetyk opakowanie 500 ml.

Odpowiedź nr 34:

Zamawiający dopuszcza jeśli Wykonawca dostarczy Zamawiającemu pompkę dozującą w ilości 1:1.

Pytanie nr 35:

Pakiet 2:

Poz. 6a Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję myjącą stosowaną do mycia przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk. Oferowany produkt nie zawierającą mydła, barwników i substancji zapachowych. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych o właściwościach nawilżających i łagodzących. Produkt jest odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Emulsja wzbogacona w allantoinę i kwas mlekowy, pH ok. 5,0. Kosmetyk opakowanie 5 L.

Odpowiedź nr 35:

Zamawiający dopuszcza jeśli Wykonawca dostarczy Zamawiającemu pompkę dozującą w ilości 1:1.

Pytanie nr 36:

Pakiet 2:

Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (Substancja czynna: Etanol 83,7g/100g). Oferowany preparat nie zawiera jodu, chlorheksydy, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny, zawierający innowacyjną formułę substancji pielęgnujących D-pantenol i witamina E oraz dodatkową substancję o działaniu wygładzającym, regulującą procesy regeneracji naskórka oraz uelastyczniającą. Higieniczna dezynfekcja EN 1500 -30 s, Chirurgiczna Dezynfekcja EN 12791 -90s. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B -EN 13727 - 15 sek., F(c. albicans) - EN 13624 - 15 sek, Tbc EN 14348 - 15 sek. V(HIV, HBV, HCV, vaccinia) - 15 sek., V(adeno, polio, noro rota) EN 14476 - 30s. Produkt biobójczy, opakowanie 500 ml

Odpowiedź nr 36:

Zamawiający dopuszcza jeśli Wykonawca dostarczy Zamawiającemu pompkę dozującą w ilości 1:1.

Pytanie nr 37:

Pakiet 2:

Poz. 7a Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (Substancja czynna: Etanol 83,7g/100g). Oferowany preparat nie zawiera jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny, zawierający innowacyjną formułę substancji pielęgnujących D-pantenol i witamina E oraz dodatkową substancję o działaniu wygładzającym, regulującą procesy regeneracji naskórka oraz uelastyczniającą. Higieniczna dezynfekcja EN 1500 -30 s, Chirurgiczna Dezynfekcja EN 12791 -90s. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B -EN 13727 - 15 sek., F(c. albicans) - EN 13624 - 15 sek, Tbc EN 14348 - 15 sek. V(HIV, HBV, HCV, vaccinia) - 15 sek., V(adeno, polio, noro rota) EN 14476 – 30s. Produkt biobójczy, opakowanie 500 ml

Odpowiedź nr 37:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38:

Pakiet 2:

Poz. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczania skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24 godzin. Opakowanie 1 l. Produkt leczniczy.

Odpowiedź nr 38:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39:

Pakiet 2:

Poz. 8a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczania skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24 godzin. Opakowanie 1 l. Produkt leczniczy.

Odpowiedź nr 39:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 40:

Pakiet 2:

Poz. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i sąsiadującymi tkanek z nią skórą, przed i po zabiegach diagnostycznych w obrębie narządów płucowych i odbytu, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatry, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp., zawierającego w 100g preparatu: 0,10g dichlorowodoru oktenidyny i 2g fenoksytanolu, o skuteczności udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, działanie utrzymuje się w czasie 1 godziny, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, opakowanie 1

Odpowiedź nr 40:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41:

Pakiet 2:

Poz. 9a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i sąsiadujących tkanek z nią skórą, przed i po zabiegach diagnostycznych w obrębie narządów płuciwych i odbytu, a także przed cewnikowaniem pecherza moczowegoi operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatry, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp., zawierającego w 100g preparatu: 0,10g dichlorowodoru oktenidyny i 2g fenoksytanolu, o skuteczności udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, działanie utrzymuje się w czasie 1 godziny, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach 250ml z atomizere

Odpowiedź nr 41:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42:

Część 1 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaferowanie rękawic teksturowanych na całej powierzchni, o długości min. 240 mm. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu przebadania na dodatki chemiczne: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 42:

Zamawiający dopuszcza rękawice teksturowane na całej powierzchni, o długości min. 240 mm, ale pozostałe wymagania muszą być zgodne z SWZ.

Pytanie nr 43:

Część 1 poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaferowanie rękawic teksturowanych na końcach palców, o długości min. 240 mm, poziom AQL 1,5. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 43:

Zamawiający dopuszcza rękawice teksturowane na całej powierzchni, o długości min. 240 mm, ale pozostałe wymagania muszą być zgodne z SWZ.

Pytanie nr 44:

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (24G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach: 24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.

Odpowiedź nr 44:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45:

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-22G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (22-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

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.

Odpowiedź nr 45:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46:

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-22G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (22-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

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.; do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź nr 46:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47:

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 1-2 oczekuje kaniuli dożylniej bezpieczne bez portu górnego.

Odpowiedź nr 47:

Zamawiający oczekuje kaniul bezpiecznych tylko w poz.3.

Pytanie nr 48:

Dot. SWZ III punkt 6 oraz § 5 ust. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości, aby preparaty posiadały termin ważności wynoszący nie mniej, niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy Zamawiającemu.

Odpowiedź nr 48:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Dot. umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.

Odpowiedź nr 49:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ – cz. II wzór umowy.

Pytanie nr 50:

Dot. termin składania ofert

Z uwagi na krótki czas na przygotowanie oferty zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert w celu skompletowania ofert od producentów/dystrybutorów.

Odpowiedź nr 50:

Zamawiający przesunął termin składania ofert na dzień 19.03.2024r.

Powyższe odpowiedzi na pytania są wiążące i stanowią **integralną część**.

Anna Koniec
Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-organizacyjnych
.....
Kierownik Zamawiającego
(podpis w oryginale)