

Gdańsk, dnia 24.03.2021 r.

L.dz. Adm 4/2021

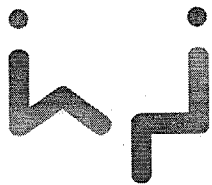
/2251, 2252, 2253, 2254, 2255, 2281, 2282, 2283, 2284, 2285, 2314, 2315, 2316, 2317, 2318, 2319, 2320, 2322 /2021

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na podst. art. 275 ust. 1 ustawy Pzp

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz.U.2019r., poz. 2019 ze zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, przekazuje poniżej treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu na **Dostawę drobnego sprzętu medycznego – znak sprawy Adm 4/2021.**

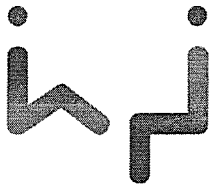
I.p.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1	Pakiet 17 - Laryngoskopy, łyżki do laryngoskopów Czy w pozycji 1 pod nazwą laryngoskop Zamawiający rozumie rękojeść laryngoskopową, czy kompletny laryngoskop złożony z rękojeści i łyżki?	Zamawiający pod nazwą laryngoskop rozumie rękojeść laryngoskopową.
2	Pakiet 17 - Laryngoskopy, łyżki do laryngoskopów Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści rękojeść w rozmiarze średnim i cienkim?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
3	Pakiet 17 - Laryngoskopy, łyżki do laryngoskopów Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści łyżki jałowe, niesterylne?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
4	Zadanie 2, poz. 4-8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej: Cewnik wykonany z FEP (teflon), wolna od PHT (DEHP), Widoczna w USG i RTG (posiada dwa paski radiocieniujące). Posiada samodomykający się koreczek portu bocznego (iniekcyjnego). Zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrasku. Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, hamujący wypływ krwi. Koreczek Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi. Elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszywania kaniuli zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę. Igła silikonizowana, trójkątne ostrze igły, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie. Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogena. Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
5	Zadanie 2, poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły bezpiecznej tylko w rozmiarze 18 G – 1,2 X 40 mm	TAK, Zamawiający dopuszcza.
6	Zadanie 2, poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do penów w rozmiarze 29 G 12,7 mm x 0,33 mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
7	Dot. pakietu nr 12 poz. 10 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania próżniowej probówki do wirowania moczu o poj. 9,5 – 10,0 ml, stożkowe dno, sterylnej?	TAK, Zamawiający wymaga.





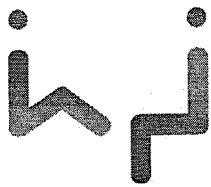
8	Dot. pakietu nr 12 poz.9 Prosimy o dopuszczenie igieł systemowych bezpiecznych pakowanych po 50 szt. w opakowaniu handlowym z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianych opakowań.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
9	Dot. zapisów umowy § 3 ust. 3 Prosimy o modyfikację § 3 ust. 3 i dopisanie: „Dostawy (.....) na koszt Wykonawcy przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto.” Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
10	Dot. zapisów umowy § 6 Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
11	Dot. pakietu nr 12 poz. 8 Prosimy o dopuszczenie igieł systemowych bezpiecznych pakowanych po 50 szt. w opakowaniu handlowym z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianych opakowań.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
12	Pakiet 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 7 i 8 do oddzielnego pakietu? Umożliwi to firmom specjalizującym się w produktach do higieny pacjenta na złożenie korzystnej oferty.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
13	Pakiet nr 1, pozycja 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
14	Pytanie 1, pakiet nr 8, poz. 1 Wnosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków w opakowaniach zawierających 75 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem do 9334 pełnych opakowań, co daje 700050 sztuk kieliszków, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ. Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi 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.	Zamawiający dopuszcza złożenie oferty z inną liczbą sztuk w opakowaniu niż określono w SWZ przy zastosowaniu przeliczenia opakowań do 2 miejsc po przecinku.
15	Pakiet 1 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści aparaty do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplowa wykonaną z PCV o długości 60mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
16	Pakiet 1 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści silikonowy cewnik Foleya pakowany podwójnie wewnątrz worek foliowy, zewnątrz papier/folia?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
17	Pakiet 1 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya zawierające lateks?	Zamawiający dopuszcza cewniki silikonowe.
18	Pakiet 1 poz. 17 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rurki intubacyjne były silikonowane i posiadały znak skracania rurki ?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
19	Pakiet 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe w rozmiarach 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.





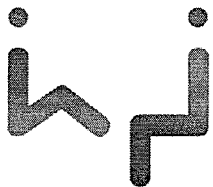
20	Pakiet 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe ze standardowym koniuszkiem mankietu?	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																															
21	Pakiet 1 poz. 24 Czy Zamawiający dopuści podwójne wieszaki na mocz?	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																															
22	<p>Pakiet 2 poz. 4-8 Czy Zamawiający dopuści kaniule do kaniulacji naczyń dożylnych, obwodowych w celu:</p> <ul style="list-style-type: none"><input checked="" type="checkbox"/> wielokrotnej iniekcji leków dożylnych<input checked="" type="checkbox"/> dożylnej infuzji roztworów oraz żywienia pozajelitowego nadającego się do podania do żył obwodowych<input checked="" type="checkbox"/> utrzymania nawodnienia pacjenta i/lub zmniejszenia odwodnienia w przypadku, gdy pacjent nie jest w stanie przyjmować doustnie odpowiedniej ilości płynów<input checked="" type="checkbox"/> transfuzji krwi oraz preparatów krwiopochodnych<input checked="" type="checkbox"/> zapewnienia dostępu naczyniowego w przypadku konieczności szybkiego podania leków, szczególnie podczas zabiegów diagnostycznych oraz leczniczych <p>WŁAŚCIWOŚCI:</p> <ul style="list-style-type: none"><input checked="" type="checkbox"/> posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem<input checked="" type="checkbox"/> igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut<input checked="" type="checkbox"/> cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG<input checked="" type="checkbox"/> kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru<input checked="" type="checkbox"/> uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką<input checked="" type="checkbox"/> filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia<input checked="" type="checkbox"/> dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G<input checked="" type="checkbox"/> jednorazowego użytku<input checked="" type="checkbox"/> nie zawiera lateksu<input checked="" type="checkbox"/> nie zawiera ftalanów<input checked="" type="checkbox"/> sterylizowana tlenkiem etylenu<input checked="" type="checkbox"/> pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru <table border="1"><thead><tr><th colspan="7">ROZMIAR I KOD</th></tr><tr><th>NUMER KATALOGOWY</th><th>ROZMIAR [G]</th><th>ROZMIAR [mm]</th><th>KOLOR</th><th>PRZEPŁYW [ml/min]</th><th>OPAKOWANIE HANDLOWE</th><th>OPAKOWANIE TRANSPORTOWE</th></tr></thead><tbody><tr><td>KDBP-07-19</td><td>24 x 1$\frac{1}{2}$"</td><td>0,7 x 19</td><td>złoty</td><td>23</td><td>50 sztuk</td><td>10 x 50 sztuk</td></tr><tr><td>KDBP-09-25</td><td>22 x 1"</td><td>0,9 x 25</td><td>niebieski</td><td>36</td><td>50 sztuk</td><td>10 x 50 sztuk</td></tr><tr><td>KDBP-11-32</td><td>20 x 1$\frac{1}{8}$"</td><td>1,1 x 32</td><td>różowy</td><td>61</td><td>50 sztuk</td><td>10 x 50 sztuk</td></tr><tr><td>KDBP-13-45</td><td>18 x 1$\frac{1}{2}$"</td><td>1,3 x 45</td><td>zielony</td><td>100</td><td>50 sztuk</td><td>10 x 50 sztuk</td></tr><tr><td>KDBP-15-45</td><td>17 x 1$\frac{1}{2}$"</td><td>1,5 x 45</td><td>biały</td><td>142</td><td>50 sztuk</td><td>10 x 50 sztuk</td></tr><tr><td>KDBP-17-45</td><td>16 x 1$\frac{1}{2}$"</td><td>1,7 x 45</td><td>sztary</td><td>200</td><td>50 sztuk</td><td>10 x 50 sztuk</td></tr><tr><td>KDBP-20-45</td><td>14 x 1$\frac{1}{2}$"</td><td>2,0 x 45</td><td>pomarańczowy</td><td>305</td><td>50 sztuk</td><td>10 x 50 sztuk</td></tr></tbody></table>	ROZMIAR I KOD							NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE	KDBP-07-19	24 x 1 $\frac{1}{2}$ "	0,7 x 19	złoty	23	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-09-25	22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-11-32	20 x 1 $\frac{1}{8}$ "	1,1 x 32	różowy	61	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-13-45	18 x 1 $\frac{1}{2}$ "	1,3 x 45	zielony	100	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-15-45	17 x 1 $\frac{1}{2}$ "	1,5 x 45	biały	142	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-17-45	16 x 1 $\frac{1}{2}$ "	1,7 x 45	sztary	200	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-20-45	14 x 1 $\frac{1}{2}$ "	2,0 x 45	pomarańczowy	305	50 sztuk	10 x 50 sztuk	TAK, Zamawiający dopuszcza.
ROZMIAR I KOD																																																																	
NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE																																																											
KDBP-07-19	24 x 1 $\frac{1}{2}$ "	0,7 x 19	złoty	23	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-09-25	22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-11-32	20 x 1 $\frac{1}{8}$ "	1,1 x 32	różowy	61	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-13-45	18 x 1 $\frac{1}{2}$ "	1,3 x 45	zielony	100	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-15-45	17 x 1 $\frac{1}{2}$ "	1,5 x 45	biały	142	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-17-45	16 x 1 $\frac{1}{2}$ "	1,7 x 45	sztary	200	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-20-45	14 x 1 $\frac{1}{2}$ "	2,0 x 45	pomarańczowy	305	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
23	Pakiet 2 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze z igłą 23G głębokość nakłucia 1,8mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																															
24	Pakiet 2 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze z igłą 21G głębokość nakłucia 2,4mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																															
25	Pakiet 2 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków o parametrach: <ul style="list-style-type: none">• Igła wykonana jest z wysokiej jakości materiałów przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje jej wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie• Igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona jest do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																															





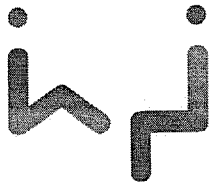
	<ul style="list-style-type: none">• Konstrukcja igły w najwyższym stopniu zapobiega niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków z korków gumowych, a tym samym zabezpiecza przed zanieczyszczeniem pobieranego leku gumowymi skrawkami• Boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczony na szczycie igły umożliwia swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki Igła wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej <ul style="list-style-type: none">• Nasadka igły idealnie dopasowana do końcówki Luer oraz Luer-Lock (zapewnienie pełnej szczelności połączenia ze strzykawkami)• Igła oznaczona znakiem CE w pełni odpowiada wymaganiom normy PN-EN-ISO 7864 Dostępna w uniwersalnym rozmiarze 18G (1,2 x 30 mm) a'100szt. Kolor różowy <ul style="list-style-type: none">• Jednorazowego użytku;• Opakowanie jednostkowe zgodne z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, typu blister-pack• Sterylizowana tlenkiem etylenu	
26	Pakiet 2 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści igły do penów 31G – 6x0,25mm, 30G 8x0,30mm, 29G 12x0,33mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
27	Pakiet 8 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate w opakowaniach zbiorczych a'300 szt.?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
27	Pakiet 6, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe, rozm. XS / S / M / L / XL bezpyłowe, kształt uniwersalny, kolor jasnoniebieski, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikrochropowata z dodatkową teksturą na końcach palców, wewnętrznie chlorowane, długość rękawicy minimum 240 mm, grubość na palcu 0,08 mm+/-0,01, na dłoni 0.06 mm+/-0,01, posiadające AQL 1.0, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony osobistej kategorii III, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, spełniające normy EN 455-1,2,3,4, EN 374-2,4, EN ISO 374-1,5, EN 16523-1, ASTM F1671, EN 420; rękawice o parametrach fizycznych: Siła przy zerwaniu ≥ 6 N w czasie okresu trwałości przed i po starzeniu, oznakowany fabrycznie poziom AQL 1,0, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie 100 sztuk, opakowanie o wymiarach: 20x11x6cm (Wykonawca dostarczy w cenie rękawic wskazaną przez Zamawiającego ilość podajników)?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
29	Pakiet 6, pozycja 1 Prosimy Zamawiającego, w przypadku odpowiedzi pozytywnej na poprzednie pytanie, o podanie wymaganej ilości podajników do rękawic w pozycji 1, które Wykonawca dostarczy wraz z rękawicami.	Zamawiający nie wymaga dostarczenia przez Wykonawcę podajników do rękawic.
30	Pakiet 6, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane (bez obustronnej polimeryzacji), o grubości na palcu 0,08mm+/-0,01, o sile zrywu przed starzeniem min. 6N?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
31	Pakiet 6, pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o informację czy ma na myśli normę EN 16523-1? Jeśli nie to prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu normy EN165-1:2015.	TAK, Zamawiający miał na myśli normę EN 16523-1.
32	Pakiet 6, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice, których poziom protein lateksu <79ug/g i grubość na mankiecie wynosi min. 0,10mm+/-0,02?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
33	Pakiet 6a, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane jedynie na palcach, bez obustronnej polimeryzacji, wewnętrznie chlorowane, o grubości na palcu 0,40mm, pakowane a'50 szt. (z przeliczeniem zaofertowanej ilości do 300op)?	TAK, Zamawiający dopuszcza.





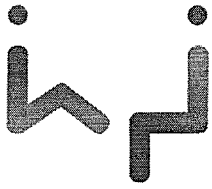
34	Pakiet 7, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch z folii o grubości 20 mikronów, w rozmiarze 71x116cm?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
35	Pakiet 7, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch z folii o grubości 20 mikronów, w rozmiarze 71x180cm?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
36	Pakiet 9, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m ² ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
37	Pakiet 9, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne tylko w rozmiarze M-XXL?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
38	Pakiet 9, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuchy pakowane a'1szt?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
39	Pakiet 9, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne tylko w rozmiarze L – XL?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
40	Pakiet 9, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z podfoliowanej włókniny PP o gramaturze 35g/m ² ?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
41	Pakiet 9, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści nie harmonijkowy czepek typu берет?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
42	Pakiet 9, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce perforowane co 37,5cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
43	Pakiet 9, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce podfoliowane?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
44	Pakiet 9, pozycja 8, 9, 10, 12 Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?	Zamawiający nie wymagał próbek w tym pakiecie.
45	Pakiet 9, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
46	Pakiet 9, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem min. 5cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
47	Pakiet 9, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
48	Pakiet 9, pozycja 10 Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną min. 75x45 cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
49	Pakiet 9, pozycja 10 Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną min. 50x60 cm z otworem min. 7 cm i przylepcem dookoła?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
50	Pakiet 9, pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
51	Dotyczy Pakiet nr 3, pozycja nr 1-2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
52	Pakiet nr 1 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3 ml?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.





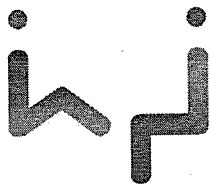
53	Pakiet nr 1 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
54	Pakiet nr 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści rozmiary od 1 do 5?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
55	Pakiet nr 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści równoważną maskę krtaniową wykonaną z PVC, mankiet uszczelniający można wygodnie włożyć, minimalizując potencjalne obrażenia i zwiększając szczelność, anatomiczna krzywizna maski ułatwiająca jej wprowadzanie, rurka bez zaginania eliminuje ryzyko zatkania przewodu powietrznego, oznaczenie rozmiaru na masce, posiada identyfikator położenia maski i rozmiar kołnierza, posiadająca zintegrowany dren do napełniania mankieta, co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia, kolor mankieta i rurki przezroczysty, wyraźnie oznaczony balonik kontrolny, sterylna?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
56	Pakiet nr 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 220x110cm?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
57	Pakiet nr 5 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jeden uniwersalny kołnierz z regulacją rozmiarów?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
58	Pakiet nr 10 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści rękawicę wykonaną z materiału wiskozowo-poliestrowego?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
59	Pakiet nr 10 poz. 6 Czy Zamawiający wyłączy pozycję 6 z Pakietu nr 10 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
60	Pakiet nr 13 poz. 5 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby resuscytator posiadał zintegrowany pasek? Specjalna konstrukcja i powierzchnia worka same w sobie zapewniają pewny chwyt i komfortowe stosowanie.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
61	Pakiet nr 13 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści zawór bezpieczeństwa 60 cm H ₂ O?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
62	Pakiet nr 13 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści objętość worka 1650 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
63	Pakiet nr 13 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści objętość rezerwuaru tlenu 2000 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
64	Pakiet nr 13 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści objętość worka 600 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
65	Pakiet nr 13 poz. 6 Prosimy o doprecyzowanie jakiego resuscytatora wymaga Zamawiający, gdyż w opisie wskazuje „resuscytator silikonowy”, a potem „wszystkie części resuscytatora wykonane z PCV”.	Zamawiający wyjaśnia, że wymaga resuscytatora silikonowego.
66	Pakiet nr 17 poz. 1 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje laryngoskopu, tj. łyżki razem z ręką w rozmiarach M – Medium (średni) oraz L – Large (duży)?	W poz. 1 Zamawiający oczekuje ręką laryngoskopowej w rozmiarach M, L.
67	Pakiet nr 17 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czyste?	TAK, Zamawiający dopuszcza.





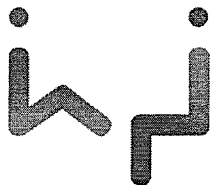
68	Pakiet 1 poz. 20-21 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycje nr: 20-21 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
69	Pakiet 1 poz. 20 Czy Zamawiający oczekuje maski do tlenoterapii biernej dla dorosłych i dzieci, z drenem 2,0m i rezerwuarem, bez zawartości lateksu oraz szkodliwych ftalanów?	Zamawiający nie określił wymogów materiałowych.
70	Pakiet 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę renomowanego producenta, koniuszek mankietu posiadający zabezpieczenie przed podwijaniem się podczas zakładania, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
71	Pakiet 13 poz. 4-7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 13 pozycje nr: 4-7 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
72	Pakiet 13 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści jako równoważny jednorazowy, aparat typu AMBU, zintegrowany pasek z workiem samorozprężalny dla komfortu stosowania i wyrównania siły uciśnięć, podłączenie manometru oraz zaworu PEEP bez konieczności stosowania dodatkowych złączek, maksymalna objętość oddechow: 1000 ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
73	Pakiet 13 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator silikonowy dla dzieci, typu AMBU, resuscytator wykonany z silikonu, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
74	Pakiet nr 6 poz. 1 Ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wydzielenie w/w pozycji, tym samym utworzenie dla niej osobnej części. Ponadto, w związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki. Państwa zgoda na podział zadania da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
75	Pakiet nr 6 poz. 1 Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: a) w rozmiarach S, M, L, XL; b) gładkie z teksturą na końcach palców; c) długość rękawicy min. 240 mm; d) chlorowane, z odstępniem od obustronnie polimeryzowanych proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanemu się rękawic w opakowaniu. Chlorowanie sprawia, że bardziej oczyszczone, tym samym wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych. e) grubość na palcu 0,09 mm, na dłoni 0,05 – 0,06 mm, na mankiecie 0,05 mm; (są stosunkowo cienkie, jednocześnie zapewniają odpowiednią ochronę dla personelu szpitala, pacjenta oraz dobre czucie w palcach podczas użytkowania, różnica pomiędzy grubością wymaganą przez Zamawiającego a naszymi parametrami jest niewyczuwalna dla użytkownika, nie umniejsza również funkcji ochronnych naszego produktu, nie powinno to dyskwalifikować naszego produktu, co za tym idzie brakiem możliwości złożenia oferty w	Zamawiający dopuszcza rękawice o następujących parametrach a) w rozmiarach S, M, L, XL; b) gładkie z teksturą na końcach palców; c) długość rękawicy min. 240 mm; d) chlorowane, z odstępniem od obustronnie polimeryzowanych; e) grubość na palcu 0,09 mm, na dłoni 0,06 – 0,08 mm (minimum 0,06 mm), na mankiecie 0,05 mm; pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.





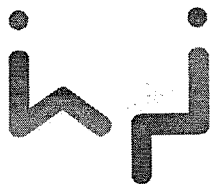
	przedmiotowym postępowaniu przetargowym); Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B. Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ASTM F 1671, ASTM D 6978 (31 substancji cytostatycznych).	
76	Pakiet nr 6 poz. 1 Zamawiający podaje wymiary opakowania rękawic w wymiarach dł. 250mm szer. 125, głębokość min. 70mm max 85mm, nie podaje czy są to wymiary min. czy max. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści opakowania o wielkości dł. 20 cm x szer. 11 cm gł. 6 cm.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
77	Pakiet 1, poz. 1-2,11-14 Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,11-14 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.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
78	Pakiet 1, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
79	Pakiet 1, poz. 1 Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?	Zamawiający dopuszcza opakowania papier-folia.
80	Pakiet 2, poz. 12 Czy zamawiający wydzieli poz. 12 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.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
81	Pakiet 7 Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
82	Pakiet 7 Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 200 szt, w opakowaniu zbiorczym – roli, z możliwością wyciągnięcia/oderwania pojedynczej sztuki.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
83	Pakiet 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Zamawiający dopuszcza złożenie oferty z inną liczbą sztuk w opakowaniu niż określono w SWZ przy zastosowaniu przeliczenia opakowań do 2 miejsc po przecinku. Zamawiający prosi o wycenę 1szt.
84	Pakiet 8, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Zamawiający dopuszcza złożenie oferty z inną liczbą sztuk w opakowaniu niż określono w SWZ przy zastosowaniu przeliczenia opakowań do 2 miejsc po przecinku.





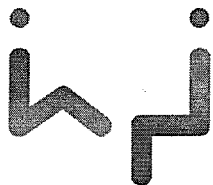
85	Pakiet 9, poz. 1-4 Czy zamawiający wydzieli poz. 1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
86	Pakiet 9, poz. 1 Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
87	Pakiet 9, poz. 1 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m ² ?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
88	Pakiet 9, poz. 1 Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
89	Pakiet 9, poz. 4 Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, składający się z warstwy bibuły i folii, o wymiarach 50 cm x 50 m, z perforacją co 50 cm, o gramaturze 24 g/m ² , folia o grubości 15 +/- 2 µm, oraz wycenę za rolkę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
90	Dotyczy cz. XII ust. 3 pkt f oraz cz. XVIII SWZ Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie i potwierdzenie, że przedmiotowe środki dowodowe w postaci dokumentów oraz próbek wymagane są tylko dla pakietów wskazanych w cz. XVIII ust. 2 SWZ.	Zamawiający potwierdza, że przedmiotowe środki dowodowe wymagane są jedynie od Wykonawców składających ofertę w zakresie pakietów: 6, 6a, 11 i 15.
91	Dotyczy § 6 ust. 4 pkt 1)-2) wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ) Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
92	Dotyczy § 8 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ) Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy: „Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
93	Pakiet 2, poz. 4 Prosimy o doprecyzowanie czy w pozycji 4 Zamawiający oczekuje kaniuli bez portu górnego, w rozmiarze 24G, 19mm, przepływ 21 ml/ min z blokadą z zabezpieczeniem przeciwko zakłuciu, zachłapaniu i niekontrolowanemu rozpryskowi krwi, wykonanej z poliuretanu - z kolorystycznie oznakowaną nasadką kaniuli - a nie jak napisano w parametrach granicznych z portem do dodatkowych wstrzyknięć zamykanym przy pomocy samozamykającego się koreczka.	TAK, Zamawiający potwierdza.
94	Pakiet 2, poz. 10 Prosimy o dopuszczenie tępej igły do bezpiecznego pobierania leków z fiolek, 18G; długa 1,2 x 40 mm oraz 18G; krótka 1,2 x 25 mm do fiolek wielodawkowych, z ostrzem ściętym pod kątem 40°, które zapobiega fragmentacji materiału korka, elektropolerowane w celu uzyskania gładkości, lubrykant silikon medyczny <0.25 mg /cm ² . Z polipropylenową nasadką i osłoną w kolorze czerwonym dla łatwego rozróżnienia tępej igły bez filtra. Jałowa, opakowanie 100szt. Op. jednostkowe i zbiorcze oznaczone kolorem czerwonym.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
95	Pakiet 2, poz. 11 Prosimy o możliwość zaferowania igieł do penów wyłącznie w rozmiarach 0,25mm (31G) x5mm oraz 0,30mm (30G) x8mm – do wyboru Zamawiającego.	TAK, Zamawiający dopuszcza.





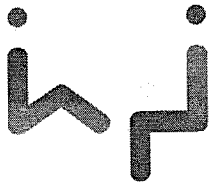
96	<p>Pakiet 2</p> <p>Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w ramach oferty przetargowej (nieodpłatnie) będzie oczekiwał dostępu do platformy e-learningowej dla personelu szpitala - jako formy dokształcania, dającej możliwość podnoszenia kwalifikacji i umiejętności na czas trwania umowy przetargowej z zakresu: Aktywowania i użytkowania tępej igły i tępej igły z filtrem oraz Kaniulacji naczyń obwodowych. Sesje szkoleniowe z filmami instruktażowymi / lektor polski. Każdy moduł zakończony testem i wydaniem certyfikatu.</p>	<p>Zamawiający nie wymagał oferty szkoleniowej w pakiecie nr 2.</p>
97	<p>Pakiet 15</p> <p>Prosimy o wydzielenie pozycji 2 z pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty na opisany w SWZ produkt. Wydzielenie nie faworyzuje konkretnych dostawców, jest zgodne z dyscypliną finansów publicznych zgodnie z przepisami art. 17 ust. 1 pkt 1) i 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.</p>
98	<p>Pakiet 15, poz. 2</p> <p>Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje produktu, który jest Państwu znany w wersji zmodyfikowanej (lepszej) tj posiadającego następujące parametry: gotowe do użycia strzykawki, wypełnione 0,9% NaCl, do płukania dostępu naczyniowego, o poj. 10ml. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki (oznaczoną na cylindrze), data ważności min. 12 m-cy od daty dostawy, op. do 30 szt. Ma posiadać długi korek zamykający o dł. min 20 mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (potwierdzony w materiałach marketingowych zerowy refluks). Sterylizowana parowo, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III opakowanie blister pack.</p>	<p>Zamawiający oczekuje produktu o opisanych właściwościach.</p>
99	<p>Dotyczy formularza cenowego (załącznik nr 2 do SWZ)</p> <p>Czy Zamawiający wprowadzi wymóg dodania kolumny z numerem katalogowym?</p> <p>Poprzez wprowadzenie wymogu określenia numerów katalogowych Zamawiający uzyska pewność, iż oferowany asortyment jest zgodny wymaganym. Wprowadzenie wymogu pozwoli również Zamawiającemu uniknąć niezgodności asortymentowych na każdym etapie postępowania.</p>	<p>Zamawiający nie wprowadza takiego wymogu.</p>
100	<p>Część 6, poz. 1</p> <p>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:</p> <p>"Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe, rozm. XS / S / M / L/XL bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor- niebieski, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z teksturą na min. na końcach palców, polimeryzowane po obu stronach, długość rękawicy minimum 240 mm, grubość na palcu 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06mm, posiadające AQL 1,0, będące wyrobem medycznym w klasie I i środkiem ochrony osobistej kat.III, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, spełniające normy EN455, EN ISO 374 -1,2,4,5 & EN 16523-1, ASTM F1671; rękawice o parametrach fizycznych: Siła przy zerwaniu ≥ 6 N w czasie okresu trwałości przed starzeniem, oznakowany fabrycznie poziom AQL 1,0, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie 100 sztuk, opakowanie pasujące do podajników posiadanych przez szpital.</p>	<p>TAK, Zamawiający dopuszcza.</p>
101	<p>Część 6, poz. 2</p> <p>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:</p> <p>Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe* nitylowe, bezpudrowe, kształt uniwersalny, dostępne w rozmiarach XS -XL, kolor - biały. Obustronnie polimeryzowane, długość min. 240mm, grubość na palcu 0,12mm, siła zrywu przed starzeniem min. 9N, opakowanie oznaczone poziomem AQL 1,0, oznakowane jako wyrób medyczny, spełniające wymogi środka ochrony osobistej kat. III, klasy 1, opakowanie po 50szt., spełniające wymogi norm: EN455, EN16523-1.</p>	<p>TAK, Zamawiający dopuszcza.</p>
102	<p>Część 6, poz.3</p> <p>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:</p> <p>Rękawice chirurgiczne jałowe, (pakowane parami). Kształt anatomiczny. Mankiet rolowany, Bezpudrowe, lateksowe.</p>	<p>TAK, Zamawiający dopuszcza.</p>





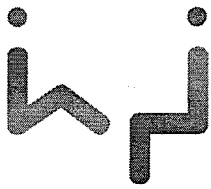
	<p>Powierzchnia mikroteksturowana, wewnątrz pokryta polimerem. Grubości- na palcu: 0.21 - 0.22mm, dłoni: 0.16 - 0.17mm, mankietcie: 0.12 - 0.13mm. Długość min. 280 mm, Poziom protein lateksu <30ug/g badane metodą Lowryego- potwierdzone przez producenta, AQL 1,0. Siła przy rozerwaniu przed starzeniem min 6 N, rozmiary 6,0 -9,0, długość rękawicy rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC w klasie IIa, rękawice zgodne z EN 455, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, oznakowane oznakowane datą ważności i numerem serii.</p>	
103	<p>Część 6a</p> <p>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie: Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitrylowe, bezpydrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, dostępne w rozmiarach S – XL, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcówkach palców, obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane, długość min. 300 mm, grubość na palcu 0,14mm, siła zrywu przed starzeniem min. 10 N, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455(1 - 4), EN 420, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 & EN 16523-1 . Kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.</p>	<p>TAK, Zamawiający dopuszcza.</p>
104	<p>Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 10 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).</p>	<p>§ 3 ust. 10 projektu umowy – załącznik nr 4 do SWZ otrzymuje brzmienie: „Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia brakującego towaru, dostarczenia towaru o wymaganej jakości, wymiany towaru uszkodzonego w tym nie oznaczonego w sposób określony w ust 6, dostarczenia towaru o okresie przydatności nie krótszym niż wynikający z § 1 ust. 1 i dostarczenia brakujących dokumentów, o których mowa w ust. 5, w ciągu 5 dni <u>roboczych</u> od dnia przesłania przez Zamawiającego reklamacji faxem lub drogą elektroniczną.”</p>
105	<p>Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 14 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.</p>





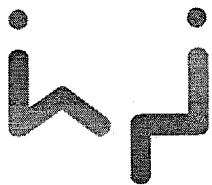
106	<p>Wnosimy o modyfikację § 6 ust. projektu umowy poprzez obniżenie kar umownych nim przewidzianych odpowiednio do wysokości:</p> <p>a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w ust. 1;</p> <p>b. 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w ust. 2;</p> <p>c. 0,1% kwoty określonej w § 2 ust. 1 umowy, jednak nie mniej niż 100 zł w ust. 3;</p> <p>d. 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w ust. 4 pkt 1;</p> <p>Ponad to wnosimy o wykreślenie ust. 4 pkt 2) obciążające Wykonawcę karami umownymi za okoliczności za które nie ponosi on winy.</p> <ul style="list-style-type: none">• UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Przepis art. 433 pkt 3) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) podkreśla iż obarczanie wykonawcy odpowiedzialnością za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosić zamawiający jest oczywiście nieuzasadnione, a nawet nielogiczne. Niezależnie jednak od powyższego praktyka pokazała, że sformułowanie <i>expressis verbis</i> w art. 433 pkt 3 PZP zakazu wprowadzania do umowy w sprawie zamówienia publicznego tego typu postanowień jest niezbędne. Dla przykładu – w wyroku z dnia 17 czerwca 2016 r. (sygn. akt IV CSK 674/15) Sąd Najwyższy uznał za niedopuszczalne przerzucenie na wykonawcę odpowiedzialności za błędy, zaniechania i opóźnienia podjęcia decyzji bądź dostarczenia dokumentacji wynikające z przyczyn leżących po stronie zamawiającego (zob. Wyrok Sądu Okręgowego w Szczecinie z dnia 28 lutego 2018 r., sygn. akt. VIII Ga 554/17).	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
107	<p>Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 7 projektu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r1 ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.” Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako nieważne.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
108	<p>Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”</p> <p>UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.





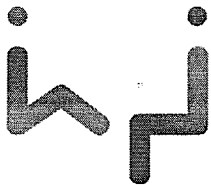
109	Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie ust. 6 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
110	Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
111	PAKIET NR 4 Pozycje 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowych nożyczek do paznokci? Pozostałe parametry zgodne z swz?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
112	PAKIET NR 4 Pozycje 3, 5, 10 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowych narzędzi zarejestrowanych w klasie I wyrobów medycznych?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
113	PAKIET NR 4 Pozycje 9 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji z Pakietu nr 4 i utworzenie z niej odrębnej części zamówienia. Proponowane przez nas rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
114	PAKIET NR 4 Pozycje 10 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kleszczyków do zaciskania drenów zgodnych z SWZ, jednakże pakowanych a' 15 szt.?	Zamawiający dopuszcza złożenie oferty z inną liczbą sztuk w opakowaniu niż określono w SWZ przy zastosowaniu przeliczenia opakowań do 2 miejsc po przecinku.
115	Zapisy SWZ - Projekt Umowy § 6 ust. 1, 2, 4 - wnosimy o zmianę zapisów umowy w zakresie dotyczącym wysokości zastrzeżonej kary umownej przez wprowadzenie jej wysokości na poziomie: § 6 ust. 1 i 2 - Z tytułu nieterminowych dostaw oraz nie dotrzymania terminu dostawy reklamowanego towaru Zamawiający będzie miał prawo żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 1% wartości zamówienia częściowego brutto za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia. § 6 ust. 4 pkt 1 i 2 - W przypadku odstąpienia od umowy Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
116	Dot. Pakiet nr 4, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści nożyczki jałowe? Pozostałe zgodnie z wymogami.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
117	Dot. Pakiet nr 11, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki posiadające dwie pary przylepcorzepów bez elementu elastycznego pomiędzy przylepcem a powierzchnią pieluchy?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
118	Dot. Pakiet nr 11, poz. 3, 4 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.	Zamawiający wymaga dwóch różnych rozmiarów L i XL.
119	Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony? Odpowiedź na powyższe pytanie jest niezbędna do kalkulacji oferowanej ceny.	Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszej ilości towaru niż podane w Formularzu cenowym, jednak nie mniej niż 80%.





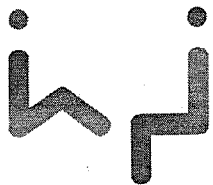
120	Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawy odbywały się do godz. 15:00? (dot. §3 ust. 3)?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
121	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej, o której mowa w §6 ust. 1 do 0,5%?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
122	Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna za odstąpienie lub rozwiązanie umowy naliczana była od jej niezrealizowanej wartości?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
123	Pakiet 2 Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biomateriału z pasywnym zabezpieczeniem przeciwko zakłuciu i ekspozycji na krew, bez lateksu, kaniula pediatryczna, bez poru górnego, 4 paski radycieniujące, z zastawką multidostępu zapobiegającą wypływowi krwi w czasie obsługi kaniuli -24 G, przepływ 22 ml/min, opakowanie 100 szt.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
124	Pakiet 6 Z uwagi na sytuację COVID-19, która wymusiła standaryzację masowej produkcji i sposobów pakowania ŚOO, a w tym rękawic, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1 i 2 jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 i zaleceniem XXI BfG. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt dla rozmiarów XS-L i 90 szt dla XL po przeliczeniu oczekiwanych ilości. Dyspensery pasujące do opisanych podajników.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
125	Pakiet 6 Z uwagi na sytuację COVID-19, która wymusiła standaryzację masowej produkcji i sposobów pakowania ŚOO, a w tym rękawic, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1 i 2 jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, grubość na dłoni min. 0,07 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004, badania na uwalnianie nitrozamin). Brak akceleratorów wykrywalnych w badaniach. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt po przeliczeniu oczekiwanych ilości. Dyspensery pasujące do opisanych podajników.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
126	Pakiet 6 Z uwagi na sytuację COVID-19, która wymusiła standaryzację masowej produkcji i sposobów pakowania ŚOO, a w tym rękawic, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1 i 2, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitylowych.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.





	<p>Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1,0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt. po przeliczeniu oczekiwanych ilości.</p>	
127	<p>Pakiet 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 3 rękawicy chirurgicznej, lateksowej bezpudrowej z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana proporcjonalnie do rozmiaru rękawicy, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
128	<p>Pakiet 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 3 rękawicy chirurgicznej, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowej, trójwarstwowej, warstwa wew. 100% nitryl, bez pudrowej, wewnątrz silikonowej, pokrytej przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,16 mm . AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
129	<p>Pakiet 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 3 rękawicy chirurgicznej, lateksowej bez pudrowej ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrznie antypoślizgowej, grubość: na palcu 0,21 mm, na mankiecie 0,14 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowanej radiacyjnie, anatomicznej, poziom protein 13ug/g rękawicy, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
130	<p>Pakiet 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 3 rękawicy chirurgicznej, jasnobrazowej lateksowej bez pudrowej z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrznie antypoślizgowej, grubość: palec 0,23 mm, dłoń 0,14 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowanej radiacyjnie, anatomicznej, średni poziom protein < 50 µg/g rękawicy, długość min. 290 mm, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.






	hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.	
131	<p>Pakiet 6</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 3 rękawicy chirurgicznej, transparentnej cielistej lateksowej bez pudrowej z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrznie teksturowanej w części wewnętrznej i zewnętrznej dłoni, wyjątkowo chwytniej, grubość na palcu 0,24 mm. AQL 0,65, sterylizowanej radiacyjnie, anatomicznej, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, długość min. 295 mm, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowym wycięciem w listku ułatwiającymi otwieranie, nie składane na pół. Nazwa i rozmiar nadrukowane kontrastowym tuszem na mankiecie. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
132	<p>Pakiet 6a</p> <p>Z uwagi na sytuację COVID 19 wymuszającą standaryzację produkcji ŚOO , a w tym rękawic powodując utrudnioną lub niemożliwą dostępność określonych rozmiarów produktów specjalnego przeznaczenia oraz zrównanie cenowe takich rękawic z rękawicami jałowymi prosimy Zamawiającego o dopuszczeni w pakiecie 6a rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, faktyczny poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), badania na przenikalność min. 25 cytostatyków (raporty z wynikami badań), przeznaczonych do pracy w środowisku wysokiego ryzyka. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Po przeliczeniu oczekiwanych ilości na 7500 par.</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
133	<p>Pakiet 15, poz. 2</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gotowej do użycia strzykawki wypełnionej NaCl, do płukania dostępu naczyniowego, o całkowitej pojemności maksymalnie 10ml, data ważności min. 12 m-cy od daty dostawy, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, niewywołująca odczucia smaku lub zapachu u pacjenta poddawanego przepłukiwaniu. Posiada długi korek zamykający, gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, tłok chowający się do cylindra, eliminujących reflux krwi do światła cewnika przy rozłączaniu, oznaczenie zgodności z UPS na cylindrze, strzykawki pakowane pojedynczo w opakowanie zbiorcze po 100 szt. , bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres całkowity ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej dawki (piktogram) .</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.

Wykonała: Dorota Achcińska
Dział Zamówień Publicznych
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl
tel. 58 52 47 518

dr n. ekon. Mariusz Kaszubowski


Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Psychiatrycznego
im. prof. Tadeusza Bilikiewicza w Gdańsku



PODMIOT LECZNICZY
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA POMORSKIEGO

Adres siedziby: ul. Srebrniki 17, 80 – 282 Gdańsk
tel. +48 58 52 47 505, fax 58 52 47 520,
e-mail: szpital@wsp-bilikiewicz.pl