

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego



Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Poznań, dnia 18.11.2022 roku

ZP/p/24/2022

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „Dostawa produktów jednorazowych wyrobów medycznych II”.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 1

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 135 ust. 6 ustawy z dnia 11września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 1129 r., poz. 2021 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi wyjaśnieniami.

Zestaw zapytań nr 1

Pytanie 1

Część 7 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod na podłożu pianki PE, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Część 7poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody z materiału mikroporowatego (włókniny) z żelcem stałym , przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Część 7 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody z wycięciem do umocowania przewodu, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

Część 7poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żelu bez pompki (miękkie opakowanie umożliwia wyciśnięcie żelu do końca z pojemnika bez potrzeby użycia pompki), pozostałe parametry pozostaną bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 2

Pytanie 1

Pytanie 1 – część 20, pozycja 1:

Z uwagi, że na rynku nie występują miski nerkowate jednorazowego użytku wykonane z włókien celulozowych charakteryzujące się brakiem przepuszczalności przez 24 godziny prosimy o dopuszczenie miski nerkowatej jednorazowego użytku charakteryzującej się **standardowym brakiem przepuszczalności przez czas 4 godzin**.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Pytanie 2 – część 20, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 1 600 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 3

Pytanie 1

Pakiet nr 26

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1a wycenę za opakowania a'200, po przeliczeniu 120op.?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Pakiet nr 26

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1b wycenę za opakowania a'200, po przeliczeniu 30op.?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 4

Pytanie 1

Część nr 24

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie papilotomów o średnicy cewnika 2,3 mm, odcinek dystalny o średnicy 1,8 mm, długość noska 5 mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 2

Część nr 24

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie papilotomów o średnicy cewnika 2,3 mm, odcinek dystalny o średnicy 1,8 mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 3

Część nr 24

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie balonów lateksowych do usuwania złogów o średnicy 12 -15 -18 mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 4

Część nr 24

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie zestawu z gumkami z otworem o średnicy 1,9 mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5

Część nr 24

Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie koszyków o średnicy 2,4 mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Część nr 25

Czy Zamawiający w pozycji 11 dopuści zaoferowanie cewników o średnicy 2,3 mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7

Część nr 24

Czy Zamawiający w pozycji 12 dopuści zaoferowanie siatek na pętli o średnicy 40 mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8

Część nr 24

Czy Zamawiający w pozycji 16 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,4 mm, pakowanych po 10 sztuk.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9

Część nr 24

Czy Zamawiający w pozycji 16 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,4 mm, średnica ostrza 0,6 mm, długość ostrza 6 mm, pakowanych po 10 sztuk.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10

Część nr 24

Czy Zamawiający w pozycji 17 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy osłonki 2,4 mm, średnica pętli 10, 15, 25, 32 mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 5

Pytanie 1

Do zadania 22- Łyżki jednorazowego użytku do laryngoskopów

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenia łyżek jednorazowych ze światłem LED - ze stopu metalu nieodkształcające,- wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu. Kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Posiadająca haczyk zapobiegający dotykaniu łyżki do uchwyty po użyciu, z zatraskiem kulkowym typu "click". Plastikowa podstawa z wytłoczonym rodzajem i rozmiarem łyżki.

Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym.

Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol świadczący o jednorazowym zastosowaniu wyrobu (przekreślona cyfra 2), pakowanie folia-folia. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do min. 3 lata.

Łyżki Macintosh o rozmiarach 0; 1; 2; 3; 3,5; 4; 5, Miller o rozmiarach 000,00,0,1,2,3,4 . W załączeniu ulotka.

MACINTOSH



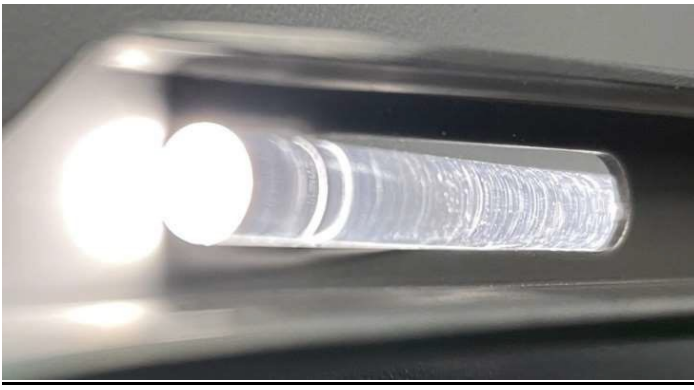
MILLER



Jednorazowa, sztywna, metalowa łyżka, wygląda i zachowuje właściwości jak metalowe łyżki laryngoskopowi wielorazowego użytku.



Światłowód wykonany z polerowanego rdzenia akrylowego o średnicy 4 mm dla maksymalnego oświetlenia.



Podstawa łyżki w zielonym standardzie ISO 7376 , zapewniająca pełną kompatybilność z rękojeściami w standardzie ISO 7376.



2 metalowe łożyska kulkowe zapewniają bezpieczne i stabilne zamocowanie do haka rękojeści.



Logo jednorazowego użytku wyraźnie oznaczone z tyłu ostrza.





Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Zestaw zapytań nr 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 4 poz. 3 i czy dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający odmawia wydzielenia pozycji. Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.

Pytanie 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 10 o treści:
Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 10 o treści:

Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 10 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności, jednak nie mniej niż 100.00zł.

lub

O zmniejszenie kar umownych dla Wykonawcy. W obecnej sytuacji chronione są w większości interesy Zamawiającego, a w małym stopniu chronione są interesy Wykonawcy. Prosimy o wprowadzenie większej ilości zapisów chroniących interesy Wykonawcy.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zestaw zapytań nr 7

Pytanie 1

Pytanie do zadania 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek wiodącego producenta brandu Rüschi wg opisu: jednorazowa łyżka, ze stopu stali nierdzewnej, nie magnetycznej, o profilu przypominającym profil łyżki wielorazowej światłowodowa, w standardzie zielonego zamka, tj. zgodnie z ISO-7376, mocowanie zatrzaskowe do rękojeści za pomocą metalowego elementu, dokonała transmisja i jasność światła gwarantuje optymalną wizualizację, w celu lepszej transmisji światła włókno światłowodu osłonięte jest w bezbarwnym płaszczu akrylowym, światłowód dodatkowo osłonięty zielonym tworzywem w części dystalnej. Światłowód w części proksymalnej wtopiony w przezroczyste tworzywo, dające użytkownikowi pewność świecenia światłowodu w trakcie intubacji. Na łyżce widoczny typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Dostępne w rozmiarach Mac.0-4, Mill 00-4 Opakowanie jednostkowe foliowe z perforacją celem łatwego/szybkiego wyjęcia. Producent podaje do ogólnej wiadomości długość całkowitą łyżek oraz dystalną szerokość. Dla rozmiaru Mac 3 wynosi długość 132mm i 15mm szerokość dystalna. Dla rozmiaru Mac 4 dł. całkowita 162mm i szerokość dystalna 15mm.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 2

Pytanie do zadania 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek wiodącego producenta brandu Rüschi wg opisu: Jednorazowa łyżka światłowodowa, standard zielonego zamka, zgodna z ISO-7376, w pełni metalowa, ze stopu metali: cynk, aluminium, magnez, miedź, zmatowiona w całości i ciemna –redukująca powstawanie świetlnych refleksów, niski profil łyżki tożsamy z profilem łyżki wielorazowej, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą łożysk kulkowych, włókna światłowodu osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie pokryte czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo tworzywem z PP –światłowód obudowany na całej długości, średnicy 4,7mm, dający doskonałą transmisję skupionego światła. Konstrukcja łyżki – dłuższy ogonek – zapobiega kontaktowi łyżki z rękojeścią. Rozmiar kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym. Etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j.polskim. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne są m.in.: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Podwójne opakowanie jednostkowe w celu uniknięcia uszkodzeń światłowodu/łyżki w trakcie transportu, tj. łyżka umieszczona w kieszonce z folii bąbelkowej, całość zapakowana w jednostkowe opakowanie foliowe z polietylenu. Nadaje się do recyklingu w całości. Producent podaje do ogólnej wiadomości długość całkowitą łyżek oraz dystalną szerokość. Dla rozmiaru Mac 3 wynosi długość 133mm i 14mm szerokość dystalna. Dla rozmiaru Mac 4 dł. całkowita 149mm i szerokość dystalna 13mm.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 8

Pytanie 1

Część nr 23

Pozycja 1. – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu operacyjnego urologicznego, którego wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro to min. 134kPa, bez kleju repositionowanego, o składzie:

Wbudowana osłona na palec bezlateksowa do badania per rectum 185 x 200/280 cm

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 150 x 190 cm

1 serweta urologiczna z torbą na płyny (z sitem) 185 x 200 cm, okno suprapubic (7 x 10 cm) i na krocze (7 cm).

1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm

4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm - pozostałe parametry godne z opisem?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 9

Pytanie 1

Dotyczy przedmiotu zamówienia- część nr 32

Czy Zamawiający w części nr 32 poz. 3 dopuściIntroductory interwencyjne proste o wskazanych parametrach:

- długość 90 cm
- średnica wewnętrzna akceptująca cewnik śr. 6F i 7F
- zbrojona opłotem stalowym
- dystalnym znacznik radioceniujący
- typy końcówek: prosta
- pokrycie hydrofilne na dystalnych 40cm
- końcówka introduktora widoczna w rtg

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Dotyczy przedmiotu zamówienia- część nr 32

Czy Zamawiający w części nr 32 poz. 4 dopuściPętlę do usuwania wewnątrzmacicznych ciał obcych o następujących parametrach:

- nitinolowa pętla z połączonym wolframowym pokryciem
- średnice pętli: 5, 10, 15, 20, 25, 30, 35mm
- długość pętli: 125cm
- długość introduktora: 110cm
- kompatybilność z koszulkami 4-5F

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Dotyczy przedmiotu zamówienia- część nr 33

Czy Zamawiający w części nr 33 poz. 2 dopuści Cewniki balonowe wysokociśnieniowe do angioplastyki dużych naczyń OTW o nieznacznie zmienionych parametrach:

- cewniki balonowe typu OTW z materiału przezroczystego
- stożkowe zakończenie cewnika
- średnice balonów 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 i 12 mm
- długości balonów 20, 40, 60, 80, 120, 150 i 200 mm
- średnica kanału wewnętrznego akceptująca przewodnik 0,035"
- średnica zewnętrzna umożliwiająca wprowadzenie przez introduktor 5, 6 i 7 F
- długość szafu cewnika 80 i 140 cm
- cewniki akceptujące ciśnienie RBP ≤20 atm
- cewniki pokryte od wewnątrz i zewnątrz powłoką hydrofilną

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

Dotyczy przedmiotu zamówienia- część nr 33

Czy Zamawiający w części nr 33 poz. 3 dopuści Cewniki balonowe wysokociśnieniowe do angioplastyki małych naczyń obwodowych dla przewodnika 0,018 o nieznacznie zmienionych parametrach:

- cewniki balonowe typu OTW z materiału przezroczystego
- stożkowe zakończenie cewnika
- średnice balonów 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0 mm
- długości balonów 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200 mm
- średnica kanału wewnętrznego akceptująca przewodnik 0,018"
- średnica zewnętrzna umożliwiająca wprowadzenie przez introduktor 4F
- długość cewnika 100, 140/150 cm
- cewniki akceptujące ciśnienie RBP ≤16 atm

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 10

Pytanie 1

część nr 34

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 1 części 34 stentów nitynolowych z pokryciem antypoliferacyjnym nie zawierające polimeru o długości w przedziale 40-120mm. Długość systemu wprowadzającego 80 lub 125cm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

część nr 34

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 2 części 34 stentów kobaltowo-chromowych do naczyń obwodowych o dostępnych długościach krytych stentów: 18, 22, 28, 38, 58 dla średnic 5 i 6 mm; 18, 23, 27, 37, 57 dla średnic stentów 7mm; 27, 37, 57 dla średnic 8, 9 i 10 mm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 3

część nr 34

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 3 części 34 spiral embolizacyjnych do embolizacji naczyń obwodowych w rozmiarze 0.018" i 0.035"; wykonane ze stopu inconel i z platyny z kosmkami dakronowymi; długość 2-20cm, średnice 3-20mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

część nr 34

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji 4 części 34 stentów krytych do naczyń obwodowych identycznych jak w pozycji 2:

Stentów chromowo-kobaltowych krytych, do naczyń obwodowych 0.035"

- stenty nitynolowe pokryte powłoką PTFE
- średnice krytych stentów 5, 6, 7, 8 mm
- długościach krytych stentów: 18, 22, 28, 38, 58 dla średnic 5 i 6 mm; 18, 23, 27, 37, 57 dla średnic stentów 7mm; 27, 37, 57 dla średnic 8, 9 i 10 mm.
- średnica zewnętrzna umożliwiająca wprowadzenie przez introduktor 6 lub 7F
- długości systemu wprowadzającego 75 lub 120 cm
- średnica wewnętrzna akceptująca przewodnik 0,035"

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 11

Pytanie 1

Pytanie do pakietu 28

Czy Zamawiający w pozycji 2 wymaga inflatora o rękojeści pistoletowej ?
Pozostałe warunki SIWZ spełnione

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 12

Pytanie 1

(zał: nr 5 SWZ):

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 2 oraz § 7 ust. 2 lit. c projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów: „...od daty zgłoszenia reklamacji” na „...od daty uznania reklamacji”.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

(zał: nr 5 SWZ):

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt c, g:

1. Za niewykonanie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy Zamawiający naliczał będzie kary umowne w wysokości:

c) za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 2 Umowy – w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia, za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż **50 zł i nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części zamówienia**

g) za nieudostępnienie/ nieudostępnienie w terminie dokumentów, o których mowa w § 1 ust. 6 w wysokości **50,00 zł.** brutto za każde tego rodzaju zdarzenie

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

(zał: nr 5 SWZ):

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość przesyłania:
faktur i ich korekt na adres:
apteka@szpitalmswia.poznan.pl

Not obciążeniowych i not korygujących na adres:
ksiegowosc@szpitalmswia.poznan.pl

Zestaw zapytań nr 13

Pytanie 1

Załącznik nr 5 - Wzór umowy cz. 1-29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy poszczególnych partii przedmiotu umowy do 3 dni?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 2

Pytanie Ad. Pkt. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie wyraża zgody

Zestaw zapytań nr 14

Pytanie 1

Pakiet nr 22, pozycja 1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności ofert łyżkę do laryngoskopu, światłowodową, jednorazową, typu McIntosh. Rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 - wszystkie rozmiary łyżek pochodzą od jednego producenta. Łyżka wykonana z niemagnetycznego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione. Mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulkowym w postaci 3 kulek stabilizujących. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do min. 5 lat od daty produkcji. Możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym - potwierdzenie od producenta. Opakowanie podwójna folia. Na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, nazwa produktu w języku polskim, rozmiar, LOT, nazwa producenta.



Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 15

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 36.1 Stent dostosowany do naczyń szyjnych, samorozprężalny, pleciony z drutu będącego stopem kobaltu, chromu, żelaza, niklu i molibdenu z rdzeniem tantalowym zapowinającym doskonale widoczność całego stentu w skopii. System dostarczania akceptujący przewodnik 0,014", monorail. Długość cewnika dostawczego 135cm. Średnica systemu dostawczego 5 oraz 6F. Stent pleciony w kształt tubularnej siatki (mesh), o architekturze zamkniętokomórkowej bez dodatkowej mikrosiatki. Stent o dużej elastyczności, miękkości i możliwości dopasowania do kształtu naczynia i jego zmieniającej się średnicy - tętnica szyjna wspólna-tętnica szyjna wewnętrzna. Stent z możliwością ponownego złożenia - całkowicie repozycjonowalny. Średnice w naczyniu: 4-9mm, długości w naczyniu: 30-62mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 36.2 Stent samorozprężalny nitynowy. Średnice: 5-8 mm. Długości: 20 – 150 mm

Długości systemu wprowadzającego: 75 i 130 cm. Kompatybilny z przewodnikiem 0,035" i koszulką 6F dla wszystkich rozmiarów. Możliwość rozprężenia stentu jedną ręką za pomocą pokrętła. System dostarczania zbudowany z trzech współosiowych szaftów stabilizujący minimalizujący dystalną migrację stentu podczas implantacji.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 16**Pytanie 1**

Dot. Części 13 poz. 10

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycji nici barwionych na kolor niebieski.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Dot. Części 13 poz. 13-16

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty w zakresie części 13 bez pozycji 13-16?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 3

Dot. Części 14

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w części nici niewchłaniających, monofilamentowych, polipropylenowych, bez dodatku polietylenu.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 4

Dot. Części 14 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty w zakresie części 14 bez pozycji 18?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 5

Dot. Części 15

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wszędzie tam gdzie wymaga nici 70 cm nitki o długości 75 cm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Dot. Części 15 poz. 3-4

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści szew z igłą okrągłą z tnącym ostrzem (przyostrzoną), pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7

Dot. Części 15 poz. 1-15

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w/w pozycjach szwów syntetycznych, monofilamentowych z kwasu glikolowego i kaprolaktanu, wchłaniających się między 90-120 dniem od zaimplantowania, o okresie podtrzymywania tkankowego po 14 dniach ok.40%.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 8

Dot. Części 16

Czy Zamawiający w trosce o ochronę uczciwej konkurencji w w/w pozycjach dopuści szwy syntetyczne, plecione, wytwarzane z poli(glikolidu-co-L-Laktydu (90/10), powlekane mieszanką poli(glikolidu-co-L-Laktydu (30/70) oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego po 3 tyg. ok. 50%, po 28 dniach ok. 25% pierwotnej siły), wchłaniające się w okresie 60-70 dni?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 9

Dot. Części 16 poz. 16

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie standardowej (nie – odcepianej) igły 1x17mm okrągłej, z odpowiednim przeliczeniem ilości zaoferowanych saszetek?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 17

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 31 poz. 4 Cewników hydrofilnych obwodowych o następujących parametrach:

- Średnica cewnika 4 i 5F
- Pokrycie hydrofilne na długości 25 cm lub 40
- Długość cewników 40 cm, 65 cm, 100 cm, 125 cm
- Kształty cewników: Bentson (1; 2); Berenstein; Cobra (1; 2); Headhunter

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 31 poz. 5 Stentów nitinolowych do zaopatrywania naczyń obwodowych 0,035 o długości systemu wprowadzającego 85 cm i 135 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 18

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 23 Zestaw urologiczny o składzie:

- 2 x ręcznik chłonny 40 x 40cm
 - 1 x serweta TUR 170/260 x 240cm
 - 1 x uchwyt na przewody typu rzep 2 x 25cm
 - 1 x serweta na stół instrumentalny 150 x 200cm
 - 1 x osłona sterylizacyjna 100 x 100cm
 - 1 x taśma przylepna OP 10 x 50cm
 - osobno pakowany do każdego zestawu fartuch urologiczny
- Reszta parametrów i wymiary otworów, nogawic w serwecie głównej bez zmian.

Zestaw zapytań nr 19

Pytanie 1

Dotyczy Części 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania pakiet doTUR :

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm owinięcie zestawu

1 ręczniki 25 cm x 19 cm

1 uchwyt na rzepy do mocowania przewodów typu Velcro 2 x25cm

1x serweta urologiczna dwuwarstwowy 190 x 150/ 250 cm z otworemna krocze 5 cm, osłoną na polec do badania per rectum oraz z workiem do zbiórki płynów 55 x 80 cm z sitem z siatką włókninową i sztywnikiem 65 cm oraz warstwą klejoną 5 x 4 cm do przyklejania do fartucha operatora.

1 x Fartuch urologiczny 150cm - osobno pakowany.

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu min. 67,5 g/m². Odporność na przenikanie cieczy min. 235 cm H₂O. Wytrzymałość na wypychanie – na sucho min. 180 kPa. Wytrzymałość na wypychanie – na mokro min. 160 kPa. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, nazwa brandu producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Taśma mocująca w serwecie operacyjnej pokryta klejem repozycjonowalnym (umożliwiającym swobodne odklejenie i przyklejanie bez ryzyka uszkodzenia materiału), szerokości min. 5 cm, wyposażona w marginesy ułatwiające odklejenie papieru zabezpieczającego. Zestaw sterylny, jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw zapytań nr 20

Pytanie 1

Część nr 2, pozycja 2 -Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką ortopedyczną o następującym opisie:

- Zestaw składa się z końcówki ssącej (rozbudowanej) dodatkowego filtra oraz drenu łączącego
- Jałowy
- Pakowany podwójnie w foliowo-papierowe opakowanie wewnętrzne oraz w foliowo-papierowe opakowanie zewnętrzne

Kończówka:

- Wyposażona w filtr z perforacją krzyżową służący do zbiórki odłamów kostnych, fragmentów kostnych, skrzepów, szpiku, cementu kostnego itp.
- Filtr jest łatwy i wygodny do wymiany w przypadku wypełnienia lub zablokowania ssania
- Całkowicie transparentna końcówka z pełną możliwością obserwacji odsysanej wydzieliny i odłamków kostnych
- Lekka i idealnie wyważona rączka o ergonomicznym kształcie w antypoślizgową powierzchnią chwytną zapewnia wysoki komfort pracy i ogranicza zmęczenie dłoni
- Idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna zapobiega blokowaniu lub zaleganiu odsysanej treści, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ
- Ergonomicznie ukształtowana końcówka ssąca z pojedynczym załamaniem krzywizny
- Rozmiar CH25 – 5,70 mm/ 8,10 mm (śr. wewn./ śr. zewn.)
- Długość końcówki ssącej (kaniuli) 23cm
- Posiada 2 otwory boczne zapobiegające przysysaniu się końcówki do tkanek
- Wymiary filtra: 16mm/19mm (śr. wewn./śr.zewn.), długość 12,3 cm
- Uniwersalny schodkowy łącznik zapewnia wygodne i szczelne połączenie z szeroką gamą drenów łączących

Dren:

- Dren wykonany z medycznego, elastycznego PCV zapewniającego użytkownikowi wygodną manipulację
- Wzdłuż drenu specjalne wzmocnienia zapobiegające zaginaniu oraz zasysaniu drenu nawet przy stosowaniu wysokich ciśnień
- Idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna drenu zapobiega osadzaniu się odsysanej wydzieliny na ściankach, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ

- Zakończenia drenu dostosowane do standardowych końcówek do odsysania, umożliwiając ich pewne, skuteczne i szczelne połączenia
- Długość drenu 250 cm
- Rozmiar CH30 – 6,40 mm/10,10 mm (śr. wewn./ śr.zewn.)
- Zakończenie lejek-lejek wyposażone w specjalny system zagięciowy, umożliwiający wygodną manipulację drenem i końcówką ssącą?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 2

Część nr 2, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z końcówką posiadającą 4 otwory boczne odbarczające zapobiegające przysysaniu się końcówki do tkanek oraz otwór centralny?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 3

Część nr 4, pozycja 1, 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a'50 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

Część nr 4, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5

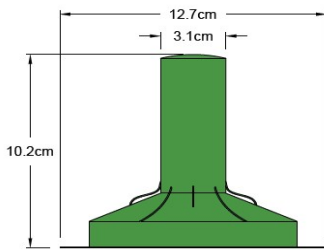
Część nr 4, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Część nr 11 - Czy Zamawiający dopuści poniższą jednorazową, sterylną osłonkę na adaptory uchwytów do lamp chirurgicznych z kołnierze ochronny, zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy, przy kołnierzu znajdują się specjalne wypustki, które zapobiegają zsuwaniu się osłonki z uchwytu, nie wymagają zastosowania adaptera.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza



Pytanie 7

Część nr 12, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię C uniwersalną 3 częściową: górną z elastyczną gumką 100 x 160 cm, dolną z elastyczną gumką 80x150cm, 2 taśmy przyklepne 3 x 100 cm ?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 8

Część nr 20, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate wykonane z masy papierowej, nieprzepuszczające substancji płynnych do 4h?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9

Część nr 20, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate 600ml?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10

Część nr 20, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'300 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 11

Część nr 20, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate 20cm lub 28cm wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 12

Część nr 20, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'90 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13

Część nr 20, pozycja 3b-f - Czy Zamawiający dopuści pojemniki z pojedynczym zamknięciem – zakręcane?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 14

Część nr 20, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15

Część nr 23- Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta o wymiarach 190 cm x 230 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem brzuszny o średnicy 6 cm oraz kroczywym 6 cm, zintegrowana z bezlateksową osłoną palca do badania per rectum, torebką do zbiórki płynów
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 16

Część nr 23 - Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², dolna część serwety wykonana z niebieskiej folii PE, wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa, odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 41.7 cm H₂O ?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 17

Część 25, pozycje 1-2 - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tych dwóch pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli rozgraniczyć rękawice diagnostyczne od chirurgicznych, a tym samym złożenie Wykonawcom konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 18

Część 25, pozycja 3 -Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, prosty mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 90 µg/g i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 19

Część 25, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z poziomem protein poniżej 67 µg/g, o grubości na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01 oraz na mankiecie 0,11±0,01?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 20

Część 25, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z poziomem białek lateksowych: max33µg/g, o grubości na palcu 0,22±0,02mm oraz na dłoni 0,19±0,01mm?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21

Część 25, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o grubości na palcu 0,21mm(+/-0,02) oraz na dłoni 0,18mm(+/-0,01)?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22

Część 25, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne ortopedyczne obustronnie polimerowane bez silikonowania powierzchni wewnętrznej, z warstwą antypoślizgową na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 23

Część 25, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne ortopedyczne o grubości ścianki na palcu 0,33±0,01mm oraz długości rękawicy min. 280-290 w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 24

Część 25, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o długości rękawicy min 287-298 w zależności od rozmiaru oraz z warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Część 25, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16±0,02mm, na dłoni 0,09 ±0,02mm, na mankiecie 0,08±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Część 25, pozycja 8 - Prosimy o doprecyzowanie – czy Zamawiający oczekuje 740 opakowań po a'100 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający oczekuje 740 opakowań a 100szt.

Pytanie 27

Część 26, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze o następujących parametrach:

- igła 23 G , głębokość nakłucia 1,8 mm, objętość próbki krwi 30-75 UL
- igła 21 G, głębokość nakłucia 2,4 mm, objętość próbki krwi 90-125 UL?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 28

Część 26, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 21

Pytanie 1

Zwracam się z prośbą o odpowiedź na poniższe zapytania:

1. Czy w Części 36 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie:

- w poz. 1 - stentów o długości systemu dostawczego 135 oraz 136cm, i spełniających pozostałe wymagania opisu?

- w poz. 2 - stentów nitynowych wycinanych laserowo w kształcie tabularnej

siatki, nie łączonych z ePTFE, o długościach systemu dostawczego 80 i 135cm, i spełniających pozostałe wymagania opisu?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 22

Pytanie 1

Czy Zamawiający w części nr 16 dopuści opakowanie zbiorcze 12 saszetek ? W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o merytoryczne wyjaśnienie.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Czy Zamawiający w części nr 16 w poz. 5 dopuści igłę o dł. 40mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 3

Czy Zamawiający w części nr 16 w poz. 6 dopuści nić o dł. 75cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 4

Czy Zamawiający w części nr 16 w poz. 13 dopuści nić o dł. 75cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 23

Pytanie 1

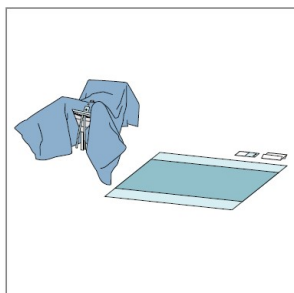
Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny w składzie:

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu 57 g/m² (+/-3g/m²). Odporność na przenikanie cieczy min. 129 cm H₂O. Wytrzymałość na wypychanie – na sucho min. 175 kPa. Wytrzymałość na wypychanie – na mokro min. 185 kPa.

Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Taśma mocująca w serwecie operacyjnej pokryta klejem repositionowalnym (umożliwiającym swobodne odklejenie i przyklejanie bez ryzyka uszkodzenia materiału), szerokości min. 5 cm, wyposażona w marginesy ułatwiające odklejenie papieru zabezpieczającego. Zestaw sterylny, jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny.

Skład zestawu:



Nr ref. niesteryl.	Ilość	Opis
-	1	ręcznik chłonny 18x25cm
904762	1	organizator przewodów (samoprzylepny) 9x18cm
965522	1	obłożenie chirurgiczne do zabiegu TUR 175/270x180cm, zintegrowane z nogawicami, otwór Ø 8cm i Ø 5cm, ostona na palec, worek z siem i trokami do regulacji oraz przewód
90190	1	serweta na stolik (winięcie zestawu) 150x190cm, warstwa chłonna 75x190cm

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza.

Zestaw zapytań nr 24

Pytanie 1

Cz. nr 35, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści Stenty nitinolowe do zaopatrywania małych naczyń obwodowych 0,018 o długościach 30, 40, 60,80,100,120mm, spełniający pozostałe kryteria SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Cz. nr 35, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści Stenty kobaltowo-chromowe pokryte amorficznym węglikiem krzemu, przyspieszającym proces gojenia naczynia, z długością systemu wprowadzającego 90,130,170cm i RBP 12-14atm?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Zestaw zapytań nr 25

Pytanie 1

Część nr 4, pozycja nr 1 – Czy zamawiający wymaga gąbeczki nasączonej dwuwęglanem sodu?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 2

Część nr 4, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z drenem o długości 120cm, wyposażony tylko w igłowy port do pobierania próbek?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza dren 120cm, pozostałe zapisy wg SWZ

Pytanie 3

Część nr 4, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści plastikowo-magnetyczny licznik do zużytych igieł oraz ostrzy chirurgicznych, wyposażony w przyrząd do ściągania ostrzy chirurgicznych; posiadający specjalny mechanizm zabezpieczający je przed otwarciem w razie upadku, taki jak na zdjęciu?



Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 4

Część nr 4, pozycja nr 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 120cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 5

Część nr 4, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy, mikrobiologicznie czyste, kompatybilne z systemem z pozycji 7?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 6

Część nr 22, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści metalowe łyżki z plastikowym mocowaniem?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 7

Część nr 22, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści wymiary łyżek 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)?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozmiary, pozostałe wymagania wg SWZ.

Pytanie 8

Część nr 22, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki z stopką mocującą o wymiarach (wys. / szer. / gł.) – 19 x 24 x 13 mm?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Zestaw zapytań nr 26**Pytanie 1**

dotyczy część nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestawy z drenem bez możliwości docinania?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 2

dotyczy część nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestawy do odsysania CH30?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

dotyczy część nr 4 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści worki z drenem 110cm?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

dotyczy część nr 4 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga licznika sterylnego?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wymaga produktu jałowego.

Pytanie 5

dotyczy część 20 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 8; pozycja 1: a - c) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 8, pozycja 1: a - c) pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 8, pozycja 1: a - c) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu paroprzepuszczalnego jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych mikcjach?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 9

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (część 8, pozycja 1: a - c) pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Brak ściągacza taliowego powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz może wydostawać się w miejscach, w których nie ma dobrego przylegania do ciała pacjenta, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak minimum jednego – tylnego, ściągacza taliowego naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał w przedmiocie zamówienia (część 8, pozycja 1: a - c) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? Nie ma bowiem funkcjonalnego uzasadnienia dla dwóch wskaźników wilgotności gdyż jeden wskaźnik tak samo dobrze informuje o zapełnieniu pieluchomajtki jak podwójny.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 11

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (część 8, pozycja 1: a - c), złożenia oferty na pieluchomajtki, których wskaźnik wilgotności całkowicie zanika po kontakcie z wilgocią co może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 8, pozycja 1: a - c) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w bariery wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza

Zestaw zapytań nr 27

Pytanie 1

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 2, poz. 1a i 1b w przedmiotowym postępowaniu

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1a i 1b z pakietu 2 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert.

Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody (brak takich pozycji we wskazanej Części)

Zestaw zapytań nr 28

Pytanie 1

Część nr 8 poz. 1: Czy Zamawiający pisząc " boki pieluchomajtek z elastycz. ściągaczami chron. przed wyciekami" ma na myśli i wymaga ściągaczy taliowych z przodu i z tyłu pieluchomajtki w celu dobrego dopasowania i chroniące przed wyciekaniem?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wg SWZ

Pytanie 2

Część nr 8 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści: pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, które posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozprzewadzą mocz, absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach (superabsorbent); falbanki oraz barierki wewnętrzne (skierowane do wewnątrz lub na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wypływu moczu i kału; wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Część nr 8 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek z podwójnym indykatorem wilgotności, w postaci tuszowego nadruku (rozmywającego się pod wpływem cieczy oraz klejowym (dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną po wpływie cieczy)?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wg SWZ

Pytanie 4

Część nr 8 poz. 1a i 1b: 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 oferentów 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 zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga produktów o różnych obwodach.

Pytanie 5

Część nr 8 poz. 1a: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o sugerowanym obwodzie 130-170cm?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Część nr 8 poz. 1b: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o sugerowanym obwodzie 100-150cm?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7

Część nr 8 poz. 1c: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o sugerowanym obwodzie 75-110cm?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8

Część nr 8 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści podkład o min. chłonności 950 g?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9

Część 19: czy Zamawiający dopuści taśmę urologiczną z polipropylenu monofilamentowego, taśma w całości dziana, bez konieczności stosowania osłonek, sterylna EO; gramatura ok 65g/m², grubość ok. 0,49 mm, porowatość ok 70%, grubość nitki 0,16mm, długość 45cm, szerokość 1,1 cm, wytrzymałość min. 90N; odpowiednio dobrany splot i materiał sprawiają, że taśma nie odkształca się podczas implantacji, końcówki taśmy z uchwytyami do mocowania na aplikatorze, zabezpieczone rurką termokurczliwą?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10

Pytania dot. umowy

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu „jednak nie mniej niż 100 zł” z §6 ust. 1 pkt c) wzoru umowy. Przy niskiej wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, kara 100 zł może być rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 11

Pytania dot. umowy

Czy Zamawiający zgadza się na wykreślenie zapisu §6 ust. 1 pkt b) wzoru umowy?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 12

Pytania dot. umowy

W razie odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o doprecyzowanie ww. zapisu – czy kara ta będzie naliczana również w przypadku zwłoki w dostarczaniu towaru, za które kara umowna jest już przewidziana w § 6 ust. 1 pkt c)?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający informuje, że kary umowne określone w § 6 dotyczą odmiennych stanów faktycznych i nie powodują naliczenia kar umownych z różnych tytułów.

Zestaw zapytań nr 29

Pytanie 1

Pytanie 1 - dotyczy Część 25 poz.3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w tej pozycji, tj. dla rękawic chirurgicznych, jałowych, lateksowych, pudrowanych poziomu szczelności AQL 0,65, jest to lepszy poziom niż wymagany przez Zamawiającego oraz grubości na palcu 0,19mm, na dłoni 0,18mm, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Pytanie 2 - dotyczy Część 25 poz.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w tej pozycji, tj. dla rękawic chirurgicznych, jałowych, lateksowych, bezpudrowych polimeryzowanych obustronnie, poziomu szczelności AQL 0,65, jest to lepszy poziom niż wymagany przez Zamawiającego oraz grubości na palcu 0,19mm, na dłoni 0,18mm, na mankietcie 0,14mm i poziomu protein $\leq 30\mu\text{g/g}$, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Pytanie 3 - dotyczy Część 25 poz.5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w tej pozycji, tj. dla rękawic ortopedycznych, chirurgicznych, jałowych, lateksowych, bezpudrowych poziomu szczelności AQL 0,65, jest to lepszy poziom niż wymagany przez Zamawiającego, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

Pytanie 4 - dotyczy Część 25 poz.6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w tej pozycji, tj. dla rękawic chirurgicznych, neoprenowych, jałowych, bezpudrowych długości rękawicy min.292mm, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5

Pytanie 5 - dotyczy Część 25 poz.8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy w tej pozycji chodzi o 740 opakowań dla rękawic diagnostycznych op.a' 100 sztuk, czy o 740 par?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Pytanie 6 - dotyczy Część 25 poz.8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawicy nitylowej, op. a' 100 szt. niesterylnej, bezpudrowej, wewnątrz chlorowana, bez obustronnej polimeryzacji, posiadająca widoczną teksturę na końcach palców, mocne tj. nieulegające rozerwaniu podczas ich zakładania, siła zrywu przed starzeniem min.13N, AQL $\leq 1,0$, grubość na palcu 0,17mm (ścianka pojedyncza), długość rękawicy min. 275mm, kształt uniwersalny, pasujący na lewą i prawą dłoń, spełniające normy obowiązujące na terenie RP i UE, podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w KAT III, w rozmiarach S, M, L, XL?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7

Pytania do wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy w lit. d), e) i f) oraz do wysokości 5% niewykonanej części umowy w lit. a) i 1% nienależycie wykonanej umowy w lit. b). UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z

tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8

Pytania do wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 6 pkt 1) projektu umowy poprzez dookreślenie że zmiana umowy w przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby medyczne nią dostarczane następować będzie automatycznie z dniem wejścia w życie właściwych przepisów, bez konieczności sporządzania aneksu w formie pisemnej. 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.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający informuje, że w odniesieniu do zmiany ceny wynikającej ze zmiany stawki podatku VAT, zawrze z Wykonawcą aneks obowiązujący od dnia wejścia w życie przepisów dotyczących zmiany stawki podatku VAT.

Pytanie 9

Pytania do wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 10 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 drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” 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.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zestaw zapytań nr 30

Pytanie 1

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5a do SWZ poprzez nadanie § 3 ust. 4 następującego brzmienia: „Wyroby znajdujące się w „Magazynie Depozytowym” pozostają własnością Wykonawcy do czasu pobrania ich z „Magazynu Depozytowego”.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 2

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5a do SWZ poprzez dodanie § 3 ust. 16 o następującej treści: „Zamawiający zobowiązuje się do przechowywania produktów w „Magazynie depozytowym” w odpowiednich warunkach oraz do zabezpieczenia ich przed kradzieżą, uszkodzeniem lub przypadkową utratą.”

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5a do SWZ poprzez dodanie § 3 ust. 17 o następującej treści:

„Produkty, którym upłynął termin ważności nie mogą zostać pobrane z „Magazynu depozytowego” przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w „Magazynie depozytowym” więcej niż jeden produkt danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności produkt z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą first expired/first out.”

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 4

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5a do SWZ poprzez nadanie § 3 ust. 7 zdanie pierwsze następującego brzmienia: „Wykonawca jest zobowiązany do przeprowadzenia inwentaryzacji wyrobów przekazanych do „Magazynu Depozytowego” raz na kwartał oraz po wygaśnięciu umowy.”

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Zestaw zapytań nr 31

Pytanie 1

Pakiet 2 pozycja 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania posiadającego CH 24
2. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy w opakowaniu ma znajdować się graficzna instrukcja obsługi.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Pakiet 2 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania posiadającego CH 30 oraz długość 3500.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza średnicy CH30, jednocześnie dopuszcza długość min. 210cm.

Pytanie 3

Pakiet 4 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby szczoteczka posiadała 2700 +/- 5% nylonowych włosków, pofałdowaną gąbkę na górnej powierzchni i 3 otwory ssące, co bezpośrednio przekłada się na skuteczniejsze usuwanie zanieczyszczeń i osadów z jamy ustnej?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 4

Pakiet 4 pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie zaferowania worka z portem do zbiórki moczu, 2 litry, sterylnego, dren 100cm, zastawka antyzwrotna zapobiega cofaniu się moczu, port do pobierania próbek w sposób igłowy znajdujący się w drenie przed workiem, czytelna podziałka umożliwia łatwe odczytanie ilości moczu, kranik spustowy poprzeczny - służący do wypuszczania moczu, wyposażony we wzmocnione otwory do wieszaków.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

Pakiet 4 pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie zaferowania worka z portem do zbiórki moczu, 2 litry, sterylnego, dren 120cm, zastawka antyzwrotna zapobiega cofaniu się moczu, port do pobierania próbek w sposób bezigłowy znajdujący się w drenie przed workiem, czytelna podziałka umożliwia łatwe odczytanie ilości moczu, kranik spustowy poprzeczny - służący do wypuszczania moczu, wyposażony we wzmocnione otwory do wieszaków.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5

Pakiet 4 pozycja 4

Prosimy o sprecyzowanie czy port do pobierania próbek ma być wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 6

Część 3

Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodu z cewnikiem typu mono J wykonanym z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan, w zestawie z prowadnicą typu Seldinger pokrytą powłoką teflonową i nieruchomym rdzeniem o długości 150 cm 0.035", zaciskiem oraz łącznikiem do worka na mocz, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7

Część 3

Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii, w którego skład wchodzi: cewnik typu pigtail wykonany z miękkiego poliuretanu CH11/14 o długości całkowitej 48 cm, rozrywalny trokar CH 12/15, silikonowa tulejka mocująca, zacisk, worek na mocz o pojemności 2000 ml.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8

Część 3

Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego zestawu do cystostomii. Skład zestawu: dwudrożny cewnik typu Foley wykonany z 100% silikonu CH12 oraz CH16, długość 40cm, z atraumatyczną końcówką, z szerokim kanałem irygacyjnym i drenażowym zapobiegającym blokowaniu przepływu, z linią widoczną w RTG, z zastawką uszczelniającą balon, pojemność balonu 10ml dla CH12 oraz 15ml dla CH16; trokar z plastikową rozrywalną koszulką o średnicy wewnętrznej CH16 dla cewnika CH10 oraz CH20 dla cewnika CH16; skalpel. Zestaw sterylny, dostarczany w opakowaniu jednostkowym typu peelpouch.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9

Część 3

Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii dwustopniowej, w którego skład wchodzi igła punkcyjna typu Chiba 18G/20cm, skalowana co 1cm, widoczna w USG; cewnik drenażowy wykonany z miękkiego poliuretanu, widoczny w RTG, z balonem 2-2.5 ml wolnym od lateksu, z powłoką hydrożelową na dł. 90mm na końcu do-nerkowym; prowadnica typu Lunderquist z miękkim bezpiecznym końcem typu J 0.035" 85cm; kranik oraz łącznik do worka na mocz.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10

Część 3

Poz.4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do biopsji tkanek miękkich, widoczna w USG, skalowana co 1cm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Część 3

Poz.6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy o długości 70 cm

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 12

Część 3

Poz.6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy o długości 85 cm

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13

Część 3

Poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy z końcówką miękką na długości 50 mm

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 14

Część 3

Poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy Landerquista z giętką bezpieczną końcówką o dł. 3cm, długość 150 cm, rozmiar 0,035 cala. Powłoka hydrofilna na powierzchni całej przewodnicy, zakończenie proste.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 15

Część 6

Prosimy o sprecyzowanie czy port do pobierania próbek w zestawie do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego, tak jak obecnie stosowany, ma być wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek oraz czy jego konstrukcja ma być płaska, co ułatwia jego dezynfekcję przed pobraniem próbki moczu?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 16

Część 9

Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika moczowodowego z zakończeniem Nelaton, wykonanym z materiału plastycznego Neoplex, z dwoma otworami drenażowymi, dostarczany z zestawie z mandrynem metalowym oraz łącznikiem. Długość 70cm, skalowany co 1cm. Rozmiar: CH3/4/5/6/7/8.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17

Część 9

Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika moczowodowego z zakończeniem otwartym, wykonanego z materiału plastycznego Neoplex, dostarczany w zestawie z mandrynem metalowym oraz łącznikiem. Skalowany co 1 cm, długość 70 cm, rozmiary CH3/4/5/6/7/8/9.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18**Część 9**

Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika dwudrożnego z końcówką Tiemana z balonem o poj. 15 ml z zatyczką pakowaną osobno, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19**Część 9**

Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika dwudrożnego z końcówką Tiemana z balonem o poj. 10 ml.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 20**Część 11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, uniwersalnej, osłony uchwytu lampy operacyjnej wykonanej z twardego plastikowego kołnierza o średnicy zewnętrznej 115mm i wewnętrznej 15mm do max. 48 mm zintegrowanego z foliową osłoną o szerokości 100mm. Konstrukcja osłony (16 ząbków do regulacji otworu i zabezpieczenia przed spadaniem osłony) umożliwiająca zastosowanie dla uchwytów o średnicy od 15mm do max. 46mm o długości max 150mm. Osłony pakowane bezpiecznie potrójnie, jednostkowo w torebkę papierowo foliową z czterema etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji medycznej i zbiorczo w 2 worki foliowe, następnie w karton transportowy.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 21**Część 11**

Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie zawierał 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 22**Część 12 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, jednorazowego pokrowca na przewody o szer. 13 cm oraz dł. 240 cm, wykonanego z mocnej folii PE (50 μ , gramatura 46g/m²), z perforowaną jedną końcówką zwięzającą się, złożony teleskopowo, z taśmą lepną do mocowania o długości min. 18 cm oraz z kartonikiem ułatwiającym aplikację. Opakowanie jednostkowe typu peelpouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 23**Część 12 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, jednorazowego pokrowca na przewody o szer. 18 cm oraz dł. 244 cm, wykonanego z mocnej folii PE (50 μ , gramatura 46g/m²), z elastyczną końcówką zwięzającą się, z rozciągliwą taśmą lepną 1,8x20 cm, dodatkową taśmą lepną do mocowania. Opakowanie jednostkowe torebka typu peelpouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wg SWZ

Pytanie 24

Część 12 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, jednorazowego pokrowca na przewody z jedną taśmą lepłą.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 25

Część 12 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, jednorazowej osłony ramienia – C z przezroczystego polietylenu o rozmiarze 104x188 cm

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 26

Część 18 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie silikonowych pętli naczyniowych w czterech kolorach: niebieskim, czerwonym, białym, żółtym, o wymiarze 1,0 x 2,5 mm (grubość x szerokość), o długości 46 cm. Pętle jednorazowe, bezlateksowe, sterylizowane radiacyjnie. Klasa IIa sterylna. Pakowane w saszetki po 2 szt., następnie w dyspenser po 10 saszetek.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 27

Część 18 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie silikonowych pętli naczyniowych w czterech kolorach: niebieskim, czerwonym, białym, żółtym, o wymiarze 0,9 mm x 1,3 mm (grubość x szerokość) o długości 46 cm. Pętle jednorazowe, bezlateksowe, sterylizowane radiacyjnie. Klasa IIa sterylna. Pakowane w saszetki po 2 szt., następnie w dyspenser po 10 saszetek.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 28

Część 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym składzie:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm z folii PE 50 µ ze wzmocnieniem
1 x taśma przyklepna z miękkiej włókniny Spunlance 9 x 50 cm, z nieprzylepnymi końcami z obu stron
1 x taśma typu rzep o jednoczęściowej konstrukcji, dzięki której podczas rozpięcia nie spowoduje dekompozycji na dwie części (zgrzew z jednej strony i nieprzylepna zaokrąglona 2 cm końcówka z drugiej) część dolna i górna taśmy 2,5x 14cm
2 x ręcznik chłonny celulozowy 20 x 30 cm z mikrościecią zapobiegającą rozrywaniu
1x serweta do zabiegów TUR 175/290 x 242 cm ze zintegrowanymi długimi nogawicami min.130cm z przylepcami do fiksacji, z przylepnym otworem brzuszny \varnothing 8 cm, z przylepnym otworem na pręcie \varnothing 5 cm, z osłoną na palec, z torbą na płyny min. 95x55cm +/- 5cm z kształtką, z filtrem i portem do ssaka z zatyczką, z dwoma trokami z włókniny typu Spunlance o długości 100 +/- 2cm i dodatkowo z taśmą lepłą do fiksacji z fartuchem operatora. Serweta wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu o gramaturze max.58g/m²pozbawionego pyłących włókien celulozy i wiskozy o niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$ i wysokiej odporności na przenikanie płynów > 175 cm H₂O.I klasa palności. Konstrukcja serwety zapewnia osłonę kończyn warstwą chłonną od strony pacjenta. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany podwójnie we włókninę i sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi

normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem. Fartuch urologiczny 150 cm pakowany oddzielnie.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający wg SWZ

Pytanie 29

Część 25 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający WG SWZ

Pytanie 30

Część 25 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby otwór dozujący dyspensera rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza

Pytanie 31

Część 25 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. OProdukowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 32

Część 25 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. RProdukowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 33

Część 25 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych o długości min. 260-280 mm.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 34

Część 25 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Grubość (mediana) na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 35

Część 25 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych ortopedycznych, lateksowych bezpydrowych z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową ułatwiająca zakładanie, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 34 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Odporność na przekłucia > 5N. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, Typ min. B. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 36

Część 25 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpydrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. 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, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 37

Część 25 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych polichloroprenowych (neoprenowe), bezpydrowych, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym

CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z 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. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 38
Część 25 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości 290 ± 10 mm. Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Pytanie 39
Część 25 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL $\leq 1,5$ (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), o grubości (mediana) na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony). Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający podtrzymuje SWZ

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Michał Flis

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
2/ a/a
Druk: M. Flis