

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 04/PN/2022

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO,

zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych

(tekst jednolity Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”,

wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: **DOSTAWA ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO**

I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO

Z dnia: **09-06-2022r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
Adres Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689

Uwaga.

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

Pytania 1.

Wszystkie pytania dotyczą pakietu nr 32.

- 1.1. Czy Zamawiający wymaga, aby test posiadał datę ważności powyżej 2 lat?
- 1.2. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt był zapakowany w opakowania przeznaczone do kontaktu z lekami/żywnością, aby uniknąć zabrudzeń papieropodobnych na klejącej części testu?
- 1.3. Czy Zamawiający wymaga, aby test był polskiej produkcji i spełniał aktualne wymogi prawne?
- 1.4. Czy Zamawiający wymaga, aby test ureazowy posiadał naklejkę z krążkiem plastikowym,

której odklejenie zapewnia swobodny i bezpieczny dostęp do studzienki testowej?

1.5. Prosimy o sprecyzowanie i wyczerpujące wyjaśnienie słowa "siateczkowy".

Odpowiedź:

Ad. 1.1. Nie wymaga. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 1.2. Tak, wymaga

Ad. 1.3. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ w sposób czytelny opisano jakiego testu wymaga Zamawiający

Ad. 1.4. Tak, wymaga

Ad. 1.5. Test o strukturze siateczkowej pozbawiony pozornego wstępnego zaczerwienienia nie dający wyników fałszywie dodatnich żółcią i krwią.

Pytanie 2.

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 4 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 4 ust. 1a wskazał: 1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

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

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 1% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 1% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości

wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 4 ust 1a wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,5% wartości .

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na taką modyfikację. Zamawiający przypomina, że Wykonawca będzie realizował zamówienia dla Szpitala, w którym nadrzędną wartością jest życie i zdrowie pacjentów. Nie powinny w takim przypadku mieć miejsca żadne opóźnienia, bo może to wprost wpłynąć na zdrowie i życie Pacjentów leczonych w placówce Zamawiającego. Wobec powyższego przedmiotowa kara za opóźnienie jest zdaniem Zamawiającego zbyt niska. Wykonawca powinien zwrócić uwagę, iż w zależności od kontrahenta „odpowiedni” wymiar kar umownych będzie różny. W przypadku Szpitala kara umowna powinna być adekwatna do skutków opóźnienia dostawy lub zaprzestania realizacji umowy, a zatem jej funkcja musi mieć charakter istotnego wpływu na zachowanie Wykonawcy. Cel ustanowienia takiej wysokości kary jest adekwatny do konsekwencji mogących zaistnieć w wyniku opóźnień w dostawie.

Pytanie 3.

Pakiet 62

Czy Zamawiający dopuści myjki z białym, niebarwiącym mydłem, okrągłe, warstwa poliestrowo-wiskozowa typu Molton o gramaturze min. 70 g oraz warstwa polipropylenowa o gramaturze min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Pytania 4.

4.1. Wnioskujemy aby warunkiem uzyskania zamówienia w ramach Pakietu 26 był cewnik permanentny bez zestawu naprawczego.

Uzasadnienie :

Wysokiej jakości cewnik i prawidłowa eksploatacja cewnika oraz wykonywanie prawidłowych prac przy obsłudze cewnika zgodnie z zaleceniami producenta nie wymagają stosowania zestawów naprawczych . Wysokiej jakości cewniki i prawidłowo używane nie powinien samoistnie ulegać uszkodzeniu, a jeśli to się dzieje to taki asortyment powinien być reklamowany u producenta, tymczasem Zamawiając „z góry” zakłada, że cewniki będą się psuły i zamiast wymieniać cewnik w ramach reklamacji to tworzy pakiet na zestawy naprawcze?

Prosimy o wyjaśnienie tej sytuacji?

Naszym zdaniem taki zapis cewnik permanentny z zestawem naprawczym stanowi eliminowanie z postępowania cewników wysokiej jakości, które nie ulegają uszkodzeniu w czasie zwykłej eksploatacji. Zamawiający wyraźnie poinformował w opisie, że wymaga cewników permanentnych czyli do długotrwałych procedur, dlatego wnioskujemy o usunięcie pozycji 2 oraz zestawu naprawczego całkowicie z opisu , naprawa uszkodzonych cewników powinna się odbywać w ramach reklamacji, a zasady reklamacji z reguły zawiera (powinien zawierać) wzór umowy dołączony do SWZ.

4.2. Poprawa zapisu o który wnioskujemy, ułatwi udział w postępowaniu też innym wykonawcom. W przypadku nie wykreślenia tych zestawów naprawczych z opisu i negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie zgonie z przepisami.

Zamawiający powinien w oparciu o obiektywne społeczne potrzeby tworzyć opis, wymóg zestawów naprawczych do cewników oznacza zgodę na cewniki niskiej jakości, wykonane z materiałów wadliwych, co w konsekwencji naraża pacjentów na dodatkowe trudności w czasie terapii a Zamawiającego na dodatkowe koszty związane z wydatkami na kupowanie zestawów naprawczych do wadliwych zacisków, które nie wytrzymują długotrwałego użytkowania co jest sprzeczne z zakresem użytkowania cewnika o jaki wnioskuje Zamawiający

4.3. Pakiet nr 26. Wnosimy o stworzenie zakresu dla rozmiaru cewnika od 14,5 do 16 Fr. Uzasadnienie: Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia użył spójnika „oraz”. Ciężko wyobrazić sobie złożenie oferty na dwa cewniki jednocześnie w dwóch różnych rozmiarach, ponieważ jednostką miary jest „szt” a nie „komplet”, w związku z powyższym prosimy poprawienie zapisu i stworzenie zakresu w przedziale 14,5-16Fr gdyż proponowany przedział określa rozmiary typowe dla cewników długoterminowych i każdy zaproponowany cewnik w tym rozdziale spełnia wymogi w zakresie „cewnik permanentny”

4.4. Pakiet nr 26. Prosimy o dopuszczenie cewników z ramionami prostymi, różnice podane w nawiasach:

odległość od mufki do końcówki cewnika 190mm, 230mm, 270mm, 310mm, 350mm i 420mm(**oferujemy długość 430mm, parametr nie mający negatywnego wpływu na leczenie pacjenta**). Pierścień wrastania tkanki, pomagający w ograniczeniu migracji bakterii oraz zabezpiecza cewnik na swoim miejscu. Cewnik wykonany z materiału carbothane (elastyczność i miękkość dla większego komfortu pacjenta) (**cewnik wykonany w technologii endexo, w technologii endexo otrzymuje się polimer niewymywalny, który zostaje „wmieszany” w poliuretan z którego wykonano cwnik, co sprawia że jest bardziej odporny na gromadzenie się elementów krwi w porównaniu do standardowych cewników niepowlekanych**), przepływ max. 500 ml/min., światło wewnętrzne cewnika 2.3 mm(**prosimy o stworzenie zakresu od 2,3mm do 3mm**), końcówka cewnika rozdwojona, otwory wycięte w systemie 360° zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia (**boczne otwory oraz odgięta końcówka zapobiegające przyssaniu się cewnika oraz zmniejszająca ryzyko zakrzepów**), cewnik z ramionami prostymi i ~~zakrzywionymi~~, do wyboru przez Zamawiającego

4.5. Pakiet nr 26. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne wyjaśnienie w oparciu o naukowe dowody.

Odpowiedź:

Ad. 4.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 4.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 4.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 4.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 4.5. Cewniki permanentne mogą ulegać uszkodzeniu w zakresie części znajdujących się na zewnątrz ciała pacjenta. Jakość wykonania i właściwe użytkowanie przez personel nie wykluczają takiej możliwości w związku z faktem, iż pacjent z cewnikiem funkcjonuje również poza placówką ochrony zdrowia, gdzie może dojść do uszkodzenia ww. części cewnika. Obecność zestawu naprawczego w takiej sytuacji umożliwia dalsze wykorzystanie cewnika bez konieczności narażania chorego na kolejną inwazyjną procedurę (wymiana części zewnętrznej znajdującej się poza ciałem pacjenta).

Pytanie 5.

Pytanie do wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższego zapisu do wzoru umowy?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Producent nie jest stroną postępowania o udzielenie zamówienia publicznego – NIE JEST WYKONAWCĄ w myśl zapisów pzp. Wykonawca oferując przedmiot zamówienia ponosi pełną odpowiedzialność za niego, w tym za spełnianie warunków do których się zobowiązał.

Pytanie 6.

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 4:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 7.

7.1. Pakiet 37, Dot. pkt 1

Czy Zamawiający dopuści elektroda neutralna jednorazowa owalna, dwudzielna, hydrożelowa, dla dorosłych i dzieci, o powierzchni 107cm² z etykietami identyfikującymi wklejanymi do protokołu operacyjnego, kompatybilna z kablem do aparatu elektrochirurgicznego typ ES350 Argon Emed, KLS Martin Maxium?

7.2. Pakiet 37, Dot. pkt 1

Czy Zamawiający dopuści elektroda neutralna jednorazowa podłużną, dwudzielna, hydrożelowa, dla dorosłych i dzieci, o powierzchni 118cm² z etykietami identyfikującymi

wklejanymi do protokołu operacyjnego, kompatybilna z kablem do aparatu elektrochirurgicznego typ ES350 Argon Emed, KLS Martin Maxium?

7.3. Pakiet 37, Dot. pkt 2

Czy Zamawiający dopuści uchwyt jednorazowy z elektrodą nóż prosty, z przyciskami cięcie koagulacja, sterylny z wtyczką 3-pinową?

Odpowiedź:

Ad. 7.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 7.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 7.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 8.

8.1. Pakiet nr 10 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod okrągłych z języczkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 45 mm x 42 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

8.2. Pakiet nr 10 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o rozmiarze 44 mm x 30 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

8.3. Pakiet nr 10 poz. 9

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

8.4. Pakiet nr 10 poz. 19

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

8.5. Pakiet nr 10 poz. 20

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

8.6. Pakiet nr 10 poz. 21

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

8.7. Pakiet nr 10 poz. 24

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru nieoryginalnego będącego zamiennikiem papieru oryginalnego.

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

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

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

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

Odpowiedź:

Ad. 8.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 8.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 8.3. Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości do pełnego opakowania.

Ad. 8.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 8.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 8.6. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 8.7. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 8.8. Zamawiający nie wyraża zgody. Patrz odpowiedź na pytanie 2.

Ad. 8.9. Zamawiający nie wyraża zgody j.w.

Pytania 9.

9.1. Pakiet 13. Poz 4

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę ilości zamawianych sztuk.

Zważając na fakt iż kaniule donosowe pakowane pojedynczo są wysyłane w opakowaniach zbiorczych po 20 szt, uprzejmie pytamy czy Zamawiający uwzględni ten fakt przy zamówieniu co jednocześnie zmieni ilość zamawianej pozycji asortymentu do 40 szt?

9.2. Pakiet 13. Poz 5

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę ilości zamawianych sztuk.

Zważając na fakt iż kaniule donosowe pakowane pojedynczo są wysyłane w opakowaniach zbiorczych po 20 szt, uprzejmie pytamy czy Zamawiający uwzględni ten fakt przy zamówieniu co jednocześnie zmieni ilość zamawianej pozycji asortymentu do 20 szt ?

Odpowiedź:

Ad. 9.1. Zamawiający nie wyraża zgody na zwiększenie ilości zamawianej pozycji. To dodatkowy koszt. Zamawiający będzie zamawiał opakowania zbiorcze.

Ad. 9.2. Zamawiający nie wyraża zgody na zwiększenie ilości zamawianej pozycji. To dodatkowy koszt. Zamawiający będzie zamawiał opakowania zbiorcze.

Pytanie 10

Pakiet 23. Akcesoria do zabiegów laparoskopowych. Punkt 2 Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie wyceny za opakowanie handlowe 6 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań i ich wielokrotności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 6 szt. z przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań i ich wielokrotności.

Pytania 11

11.1. Dotyczy: pakiet 25 pozycja 1.

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 25 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

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

11.3. Dotyczy: pakiet 25 pozycja 2

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

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Loc
- rozszerzadło
- wyprodukowany w Niemczech

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

Odpowiedź:

Ad. 11.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 11.2. Zamawiające nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.

Ad. 11.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 11.4. Zamawiające nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.

Pytanie 12

Pytanie dotyczy pakietu nr 20, pozycji nr 1 i 3 Czy zamawiający, w celu zapewnienia konkurencyjności ofert zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 20, pozycji nr 1 oraz 3. Jednocześnie czy wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1: Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii rozmiar Fr20, części składowe zestawu: zgłębnik gastrostomijny, przezroczysty, silikonowy, z pasmem znacznika widocznym w badaniu RTG, z nadrukowanym rozmiarem Fr 20, zacisk przepływu, silikonowa płyta zewnętrzna do umocowania zgłębnika do powłok brzusznych oraz zabezpieczająca go przed zgięciem uniemożliwiającym przepływ diety typu Secur-LOK, skalpel jednorazowy, igła wprowadzająca, przewodnik z pętlą, zestaw sterylne. Produkt marki Avanos typu MIC PEG, nr kat 8644-20

Odpowiedź: Zamawiające nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.

Pytania 13

13.1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów §4 ust. 1 pkt. a):

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

a) zwłoki w dostawie zamówionych Produktów - Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości **0,5%** netto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia**, (...).

13.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

13.3. 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 przysyłanie 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:

Ad. 13.1. Patrz odpowiedź na pytanie 2.

Ad. 13.2. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 13.3. Zamawiający dopuszcza taką możliwość, jednakże w tej sprawie Wykonawca zainteresowany przesyłaniem dokumentów, o których mowa, po podpisaniu umowy, powinien zwrócić się do Działu Księgowości Zamawiającego celem wypełnienia stosowanej deklaracji w tym zakresie. Zamawiający odpowiednio dostosuje zapisy umowy w tym zakresie na etapie jej tworzenia.

Pytanie 14.

Pytanie pakiet nr 62(myjki) poz nr 1:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 62 myjki z następującym opisem: Duża myjka o wymiarach nie mniejszych niż 24 cm x 20 cm, grubość co najmniej 0,7 cm, gramatura nie mniejsza niż 120 g/m² wykonana z włókna poliestrowego. Myjka nasączona hypoalergicznym żelom myjącym pH 5,5, aktywowanym pod wpływem wody, bardzo wydajna i praktyczna w użyciu ze względu na swoje wymiary (wymiary i parametry większe niż oczekiwania zamawiającego) i dużą zawartość żelu. Zarejestrowana jako kosmetyk z 23% vat.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga bowiem myjki w postaci rękawicy.

Pytanie 15.

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

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

- gramatura papieru 60 g
- wytrzymałość na zerwanie 630 mN w obu kierunkach

- wytrzymałość na przepuklenie 320 kPa na sucho
- wytrzymałość na przepuklenie 140 kPa na mokro
- niezwilżalność wodą 35 s.
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 2,1 kN/m
- folia 5-warstwowa, zgrzewana w temp. 170-210oC
- wszystkie napisy i testy poza strefą pakowania,
- wskaźnik procesu sterylizacji parowej i EO
- powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji ≥ 100 mm²
- jednoznacznie oznaczony kierunek otwierania
- rękawy nawinięte folią na zewnątrz
- wszystkie pozycje pochodzące od jednego producenta
- brak znaku CE na rękawie, wyłącznie na opakowaniu sprzedażowym?

15.2. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 10,11)

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

15.3. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 12)

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

15.4. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 14-19)

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

15.5. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 14-19)

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

15.6. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 20)

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

15.7. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 22)

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

15.8. Do formularza cenowego –załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 25)

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

15.9. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50, poz. 26)

Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający opis SIWZ w rozmiarze 400 ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

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

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

15.11. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 50)

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

Odpowiedź:

Ad. 15.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 15.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 15.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 15.4. Zamawiający dopuszcza rękawy do sterylizacji nadtlenkiem wodoru o długości 70 mb z odpowiednim przeliczeniem ilości

Ad. 15.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 15.6. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 15.7. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 15.8. Zamawiający dopuszcza taśmę bez wskaźnika o wymiarach 25 mm x 55 mb z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnie z opisaną ilością mb

Ad. 15.9. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 15.10. W cz. IX SWZ zamawiający zawarł wykaz dokumentów które wymaga. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 15.11. Zaokrągleń w tym wypadku należy dokonać do pełnych opakowań w górę.

Pytania 16.

16.1. Pakiet 25, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ‘ J’ z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu ‘Y’, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

16.2. Pakiet 25, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ trójświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 13Fr i długościach: 15cm, 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik ze stali nierdzewnej z zakończeniem w kształcie litery ‘ J’ z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 5 ml, skalpel #11, trzy koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 11 cm ; 14 FR x 14 cm, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Ad. 16.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 16.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 17

17.1. Dotyczy Pakietu nr 36

Prosimy o wyjaśnienie, czy należy zaoferować asortyment zgodny z instrukcją obsługi wskazanego przez Zamawiającego urządzenia będącego jednocześnie wyrobem medycznym klasy IIb?

17.2. Dotyczy Pakietu nr 36.

Prosimy o wyjaśnienie, czy potwierdzając kompatybilność koców ze wskazanym urządzeniem Zamawiający będzie wymagał przedłożenia wraz z ofertą oświadczenia producenta wymienionego urządzenia o kompatybilności oferowanych koców ze wskazanym urządzeniem?

Odpowiedź:

Ad. 17.1. Zamawiający zgodnie ze SWZ wymaga asortymentu kompatybilnego z

ogrzewaczem pacjenta Mistral Air Plus, będącego wyrobem medycznym. Wszelkie skutki braku kompatybilności obciążają Wykonawcę.

Ad. 17.2. W cz. IX SWZ Zamawiający określił dokumenty jakich wymaga. Zgodnie ze SWZ nie wymaga przedłożenia wraz z ofertą oświadczenia producenta o kompatybilności oferowanych koców.

Pytanie 18

18.1. Pakiet 12 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy , podgrzewany o długości odcinka wdychowego 110 cm o średnicy 13 mm. Pozostałe parametry zgodnie z wymogami Zamawiającego. Jednocześnie informujemy, iż podane przez Państwa wymagane długości poszczególnych odcinków nie mają żadnego istotnego znaczenia w skuteczności terapii. W szczególności kiedy różnice długości są tak niewielkie.

18.2. Pakiet 12 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga aby połączenie do aktywnego generatora/przyłącza pacjenta było bez dodatkowych adapterów?

18.3. Pakiet 12 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby komora do nawilżacza wraz z układem pakowana w jednym oryginalnym foliowym opakowaniu?

Odpowiedź:

Ad. 18.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 18.2. Zamawiający nie wymaga.

Ad. 18.3. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części nr 42

Fartucha chirurgicznego jednorazowego: w części szyjnej zapięcie na rzep o wymiarach 4 x 1,5 cm oraz wszytym tam rozmiarem. Odporność na przenikanie cieczy 57,5 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na mokro 137kPa, czystość i pylenie – pod względem cząstek stałych $\log_{10} = 2$.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 20

20.1. Dot. Pakietu 34 poz. 12

Czy Zamawiający wymaga użyczenia kompatybilnej z elektrodami konsoli sterującej?

20.2. Dot. Pakietu 34

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje utworzenia depozytu na terenie Szpitala dla produktów wymienionych w pakiecie 34 oraz użyczenia instrumentarium niezbędnego do przeprowadzenia zabiegów związanych z produktami wymienionymi w pakiecie 34. W przypadku zgody prosimy o dodanie do wzoru umowy zapisów dotyczących utworzenia depozytu i użyczenia instrumentarium tj.:

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

osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Szpitala. Szpital nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wydierżawiać, oddawać do używania Sprzętu bądź cedować praw do sprzętu wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Firmy.

- Firma zobowiązuje się do odbioru użyzonego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.”

20.3. Dot. Rozdziału IX ust. I pkt. 1.3 lit. b) SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza możliwość przedłożenia wraz z ofertą katalogów w języku polskim wystawionych przez autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora producenta na terenie Polski.

20.4. Dot. Zał. Nr 4 do SWZ § 1 ust. 12 (wzór umowy)

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

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

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

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

Odpowiedź:

Ad. 20.1. Zamawiający wymaga.

Ad. 20.2. Zamawiający oczekuje utworzenia depozytu na terenie szpitala dla produktów wymienionych w pakiecie 34. Wskazany zapis umowy zostanie dodany do umowy na etapie jej tworzenia dla wybranego Wykonawcy, w zakresie pakietu nr 34.

Ad. 20.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 20.4. Zamawiający w chwili stwierdzenia, iż przedmiot zamówienia podlega reklamacji wyśle informację do Wykonawcy zgodnie z obecnym brzmieniem zapisu umowy, o którym mowa. Zamawiający dookreśli na etapie sporządzenia umowy, iż termin rozpatrzenia reklamacji dotyczącej wady danego produktu biegnie od momentu otrzymania wadliwych produktów przez Wykonawcę. Zamawiający dookreśli także, iż nie odebranie przez Wykonawcę wadliwego produktu w pierwszym terminie doręczenia przez kuriera lub innego dostawcę, co Zamawiający będzie mógł stwierdzić na podstawie udostępnionego przez dostawcę systemu do śledzenia przesyłek, spowoduje, iż pierwszym

terminem rozpatrzenia reklamacji będzie automatycznie termin pierwszej próby doręczenia wadliwych produktów. Zamawiający przypomina, iż dostawy odbywają się do placówki ochrony zdrowia, gdzie szybkość i jakość dostaw ma kluczowe znaczenie dla życia i zdrowia pacjentów.

Ad. 20.5. Zamawiający dopuści to, na co zezwala wspomniana ustawa. Jeśli zatem tego typu oznaczenia są dopuszczone tą ustawą, Zamawiający nie ma uprawnienia do jej zmiany i dopuszcza takie rozwiązanie, o którym pisze Wykonawca.

Pytania 21.

21.1. Zadanie 59 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie podkładu o chłonności min. 2,4 L

21.2. Zadanie 59 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie osłony o rozmiarze 13 x 235 cm

Odpowiedź:

Ad. 21.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 21.2. Zamawiający dopuszcza osłony o rozmiarze 13 cm x 235 cm

Pytania 22.

22.1. Dotyczy pakietu nr 12

pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego, z podgrzewanym odcinkiem wdechowym 1 x 120 cm, o średnicy 10 mm, z podłączeniem czujników temperatury oraz grzałki nawilżacza w standardzie F&P, tzw. "koniczynka" Linia łącząca aparat z komorą nawilżacza 60 cm (sucha), Odcinek łączący generator z układem 30 cm. Odcinek wdechowy podgrzewany wyposażony w grzałkę w osi obwodu oddechowego. Pomiarowy dren ciśnieniowy 180cm. Układ wyposażony w jednorazową komorę nawilżacza z automatycznym wprowadzeniem wody współpracującą z nawilżaczem typu F&P MR 850, sterylny lub mikrobiologicznie czysty

22.2. Dotyczy pakietu nr 13

pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pełni kompatybilnego Układu oddechowego jednorazowego użytku, do terapii tlenowej HFNC o długości min. 150 cm, posiadającego spiralną grzałkę w drenie z wbudowanym czujnikiem temperatury oraz zintegrowany ruchomy klips do mocowania. Przepływ gazów w zakresie 2 – 60 L/min. Zakończenie układu w kształcie tulei, zapewniającej prawidłowe podłączenie do kaniul nosowych. Wyprofilowana końcówka układu oddechowego powinna zapewniać pewne i bezpieczne połączenie kaniul donosowych różnych producentów. Komplet zawierający adapter z komorą nawilżacza z automatycznym pobieraniem wody, posiadającą system antyprzelewowy zabezpieczający przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Układ oddechowy wraz z adapterem i komorą muszą tworzyć komplet tzn. znajdować się w jednym opakowaniu. Produkt zalecany do użytku przez min. 7 dni.

22.3. Dotyczy pakietu nr 13, pozycja 2, 3 oraz 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pełni kompatybilnej kaniuli nosowej do HFNC Przyłącze kaniuli zapewniające bezpieczne mocowanie wewnątrz układu oddechowego, Produkt zalecany do użytku przez min. 7 dni.

22.4. Dotyczy pakietu nr 13, pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie kompatybilnego z układem oddechowym z poz. nr 1, złącza do tracheostomii.

22.5. Dotyczy pakietu nr 13, pozycja 6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o rezygnację z wymogu „Zapassowe przylepce z rzepem do repozycji do kaniul o rozm. M,L i XL”

Odpowiedź:

Ad. 22.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 22.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 22.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 22.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 22.5. Zamawiający dopuszcza rezygnację z takiego wymogu.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgody na przesyłanie faktur drogą elektroniczną na podany adres e-mail ?

Odpowiedź: Tak, jednakże po podpisaniu umowy należy zwrócić się do działu księgowości Zamawiającego celem wypełnienia stosownego wniosku. Nie odbywa się to automatycznie – tylko na wniosek strony zainteresowanej.

Pytania 24.

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

24.2. Czy Zamawiający w Pakiecie 60 dopuści sterylne butelki do zbierania, przechowywania, karmienia, mrożenia, pasteryzacji, z nakrętką w kolorze białym, nieścieralną i odporna na

wszelkie środki dezynfekcyjne skalą w kolorze czerwonym, o pojemności 80 ml , zapakowaną zbiorczo w małe, higieniczne opakowanie foliowe, z wielokrotnym otwarciem na taśmę zapobiegającym rozsterylizowaniu, pakowane po 24 , z podziałką od 10 ml co 5 ml, dostarczaną do większości oddziałów neonatologii w Polsce ?

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

Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 z późniejszymi zmianami (tekst jednolity Dz. U. 2017 r., poz. 211) nie klasyfikuje smoczków i butelek przeznaczonych do podaży pokarmów noworodkom i niemowlętom. Ponadto Dziennik Ustaw z dnia 26 maja 2015, poz 876, Rozdział 1, Przepisy ogólne, punkt 33 definiuje - wyposażenie wyrobu medycznego (jeżeli Zamawiający chciałaby zastosować proponowane butelki, smoczki do podaży pokarmu kobiecego, w zestawie np. z laktatorem, innymi wyrobami medycznymi i produktami leczniczymi np. mleko modyfikowane, odżywki, diety, preparaty lecznicze) - artykuł który, nie będąc wyrobem medycznym, jest specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do stosowania łącznie z wyrobem medycznym, czyli posiada dokumenty potwierdzające przeznaczenie do użytkowania w celu umożliwienia jego używania zgodnie z przewidzianym zastosowaniem.

Odpowiedź:

Ad. 24.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 24.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 24.3. Zamawiający dopuszcza, o dopuszcza to nowa ustawa o wyrobach medycznych (z dnia 7 kwietnia 2022r.). Zamówienie należy realizować zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami.

Pytania 25.

25.1. Pakiet 11 poz. 15-19, 23-27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11 pozycje nr: 15-19 i 23-27 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla Szpitala.

25.2. Pakiet 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny z właściwościami nawilżania, z portem kapno CO₂, hydrofobową warstwą filtrującą, skuteczność nawilżania 37 mg/l wody, dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, wydajność filtracji bakteryjnej >99,9999%, wydajność filtracji wirusowej > 99,999%, przestrzeń martwa 55 ml?

25.3. Pakiet 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny z oddzielną warstwą wymiennika ciepła i wilgoci, z portem kapno CO₂, hydrofobową warstwą filtrującą, skuteczność nawilżania 37 mg/l wody przy VT=500ml, dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, wydajność filtracji bakteryjnej >99,9999%, wydajność filtracji wirusowej > 99,999%, przestrzeń martwa 55 ml?

25.4. Pakiet 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny elektrostatyczny filtr o wydajności filtracji bakteriologicznej >99,9999%, wydajności filtracji wirusowej >99,999%, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.5. Pakiet 11 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych z portem do odsysania z zatyczką, waga max. 8,4g, przestrzeń martwa 15ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.6. Pakiet 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę dla dorosłych w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.7. Pakiet 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową dla dorosłych z workiem tlenowym w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.8. Pakiet 11 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę z nebulizatorem o pojemności 8 ml, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.9. Pakiet 11 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny nebulizator o pojemności 8 ml, możliwość pracy nebulizatora w pozycji siedzącej i leżącej, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.10. Pakiet 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator dla dorosłych jednopacjentowy wykonany z SEBS, worek o pojemności 1547 ml, maska nr 5 z napompowanym mankietem z możliwością regulacji, zawór bezpieczeństwa 40cm H₂O, rezerwuar tlenowy o poj.2600 ml., z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.11. Pakiet 11 poz. 9

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora dla dorosłych z trwale zintegrowanym paskiem z workiem?

25.12. Pakiet 11 poz. 9

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora dla dorosłych z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

25.13. Pakiet 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytatora dla dzieci o masie 10-30kg jednopacjentowy wykonany z SEBS, worek o pojemności 683 ml, maska nr 1 (odpowiadająca rozmiarowi 2 – małe dzieci) z napompowanym mankietem z możliwości regulacji, rezerwuar tlenowy o poj. 2600ml., z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.14. Pakiet 11 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora dla dzieci z trwale zintegrowanym paskiem z workiem?

25.15. Pakiet 11 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora dla dzieci z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

25.16. Pakiet 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytatora dla niemowląt o masie do 10kg jednopacjentowy wykonany z SEBS, worek o pojemności 234ml, maska nr 0 (odpowiadająca rozmiarowi 1 – niemowlęta) z napompowanym mankietem z możliwości regulacji, rezerwuar tlenowy o poj. 300ml., bez paska, ze specjalną fakturą powierzchni worka, gwarantującą pewny, wygodny uchwyt, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.17. Pakiet 11 poz. 11

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora dla niemowląt z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

25.18. Pakiet 11 poz. 12

Czy Zamawiający wymaga masek z nadmuchiwanym kołnierzem jednorazowego użytku pozbawionych szkodliwych ftalanów?

25.19. Pakiet 11 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę anestetyczną wykonaną z PCV, przezroczyste z napompowanym miękkim mankietem z możliwością regulacji i dopompowania, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.20. Pakiet 11 poz. 13

Czy Zamawiający wymaga maski anestetycznej wykonanej z PCV pozbawionej szkodliwych ftalanów?

25.21. Pakiet 11 poz. 14

Czy Zamawiający wymaga cewnika do podawania tlenu przez nos pozbawionego szkodliwych ftalanów?

25.22. Pakiet 11 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę krtaniową jednorazowego użytku od 5-100 kg, koniuszek mankieta posiadający zabezpieczenie przez podwijaniem się podczas zakładania, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.23. Pakiet 11 poz. 20

Czy Zamawiający wymaga maski krtaniowej jednorazowego użytku, o delikatnym, pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi mankiem, informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, dren do napełniania balonika kontrolnego luźny, połączony z rurką na krótkim odcinku, opakowanie maski, w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru, kodowane kolorem, możliwość bezwarunkowego stosowania w środowisku MR (brak metalowych elementów)?

25.24. Pakiet 11 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną rurkę ustno-gardłową typ Guedel, rozmiar: 0/55mm; 1/60mm; 2/70mm; 3/80mm; 4/90mm; 5/100mm, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.25. Pakiet 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe z kolankiem z portem luer lock zabezpieczonego stabilnie i pewnie wkręcanym koreczkiem w celu zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**25.26. Pakiet 53 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe z kolankiem z portem luer lock stabilnie i pewnie wkręcanym koreczkiem w celu zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ



25.27. Pakiet 53 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dren bąbelkowy (do sterowania zastawką) o średnicy wewnętrznej od 4 do 8 mm? Pragniemy dodać, iż proponowane przez nas obwody oddechowe były używane w Państwa Szpitalu

25.28. Pakiet 53 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o dł. 180 cm z drenem bąbelkowy (do sterowania zastawką) o średnicy wewnętrznej od 4 do 8 mm i linię monitorującą ciśnienie o średnicy wewnętrznej od 4 do 8 mm

25.29. Pakiet 53 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy w zestawie z przedłużaczem rozciągliwym z PP (polipropylenu) ze złączami 22M/15F-22F (kompatybilnymi z obwodem i rurką intubacyjną lub tracheostomijną), z zachowaniem pozostałych parametrów?



25.30. Pakiet 61 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną nadkrtaniową maskę jednorazowego użytku, bezlateksowa wyposażona w: ciśnieniowy, nadmuchiwany mankietem, koniuszek mankieta posiadający zabezpieczenie przed podwijaniem się podczas zakładania, informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

25.31. Pakiet 61 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga maski nadkrtaniowej wykonaną z materiałów nie zawierających szkodliwych ftalanów?

25.32. Pakiet 61 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga maski nadkrtaniowej z możliwością bezwarunkowego stosowania w środowisku MR (brak metalowych elementów)?

25.33. Pakiet 61 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną nadkrtaniową maskę jednorazowego użytku, z delikatnym, pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi mankietem, rurka maski wygiętą zgodnie z budową anatomiczną gardła, zintegrowany kanał gastryczny umożliwiający wprowadzenie sondy żołądkowej, ciśnienie uszczelnienia powyżej 30 cm H₂O, możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej i endoskopu, znaczniki prawidłowego usytuowania maski w drogach oddechowych umieszczone na rurce, znaczniki ułatwiające wykonanie intubacji dotchawiczej poprzez maskę umieszczone na kopule maski, informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniania mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym, zakres rozmiarów 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5; 6, w maskach rozmiar 3, 4, 5, 6 możliwość zastosowania sondy żołądkowej w rozmiarze do 16 Fr włącznie, bezpieczeństwo stosowania w środowisku MR, wykonana z materiałów nie zawierających ftalanów, opakowanie maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru?

Odpowiedź:

Ad. 25.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.

Ad. 25.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 25.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 25.6. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.7. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.8. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.9. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.10. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 25.11. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.12. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.13. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 25.14. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.15. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.16. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 25.17. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.18. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.19. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.20. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.21. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.22. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.23. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.24. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 25.25. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.26. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.27. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.28. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.29. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.30. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 25.31. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.32. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 25.33. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 26.

26.1. pakiet 4, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w pakiecie 100 – kaniuli dotętnicznej 20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min. Kaniula jest wyposażona w zawór odcinający do inwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego krwi oraz do pobierania próbek krwi tętnicznej, specjalnie zaprojektowany zawór ON-OFF zapobiega wypływowi wstecznemu krwi oraz narażeniu personelu na kontakt z krwią pacjenta, cewnik wykonany z FEP, widoczny w RTG, ostra igła z 3-płaszczyznowym ścięciem typu back-cut, koreczek luer-lock, metoda sterylizacji: tlenek etylenu.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej i powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

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

26.2. pakiet 6, pozycje 1-8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako rozwiązania równoważnego w **pakiecie 6, pozycje 1-8** cewników do odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym oraz dwoma owalnymi bocznymi otworami umieszczonymi względem siebie naprzeciwległe, reszta zgodna z wymaganiami Zamawiającego zawartymi w SWZ?

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

26.3. pakiet 7 – pozycja 4 i 5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7, pozycja 4 oraz 5 pojemniki do badań histopatologicznych o stawce VAT 23%? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

26.4. pakiet 9 – pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w pakiecie 9 pozycja nr 3 – worka do godzinowej zbiórki moczu godzinowej o pojemności 2 600 ml, tylna biała ściana

wzmocniona stelażem, pojemność komory pomiarowej – 400 ml z trzema skalami pomiaru moczu, malejąca skala na worku i komorze pomiarowej, długość drenu 145 cm z kłamrą, 2 filtry hydrofobowe, zastawka antyrefluksyjna, igłowy i bezigłowy port do pobierania próbek moczu, kranik spustowy Cross Valve (poprzeczny T), nietoksyczny, niepirogenny.

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

26.5. pakiet 9 – pozycja 3, 10, 11

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

26.6. pakiet 9 – pozycja 6

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

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

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

26.7. pakiet 9 – pozycja 4

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

26.8. pakiet 9 – pozycja 6

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

opakowaniu, pakowany po 50 szt.

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

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

26.9. pakiet, pozycja 2-5

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne **wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?**

Obecnie na rynku są dostępne również pojemniki na odpady medyczne o małych pojemnościach produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań średniej wielkości, o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET). Tylko i wyłącznie metoda wtrysku pod ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni pojemnika, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego, podczas użytkowania.

Odpowiedź:

Ad. 26.1. Zamawiający wymaga kaniulę dotętniczą z zaworem suwakowo-kulowym typ Floswitch, suwak zaworu w kolorze czerwonym dla odróżnienia od kaniul innego przeznaczenia, wykonana z PTFE echodajne w USG. Parametry wymaganej kaniuli dla Zamawiającego są wyższe i nie są równoważne z tymi proponowanymi przez Wykonawcę. Zamawiający przypomina, iż Wykonawca może zadać pytania do treści SWZ, nie zaś wysuwać żądania, próbując wpłynąć na działania Zamawiającego, który w najwyższym stopniu jest w stanie ocenić własne potrzeby.

Ad. 26.2. Zamawiający w pozycji 1-8 dopuszcza cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym oraz dwoma owalnymi bocznymi otworami uniesionymi względem siebie naprzeciwlegle z autratycznym zakończeniem. Zamawiający zwraca uwagę, iż określił warunki równoważności w SWZ i sugeruje, aby przed wykładnią prawną co do zapisów SWZ Wykonawca przede wszystkim się z nią dokładnie zapoznał i dodatkowo zapoznał się z praktyką i wytycznymi co do sytuacji w której Zamawiający jest zobowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Nie dotyczy to każdej sytuacji.

Ad. 26.3. Zamawiający dopuszcza, aby pojemniki nie były wyrobem medycznym. Stawkę VAT ma obowiązek określić Wykonawca, która to stawka musi być zgodna z aktualnie obowiązującymi wytycznymi w tym zakresie.

Ad. 26.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 26.5. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.

Ad. 26.6. Postępować zgodnie ze SWZ. Pytanie nie dotyczy Pakietu 9, poz. 6

Ad. 26.7. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 26.8. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 26.9. Postępować zgodnie ze SWZ. W SWZ Zamawiający dokładnie opisał czego wymaga.

Pytania 27

27.1. Pakiet 1, poz. 1

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

27.2. Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 62 mm

27.3. Pakiet 1, poz. 1

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

27.4. Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC

27.5. Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu pakowanego w opakowanie foliowe

27.6. Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC

27.7. Pakiet 1, poz. 2

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

27.8. Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez opaski stabilizującej dren w środku opakowania

27.9. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie worka w kolorze żółtym

27.10. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie worka o wymiarach 210 x 300 mm

27.11. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu oraz worka pakowanych osobno

27.12. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu oraz worka wycenianych osobno (w dwóch pozycjach asortymentowych)

27.13. Pakiet 1, poz. 3

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

27.14. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 62 mm

27.15. Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC

27.16. Pakiet 1, poz. 3

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

27.17. Pakiet 1, poz. 3

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

27.18. Pakiet 2, poz. 3

Proszę o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą 20-22ml

27.19. Pakiet 2, poz. 3

Proszę o dopuszczenie strzykawek wykonanych z polipropylenu

27.20. Pakiet 2, poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawek wykonanych z polipropylenu

27.21. Pakiet 2, poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą 50-60 ml

27.22. Pakiet 2

Proszę o dopuszczenie strzykawek z oświadczeniem producenta strzykawek o kompatybilności z wymaganymi pompami.

27.23. Pakiet 2, poz. 8-11

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

27.24. Pakiet 2, poz. 11

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

27.25. Pakiet 3, poz. 1

Proszę o dopuszczenie igły o wymiarach 0,45 x 13 mm

27.26. Pakiet 3, poz. 2

Proszę o dopuszczenie igły o wymiarach 0.45 x 38 mm

27.27. Pakiet 3, poz. 5

Proszę o dopuszczenie igły o wymiarach 0,7 x 32

27.28. Pakiet 3, poz. 6

Proszę o dopuszczenie igły o wymiarach 0,8 x 38

27.29. Pakiet 3, poz. 7

Proszę o dopuszczenie igły o wymiarach 0,9 x 38

27.30. Pakiet 3, poz. 8

Proszę o dopuszczenie igły o wymiarach 1,1 x 38

27.31. Pakiet 3, poz. 9

Proszę o dopuszczenie igły o wymiarach 1,2 x 38

27.32. Pakiet 3, poz. 11-16

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

27.33. Pakiet 3, poz. 17-20

Proszę o dopuszczenie motylków z igła o długości 20 mm

27.34. Pakiet 4, poz. 2

Proszę o dopuszczenie kaniuli z 4 paskami RTG

27.35. Pakiet 4, poz. 2

Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z PUR

27.36. Pakiet 4, poz. 2

Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP

27.37. Pakiet 4, poz. 2

Proszę o dopuszczenie kaniuli

27.38. Pakiet 43, poz. 1

Proszę o dopuszczenie maski w kolorze niebieskim

27.39. Pakiet 43, poz. 1-2

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

27.40. Pakiet 44, poz. 1

Proszę o dopuszczenie czepka w kolorze niebieskim

27.41. Pakiet 44, poz. 1

Proszę o dopuszczenie czepka wykonanego z włókniny polipropylenowej.

27.42. Pakiet 44, poz. 2

Proszę o dopuszczenie ochraniaczy wykonanych z folii CPE (polietylen)

27.43. Pakiet 45, poz. 1-6

Proszę o dopuszczenie ubrań wykonanych z włókniny SMMS

27.44. Pakiet 45, poz. 1-6

Proszę o dopuszczenie ubrań z obszytym okrągłym dekoltem

27.45. Pakiet 45, poz. 1-6

Proszę o dopuszczenie ubrań w rozmiarach S-XXL

27.46. Pakiet 45, poz. 7

Proszę o dopuszczenie koszuli dla pacjenta wykonanej z włókniny SMMS

27.47. Pakiet 45, poz. 7

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

Odpowiedź:

Ad. 27.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.6. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.7. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.8. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.9. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.10. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.11. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.12. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.13. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.14. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.15. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.16. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.17. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.18. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.19. Zamawiający wymaga korpus strzykawki wykonany z polipropylenu, a tłok z polietylenu

Ad. 27.20. Zamawiający wymaga korpus strzykawki wykonany z polipropylenu, a tłok z polietylenu

Ad. 27.21. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.22. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający zawarł w SWZ, w cz. IX wymagania co do dokumentów jakich oczekuje.

Ad. 27.23. Zamawiający nie wyraża zgody. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.24. Zamawiający dopuszcza opakowanie po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniu w formularzu asortymentowo - cenowym

Ad. 27.25. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.26. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.27. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.28. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.29. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.30. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.31. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.32. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.

Ad. 27.33. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 27.34. Zamawiający w SWZ wymaga kaniuli z 4 paskami RTG

Ad. 27.35. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 27.36. Zamawiający w SWZ wymaga kaniuli wykonanej z FEP

Ad. 27.37. Pytanie nie skończone. Nie dotyczy.

Ad. 27.38. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.39. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.40. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.41. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.42. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.43. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.44. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.45. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.46. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 27.47. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Pytania 28

28.1. PAKIET 42 Fartuchy chirurgiczne jednorazowe:

Poz. nr 1 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania następujących fartuchów chirurgicznych:

Fartuch chirurgiczny wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze 40 g/m². W części przedniej wzmocnienie kończące się kilkanaście centymetrów przed dolną

krawędzią fartucha, w rękawach wzmocnienie na ok. 2/3 długości rękawa. Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone po wewnętrznej stronie fartucha, przymocowane po całej krawędzi, nie punktowo. Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 7cm. Fartuch wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. co najmniej 1,5 cm, zewnętrzne dł. 70 i 40cm, wewnętrzne dł. 40cm. Szywy wykonane techniką ultradźwiękową. Pod szyją zapinany na jednoczęściową taśmę wielokrotnego użycia o szerokości 3 cm, umożliwiającą zapięcie w dowolnym miejscu. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha widoczne przy złożonym fartuchu. Fartuch zgodny z normą EN 13795. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10.

Opakowanie bez wskaźnika sterylizacji z 2 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 (±5cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 160cmH₂O, mniej krytycznej min. 37cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla strefy krytycznej na mokro min.129kPa, uwalnianie cząstek stałych dla powierzchni krytycznych 1,9 log₁₀.

28.2. PAKIET 48 Zestawy zabiegowe do wkłucia i cewnikowania.

Poz. nr 1 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu jałowego do wkłucia lędźwiowego

o następującym składzie:

1 x serweta o gramaturze 55g/m², nieprzylepna, 75 cm x 90 cm

1 x kleszczyki plastikowe, anatomiczne, 14 cm, proste, niebieskie

6 x tufery gazowe wielkości śliwki, 20-nitkowe (po rozwinięciu 20x20 cm)

1 x Serweta o gramaturze 55g/m², 75x90 cm, epiduralna, otwór 12 x 15 cm, przylepny brzeg

1 x strzykawka Luer Lock 5 ml (zapakowana), 3-częściowa, transparentna

1 x igła podskórna, czarna, 22G 1 1/4 (0,7x30 mm) (zapakowana)

1 x igła podskórna, różowa, 18 G 1 1/2 (1,2 x 40 mm) (zapakowana)

1 x sterylny, samoprzylepny opatrunek chłonny Cosmopor E, 7,2 x 5 cm, zapakowany

Zestaw zapakowany w twardej blister z 3 wgłębieniami. Na opakowaniu centralna etykieta ze składem zestawu oraz dwie samoprzylep etykiety zawierającymi lot, datę ważności i nr.

katalogowy, na jednej z nich informacje podane w formie kodu kreskowego. Na krótszej krawędzi opakowania przetłoczenie unoszące papier, ułatwiające

otwieranie.

28.3. PAKIET 48 Zestawy zabiegowe do wkłucia i cewnikowania.

Poz. nr 2 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu jałowego do wkłucia centralnego

o następującym składzie:

4 x tufery gazowe wielkości śliwki, 20-nitkowe (po rozwinięciu 20x20 cm)

1 x kleszczyki plastikowe, anatomiczne, 14 cm, zielone, proste

1 x pęseta plastikowa typu anatomicznego 12,5 cm, prosta, niebieska

1 x strzykawka Luer Lock 10 ml, transparentna, 3-częściowa, zapakowana

1 x igła podskórna zielona 21 G x 1 1/2 (0,8 x 40 mm) w opakowaniu

1 x ostrze - skalpel 6,5 cm – zakrzywiony- zapakowany

1 x samoprzylepny, przezroczysty opatrunek 10 cm x 15 cm
6 x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm, 8-warstwowe, 17- nitkowe
1 x metalowy igłotrzymacz typu Mayo-Hegar, powierzchnia wykończona matowo, 14 cm
1 x serweta o gramaturze 55g/m², nieprzylepna , barierowa , 45 cm x 75 cm
1 x serweta o gramaturze 55g/m², 2-częściowa (składa się z 2 oddzielnych serwet) z regulacją otworu, barierowa, w rozmiarze 45 cm x 75 cm, otwór przylepny
1 x igła podskórna, różowa, 18 G 1 1/2 (1,2 x 40 mm); zapakowana
Zestaw zapakowany w twardy blister z 1 wgłębieniem. Na opakowaniu centralna etykieta ze składem zestawu oraz dwie samoprzylep etykiety zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy, na jednej z nich informacje podane w formie kodu kreskowego. Na krótszej krawędzi opakowania przetłoczenie unoszące papier, ułatwiające otwieranie

28.4. PAKIET 48 Zestawy zabiegowe do wkłucia i cewnikowania.

Poz. nr 3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu jałowego do cewnikowania o następującym składzie:

5 x kompres włókninowy 7,5 x 7,5 cm, 4-warstwowy, 30 g/m²
1 x serweta podfoliowana 75x 50 cm (serweta na stolik zabiegowy)
1 x serweta podfoliowana 90 x 75 cm z centralnym otworem o średnicy 10 cm
1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml (zapakowana): zawiera wodę + glicerynę: 10% Gliceryny *1 x pęseta plastikowa typu anatomicznego, 12,5 cm, prosta, w kolorze zielonym* *1 x*
kleszczyki plastikowe typu pean, 14 cm, w kolorze niebieskim
1 x para rękawiczek diagnostycznych, nitrylowych w rozmiarze M
4 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki, 20-nitkowe, 20x20 cm
1 x strzykawka wypełniona żelem poślizgowym i lidokainą, 11 ml, zapakowana, umieszczona poza blistrem *Zestaw zapakowany w twardy blister z 2 wgłębieniami. Na opakowaniu centralna etykieta ze składem zestawu oraz dwie samoprzylep etykiety zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy, na jednej z nich informacje podane w formie kodu kreskowego. Na krótszej krawędzi opakowania przetłoczenie unoszące papier, ułatwiające otwieranie*

28.5. PAKIET 48 Zestawy zabiegowe do wkłucia i cewnikowania.

Poz. nr 4 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu jałowego do cewnikowania o następującym składzie:

1 x serweta o gramaturze 55g/m², nieprzylepna, 75x45 cm
4 x tupfery z gazy bawełnianej, wielkości śliwki, 20-nitkowe, (po rozwinięciu 20x20 cm)
1 x żel nawilżający 2,7 g: zawiera wodę+glicerynę, w saszetce
1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml (zapakowana): zawiera wodę + glicerynę: 10% Gliceryny
5 x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm, 8-warstw, 13-nitkowe
1 x serweta o gramaturze 55g/m² 90 x 75 cm, z otworem o \varnothing 10 cm położonym centralnie
1 x kleszczyki plastikowe, anatomiczne, 14 cm, niebieskie
1 x pęseta plastikowa, 12,5 cm, zielona, prosta
1 x para nitrylowych rękawic diagnostycznych, rozmiar M, niezapakowana

Zestaw zapakowany w twardy blister z 1 wgłębieniem. Na opakowaniu centralna etykieta ze składem zestawu oraz dwie samoprzylep etykiety zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy, na jednej z nich informacje podane w formie kodu kreskowego. Na krótszej krawędzi opakowania przetłoczenie unoszące papier, ułatwiające otwieranie.

Odpowiedź:

Ad. 28.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 28.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 28.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 28.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 28.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 29

29.1. Pakiet 20 poz. 1

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

29.2. Pakiet 20 poz. 4

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

Odpowiedź:

Ad. 29.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 29.2. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30.

Pakiet 5. Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00) - dł. 32mm; przepływ 59 ml/min

- 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50) - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75) - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00) - dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 31.

31.1. Pakiet 2, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą co 0,05ml? Reszta parametrów jak w SWZ.

31.2. Pakiet 2, poz. 3-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z cylindrem wykonanym z poliwęglanu oraz tłokiem z polipropylenu, sterylizowaną promieniami gamma oraz ze skalą co 0,01ml?

31.3. Pakiet 2, poz. 8-11 Czy Zamawiający dopuści strzykawki o przedłużonej skali uwzględniającej 10% rozszerzenie pojemności nominalnej tj:

dla pojemności nominalnej 2 ml – 2,2 ml

dla pojemności nominalnej 5 ml – 5,5 ml

dla pojemności nominalnej 10 ml – 11 ml

dla pojemności nominalnej 20 ml – 22 ml

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

31.4. Pakiet 3, poz. 11 Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji kodowane kolorystycznie, łącznik typu Luer-lock, regulacja igły w zakresie 10-50mm pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

31.5. Pakiet 3, poz. 15 Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem bakteryjnym 1,2µm bez zastawki zabezpieczającej lek przed wyciekami, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

31.6. Pakiet 5, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 0,9x25mm z przepływem 36ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

31.7. Pakiet 5, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 1,1x32mm z przepływem 56ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

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

31.9. Pakiet 5, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 1,5x45mm z przepływem 142ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

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

- 31.11. Pakiet 6, poz. 1-3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników do odsysania z dwoma otworami bocznymi, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
- 31.12. Pakiet 7, poz. 1** Prosimy o sprecyzowanie czy szpatułka ma być sterylna czy niesterylna.
- 31.13. Pakiet 7, poz. 2** Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę po a'144szt w opakowaniu wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?
- 31.14. Pakiet 7, poz. 4** Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie pojemników histopatologicznych o pojemności 2300 ml?
- 31.15. Pakiet 7, poz. 8** Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę kieliszków po a'90szt w opakowaniu wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?
- 31.16. Pakiet 7, poz. 9** Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie wieszaków plastikowych niejalowych bez możliwości sterylizacji?
- 31.17. Pakiet 7, poz. 23** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły przy pobieraniu krwi dostępnej w minimum 2 kolorach, np. z przeznaczeniem jednego z kolorów dla pacjentów seropozytywnych?
- 31.18. Pakiet 7, poz. 27, 28** Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie szyn typu Zimmera z wyściółką z pianki polietylenowej?
- 31.19. Pakiet 8, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o pojemności 5-10ml w opakowaniu folia, folia-papier?
- 31.20. Pakiet 8, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o pojemności 5-15ml w opakowaniu folia, folia-papier?
- 31.21. Pakiet 8, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya sterylizowane tlenkiem etylenu?
- 31.22. Pakiet 8, poz. 4** Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 400mm z jednym znacznikiem głębokości ok. 20cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
- 31.23. Pakiet 8, poz. 4** Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 500mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
- 31.24. Pakiet 8, poz. 5** Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy bez zatyczki w rozmiarach CH16-CH24?
- 31.25. Pakiet 8, poz. 8** Czy Zamawiający dopuści elektrodę prostą 6F, kolor kodu niebieski?

Reszta parametrów jak w SWZ.

31.26. Pakiet 8, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści elektrodę zagiętą 5F? Reszta parametrów jak w SWZ.

31.27. Pakiet 9, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (co 1ml do 40 ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

31.28. Pakiet 9, poz. 4 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie woreczków do pobierania próbek moczu pakowanych w opakowanie foliowe?

31.29. Pakiet 9, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępownicy d o długości 53mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

31.30. Pakiet 10, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści elektrodę z nacięciem jak na zdjęciu? Pozostałe parametry jak w SWZ.



31.31. Pakiet 10, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści elektrodę wykonana z pianki PE?

31.32. Pakiet 10, poz. 16 Czy Zamawiający dopuści papier bez nadruku w rozmiarach jak w SWZ?

31.33. Pakiet 10, poz. 16 Czy Zamawiający dopuści papier z nadrukiem w rozmiarach 58x25?

31.34. Pakiet 10, poz. 20 Czy Zamawiający dopuści papier ekg typ welch allyn w rozmiarze 114x70x250?

31.35. Pakiet 10, poz. 20 Czy Zamawiający dopuści papier ekg typ schiller w rozmiarze 70x100x200 ?

31.36. Pakiet 10, poz. 21 Czy Zamawiający dopuści papier lifepack15 w rozmiarze 100x22?

31.37. Pakiet 28, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wziernik nosowy niesterylny?

31.38. Pakiet 28, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści anoskop operacyjny o opisie:



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

ścięty skośnie, średnica jak w SWZ.

31.39. Pakiet 38, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Zestaw uniwersalny, jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze 60g/m², minimalna odporność na penetrację płynów w całym obszarze obłożenia co najmniej 120 cm H₂O, odporne na wypychanie na mokro i suchomin. 100 kPa, I klasa palności wg 16 CFR1610. Skład:

taśma samoprzylepna min. 9x50 cm - 1 szt.,

serweta na stolik Mayo składana teleskopowo 80x145 cm (wzmocnienie 60x145 cm gramatura 80 g/m²) - 1 szt., -

serweta na stolik narzędziowy min.140x190 cm (wzmocnienie 65x190 cm gramatura 63g/m²) - 1 szt.,

serweta samoprzylepna min.150x240 cm -1 szt.,

serweta samoprzylepna 180x180cm - 1szt.,

serweta samoprzylepna min. 75x90 cm - 2 szt.,

ręcznik celulozowy - 4 szt.,

tupfer typu kula nitka rtg 30x30 cm - 30 szt.,

serweta operacyjna nitka rtg tasiemka 6warstwowa min. 45x45 cm - 2 szt.,

czyścik do elektrod - 1szt.,

przylepiec z opatrunkiem min.20x8 cm - 1szt.,

fartuch barierowy wzmacniany (spełniający wymagania normy PN-EN 13795:2011),

wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min 35 g/m² (o paroprzepuszczalności min 4300 g/m²/24h). Fartuch wzmocniony laminatem dwuwarstwowym o gramaturze min

40g/m²: na rękawach i z przodu, wzmocnienie o odporności na przesiąkanie cieczy 155,4 cmH₂O – 3 szt ?

31.40. Pakiet 38, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach i składzie:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu trójwarstwowego o gramaturze 75 g/m² (włóknina polipropylenowa typu spubond + folia PE + biała włóknina SPPS),

Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 125/120 kPa, Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 130 cm H₂O, Chłonność wzmocnienia min. 600%. I klasa palności wg 16 CFR 1610.

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

31.41. Pakiet 38, poz. 3

Czy zamawiający dopuści serwety dwuwarstwowe o gramaturze 60g/m², odporność na penetrację płynów 120 cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho i mokro min. 100 kPa?

31.42. Pakiet 38, poz. 3

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

31.43. Pakiet 38, poz. 3

Czy zamawiający dopuści serwetę na stolik instrumentariuszki ze wzmocnieniem 65 x 190 cm, łączna gramatura 63g/m²?

31.44. Pakiet 38, poz. 3

Czy zamawiający dopuści serwetę 180 x 180 cm w miejsce serwety min. 200x175cm?

31.45. Pakiet 38, poz. 3

Czy zamawiający dopuści osłonę na przewody 16 x 250 cm, składaną teleskopowo?

31.46. Pakiet 38, poz. 3

Czy zamawiający dopuści fartuch wzmocniony od wewnątrz na rękawach oraz w okolicy klatki piersiowej i brzucha, odporność na przenikanie cieczy 155,4 cm H₂O?

31.47. Pakiet 41, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze minimum 25g/m²?

31.48. Pakiet 42, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający wzmocnienie z przodu fartucha kończące się na wysokości 25-32cm od dolnej krawędzi fartuch w zależności od rozmiaru?

31.49. Pakiet 42, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wzmocnienie na rękawach o długości 32cm (M), 34cm (L), 34cm (XL), 34cm (XXL)?

31.50. Pakiet 42, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch wzmocniony od wewnątrz?

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

31.52. Pakiet 42, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści 2 troki wewnętrzne 2,5x 45cm, oraz

zewnątrzne 2,5cm x 75cm oraz 2,5 x 50cm?

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

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

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

31.56. Pakiet 44, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty foliowe bez warstwy antypoślizgowej?

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

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

31.59. Pakiet 46, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec w kolorze zielonym?

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

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

31.62. Pakiet 47, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw bez szpatułki plastikowej?

31.63. Pakiet 47, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw z szpatułką drewnianą?

31.64. Pakiet 47, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw z podkładem o chłonności 789ml?

31.65. Pakiet 42, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści

31.66. Pakiet 47, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 60 cm z wkładem chłonnym pikowanym 49 cm x 56 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 4,7 g, dwóch warstw celulozy 9,04 g, pulpy celulozowej 31,3 g, niebieskiej folii PE 8 g. Chłonność 789 ml; opakowanie 25 szt.?

31.67. Pakiet 47, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym pikowanym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 14,5 g, pulpy celulozowej 42,1 g, niebieskiej folii PE 11,9 g. Chłonność 1177 ml; opakowanie 25 szt.?

31.68. Pakiet 48, poz. 1 Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw, zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy:

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przyklepnym o śr. 7cm

1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)

1 x Igła iniekcyjna (0,5 x 25)

1 x Strzykawka 2-częściowa 2ml Luer

1 x Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer Lock

1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm

10 x Kompres włókninowy 30G 4W 7,5cm x 7,5cm

1 x Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 5cm x 7,2cm

1 x Miska nerkowata PVC, rozmiar 12cm x 18cm

1 x Pojemnik okrągły, poj. 120ml, przezroczysty, z podziałką?

31.69. Pakiet 48, poz. 2 Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw, zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy:

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem 6cm x 8cm

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową

10 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm

10 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm

1 x Pęseta plastikowa zielona 13cm

1x Ostrze chirurgiczne nr 11

1 x Strzykawka 3-częściowa 10ml luer

1 x Strzykawka 3-częściowa 20ml luer

1 x Igła iniekcyjna (0,8 x 40)

1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)

1 x Igłotrzymacz MAYO HEGAR metalowy 15cm?

31.70. Pakiet 48, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw z pensetą plastikową 12,5cm?

31.71. Pakiet 48, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kleszcze plastikowe Kocher 14cm?

31.72. Pakiet 48, poz. 4 Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy:

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową

1 x Serweta chirurgiczna 45cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 6cm

2 x Rękawice diagn. lateksowe bezpudrowe, rozm. M

6 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm

1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm?

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

31.74. Pakiet 52, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści butelkę z możliwością do połączenia z

drenami o średnicach od CH6 do CH18?

31.75. Pakiet 52, poz. 3-7 Czy Zamawiający dopuści jako alternatywę dren 100% silikon o poniższym opisie:

- Wykonane z biokompatybilnego, przezroczystego silikonu o jakości implantów chirurgicznych
- Płynny odprowadzane są na zewnątrz poprzez zjawisko przesączania kapilarnego
- Pasek kontrastujący w promieniach RTG na całej długości drenu- gwarantuje możliwość dokładnej identyfikacji położenia w każdym momencie terapii
- Swobodny i pełny odpływ dzięki specjalnemu wewnętrznemu ożebrowaniu, zapobiegającemu zaginaniu drenu i zamknięciu jego światła
- Dostępny w dwóch długościach: 30 cm oraz 50cm
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
Opakowanie podwójne - opakowanie zewnętrzne: papier/folia, opakowanie wewnętrzne folia

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ
5mm	30cm
6mm	30cm
8 mm	30cm
10mm	30cm
12mm	30cm
15mm	30cm
19mm	30cm
25mm	30cm
5mm	50cm
6mm	50cm
8 mm	50cm
10mm	50cm
12mm	50cm
15mm	50cm
19mm	50cm
25mm	50cm



31.76. Pakiet 52, poz. 3-7 Czy Zamawiający dopuści dren 100% silikon o długości 50cm z otwartą końcówką atraumatyczną z sześcioma bocznymi otworami w rozmiarach CH8-CH39?



31.77. Pakiet 52, poz. 8-13 Czy Zamawiający dopuści dren typ Redon o długości 800mm lub 1700mm, zwijany, bez pamięci kształtu? Rozmiary jak w SWZ.

31.78. Pakiet 52, poz. 8-13 Czy Zamawiający dopuści dren typ Redon o długości 800mm, pakowany prosto? Rozmiary jak w SWZ.

31.79. Pakiet 55, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń z przezroczystą końcówką luer-lock w rozmiarach:

22G	90mm
24G	90mm
25G	90mm
25G	120mm
26G	90mm
27G	90mm
27G	120mm
27G	127mm
27G	151mm

Rozmiary 25G oraz 26G dostępne w wersji bez prowadnicy lub z prowadnicą 20G x 34mm
Rozmiar 27G dostępny w wersji bez prowadnicy lub z prowadnicą 22G x 34mm

31.80. Pakiet 59, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m².

Waga całkowita podkładu 280 g \pm 5g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.?

31.81. Pakiet 59, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym pikowanym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 14,5 g, pulpy celulozowej 42,1 g, niebieskiej folii PE 11,9 g. Chłonność 1177 ml; opakowanie 25 szt.?

31.82. Pakiet 59, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm \pm 2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Waga całkowita podkładu 280 g \pm 5g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.?

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

31.84. Pakiet 48, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego tylko w rozmiarze 25Gx120mm, 27Gx120mm z igłą prowadzącą, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji.

Odpowiedź:

Ad. 31.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.6. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.7. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.8. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.9. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.10. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.11. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.12. Szpatułka ma być niesterylna zgodnie ze SWZ

Ad. 31.13. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę po a'144 szt. w opakowaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem

Ad. 31.14. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.15. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę kieliszków po a'90 szt. w opakowaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem

Ad. 31.16. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.17. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający w SWZ dokładnie opisał czego wymaga.

Ad. 31.18. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.19. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.20. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.21. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.22. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.23. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.24. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.25. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.26. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.27. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.28. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.29. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.30. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.31. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.32. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.33. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.34. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.35. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.36. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.37. Nie dotyczy pytania dotyczącego Pakietu 28, poz. 1. (wziernik do retroskopu)

Ad. 31.38. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.39. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.40. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.41. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.42. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.43. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.44. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.45. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.46. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.47. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.48. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.49. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.50. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.51. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.52. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.53. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.54. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.55. Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem

Ad. 31.56. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.57. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.58. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.59. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.60. Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry zgodne ze SWZ.

Ad. 31.61. Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry zgodne ze SWZ.

Ad. 31.62. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.63. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.64. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.65. Brak pytania

Ad. 31.66. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.67. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.68. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.69. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.70. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.71. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.72. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.73. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.74. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.75. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.76. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.77. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.78. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.79. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.80. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.81. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 31.82. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 31.83. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 31.84. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32.

32.1. – dotyczy pakietu 57 poz. 1

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

32.2 – dotyczy pakietu 57 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, podwójna, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz – zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennie, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, ze zdejmowalnym koreczkiem i dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym zapobiegającym przypadkowej kontaminacji. System bez zakrzywionej igły, która nie ma znaczącego wpływu na zapowietrzanie się systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora

wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo. Zwracamy się z prośbą o podanie producenta monitorów z którymi współpracować ma przetwornik. W razie potrzeby zobowiązujemy się dostarczyć kabli kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego monitorami.

32.3 – dotyczy pakietu 61

Prosimy o dopuszczenie maski igel firmy Intersurgical posiadającej kanał żołądkowy we wszystkich maskach poza rozmiarem 1 spełniające pozostałe wymogi SWZ.

32.4 – dotyczy pakietu 63

Prosimy o dopuszczenie zestawu z łącznikiem schodkowym na szczoteczce, szczoteczka bez gąbki na powierzchni zewnętrznej, skład: szczoteczka z regulacją siły odsysania, dyspenser, żel do higieny jamy ustnej, saszetka z roztworem chlorheksydyny 0,12% (15 ml) spełniającego pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź:

Ad. 32.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 32.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 32.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 32.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 33

33.1. pakiet 7 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie osłonek w opakowaniach a`144 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 30 opakowań a`144.

33.2. pakiet 46 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie spodenek z włókniny SMS w kolorze niebieskim.

33.3. pakiet 44 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czepków w kolorze niebieskim.

33.4. pakiet 44 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie ochraniaczy w opakowaniach a`100 z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 600 op. a`100.

33.5. Pakiet 42

Prosimy o dopuszczenie fartuchów zgodnie z poniższym opisem:

- Fartuch chirurgiczny sterylny, wykonany z pięciowarstwowej, barierowej, niepylącej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m² w kolorze niebieskim,

wzmacniany nieprzemakalnymi wstawkami w części przedniej i na rękawach, gramatura wzmocnienia 40g/m,

- Wyrób bez dodatku kauczuku, kalafonii, lateksu oraz celulozy
- Sposób złożenia i konstrukcja pozwala na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora
- Fartuch wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne –troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Przy szyi lamówka w kolorze fioletowym, z tyłu zapięcie na rzep
- Rękaw zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem
- Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową
- Do każdego fartucha dołączone dwa rączniki w rozmiarze ok. 30 x 40 cm
- Zgodność z normą EN-13795 1-3

Odpowiedź:

Ad. 33.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 33.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 33.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 33.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 33.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 34.

34.1. Dotyczy pakietu 5 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej, w której cewnik jest wykonany jest z PTFE, przepływ 36 ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

34.2. Dotyczy pakietu 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej, w której cewnik jest wykonany jest z PTFE, przepływ 60 ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

34.3. Dotyczy pakietu 5 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej, w której cewnik jest wykonany jest z PTFE, 1,3 x 45 mm przepływ 90 ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

34.4. Dotyczy pakietu 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej, w której cewnik jest wykonany jest z PTFE, przepływ 125 ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

34.5. Dotyczy pakietu 5 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej, w której cewnik jest wykonany jest z PTFE, 14 G 2,1 x 45 m przepływ 270 ml/min oraz 16 G 1,7 x 45 mm przepływ 180 ml/min.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

34.6. Dotyczy pakietu 5 poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniule mają być wyposażone w samodomykający się korek portu bocznego, co ułatwia obsługę kaniuli jedną ręką i zmniejsza ryzyko traumatyzacji naczynia.

34.7. Dotyczy pakietu 6 poz. 1,2 oraz 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników długości 36 cm z dwoma otworami odbarczającymi.

34.8. Dotyczy pakietu 6 poz. 4 oraz 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników długości 56 cm.

34.9. Dotyczy pakietu 6 poz. 6 oraz 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników długości 490 cm

34.10. Dotyczy pakietu 6 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru 18Chr oraz długości 490 cm

34.11. Dotyczy pakietu 31 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Jednorazowego bronchofiberoskopu, posiadający następujące parametry: pole widzenia powyżej 85°, głębia ostrości 5-50 mm, wbudowane oświetlenie 2xLED, długość części roboczej 605 mm, z zagięciem końcówki w zakresie góra/dół minimum 200°, średnica zewnętrzna 3,6 mm z kanałem roboczym o średnicy minimum 1,4 mm z możliwością odsysania przez kanał roboczy. Port ssania umieszczony w osi długiej fiberoskopu, port narzędziowy poniżej uchwytu. Minimalny rozmiar rurki intubacyjnej 5. Gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania typu blister bez konieczności montowania adapterów lub zastawek. Kompatybilny z monitorem Screeni HD. Pakowany pojedynczo w sztywny blister i opakowanie papier-folia zapewniające sterylność. Opakowanie zbiorcze karton 5 sztuk. Bronchoskop nie posiadający limitu czasu użytkowania od momentu podłączenia do monitora

34.12. Dotyczy pakietu 31 poz. 2:

Jednorazowy bronchofiberoskop, posiadający następujące parametry: pole widzenia powyżej 85°, głębia ostrości 5-50 mm, wbudowane oświetlenie LED, długość części roboczej 605 mm, z zagięciem końcówki w zakresie góra/dół minimum 200°, średnica zewnętrzna 5,4 mm z kanałem roboczym o średnicy minimum 2,8 mm z możliwością odsysania przez kanał roboczy. Port ssania umieszczony w osi długiej fiberoskopu, port narzędziowy poniżej uchwytu. Minimalny rozmiar rurki intubacyjnej 6. Gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania typu blister bez konieczności montowania adapterów lub zastawek. Kompatybilny z monitorem Screeni HD. Pakowany pojedynczo w sztywny blister i opakowanie papier-folia zapewniające sterylność. Opakowanie zbiorcze karton 5 sztuk 5 sztuk. Bronchoskop nie posiadający limitu czasu użytkowania od momentu podłączenia do monitora

34.13. Dotyczy pakietu 31 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści bronchoskop jednorazowy dla jednego pacjenta kompatybilny z monitorem Screeni HD, który Oferujący dostarczy w ramach nieodpłatnego użyczenia na czas trwania umowy? Nadmieniamy, że jest to monitor klasy medycznej z możliwością pracy na baterii wewnętrznej przez 3 godziny, który generuje wysokiej jakości obraz HD na dotykowym, kolorowym ekranie o przekątnej 10,1 cala i rozdzielczości 1280x800, a zainstalowane oprogramowanie umożliwia zapis filmów (.AVI) i zdjęć (.JPG) w wewnętrznej pamięci o pojemności 16GB, które można wyeksportować na zewnętrzną pamięć za pośrednictwem portu USB typ A. Gwarancja 24 miesiące.

34.14. Dotyczy pakietu 31 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 oczekuje zaoferowania bronchoskopu jednorazowego gotowego do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania typu blister bez konieczności montowania adapterów lub łączników?

34.15. Dotyczy 43 pakietu poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski medycznej jednorazowego w kolorze niebieskim. Pozostałe zgodnie z SWZ.

34.16. Dotyczy 44 pakietu poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ochraniaczy na buty włókninowe - polipropylen, jednorazowe.

34.17. Dotyczy 44 pakietu poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha foliowego PE nakładany na szyję, wiązany z tyłu, opakowanie-75 szt.

34.18. Dotyczy 45 pakietu poz.1-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spodni wyposażonych w gumkę. Pozostałe zgodnie z SWZ.

34.19. Dotyczy pakietu 54 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm. Jednorazowy, bez czujnika przepływu i bez zastawki, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

34.20. Dotyczy pakietu 63 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z saszetką 7 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce.

34.21. Dotyczy pakietu 63 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje produktu gotowego do użytku poprzez przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

Odpowiedź:

Ad. 34.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.6. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający w SWZ opisał swoje wymagania.

Ad. 34.7. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.8. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.9. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.10. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.11. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.12. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.13. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.14. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający w SWZ opisał swoje wymagania.

Ad. 34.15. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.16. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.17. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Ad. 34.18. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 34.19. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34.20. Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

Ad. 34.21. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający w SWZ opisał swoje wymagania.

Pytania 35

35.1. Pakiet 38, poz. 1,2,3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów będących bezpiecznych pod względem cytotoksycznym, poprzez spełnianie polskiej normy PN-EN ISO 10993-5:2009, co zostanie potwierdzone w karcie danych technicznych dołączonej do oferty?

35.2. Pakiet 41, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści fartuchy wykonane z włókniny o gramaturze min. 17 gr/m² - pozostałe zgodnie z wymogami?

35.3. Pakiet 41, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 20 gr/m² – pozostałe zgodnie z wymogami?

35.4. Pakiet 42, poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby parametry potwierdzone zostały kartą danych technicznych fartuchów dołączonych do oferty?

35.5. Pakiet 45, poz. 1-6. Na rynku pojawiły się komplety uszyte z zwykłych włóknin sms z których produkowane są serwety i podkłady. Czy Zamawiający wymaga aby odzież uszyta była z włóknin do tego przeznaczonych tj. Wykonanych z włókniny nie powodującej podrażnień i uczuleń wg PN-EN ISO 10993-10. Uwalnianie cząstek stałych max 2,6 log₁₀, odporność na przenikanie drobnoustrojów na sucho 25 CFU - parametry cechy potwierdzone kartą danych technicznych.

35.6. Pakiet 47, poz. 1. Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty kdt producenta podkładu chłonnego , potwierdzający chłonność wg ISO 11948. który wchodzi w skład zestawu dla noworodka?

Odpowiedź:

Ad. 35.1. Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów będących bezpiecznych pod względem cytotoksycznym, poprzez spełnianie polskiej normy PN-EN ISO 10993-5:2009. W cz. IX SWZ Zamawiający zawarł dokumenty jakich wymaga w niniejszym postępowaniu.

Ad. 35.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 35.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 35.4. W cz. IX SWZ Zamawiający zawarł dokumenty jakich wymaga w niniejszym postępowaniu.

Ad. 35.5. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający w SWZ, czytelnie opisał wymogi co do przedmiotu zamówienia oraz dokumenty jakich będzie oczekiwał od Wykonawców.

Ad. 35.6. Postępować zgodnie ze SWZ. W cz. IX SWZ Zamawiający zawarł dokumenty jakich wymaga w niniejszym postępowaniu.

Pytania 36.

36.1. Pakiet nr 6 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi?

36.2. Pakiet nr 6 poz. 4, 5, 6, 7, 8

Czy Zamawiający dopuści cewniki z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi?

36.3. Pakiet nr 11 poz. 1

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

36.4. Pakiet nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

36.5. Pakiet nr 11 poz. 4

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

36.6. Pakiet nr 11 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml?

36.7. Pakiet nr 11 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator skalowany co 1 ml?

36.8. Pakiet nr 11 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml?

36.9. Pakiet nr 11 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści nebulizator skalowany co 1 ml?

36.10. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 1650 ml?

36.11. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

36.12. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 2000 ml?

36.13. Pakiet nr 11 poz. 9

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

36.14. Pakiet nr 11 poz. 10

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

36.15. Pakiet nr 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

36.16. Pakiet nr 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 1600 ml?

36.17. Pakiet nr 11 poz. 10

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

36.18. Pakiet nr 11 poz. 11

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

36.19. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

36.20. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 280 ml?

36.21. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 1600 ml?

36.22. Pakiet nr 11 poz. 11

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

36.23. Pakiet nr 11 poz. 13

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

36.24. Pakiet nr 11 poz. 15

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

36.25. Pakiet nr 11 poz. 16

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

36.26. Pakiet nr 11 poz. 20

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

36.27. Pakiet nr 11 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści rozmiary +/- 1 cm?

36.28. Pakiet nr 11 poz. 26

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

36.29. Pakiet nr 11 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści średnicę 7 mm?

36.30. Pakiet nr 62 poz. 1

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

36.31. Pakiet nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 sztuk?

Odpowiedź:

Ad. 36.1. Zamawiający dopuszcza cewniki otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi. Zamawiający wymaga, aby otwory boczne były owalne, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.2. Zamawiający dopuszcza cewniki otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi. Zamawiający wymaga, aby otwory boczne były owalne, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 36.6. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.7. Zamawiający dopuszcza skalowanie co 1 ml, pozostałe parametry zgodnie ze

SWZ.

Ad. 36.8. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.9. Zamawiający dopuszcza skalowanie co 1 ml, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.10. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.11. Zamawiający dopuszcza, o rozmiarze 5, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.12. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.13. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.14. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.15. Zamawiający dopuszcza o rozmiarze nr 2, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.16. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.17. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.18. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.19. Zamawiający dopuszcza, rozmiar nr 1, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.20. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.21. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.22. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.23. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.24. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.25. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.26. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.27. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.28. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.29. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.30. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 36.31. Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie 37.

dot. Pakiet 42.

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnego produktu o poniższym opisie i parametrach:

Jałowy wzmocniony antystatyczny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMMMS o gramaturze min. 35 g/m², wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40 g/m². W części przedniej wzmocnienie o wymiarach 50 x 100 cm, w rękawach min. 28,5 x 40 cm (M), min. 29,5 x 40 cm (L), min. 30x40 cm (XL, XXL) . Wzmocnienie - wewnętrzny laminat mikroporowatego paroprzepuszczalnego polietylenu i polipropylenu. Rękawy typu reglan zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 7cm. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. co najmniej 3 cm, zewnętrzne i wewnętrzne o dł. 54cm. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. co najmniej 1,5 cm, dł. 10 i 10 cm. Oznaczenie rozmiaru fartucha w postaci wszywki, widocznej przed rozłożeniem,. Dodatkowo fartuch zawinięty w hydrofobową serwetę włókninową 60x60cm (w zależności od rozmiaru fartucha inny kolor owinięcia ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru) , rodzaj fartucha wskazany na etykiecie głównej, poziom zabezpieczenia oraz zgodność z EN 13795 potwierdzone dokumentami producenta.). W opakowaniu 2 chłonne ręczniki 30x40cm. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10.

Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 2 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją importera. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-120, L-130, XL-140, XXL-150 (±2cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200 cm H₂O, mniej krytycznej min. 49 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla strefy krytycznej na mokro min.140 KPa, uwalnianie cząstek stałych dla powierzchni krytycznych max 2,5 log₁₀

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38.

38.1. Pakiet 57. Zestaw do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną

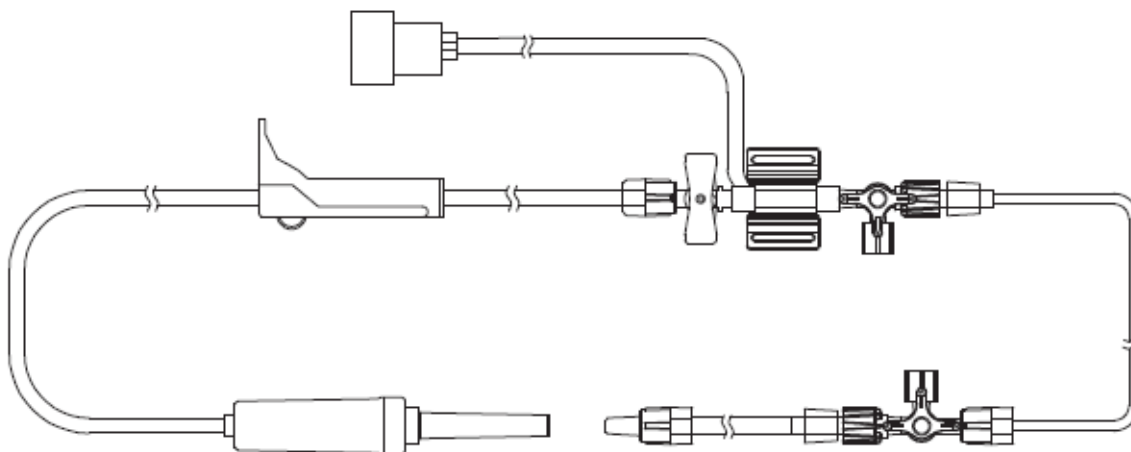
Która z poniższych końcówek łączy przetwornik z kablem monitora w poz.1 i poz.2?

Connectors available



38.2. Pakiet 57. Zestaw do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną Zakrzywiona igła w zbiorniku wyrównawczym w żaden sposób nie zabezpiecza systemu przed zapowietrzeniem, ponieważ znajduje się powyżej lustra płynu w zbiorniku wyrównawczym. Takie rozwiązanie nie daje żadnych korzyści dla Zamawiającego, a jest jedynie ograniczeniem uczciwej konkurencji, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu ze zbiornikiem wyrównawczym z tradycyjnym systemem kropłowym. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SIWZ w poz.1 i poz.2?

38.3. Pakiet 57. Zestaw do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie linii do pomiaru ciśnień z połączeniem bezpinowym w poz.1 i poz.2 zgodnie z poniższym schematem?:



Odpowiedź:

Ad. 38.1. Stosować się do SWZ.

Ad. 38.2. Stosować się do SWZ.

Ad. 38.3. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania 39.

39.1. Zadanie 39, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu gdzie: - fartuch chirurgiczny SMMS wzmocniony ma odporność na wypychanie na cucho/mokro w obszarze krytycznym wynosi 155/144 kPa.

39.2. Zadanie 40, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu gdzie: - Serweta na stolik Mayo ma odporność na rozerwanie na sucho 174 kPa,

39.3. Zadanie 40, poz. 2 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu wykonanego z laminatu dwuwarstwowego gdzie gramatura w obszarze wzmocnienia wynosi 109 g/m², spełniającego pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź:

Ad. 39.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 39.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 39.3. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 40.

40.1. dotyczy pakietu 4, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby kaniula dotętnicza posiadała potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym czas stosowania do 30 dni?

40.2. dotyczy pakietu 4, Poz. 2 Czy w związku z wycofaniem kaniul wykonanych z teflonu Zamawiający dopuszcza alternatywną: Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczyń. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. Rozmiar 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min

40.3. dotyczy pakietu 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 5, poz. 1: Kaniula dożylna z zaworem iniekcyjnym z korkiem zamykanym manualnie, ze zintegrowanym koreczkiem luer-lock, ostry koniec kaniuli – ścięcie typu pack-cut, sterylna, rozmiary: 0,8/25mm, przepływ 31ml/min, wykonana z PTFE z możliwością identyfikacji Usg, kompatybilna z MRI. Nie zawiera lateksu i PCV . Opakowanie uniemożliwiające przypadkowe otwarcie typu blister., Z widoczną datą ważności na opakowaniu jednostkowym, oznaczone znakiem CE

40.4. dotyczy pakietu 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 5, poz. 2: Kaniula dożylna z zaworem iniekcyjnym z korkiem zamykanym manualnie, ze zintegrowanym koreczkiem luer-lock, ostry koniec kaniuli – ścięcie typu pack-cut, sterylna, rozmiary: 1/32mm, przepływ 54ml/min, wykonana z PTFE z możliwością identyfikacji Usg, kompatybilna z MRI. Nie zawiera lateksu i PCV . Opakowanie uniemożliwiające przypadkowe otwarcie typu blister., Z widoczną datą ważności na opakowaniu jednostkowym, oznaczone znakiem CE

40.5. dotyczy pakietu 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 5, poz. 3: Kaniula dożylna z zaworem iniekcyjnym z korkiem zamykanym manualnie, ze zintegrowanym koreczkiem luer-lock, ostry koniec kaniuli – ścięcie typu pack-cut, sterylna, rozmiary: 1,2/45mm, przepływ 80ml/min, wykonana z PTFE z możliwością identyfikacji Usg, kompatybilna z MRI. Nie zawiera lateksu i PCV . Opakowanie uniemożliwiające przypadkowe otwarcie typu blister., Z widoczną datą ważności na opakowaniu jednostkowym, oznaczone znakiem CE

40.6. dotyczy pakietu 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 5, poz. 4: Kaniula dożylna z zaworem iniekcyjnym z korkiem zamykanym manualnie, ze zintegrowanym koreczkiem luer-lock, ostry koniec kaniuli – ścięcie typu pack-cut, sterylna, rozmiary: 1,4/45mm, przepływ 125ml/min, wykonana z PTFE z możliwością identyfikacji Usg, kompatybilna z MRI. Nie zawiera lateksu i PCV . Opakowanie uniemożliwiające przypadkowe otwarcie typu blister., Z widoczną datą ważności na opakowaniu jednostkowym, oznaczone znakiem CE

40.7. dotyczy pakietu 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 5, poz. 5: Kaniula dożylna z zaworem iniekcyjnym z korkiem zamykanym manualnie, ze zintegrowanym koreczkiem luer-lock, ostry koniec kaniuli – ścięcie typu pack-cut, sterylna, rozmiary: 1,7/45mm, przepływ 180ml/min oraz 2,0/45 mm. Przepływ 270 ml/min wykonana z PTFE z możliwością identyfikacji Usg, kompatybilna z MRI. Nie zawiera lateksu i PCV . Opakowanie uniemożliwiające przypadkowe otwarcie typu blister. Z widoczną datą ważności na opakowaniu jednostkowym, oznaczone znakiem CE

Odpowiedź:

Ad. 40.1. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający w SWZ określił wymogi co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 40.2. Zamawiający dopuszcza alternatywną kaniulę.

Ad. 40.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 40.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 40.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 40.6. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 40.7. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41.

41.1. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 1 dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kropłową wykonaną z medycznego PCV o długości 50 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów, informacja na opakowaniu

jednostkowym typu folia, igła biorcza dwukanałowa zabezpieczona osłonką, dren 150cm?

- 41.2. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 2 i 3 dopuści przyrząd bez nazwy producenta na przyrządzie?
- 41.3. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 3 dopuści worek pakowany osobno?
- 41.4. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 1, 2 3 dopuści wycenę za op. a'100szt.?
- 41.5. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 3 i 4 dopuści tłok z polipropylenu?
- 41.6. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 3 dopuści skalę rozszerzoną do 24mm?
- 41.7. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 4 dopuści skalę rozszerzoną do 60mm?
- 41.8. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 8-11 dopuści kontrastujący mleczny tłok?
- 41.9. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 8 dopuści rozszerzenie do 2,5ml?
- 41.10. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 10 dopuści rozszerzenie do 11ml?
- 41.11. Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 10 dopuści rozszerzenie do 11ml?
- 41.12. Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 15 dopuści aparat do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem cząsteczkowym 5um i filtrem bakteryjnym 0,1um?
- 41.13. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 1-5 dopuści 2 paski w RTG?
- 41.14. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 1 dopuści rozmiar 0,90 x 25 przepływ 36?
- 41.15. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 2 dopuści rozmiar 1,1 x 32 przepływ 61?
- 41.16. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 3 dopuści rozmiar 1,3 x 45 przepływ 100?
- 41.17. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 4 dopuści rozmiar 1,5 x 45 przepływ 142?
- 41.18. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 5 dopuści rozmiar 14G 2,1 x 45 przepływ 310 i 16G 1,7 x 45 przepływ 200?

Odpowiedź:

Ad. 41.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.2. Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 41.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.6. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.7. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.8. Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 41.9. Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 41.10. Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 41.11. Nie dotyczy. Zamawiający nie rozumie tego pytania.

Ad. 41.12. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 41.13. Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 41.14. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.15. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.16. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.17. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.17. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 41.18. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42.

Czy zamawiający dopuszcza w pak.62 myjki- rękawice nasączone? Czy zamawiający dopuszcza w pak.62 o innej gramaturze 82g/m² ? Czy zamawiający dopuszcza w pak.62 myjki rękawice o składzie : poliester i lyocell ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza gramaturę 82g/m², wykonane z poliestru i lyocell, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ. Zamawiający przypomina, że parametry odnoszą się do cech użytkowych przedmiotu zamówienia w zależności od przeznaczenia.

Pytania 43.

43.1. Dotyczy Pakiet nr 41, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 20 g/m² ? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

43.2. Dotyczy Pakiet nr 41, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem zakończonym mankietem? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

43.3. Dotyczy Pakiet nr 41, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga fartuch w rozmiarze uniwersalnym L (szer. 130 cm, dł. 115 cm)? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

43.4. Dotyczy Pakiet nr 41, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga fartuch w rozmiarze uniwersalnym XL (szer. 150 cm, dł. 130 cm)? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

43.5. Dotyczy Pakiet nr 42, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy, wzmocniony fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m², wzmocniony wewnątrz z przodu i na $\frac{3}{4}$ rękawów mikroporowatym paroprzepuszczalnym laminatem polietylenu i polipropylenu o gramaturze 45 g/m². Odporność na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym min. 215 cm H₂O. Kolor niebieski, rękawy mają klasyczny krój, szwy wykonane techniką ultradźwiękową, rękawy zakończone elastycznym mankietem wykonanym w 100% z poliestru o długości min. 7 cm., oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku, troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności podczas wiązania. Fartuch zawinięty w serwetę włókninową w rozmiarze 60 x 60 cm, w opakowaniu 2 chłonne ręczniki w rozmiarze min. 30 x 40 cm. Fartuch pakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliowa, na opakowaniu wskaźnik sterylizacji oraz 3 samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny, numer serii i datę ważności, spełniający wymagania normy PN-EN 13795 1-3. Opakowanie zbiorcze karton. Rozmiar M-XXL, do wyboru przez zamawiającego.

43.6. Dotyczy Pakiet nr 46, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści podkład z perforacją min. 38 cm? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Ad. 43.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 43.2. Zamawiający w SWZ określił – rękaw wykończony gumką lub mankietem.

Ad. 43.3. Stosować się do SWZ.

Ad. 43.4. Zamawiający wymaga fartuch w rozmiarze XL uniwersalny

Ad. 43.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 43.6. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 44.

Wszystkie pytania dotyczą Pakietu nr 30

44.1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy o średnicy cewnika 2,2

mm.

- 44.2. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie papilotomów o średnicy proksymalnej cewnika 2,3 mm, średnica dystalnej części cewnika 1,67 mm, długość noska 5 mm.
- 44.3. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie papilotomów o maksymalnej długości wysunięcia igły 5 mm, średnica cewnika 2,3 mm.
- 44.4. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie klipsów o średnicy cewnika 2,6 mm.
- 44.5. Czy Zamawiający w pozycji 11 do 14 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy cewnika 2,4 mm, długość robocza 2400 mm, rękojeść skalowana co 10 mm, w pozycji 9 pętla o średnicy 32 mm..
- 44.6. Czy Zamawiający w pozycji 15 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy narzędzia 2,4 mm.
- 44.7. Czy Zamawiający w pozycji 15 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy narzędzia 2,4 mm, długość ostrza igły 6 mm.

Odpowiedź:

Ad. 44.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 44.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 44.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 44.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 44.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 44.6. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 44.7. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 45.

Wykonawca zwraca się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca będzie przekazywał faktury VAT jedynie za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym? Powyższy postulat zgodny jest z art. 4 ust. 1 wspomnianej powyżej ustawy, na jego podstawie Zamawiający jest obowiązany do odbierania od Wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesłanych za pośrednictwem platformy.

Odpowiedź: Jeśli Zamawiający jest do tego zobligowany ustawą to oczywiście będzie to akceptował. Po podpisaniu umowy Zamawiający prosi o kontakt w tej sprawie.

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński