

Milicz, dnia 05.10.2022r.

Zamawiający:

Milickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

ul. Grzybowa 1

56-300 Milicz

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: Dostawy materiałów jednorazowych dla Milickiego Centrum Medycznego,

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytania z dnia 19.09.2022

Pakiet nr 37

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:
 - Okularki jednoczęściowe
 - Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
 - Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
 - Bez dodatku lateksu i kleju.
 - Hypoalergiczne.
 - Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
 - Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
 - Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
 - Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
 - Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
 - Bezbolesne zdejmowanie.
 - Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi (<900 g, <1000 g i >1000g) i wielkości główki noworodka.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytania z dnia 20.09.2022

Dotyczy pakietu 46 pozycja 7

W związku iż Zamawiający w pozycji 3 wymienia również igły 0,7 z zabezpieczeniem, czy Zamawiający w pozycji 7 z racji tego, iż zestaw jest zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym także wymaga rozmiaru igły 0,7 i 0,8 ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dotyczy pakietu 46 poz. 7

Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo pracy personelu wymaga, aby każda pojedyncze opakowanie igły posiadało datę ważności, logo i / lub nazwę producenta, nr LOT, znak CE, znak sterylności ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dotyczy pakietu 46

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki próbówki, czy też uchwytu, lub igły itp.)

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania. Metoda wskazywania ilości miejsc po przecinku wraz z uzasadnieniem, wskazano jednoznacznie w treści SWZ.

Pytania z dnia 23.09.2022

Prosimy o dopuszczenie:

Pakiet nr 1: Cewnik trójdrożny z końcówką Dufoura - cewnik trójdrożny, przezroczysty z 100% silikonu, śr. 16, 18, 20, 22, 24 Ch, dł. 42 cm, usztywniona końcówka Dufoura z asymetrycznymi otworami drenażowymi po bokach, balon o poj. 50 ml dla cewnika o śr. 18 Ch, 60 ml dla 20 Ch,

70 ml dla 22 Ch i 80 ml dla 24 Ch.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 43, poz. 1-3: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów złożony z podwójnego katetera typu Pigtail; średnica pętli pęcherzowej 2 cm; odstępy pomiędzy pętlami 14 do 28 cm; zaciskacz popychacz, przewodnik. Rozmiar 4.7, 7 i 9 F.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 49, poz. 1: Zestaw do nefrostomii z rozszerzadłami w składzie cewnik 11 i 12 Ch, przewodnica sztywna Lunderquista z elastycznym końcem 0.038"/80cm, igła punkcyjna, igła do znieczulenia, 5 rozszerzadeł, skalpel, worek na mocz, łącznik do worka na mocz, dysk mocujący z opaską zaciskową.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 49, poz. 2: Zestaw do nefrostomii z rozszerzadłami w składzie cewnik 6-9 Ch, przewodnica sztywna Lunderquista z elastycznym końcem 0.038"/80cm, igła punkcyjna, igła do znieczulenia, 3 rozszerzadła, skalpel, worek na mocz, łącznik do worka na mocz, dysk mocujący z opaską zaciskową.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 54: Ekstraktor urologiczny do usuwania kamieni typu heliakalnego 4F/90cm o przekroju koszyczka 15 mm; rozbieralny.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytanie do zadania 8 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zestaw do kaniulacji dużych naczyń dwuświatłowy pediatryczny 4Fr/8cm lub 4Fr/13cm lub 5Fr/8cm. Udzielając odpowiedzi prosimy o określenie dopuszczonego rozmiaru. Zestawy z przewodnicami odpornymi na załamanie.

Odp.

Zamawiający dopuszcza również zestaw do kaniulacji dużych naczyń dwuświatłowy pediatryczny 4Fr/8cm

Pytanie do zadania 8 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie zestawu marki ARROW dwukanałowego 7Fr/16cm. W zestawie przewodnica umieszczona w pochewce w kształcie koła, igła punkcyjna 18G/6,35cm, skrzydełka mocujące.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytanie do zadania 8 poz. 1,2,4,5

Czy Zamawiający wymaga, aby zestawy były wyposażone w igłę punkcyjną 18Ga/6,35, prowadnice w osłonce w celu wprowadzenia cewnika 1 ręką, strzykawkę, skrzydełka mocujące?

Odp.

TAK – Zamawiający wymaga opisanego powyżej rozwiązania

Pytanie do zadania 8

Czy Zamawiający oczekuje cewników z możliwością nie odłączania strzykawki w trakcie kaniulacji żył?

Odp.

NIE – Zamawiający nie oczekuje opisanego rozwiązania

Pytanie do zadania 44

rosimy o dopuszczenie cewników do hemodializy ARROW wg opisu:

Poz. 1 Cewnik do hemodializy rozmiar 12Fr/12,12Ga/20cm Zestawy do cewnikowania o szerokim świetle 12Fr/12,12Ga/20cm wykonane z poliuretanu, prowadnica stalowa 0,035”/68cm na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzało, igła punkcyjna 18Ga/6,35, strzykawka 5ml, skrzydełka mocujące. Cewnik skalowany od 15 cm co 1cm, Cewnik zakończony miękką końcówką

Poz. 2 Cewnik do hemodializy rozmiar 12Fr/12,12Ga/16cm Zestawy do cewnikowania o szerokim świetle 12Fr/12,12Ga/20cm wykonane z poliuretanu, prowadnica stalowa 0,035”/60cm na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzało, igła punkcyjna 18Ga/6,35, strzykawka 5ml, skrzydełka mocujące. Cewnik zakończony miękką końcówką

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytanie do zadania 50

Prosimy o dopuszczenie cewnika do kaniulacji tętnic ARROW, zakładany tradycyjną metodą Seldingera. W skład zestawu wchodzi: cewnik wykonany z poliamidu blokowego: 18Ga/16cm lub 18Ga/23cm– do wyboru przez zamawiającego, z powłoką hydrofilną z niskoprofilowanymi skrzydełkami mocującymi i przedłużaczem z przesuwającym zaciskiem, igła punkcyjna z końcówką kodowaną kolorem w rozmiarze 18G/7cm, prowadnik 0,025” o obu prostych

końcówkach posiadający oznakowanie wskazujące, kiedy końcówki. Udzielając odp. prosimy o wskazanie rozmiaru.

Odp.

Zamawiający dopuszcza również rozwiązanie, w skład którego wchodzi: cewnik wykonany z poliamidu blokowego: 18Ga/16cm

Pytania z dnia 26.09.2022

Dotyczy Pakiet 47

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o wytrzymałości na ciśnienie maksymalnie 325 PSI (22 bary)?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dotyczy zapisu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie dokumentów dopuszczających wraz z umowa zamiast przy pierwszej dostawie?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 23, poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza standardową cytobraszkę?

Odp.

Pytanie mało precyzyjne. Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć bez ewentualnego zdjęcia poglądowego, lub bardziej szczegółowego opisu.

Pakiet 36, poz. 8-9

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

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 36, poz. 9

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski i czerwony?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 38, poz. 2,9-17,20-2123-28,32,33

Czy zamawiający wydzieli poz. 2,9-17,20-2123-28,32,33 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 51, poz. 1

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

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pytania z dnia 27.09.2022

Pakiet 5 poz. 1- 3

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuści grubości folii na poziomie 30 (+/- 5) μ

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki w opisie przedmiotu Zamówienia względem podanych rozmiarów i czy oczekuje folii o rozmiarze powierzchni całkowitej 40x50,5 cm i lepnej 40x42 cm

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki w opisie przedmiotu Zamówienia względem podanych rozmiarów i czy oczekuje folii o rozmiarze powierzchni całkowitej 45x63,5 cm i lepnej 45x55 cm

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do zabiegów urologicznych o składzie nieznacznie różniącym się od oczekiwanego o składzie:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem

1 x taśma przyklepna z miękkiej włókniny Spunlance 9 x 50 cm, z nieprzyklepnymi końcami z obu stron

1 x taśma typu rzep o jednoczęściowej konstrukcji, dzięki której podczas rozpięcia nie spowodowuje dekompozycji na dwie części (zgrzew z jednej strony i nieprzyklepna zaokrąglona 2 cm końcówka z drugiej) część dolna i górna taśmy 2,5x 14cm

2 x ręcznik chłonny celulozowy 20 x 30 cm z mikrością zapobiegającą rozrywaniu

1x serweta do zabiegów TUR 175/290 x 242 cm ze zintegrowanymi długimi nogawicami min.130cm z przyklepnym otworem brzuszным \emptyset 8 cm, z przyklepnym otworem na prącie \emptyset 5 cm, z osłoną na palec, z torbą na płyny min. 95x55cm +/- 5cm z kształtką, z filtrem i portem do ssaka z zatyczką, z dwoma trokami z włókniny typu Spunlance o długości 100 +/- 2cm i dodatkowo z taśmą lepnią do fiksacji z fartuchem operatora. Serweta wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu o gramaturze max.58g/m² pozbawionego pylących włókien celulozy i wiskozy o niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$ i wysokiej odporności na przenikanie płynów > 175 cm H₂O.I klasa palności. Konstrukcja serwety zapewnia osłonę kończyn warstwą chłonną od strony pacjenta. Osłony na kończyny wyposażone w dodatkowe przyklepce służące do ich dopasowania do pacjenta. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany podwójnie we włókninę i sterylne w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz. 4

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zestawów z serwetami okrywającymi pacjenta, które są pełnobarierowe i chłonne na całej powierzchni zarówno w obszarze krytycznym jak i poza nim?

Odp.

NIE – Zamawiający nie oczekuje proponowanego rozwiązania

Pakiet 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby konstrukcja serwety głównej zapewniała osłonę kończyn warstwą chłonną od strony pacjenta i aby osłony na kończyny wyposażone były w dodatkowe przylepce służące do ich dopasowania do pacjenta?

Odp.

NIE – Zamawiający nie oczekuje proponowanego rozwiązania

Pakiet 21: Poz.3:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemników wypełnionych sterylną czystą postacią sterylnego H₂O o następujących parametrach:

Sterylna woda jednorazowego użytku do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

3. Prosimy o sprecyzowanie czy pojemnik wypełniony sterylną wodą do nawilżania ma być wyposażony w dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 36: Poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania :

Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., Niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). Objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 42: Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania :

Kompletny zestaw do cystostomii z poliuretanowym cewnikiem z końcem „J” 11Ch/Fr o długości 45 cm, jednodrożny z ośmioma otworami na pętli. Trokar 12Ch/Fr rozrywalny 12cm, silikonowa tulejka mocująca, zacisk Pakowane po 5 sztuk, sterylne.

Pakiet 43:

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 4,8F, odstępy pomiędzy pętlami od 22 do 28 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 4,8F. Reszta zgodnie z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 7F, odstępy pomiędzy pętlami od 22 do 28 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 8F oraz długości stentu 26, 28, 30 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania o odstępach pomiędzy pętłami od 22 do 28 cm.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 47: Poz.1:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta , wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkazania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 47 Poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta , wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkazania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 49:

Pozycja 1

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii z przewodnicą Seldingera, sztywna z elastyczną końcówką na długości 5 cm typu „J” o średnicy 0,038”, długość 800mm, powleczona PTFE

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii o rozmiarze cewnika 6Ch, 8Ch, 10Ch z rozszerzadłami dopasowanymi do rozmiaru cewnika. Z przewodnicą Seldingera, sztywna z elastyczną końcówką na długości 5 cm typu „J” o średnicy 0,038”, długość 800mm, powleczona PTFE.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii o rozmiarze cewnika od 6Ch do 9Ch z rozszerzadłami dopasowanymi do rozmiaru cewnika, przewodnica długości 800mm.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych rękawic diagnostycznych ochronnych bezpudrowych nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna-polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu, zapobiegający samozwijaniu się rękawicy. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych i min . 15 leków cytostatycznych. Kolor niebieski (kobaltowy), bez zawartości protein lateksowych, tiuramów, tiomoczników ftalanów i bezotiazoli. AQL po zapakowaniu 1.5. Grubość pojedynczej ścianki: palec min. 0,09 mm, dłoń min. 0,05 mm, mankiet min. 0,05 mm. Długość wg EN 455-2- min. 240 mm. Siła zrywania przed/po starzeniu: 6/9 N.Opakowanie umożliwiające łatwe i pojedyncze wyjmowanie rękawic z dyspensera. Zewnętrzne opakowanie z widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym takie informacje jak: data ważności, oznakowanie znakiem CE, AQL dla szczelności, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,3,4; EN 16523-1; EN 420; ISO 9001; ISO 13485; ISO 14001; EN ISO 15223-1. Pakowane a' 100 szt. W rozmiarach XS-XL.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i

Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. O374-3, Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53

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

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie