



SZPITAL KLINICZNY
IM. KAROLA JONSCHERA
Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
W POZNANIU



Nasz znak ZP 08/22

Poznań, dnia 30.03 2022 roku

Szanowni Wykonawcy !

Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych -35 pakietów

I. Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 wprowadza zmiany do Specyfikacji Warunków Zamówienia w sposób jak poniżej :

1.W pakiecie nr 3 poz.4 Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarką podano „ min 533ml/godz „ powinno być „533ml/min” zmiana zaznaczona czcionką pogrubioną

Po zmianach :

4	Lącznik bezigłowy nie dłuższy niż 2 cm Bezigłowy port wielokrotnego wklucia bez mechanicznych części wewnętrznych, kompatybilny z końcówką Luer i Luer-Lock, z silikonową podzielną membraną, osadzoną w postaci wywiniętego kołnierza na przezroczystym poliwęglanowym konektorze , co pozwala na skuteczną dezynfekcję, przepłukiwanie i jego wizualną kontrolę, o przepływie minimalnym 533ml/min. , objętość wypełnienia max. 0,16 ml z możliwością użytku z krwią, tłuszczami i cystostatykami, wyposażony w uchwyt/aplikator w innym kolorze niż zawór, do połączenia do 100 aktywacji. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk serii i daty ważności. Opakowanie a 50 sztuk
---	--

Pozostałe zapisy pakietu pozostają bez zmian

2. SWZ załącznik nr 6 zmiana polega wykreśleniu słów o brzmieniu „ po podpisaniu umowy, wraz z pierwszą dostawą oraz” zmiana zaznaczona czcionką pogrubioną

Po zmianach :

Załącznik nr 6 – (Wykonawca dołączy do oferty)

ZP /08/22

Przedmiot : dostawa jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych - 35 pakietów.

.....
Nazwa Wykonawcy

.....
data

OŚWIADCZENIE

Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymogi określone przez zamawiającego oraz posiadam aktualne dokumenty dopuszczające zaoferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. z dnia 13.12.2019 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.),) do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem (np. **CE lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oznakowane CE dla którego wystawiono deklarację zgodności**) i że zaoferowane dostawy spełniają wymagania określone w dokumentach dopuszczających je do obrotu, w Rozporządzeniu z dnia 05.04.2017 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) Nr 1223/2009 oraz uchylenia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE. L. Nr 117, str. 1)*.

Dodatkowo oświadczam, że dostarczę na każde żądanie Zamawiającego - aktualny dokument dopuszczający zaoferowanych dostaw do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem.

3. SWZ załącznik nr 7 „Projekt umowy” § 7 ust. 3 zmiana polega na zmianie słów o brzmieniu „ do 3 dni roboczych” na słowa o brzmieniu „do 5 dni roboczych” zmiana zaznaczona czcionką pogrubioną

Jest :

3.W przypadku stwierdzenia wad lub uszkodzeń dostarczanego towaru Wykonawca na pisemny wniosek Zamawiającego, zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w terminie do 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia oraz w terminie do 7 dni roboczych od dnia uznania reklamacji, na własny koszt dokonać wymiany na towar wolny od wad i uszkodzeń.

Po zmianach :

3.W przypadku stwierdzenia wad lub uszkodzeń dostarczanego towaru Wykonawca na pisemny wniosek Zamawiającego, zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w terminie do **5 dni roboczych** od dnia zgłoszenia oraz w terminie do 7 dni roboczych od dnia uznania reklamacji, na własny koszt dokonać wymiany na towar wolny od wad i uszkodzeń.

II Ponadto ,informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły w ustawowym terminie pytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:

Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 4 poz. 25-30

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewników Foley'a sterylizowanych tlenkiem etylenu EO, pakowanych podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrznie folia/papier

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 4 poz.41-42

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w tych pozycjach drenów Kehra do drenażu dróg żółciowych w rozmiarze Ch9.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 4 poz.44

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie drenów Kehra do drenażu dróg żółciowych w rozmiarze Ch15.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 14 poz.1

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: **Pakiet nr 14, poz. 1:** Próbkę zestawu do szynowania moczowodów typu Double – J Ch 3 o długości 12 cm (pozostałe parametry zgodnie z SWZ), co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w rozumieniu Pzp.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia próbki zestawu do szynowania moczowodów typu Double – J Ch 3 o długości 12 cm, **ale wymaga zaoferowania** przedmiotu zamówienia zgodnego z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego w pakiecie nr 14 poz. nr 1 tj.: Zestaw do szynowania moczowodów typu DOUBLE – J Ch 3 **o długości 8 cm lub 10 cm** (do wyboru przez zamawiającego),

Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 17 poz.1

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, wtyczka 9 pin, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, mikrobiologicznie czystego, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 17 poz.1

Z uwagi na pandemię związaną z koronawirusem i wynikłą z tego tytułu sytuację naszej branży, zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu dotyczącego wpłacenia wadium. Mam nadzieję, że Zamawiający przychylnie odniesie się do naszej prośby.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 6

Czy Zamawiający w zad. 6, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Jednorazowy, 3-komorowy, zapakowany jałowo zestaw do drenażu opłucnej i śródpiersia, umożliwiający drenaż aktywny i grawitacyjny; Zestaw z mechaniczną regulacją podciśnienia i zastawką wodną; Wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 10 do 40cm H₂O; Zbiornik o pojemności 2500ml, wyskalowany co 1ml do pojemności 100ml, co 2ml do pojemności 200ml, co 5ml do pojemności 2500ml posiadający wskaźnik umożliwiający wizualizację prawidłowego działania podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do bezigłowego pobierania próbek drenowanego płynu; Wbudowany zawór na obudowie, umożliwiającym ręczną kontrolę podciśnienia; Konstrukcja pozwalająca zarówno na zawieszenie, jak i postawienie na integralnym rozkładanym stojaku, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie, z możliwością pracy w każdej w pozycji (pionie i w poziomie), zapakowany sterylnie w folię i wewnątrz folii w serwetę, wysokość zestawu ok. 35cm; Z pojedynczym drenem łączącym, bezlateksowym, zabezpieczonym przed zagięciem za pomocą zewnętrznego dodatkowego zbrojenia rurą karbowaną, Dren wyposażony w szybkozłączkę umożliwiającą wymianę napełnionego zestawu bez konieczności rozłączania drenażu po stronie pacjenta; Z niezależnie pracującym, wyskalowanym cyfrowo od 1 do 7 wskaźnikiem przecieku doopłucnowego, dającym dobrą wizualizację dzięki zabarwionemu płynowi; Z załączoną fiolką ze sterylną wodą do wypełnienia komory zastawki wodnej; nie wymagającym dodatkowych przygotowań i zabezpieczania płynu przez obsługującą osobę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 4

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji 69,70, 71, 72. Wydzielenie pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 45

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji 2 i 3. Wydzielenie pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 10 dot. Pakietu nr 24

Czy Zamawiający dopuści gąbkę żelatynową z wchłaniałością płynu do 35 razy więcej niż własna masa?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 24

Czy Zamawiający dopuści gąbkę żelatynową z czasem wchłaniania 3-4 tygodnie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 12 dot. Pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści ostrza wykonane ze stali węglowej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści ostrza wyprodukowane poza Unią Europejską?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Zaoferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wszystkie wymogi określone przez zamawiającego oraz posiadać aktualne dokumenty dopuszczające zaoferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. z dnia 13.12.2019 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.), do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem (np. **CE lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oznakowane CE dla którego wystawiono deklarację zgodności**) i że zaoferowane dostawy spełniają wymagania określone w Rozporządzeniu z dnia 05.04.2017 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) Nr 1223/2009 oraz uchylecia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE. L. Nr 117, str. 1).

Pytanie nr 14 dot. Zapisów SWZ

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium oraz zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 15 dot. Pakietu nr 7 poz.1,2

Czy Zamawiający w 1, 2 pakiet 7 postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i 13 Fr i długościach:

dla pozycji 1 – ramiona zagięte długości: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm

dla pozycji 6 – ramiona proste długości: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25cm

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 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
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 16 dot. Pakietu nr 7 poz.1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1,2 z pakietu 7 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 7 poz.3

Czy Zamawiający w pozycji 3 pakiet 7 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo z poliuretanu Tecoflex z prostymi ramionami lub zagiętymi o średnicy 8Fr długość 15 cm ?

- 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 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 (wymiary: 0,45/400 mmm i 0,80/400 mm)
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowano w Niemczech

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 18 dot. Pakietu nr 7 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 7 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 1 poz.1-6

Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, AQL max. 0,65; anatomiczne; średni poziom protein <30µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 lub równoważnej z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, wyrob medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 3, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 lub równoważnej badania na zgodność z normą EN455 lub równoważnej potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważny oraz EN ISO 374-5 lub równoważny..

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 1 poz.7-10

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej , grubość: na palcu 0,22-0,24 mm, na dłoni 0,21-0,22 mm, na mankiecie 0,16-18 mm, długość min. 295 mm , średnia siła zrywania min. 16 N. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor naturalnego lateksu , poziom protein < 10 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z listkami ułatwiającymi otwieranie. Wyrob medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374- 5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Termin ważności 5 lat. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P oraz nazwa rękawicy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 21 dot. Pakietu nr 1 poz.11-15

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej, grubość: na palcu 0,22-0,24 mm, na dłoni 0,21-0,22 mm, na mankiecie 0,16-18 mm, długość min. 295 mm, średnia siła zrywania min. 16 N. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor naturalnego lateksu, poziom protein < 10 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z listkami ułatwiającymi otwieranie. Wyrob medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Termin ważności 5 lat. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P oraz nazwa rękawicy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 1 poz.16-20

Rękawice chirurgiczne, neoprenowe bezpudrowe obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Średnia grubość na palcu 0,21-0,23 mm, na dłoni 0,18-0,19 mm, na mankiecie 0,15-0,17 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 295 mm. Wygodne i elastyczne, Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671, przenikanie wirusów, bakterii i grzybow zgodnie z normą EN 374-5, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1, przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978

Oznakowane znakiem CE. Termin ważności 5 lat. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 23 dot. Pakietu nr 1 poz.21-25

Rękawice chirurgiczne, neoprenowe bezpudrowe obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Średnia grubość na palcu 0,21-0,23 mm, na dłoni 0,18-0,19 mm, na mankiecie 0,15-0,17 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 295 mm. Wygodne i elastyczne, Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671, przenikanie wirusów, bakterii i grzybow zgodnie z normą EN 374-5, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1, przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978 Oznakowane znakiem CE. Termin ważności 5 lat. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar

rękawicy oraz oznaczenie L i P.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 24 dot. Pakietu nr 3

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 4 z Pakietu nr 3 i stworzenie na tę pozycję osobnego pakietu. Zwiększyłyby to konkurencyjność prowadzonego postępowania, umożliwiając

złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 25 dot. Pakietu nr 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 6 - Trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2300 ml wyskalowaną co 1ml do 100ml, co 5 do 250ml i co 10 do 2120ml; z wyskalowanym pokrętkiem umieszczonym na górnej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 35cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia.

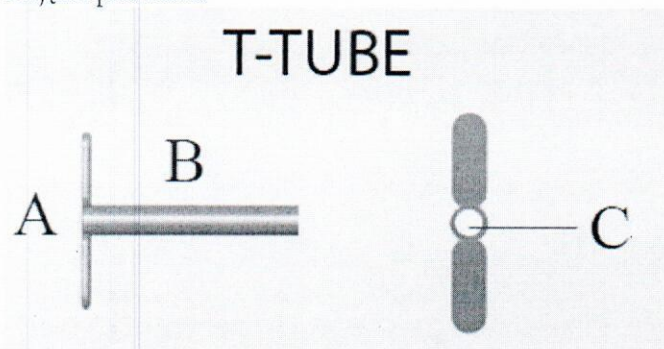
Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 13 poz.1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do drenażu jamy bębnekowej ucha środkowego typu T-tubes o wymiarze: **śr. kołnierza 9,8 mm a nie 9,0 mm** jak w specyfikacji? Pozostałe parametry bez zmian.

Zdjęcie produktu:



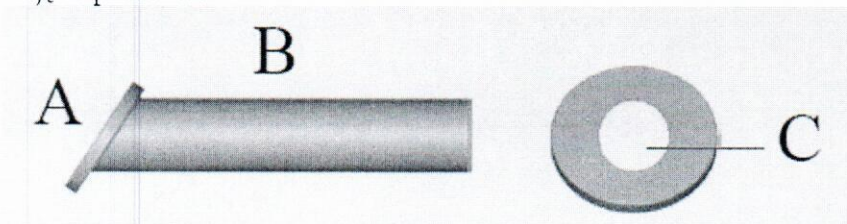
Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 27 dot. Pakietu nr 13 poz.2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do drenażu jamy bębnekowej ucha środkowego typu Armstrong o wymiarach: długość 8,0 mm zamiast 10,00 mm, średnica kołnierza 2,79 mm zamiast 3,6 mm z Fluoroplastiku? Pozostałe parametry bez zmian

Zdjęcie produktu:



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 28 dot. wzoru umowy § 7 ust.3

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 29 dot. wzoru umowy § 10 ust. 1a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 17 poz.1

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 17 poz.1

Z uwagi na obecną sytuację na rynku , która powoduje opóźnienie w dostawach, prosimy o możliwość dołączenia do oferty kart katalogowych oferowanego asortymentu. Próbkę na uzupełnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 4 (próbek)

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie próbek w dowolnym rozmiarze dla asortymentu różniącego się jedynie rozmiarem, co znacznie zmniejszy koszt przygotowania oferty przez wykonawcę? Są to produkty jednorodne, różniące się jedynie rozmiarem, więc jednoznacznie potwierdzają zgodność zaoferowanego asortymentu z wymaganiami zamawiającego stawianymi w SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 4 poz.22-24

Czy zamawiający dopuści cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 4 poz.22-24

Czy zamawiający dopuści cewniki z balonem o objętości 3-5ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 4 poz.22-24

Czy zamawiający dopuści cewniki z gumową zastawką?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 36 dot. Pakietu nr 4 poz.25-30

Czy zamawiający dopuści cewniki z nadrukowanym rozmiarem cewnika oraz pojemność balonika, średnica zewnętrzna w (mm) na lejku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 4 poz.25-30

Czy zamawiający dopuści cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 4 poz.25-30

Czy zamawiający dopuści cewniki z gumową zastawką?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 39 dot. Pakietu nr 4 poz.38-40

Czy zamawiający dopuści cewniki pediatryczne o długości 270mm, z balonem o pojemności 3ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 4 poz.38-40

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z 10% roztworem gliceryny dołączoną osobno?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 4 poz.53

Czy zamawiający dopuści zestaw w rozmiarach 15Fr – 28Fr, z workiem o pojemności 600ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 42 dot. Pakietu nr 4 poz.60

Czy zamawiający dopuści dren z konektorami w tym samym kolorze, tj. niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 43 dot. Pakietu nr 4 poz.61

Czy zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o długości całkowitej ok. 26cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 44 dot. Pakietu nr 4 poz.64

Czy zamawiający dopuści dren o długości 2,1m lub 3m, ze średnicą wewnętrzną 5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 45 dot. Pakietu nr 4 poz.65

Czy zamawiający dopuści dren o długości 2,1m lub 3m, ze średnicą wewnętrzną 7mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 4 poz.66

Czy zamawiający dopuści butelki do drenażu wykonane z PE, z drenami z PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 47 dot. Pakietu nr 4 poz.66

Czy zamawiający dopuści butelki o pojemności 150ml, 300ml oraz 400ml, wytwarzające podciśnienie kolejno 80 mmHg (poj. 150ml), 78 mmHg (poj. 300ml) oraz 66 mmHg (poj. 400ml)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 48 dot. Pakietu nr 4 poz.67

Czy zamawiający dopuści dren typu Redon o długości 70cm, naprzemiennie perforowany (długość perforacji 15cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 49 dot. Pakietu nr 4 poz.73

Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 2m?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 50 dot. Pakietu nr 4 poz.74

Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 2m?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 51 dot. Pakietu nr 4 poz.75

Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 2m?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 52 dot. Pakietu nr 5 poz.1

Czy zamawiający dopuści równoważny zestaw do pobierania próbek wydzieliny z oskrzeli z pojemnikiem o pojemności 20ml, z cewnikami o długości 28cm i 60cm, z łącznikiem oraz dodatkową nakrętką, produkt sterylny, jednorazowego użytku, w zestawie etykieta samoprzylepna do nanoszenia danych o materiale do badań?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 53 dot. Pakietu nr 5 poz.2 (a,b)

Czy zamawiający dopuści rozbijanie cząstek leku 2,0 – 2,2 mikronów?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 54 dot. Pakietu nr 5 poz.2 (a,b)

Czy zamawiający dopuści instrukcję obsługi dołączoną do opakowania zbiorczego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 55 dot. Pakietu nr 5 poz.3

Czy zamawiający dopuści rozbijanie cząstek leku 2,0 – 2,2 mikronów?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 56 dot. Pakietu nr 5 poz.3

Czy zamawiający dopuści instrukcję obsługi dołączoną do opakowania zbiorczego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 57 dot. Pakietu nr 5 poz. 4 (a,b,c)

Czy zamawiający dopuści instrukcję obsługi dołączoną do opakowania zbiorczego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 58 dot. Pakietu nr 5 poz. 5 (a,b,c)

Czy zamawiający dopuści instrukcję obsługi dołączoną do opakowania zbiorczego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 59 dot. Pakietu nr 5 poz. 5 (a,b)

Czy zamawiający dopuści wazy tlenowe o długości 2m?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 60 dot. Pakietu nr 10 poz. 1

Czy zamawiający dopuści przewodnice tylko w następujących rozmiarach Ch6, Ch10, Ch12 oraz Ch14, pasujące do rurek intubacyjnych o średnic od 2,5 do 10mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 61 dot. Pakietu nr 20

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysokości portu 12,1mm zamiast 11mm (wymiar ten nadal mieści się w zakresie portu niskoprofilowego), oraz cewnika poliuretanowego (ma lepszą elastyczność i trwałość, wysoką wytrzymałość, wręcz „długowieczność”, jest silniejszy i trwalszy niż silikon, wyjątkowo odporny na pleśń, grzyby i mikroorganizmy - parametr lepszy) zamiast silikonowego, co nie ma negatywnego wpływu na terapię i nie zmienia funkcjonalności produktu a pozwoli na składanie ofert większej ilości wykonawców co przyczyni się do racjonalnego zarządzania środkami publicznymi (Dotyczy SWZ Rozdział II - Opis kryteriów oceny ofert, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert - Kryteria 100% cena). Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 62 dot. Pakietu nr 20

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne uzasadnienie, że zaoferowany produkt o parametrach funkcjonalnych nie odpowiada wymaganiom zamawiającego, i jakiej funkcjonalności nie spełnia zaproponowane rozwiązanie techniczne w oparciu o naukowe dowody a nie tylko chęć posiadania przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ. Wymagamy dostarczenia przedmiotu zgodnego z opisem.

Pytanie nr 63 dot. Pakietu nr 20

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zwiększenie zakresu powierzchnia podstawy dotyczącej góry portu od 16mm do 28mm zamiast od 22mm do 28 mm. Różnica ta wynika z geometrycznych proporcji zmierzających do uzyskania kształtu stożka z zachowaniem optymalnego miejsca na wklucie, zaproponowany parametr nie wpłynie niekorzystnie na leczenie pacjenta a umożliwi składanie ofert większej ilości wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 64 dot. Pakietu nr 19

Czy Zamawiający w pakiecie 19 dopuści:

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z polioksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 22x17x9mm i wadze 2,9g, objętość wypełnienia 0,2ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik o średnicy wewnętrznej 0,65 mm, a średnicy zewnętrznej 1,65 mm (5 Fr) Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. **Port z zestawem do wprowadzania.**

W skład zestawu wprowadzającego wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy 5FR, rozrywalny zestaw wprowadzający 5FR, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 20Gx38mm, przewodnik „J” (0.018" x40 cm) w podajniku umożliwiającym

obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa bezpieczna igła Hubera z drenem o długości 25cm z możliwością obsługi jedną ręką 22Gx20mm, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta?

oraz zestaw

- 1 x serweta na stół narzędziowy 100 x 150 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm
- 1 x serweta przylepna 75 x 90 cm 2-częściowa
- 1 x serweta przylepna 175 x 170 cm
- 1 x Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm
- 1 x Pęseta chirurgiczna standardowa prosta 14 cm
- 1 x Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 14 cm
- 1 x Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito 12,5 cm
- 1 x Kleszczyki anatomiczne proste typu Micro-Mosquito 12,5 cm
- 1 x Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm
- 1 x Hak do ran typu Senn Miller 16 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14 cm, zielone
- 1 x uchwyt rzepowy przylepny 2 x 23 cm
- 10 x kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm 12 warstw 24 nitek
- 5 x kompres z włókniny 5 x 5 cm 6 warstw, 30 g/m²
- 10 x kompres z włókniny 10 x 10 cm 6 warstw, 30 g/m²
- 3 x tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 20 x 20 cm, 20 nitek
- 1 x opatrunek pooperacyjny 7,2 x 5 cm
- 1 x opatrunek pooperacyjny 10 x 6 cm
- 1 x pojemnik plastikowy 250 ml (9,3 x 5,4 cm), przezroczysty z podziałką
- 1 x skalpel jednorazowy Nr 11?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 65 dot. Pakietu nr 20

Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuści:

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliaksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze (7,2 Fr)1,20mm x 2,40mm o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. **Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi :** port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 8Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, przewodnik "J"(0,35"x 60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 66 dot. Pakietu nr 34 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu

2 legginsy (osłony na kończyny) 75 x 120 cm

1 serweta do cystoskopii 100 x 175 cm z otworem przylepnym 9 x 15 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 100 x 150 cm, wzmocnienie 75 x 100 cm

Materiał serwet głównych 2 warstwowy PE+PP na całej powierzchni (grubość folii 33µm) o gramaturze 60 g/m² w części podstawowej. Chłonność 458%.

Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H₂O.

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3.

Opakowanie typu TYVEC/Folia. Na opakowaniu minimum 4 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary.

Na zestawie powinno być wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 67 dot. Pakietu nr 34 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu

2 legginsy (osłony na kończyny) 75 x 120 cm

1 serweta 75 x 80 cm

1 serweta do cystoskopii 75 x 175 cm z otworem 9 x 15cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Materiał serwet głównych 2 warstwowy PE+PP na całej powierzchni (grubość folii 33µm) o gramaturze 60 g/m² w części podstawowej. Chłonność 458%.

Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H₂O.

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3.

Opakowanie typu TYVEC/Folia. Na opakowaniu minimum 4 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary.

Na zestawie powinno być wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 68 dot. Pakietu nr 34 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanej serwety

jałowa serweta jednorazowego użytku z otworem otoczonym taśmą przylepną o wymiarach 230 x 250 cm, otwór 12cm wykonana z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m², Produkt zgodny z wymogami prawa dot. wyrobów medycznych sterylizowany EO zgodnie z obowiązującą wersją standardu EN ISO 11135. Opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 4 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy. Wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 69 dot. Pakietu nr 34 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanej serwety

Serweta o wymiarach 230 x 300cm z elastycznym otworem o średnicy 7cm otoczonym taśmą przylepną, z padem chłonnym 50 x100cm i organizatorami. Laminat trzywarstwowy PP+PE+PP (chłonna włóknina polipropylenowa + nieprzemakalna folia polietylenowa o grubości 33µm + włóknina polipropylenowa). Gramatura w części

podstawowej 75g/m² + pad chłonny o gramaturze 80 g/m². Łączna gramatura 155 g/m². Produkt zgodny z wymogami prawa dot. wyrobów medycznych sterylizowany EO zgodnie z obowiązującą wersją standardu EN ISO 11135. Godny z normą EN 13795-1:2019. Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki. Dodatkowo 2 etykiety posiadają kod kreskowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 70 dot. Pakietu nr 34 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowej serwety jednorazowego użytku o wymiarach 120 x 150 cm z otworem 5x7cm otoczonym taśmą przylepną wykonane z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m² Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H₂O. Opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 4 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy, wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 71 dot. Pakietu nr 34 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowej serwety jednorazowego użytku o wymiarach 120 x 150 cm z otworem Ø12cm otoczonym taśmą przylepną wykonane z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m² opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 4 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy, wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H₂O.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 72 dot. Pakietu nr 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści podkłady o przepuszczalności 3500g/m²/24h?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 73 dot. Pakietu nr 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny podfoliowany o rozmiarze 60cm x 60cm, z wkładem chłonnym wyposażonym w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach, o chłonność 1100 ml wg EN ISO 11948-1, zapewniający trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli w chłonnym rdzeniu, z powierzchnią pokrytą włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m², częścią spodnią z folii o gramaturze 25g/m² oraz wkładem chłonnym z superabsorbentem o gramaturze 125g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 74 dot. Pakietu nr 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny podfoliowany o rozmiarze 60cm x 90cm, z wkładem chłonnym wyposażonym w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach, o chłonność 1600 ml wg EN ISO 11948-1, zapewniający trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu, z powierzchnią pokrytą włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m², częścią spodnią z folii o gramaturze 25g/m² oraz wkładem chłonnym z superabsorbentem o gramaturze 125g/m²?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 75 dot. Pakietu nr 2 poz.3

Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym (126g/m²) zawierającym superabsorbent SuperCore, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210cm x 80cm (wkład chłonny 200cm x 60cm), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP (15g/m²+70g/m² w części spodniej), wzmocniony folią, co umożliwi przenoszenie pacjenta do 150 kg, o chłonności min. 1,5 litra, zapewniający trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 76 dot. Pakietu nr 4 poz.22-37

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 77 dot. Pakietu nr 4 poz.1-14

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelatona w rozm. 6-26?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 78 dot. Pakietu nr 4, poz. 23-24

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a w rozmiarach 8 i 10 z pojemnością baloneu 5-10ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 79 dot. Pakietu nr 4 , poz. 25-30

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a dla rozmiarów CH12-22 o pojemności balonu 5-10ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 80 dot. Pakietu nr 4, poz. 38-40

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley 100% silikon o długości 310mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 81 dot. Pakietu nr 4 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley w rozmiarze 6 z pojemnością balonu 3ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 82 dot. Pakietu nr 4, poz. 39-40

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley w rozmiarze 8 i 10 z pojemnością balonu 5ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 83 dot. Pakietu nr 4, poz. 54

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F6 o długości 400mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 84 dot. Pakietu nr 4, poz. 54

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F6 o długości 500mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 85 dot. Pakietu nr 4, poz. 55

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F8 o długości 400mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 86 dot. Pakietu nr 4, poz. 55

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F8 o długości 550mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 87 dot. Pakietu nr 4, poz. 56

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F10 o długości 600mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 88 dot. Pakietu nr 4, poz. 56

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F10 o długości 400mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 89 dot. Pakietu nr 4, poz. 56

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F10 o długości 550mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 90 dot. Pakietu nr 4, poz. 57

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F12 o długości 600mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 91 dot. Pakietu nr 4 poz. 57

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F12 o długości 550mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 92 dot. Pakietu nr 4 poz. 58

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F14 o długości 600mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 93 dot. Pakietu nr 4 poz. 58

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F14 o długości 500mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 94 dot. Pakietu nr 4 poz. 58

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania F14 o długości 550mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 95 dot. Pakietu nr 4 poz. 60

Czy Zamawiający dopuści dren łączący do ssaka według poniższych parametrów:

wykonany z medycznego, elastycznego PCV zapewniającego użytkownikowi wygodną manipulację
wzdłuż drenu specjalne wzmocnienia wzdłużne zapobiegające zaginaniu oraz zasysaniu drenu nawet przy stosowaniu wysokich ciśnień

idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna drenu, zapobiega osadzaniu się odsysanej wydzieliny na ściankach, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ

dostępne następujące typy zakończeń drenów:

- ✓ lejek-lejek
- ✓ lejek-lejek z docinaną końcówką cut-to-fit
- ✓ lejek-Kapkon

wszystkie zakończenia drenów dostosowane do standardowych końcówek do odsysania, umożliwiając ich pewne, skuteczne i szczelne połączenia

zakończenie lejek-lejek wyposażone w specjalny system zagięciowy, umożliwiający wygodną manipulację drenem

długości drenu:

- ✓ 210 cm
- ✓ 300 cm

rozmiary drenów

- ✓ CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.)
- ✓ CH 30 – 7,00 mm/10,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.)

jałowy

pakowany podwójnie w foliowe opakowanie wewnętrzne oraz w foliowo-papierowe opakowanie zewnętrzne

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 96 dot. Pakietu nr 4 poz. 61

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o długości max 26cm, pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 97 dot. Pakietu nr 4 poz. 61

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o długości max 26cm, pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 98 dot. Pakietu nr 4 poz. 63

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer miniaturową o średnicy zewnętrznej 4mm, pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 99 dot. Pakietu nr 4, poz. 64-65

Czy Zamawiający dopuści dodatkowy łącznik (końcówka męska/męska)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 100 dot. Pakietu nr 4, poz. 64

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm i średnicy wew. 5,60mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 101 dot. Pakietu nr 4 poz. 64

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 180cm i średnicy 5,60mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 102 dot. Pakietu nr 4 poz. 65

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm i 300cm do wyboru przez Zamawiającego i średnicy wewnętrznej 7mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 103 dot. Pakietu nr 4 poz. 66

Czy Zamawiający dopuści butelkę do drenażu ran o poj. 200, 450 i 600ml, wykonaną z materiału zawierającego śladowe ilości medycznego PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 104 dot. Pakietu nr 4 poz. 66

Czy Zamawiający dopuści butelkę do drenażu ran z początkowym ciśnieniem 900mbar?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 105 dot. Pakietu nr 4 poz. 66

Czy Zamawiający dopuści butelkę do drenażu ran z połączeniem typu large-lock?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 106 dot. Pakietu nr 4 poz. 67

Czy Zamawiający dopuści dren typu Redon o długości 800mm z naprzemienną perforacją na długości 15cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 107 dot. Pakietu nr 4 poz. 69-70

Czy Zamawiający dopuści wg poniższego
Wykonany z nietoksycznych materiałów

Dren o długości 210 cm, odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym

Nebulizator o pojemności 6ml (skalowany co 1ml), wytwarzający cząsteczki o średniej wielkości MMAD = 3,91 µm przy przepływie 6 l/min.

W zestawie nebulizator, dren, złączka typu T, ustnik, zastawka jednokierunkowa oraz rurka karbowana
Uniwersalny łącznik T o średnicy 22M/15F - 22F umożliwia podłączenie zestawu do:

- rurki intubacyjnej lub tracheostomijnej
- obwodu oddechowego

i wykonanie nebulizacji u pacjenta wentylowanego mechanicznie

Uniwersalny (odłączalny) ustnik umożliwia wykonanie nebulizacji u pacjenta oddychającego samodzielnie

Silikonowa zastawka jednokierunkowa (odłączalna) redukuje straty leku podczas nebulizacji

Jednorazowego użytku

Nie zawiera lateksu

Nie zawiera ftalanów

Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia

?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 108 dot. Pakietu nr 4 poz. 68-72

„Czy zamawiający wydzieli w/w pozycje 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.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 109 dot. Pakietu nr 4 poz. 71-72

Czy Zamawiający dopuści zgodnie z poniższymi parametrami:

Wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV

Nie zawiera lateksu

Posiada regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą

Wyposażona w dren o długości 210cm (+/- 5 %)

zakończony uniwersalnymi łącznikami

Dren odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym

Obrotowy łącznik umożliwiający dostosowanie do pozycji pacjenta

Jednorazowego użytku

Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu

Pakowana indywidualnie w opakowanie papier-folia

?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 110 dot. Pakietu nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o poj. 8ml, o średniej wielkości wytwarzanej cząsteczki przy przepływie 6l/min -3,23µm

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 111 dot. Pakietu nr 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml wytwarzający cząsteczki o średniej wielkości MMAF=3,91µm przy przepływie 6l/min?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 112 dot. Pakietu nr 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe z drenem w rozmiarach S-XL?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 113 dot. Pakietu nr 5 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu w rozmiarach :

Dla noworodków długość ok 210cm?

Dla dzieci długość ok 210cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 114 dot. Pakietu nr 31

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 pakietu 31 Monokanalikowy zestaw do intubacji dróg łzowych o długości 60 mm ze stabilną fixacją. Sterylny, wykonany z silikonu medycznego o średnicy 0,64 mm zakończonym 4mm zatyczką punktu łzowego ?Umiejscowienie następuje dzięki metalowej prowadnicy o średnicy 0,85mm.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 115 dot. Pakietu nr 2 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru min. 61 x 91 cm +/- 3 cm. Pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 116 dot. Pakietu nr 2 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru min. 228 x 101 cm

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 117 dot. Pakietu nr 3 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 10 cm bez DEHP, bez dodatkowego portu do iniekcji. Objętość wypełnienia zestawu max 1,19 ml. pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 118 dot. Pakietu nr 3 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego łącznika o poniższych parametrach, tak jak opisane w poprzednim przetargu nr 1/19 Dostawa produktów do apteki szpitala

Łącznik bezigłowy, nie dłuższy niż 2cm, kompatybilny z końcówką luer i luer-lock, o przepływie grawitacyjnym 525ml/min (+-25ml), zgodny z wymaganiami normy ISO 10555-1. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 5dni lub min. 100 aktywacji. Łącznik powinien posiadać zastawkę w postaci łatwej do skutecznej dezynfekcji jednoelementowej, silikonowej podzielnej membrany (która winna też obejmować w całości górną końcówkę łącznika), zewnętrznie osadzonej na plastikowym, przezroczystym konektorze (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego), wewnątrz pozbawione części mechanicznych, prosty tor przepływu. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi. Przestrzeń martwa max. 0,10ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 17,2 bara=250psi, na ciśnienie zwrotne min. 6,7 bara=97psi. Sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy, Opakowanie a 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 119 dot. Pakietu nr 3 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego z przedłużką ,długość zestawu max 10 cm, zawór bezigłowy (1szt), kompatybilny z połączeniami typu Luer - Lock i Luer - dren o średnicy wewnętrznej 1,2mm (zewnętrzna 2,1 mm) przedłużenie z zaciskiem przesuwającym, ,zakończenie zabezpieczone protektorem męskim - przemieszczanie płynu neutralne bez względu na sekwencję klemowania , nie tylko w wypadku stosowania zestawu przedłużającego i zacisku. zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), , zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml - nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi - zawór posiadający przezroczystą obudowę i przezroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych - prosty tor przepływu - czas użycia 700 aktywacji - wymagany minimalny przepływ 165 ml/min - objętość wypełnienia wynosząca 0,15 ml podana na opakowaniu - sterylne, pakowane pojedynczo, Opakowanie 50 szt.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka omyłki, łącznik z przedłużaczem ma chronić przed refluksem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 120 dot. Pakietu nr 3 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej noworodkowej -kaniula dożylna posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są zintegrowane skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w USG bez pasków radiocieniujących. Wykonanej z biokompatybilnego poli(tetrafluoroetylen)u bez dodatkowego otworu przy ostrzu igły. 26G - 0,6 x 19 mm., przepływ 13 ml/min Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylna noworodkowej bezpiecznej z zabezpieczeniem w pełni izolującym igłę po wyjęciu z kaniuli . Bez dodatkowego portu górnego i odłączanych skrzydełek. Kaniula widoczna w promieniach RTG,. Wykonana z poliuretanu. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji . 26G - 0,6 x 19 mm, przepływ 12 ml/min. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 121 dot. Pakietu nr 3 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 24G przepływ 16 ml/min, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu widoczny w RTG. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 122 dot. Pakietu nr 3 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 22G przepływ 31 ml/min, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu widoczny w RTG. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 123 dot. Pakietu nr 3 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 20G długość 50mm, przepływ 52 ml/min, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu widoczny w RTG. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 124 dot. Pakietu nr 3 poz.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 18 G długość 50mm, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu widoczny w RTG. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 125 dot. Pakietu nr 3 poz.12

a)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby igła do pobierania leków z fiolek, tępa z wbudowanym filtrem cząsteczkowym 5µm, dodatkowo zabezpieczona przed zakłuciem miała ostrze ścięte pod kątem 45 stopni, co zapobiega defragmentacji korka ?

b)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania igieł tępych z filtrem w 2 długościach 40 i 50 mm do bezpiecznego i efektywnego pobierania leków z pojemników o różnej wielkości ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 126 dot. Pakietu nr 18

Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SFS o gramaturze min.78 g/m² i kroju prostym. Pełnobarierowy na całej powierzchni. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub minimum 4 rzędów ultradźwięków. Barierowość na całej powierzchni min. 170 cmH₂O oraz dla cytostatyków wg ASTM F739: Dakarbazyna, Karmustyna, Cyklofosfamid, Chlorowodorek doksorubicyny, Docetaksel, 5- Fluorouracyl, Cisplatyna, Etopozyd, Paklitaksel, Oksaliplatyna, Tiotepa, Mitomycyna C, Siarczan winkrystyny, Leukoworyna (potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium). Rozmiar L - XLL. Kolor niebieski. Fartuch sterylne jednorazowego użytku,

pakowany z ręcznikiem chłonnym o wymiarach min.69x37cm podwójnie w opakowanie typu papier/folia i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 127 dot. Pakietu nr 6

Czy Zamawiający w zad. 6, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Jednorazowy, 3-komorowy, zapakowany jałowo zestaw do drenażu opłucnej i śródpiersia, umożliwiający drenaż aktywny i grawitacyjny; Zestaw z mechaniczną regulacją podciśnienia i zastawką wodną; Wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 10 do 40cm H₂O; Zbiornik o pojemności 2500ml, wyskalowany co 1ml do pojemności 100ml, co 2ml do pojemności 200ml, co 5ml do pojemności 2500ml posiadający wskaźnik umożliwiający wizualizację prawidłowego działania podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do bezigłowego pobierania próbek drenowanego płynu; Wbudowany zawór na obudowie, umożliwiającym ręczną kontrolę podciśnienia; Konstrukcja pozwalająca zarówno na zawieszenie, jak i postawienie na integralnym rozkładanym stojaku, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie, z możliwością pracy w każdej w pozycji (pionie i w poziomie), zapakowany sterylnie w folię i wewnątrz folii w serwetę, wysokość zestawu ok. 35cm; Z pojedynczym drenem łączącym, bezłateksowym, zabezpieczonym przed zagięciem za pomocą zewnętrznego dodatkowego zbrojenia rurą karbowaną, Dren wyposażony w szybkozłączkę umożliwiającą wymianę napełnionego zestawu bez konieczności rozłączania drenażu po stronie pacjenta; Z niezależnie pracującym, wyskalowanym cyfrowo od 1 do 7 wskaźnikiem przecieku doopłucnowego, dającym dobrą wizualizację dzięki zabarwionemu płynowi; Z załączoną fiolką ze sterylną wodą do wypełnienia komory zastawki wodnej; nie wymagającym dodatkowych przygotowań i zabezpieczania płynu przez obsługującą osobę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 128 dot. Pakietu nr 7 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 7 następującego rozwiązania wg poniższego : poz.1 Zestaw cewników czasowych z ramionami zakrzywionymi pod kątem 180 stopni, atraumatyczna końcówka typu blue flex tip – miękka końcówka zapewniająca równowagę między łatwością wprowadzenia i skutecznością działania, końcówki cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia, Dostępne: średnice i rozmiary : 14Fr/ dł. 15 i 20 cm W skład zestawu wchodzi : poliuretanowy cewnik nieprzepuszczający promieni RTG z obrotowymi przezroczystymi skrzydełkami mocującymi, igła wprowadzająca 18G/6,35cm, prowadnica „J” prosta 0,038”/ 70cm, rozszerzacz 14F; rozszerzacz 16F, 2 nasadki, sterylne serweta 61x91cm, skalpel #11, strzykawka Raulersona. igła do sprawdzenia ciśnienia, igła wprowadzająca w miękkiej kaniuli.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 129 dot. Pakietu nr 7 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 7 następującego rozwiązania wg poniższego : poz.2 Zestaw cewników czasowych z ramionami prostymi, atraumatyczna końcówka, końcówki cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach. Dostępne średnice i rozmiary : 12Fr/ 16 i 20cm. W skład zestawu wchodzi: poliuretanowy cewnik nieprzepuszczający promieni RTG z obrotowymi przezroczystymi skrzydełkami mocującymi, igła wprowadzająca 18G/6,35cm, prowadnica „J” prosta 0,038”, rozszerzacz 12F, 2 nasadki, sterylne serweta 61x91cm, skalpel #11, strzykawka Raulersona. igła do sprawdzenia ciśnienia, igła wprowadzająca w miękkiej kaniuli.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 130 dot. Pakietu nr 7 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 7 następującego rozwiązania wg poniższego : poz.3 Zestaw cewników czasowych z ramionami prostymi, atraumatyczna końcówka, ramiona cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach. Dostępne średnice i rozmiar :9 F/dł. 13 cm. W skład zestawu wchodzi: poliuretanowy cewnik nieprzepuszczający promieni RTG z obrotowymi przezroczystymi skrzydełkami

mocującymi, igła wprowadzająca 20Ga/3,81cm, prowadnica „J” prosta 0,025”/ 60cm, rozszerzacz 9F;, 2 nasadki, skalpel #11, strzykawka , igła wprowadzająca w miękkiej kaniuli.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 131 dot. Cz. III, rozdział II, pkt 8 SWZ (przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty); Cz. VII, rozdział II, pkt C, ppkt 8 SWZ (dokumenty składające się na ofertę)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy pkt 8 również dotyczy tylko pakietu nr 1 tak jak pkt 5-7 i 9?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza dotyczy pakietu nr 1

Pytanie nr 132 dot. Cz. X, rozdział I SWZ (sposób obliczenia ceny)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ - cena ofertowa musi być wyrażona w złotych polskich (PLN), z dokładnością nie większą niż dwa miejsca po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeśli trzecia cyfra po przecinku jest mniejsza niż 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.

Pytanie nr 133 dot. Pakiet 3 (próbki)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, czy w pakiecie nr 3 do poz. 11-12 nie są wymagane próbki?

Odpowiedź:

Tak Zamawiający potwierdza, że w pakiecie nr 3 do poz. 11-12 nie są wymagane próbki.

Pytanie nr 134 dot. Załącznik nr 6 do SWZ

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia wraz z pierwszą dostawą dokumentów dopuszczających w przypadku brania udziału w pakietach z wyrobami jednorazowymi. Ww. dokumenty będą udostępnione na każde wezwanie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt. 2

Pytanie nr 135 dot. wzoru umowy § 8 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie terminu płatności 60 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 136 dot. Pakietu 3 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potwierdzenia kartą techniczną wyrobu medycznego, że produkt nie zawiera DEHP.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Zob. część III Rozdział II pkt.2 SWZ

Pytanie nr 137 dot. Pakietu 3 poz. 4

Czy Zamawiający miał na myśli łącznik bezigłowy o przepływie min 533ml/min, a nie jak w opisie SWZ min 533ml/godz.?

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt. 1

Pytanie nr 138 dot. Pakietu 3 poz. 4

Czy Zamawiający miał na myśli uchwyt w tym samym kolorze co zawór. Uchwyt w postaci wypustek ułatwiających utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 139 dot. Pakietu pakietu 32, 33, SWZ, projekt umowy par. 2 ust 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy, który liczony jest w godzinach, liczony był w dni robocze (a nie tylko termin dostawy wypadł w dni robocze)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 140 dot. Pakietu pakietu 32, 33, SWZ, projekt umowy par. 2 ust 6

Czy Zamawiający w przypadku pakietów 32, 33 zrezygnuje z dostaw na cito? Przedmiotem zamówienia w tych pakietach nie są leki ratujące życie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 141 dot. pakietu 32, 33, SWZ, projekt umowy par. 2 ust. 11

Czy Zamawiający w przypadku pakietów 32, 33 Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 142 dot. pakietu 32 poz.2

Czy Zamawiający dopuści Iglę Rosena 6.4 mm, tępą, 6 szt w opakowaniu?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza..

Pytanie nr 143 dot. pakietu 32 poz.3

Czy Zamawiający dopuści Iglę Rosena 6.4 mm, ostrą 6 szt w opakowaniu?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza..

Pytanie nr 144 dot. pakietu 3 poz.1

Czy zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonal-ne 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.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 145 dot. pakietu 3 poz.1

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 146 dot. pakietu 3 poz.1

Czy Zamawiający wymagają koreczków kompybilnych ze standardowym portem, pasujące do standardowych kaniul i strzykawek, bez wymogu tej samej firmy co reszta produktów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 147 dot. wzoru umowy § 10 ust. 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w maksymalnej wysokości:

a) 10 % netto wartości **niezrealizowanej części** umowy, o której mowa w § 8 ust 1 umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy

b) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w terminie dostawy towaru określonego w §2 ust 6 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówienia jednostkowego.**

c) 0,3 % wartości netto **wadliwej części** zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w wydaniu towaru bez wad w miejsce wadliwego towaru w terminie o którym mowa w §7 ust 3 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części zamówienia jednostkowego**

d) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień nienależytego wykonania zamówienia w sposób inny niż zwłoka tj. za nie wniesienie towaru, nie poinformowanie Zamawiającego o możliwości zaistnienia braku w dostawach wynikających bezpośrednio z winy producenta/wytwórcy, za nie przekazanie dokumentów, o których mowa w § 6 ust 1 umowy - na żądanie Zamawiającego, , **jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówienia jednostkowego.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 148 dot. wzoru umowy § 7 ust.3

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt. 3

St. Inspektor
Dział Zamówień Publicznych

Soellner

Sekretarz Komisji Przetargowej

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR
SZPITALA KLINICZNEGO
im. K. Fochera UM w Poznaniu

dr n. med. Paweł Daszkiewicz

W załączeniu :

- obowiązujący załącznik nr 6
- obowiązujący Pakiet nr 3

Dział Zamówień Publicznych
tel : 061- 84913-75

ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
Tel. centrala 61 8491200 Fax 61 8483362
szpital@skp.ump.edu.pl

www.skp.ump.edu.pl



PACIENT naszym priorytetem
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem

Załącznik nr 6 – (Wykonawca dołączy do oferty)

ZP /08/22

Przedmiot : dostawa jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych - 35 pakietów.

.....
Nazwa Wykonawcy

.....
data

OŚWIADCZENIE

Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymogi określone przez zamawiającego oraz posiadam aktualne dokumenty dopuszczające zaoferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. z dnia 13.12.2019 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.),) do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem (np. **CE lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oznakowane CE dla którego wystawiono deklarację zgodności**) i że zaoferowane dostawy spełniają wymagania określone w dokumentach dopuszczających je do obrotu, w Rozporządzeniu z dnia 05.04.2017 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) Nr 1223/2009 oraz uchylecia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE. L. Nr 117, str. 1)*.

Dodatkowo oświadczam, że dostarczę na każde żądanie Zamawiającego - aktualny dokument dopuszczający zaoferowanych dostaw do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem.

Pakiet nr 3

Wadium : 4.800,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./ op.	Cena brutto szt./op	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	Klasa wyrobu medycznego
1.	Koreczki luer-lock Combi (dwufunkcyjne, pasujące na strzykawki i na kaniule). Pakowane pojedynczo	700 000 szt.							
2.	Kranik trójdrożny, posiadający trójramienne białe pokrętko, przezroczystą obudowę, wykonany z poliwęglanu, prosty tor przepływu w obu kierunkach, optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty, z możliwością podawania tłuszczu i chemioterapeutyków, posiadający niezależnie obracającą się nakrętkę Luer-Lock, każde z wejść kranika zabezpieczone fabrycznie zamontowanymi koreczkami, kranik obracający się w zakresie 360 stopni z wyczuwalnym skokiem co 45 stopni. Objętość wypełnienia 0,22-0,26ml.	45 000 szt.							
3.	Kraniki trójdrożne z przedłużaczem 7cm, posiadający trójramienne białe pokrętko, przezroczystą obudowę, wykonany z	8 000 szt.							

	<p>poliwęglanu, prosty tor przepływu w obu kierunkach, optyczny i wyczuwalny indikator pozycji otwarty/zamknięty, z możliwością podawania tłuszczu i chemioterapeutyków, każde z wejść kranika zabezpieczone fabrycznie zamontowanymi koreczkami, kranik obracający się w zakresie 360 stopni z wyczuwalnym skokiem co 45 stopni, przedłużacz wykonany z PCV niezawierający DEHP (potwierdzone stosownym oświadczeniem producenta). Objętość wypełnienia 0,8 ml. Kranik z przedłużaczem ma posiadać dodatkowy port do iniekcji.</p>								
4.	<p>Łącznik bezigłowy nie dłuższy niż 2 cm Bezigłowy port wielokrotnego wklucia bez mechanicznych części wewnętrznych, kompatybilny z końcówką Luer i Luer-Lock, z silikonową podzielną membraną, osadzoną w postaci wywiniętego kołnierza na przezroczystym poliwęglanowym konektorze, co pozwala na skuteczną dezynfekcję, przepłukiwanie i jego wizualną kontrolę, o przepływie minimalnym 533ml/min., objętość wypełnienia max. 0,16 ml z możliwością użytku z krwią, tłuszczami i cystostatykami,</p>	55 000 szt.							

	<p>bez mechanicznych części wewnętrznych – prosty tor przepływu</p> <ul style="list-style-type: none"> - membrana zaworu podzielna, silikonowa z kohnierzem idealnie gładkim, wyiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora. Jednorodna powierzchnia do dezynfekcji. - na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. - czas użycia 100 aktywacji - wymagany minimalny przepływ 27 l/h - objętość wypienienia wynosząca 1,14 ml, podana na opakowaniu jednostkowym - sterylne, pakowany pojedynczo, Opakowanie 25 szt. 								
6.	<p>Kaniula dożylna noworodkowa</p> <p>Kaniula dożylna posiadająca wymiowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z poliuretanu. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły</p>	6.000 sztuk							

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna za realizację zamówienia ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1- 5 sztuk

Poz. nr 2 - 5 sztuk

Poz. nr 3 - 5 sztuk

Poz. nr 4 -10 sztuk

Poz. nr 5 - 5 sztuk

Poz. nr 6 - 5 sztuk

Poz. nr 7-10 - 2 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta.

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.
Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.