

Milicz, dnia 21.04.2022r.

Zamawiający:

Milickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.
ul. Grzybowa 1
56-300 Milicz

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: Dostawa jednorazowego sprzętu medycznego dla Milickiego Centrum Medycznego.

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 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 12.04.2022

W związku z zaprzestaniem produkcji koncentratów kwaśnych w kanistrach 6L oraz bez zawartości glukozy prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 7 płynów jak niżej:

- poz. 2-6 kanistry 4,7L,
- poz. 3 SW380A (skład SW192A + glukoza),
- poz. 6 SW380A

Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytania z 13.04.2022

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 1 i 2 w pakiecie nr 2, oraz utworzenia dla nich odrębnego pakietu.

Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla szpitala.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pytanie 1 – Dotyczy Pakietu 29 poz. 1: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do Pakietu 29 pozycji 1 dotychczas dostarczanych kompatybilnych linii krwi, bez zawartości ftalanów (DEHP) ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytanie 2 – Dotyczy Pakietu 29, poz.1: Stosowanie ftalanów w wyrobach medycznych niesie ryzyko ujemnego skutku zdrowotnego (zaburzenia płodności i rozrodu u kobiet i u mężczyzn, zwiększone ryzyko zaburzeń neurologicznych, zwiększone ryzyko rozwoju niektórych nowotworów) z uwagi na ich przenikanie do organizmu człowieka i oddziaływanie na układ hormonalny. Biorąc pod uwagę czas narażenia pacjenta na kontakt z tworzywem sztucznym, zawierającym DEHP, który wynosi ok 50 g/tydz. (13 zabiegów miesięcznie) czy Zamawiający, w trosce o bezpieczeństwo każdego pacjenta, oraz będąc w zgodzie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. (Dz.U. nr 16,poz.74), o wymaganiach zasadniczych dla

wyrobu medycznego (punkt 7.5), gdzie jest wskazane, że wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone w sposób zmniejszający do minimum ryzyko, powodowane uwalnianiem się substancji w czasie używania wyrobu wymaga, żeby zaoferowane w Pakiecie 29 poz. 1 linie krwi nie zawierały ftalanów?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytanie 3 – Dotyczy Pakietu 29 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do Pakietu 29 poz. 2 dializatory niskoprzepływowe błona Polyamix o powierzchni 1,4 m², wysokim klirensiem fosforanów, sterylizowane parą wodną, charakteryzujących się wysoką biozgodnością?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytanie 4 – Dotyczy Pakietu 29, poz. 3 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do Pakietu 29 poz. 3 dotychczas dostarczanych dializatorów niskoprzepływowych, z błoną Polyamix o powierzchni 2,1 m², sterylizowanych parą wodną z wysokim klirensiem fosforanów, charakteryzujących się wysoką biozgodnością?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytanie 5 – Dotyczy Pakietu 29, poz. 3 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do Pakietu 29 poz. 3 dializatorów niskoprzepływowych, z błoną Polyamix o powierzchni 1,7 m², sterylizowanych parą wodną z wysokim klirensiem fosforanów, charakteryzujących się wysoką biozgodnością?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pakiet 4, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści opaski nawinięte na plastikowy trzpień, o czasie wiązania 3min, wykonane z gazy 20-nitkowej, min. 94% nasycenie opaski masą gipsową- gips naturalny, o czasie zanurzenia w wodzie wynosi około 5s?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 4, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści opaski nawinięte na plastikowy trzpień, o czasie wiązania 5-6min, wykonane z gazy 20-nitkowej, min. 94% nasycenie opaski masą gipsową- gips naturalny, czas zanurzenia w wodzie wynosi około 5s?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 4, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane a'1 szt.?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o pojemności 150ml?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, z zastrzeżeniem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w dokumentach zamówienia.

Pakiet 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o opakowaniu foliowym?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 13, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny kuwet za opakowanie a'50szt. z przeliczeniem na opakowania?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 13, pozycja 10-12

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na wycinki zamykane pokrywką na wcisk?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 13, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki o pojemności 2300ml?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 22, pozycja 7-12

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona pakowane formie zwiniętej?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 22, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax w rozmiarze CH16?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 22, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax w rozmiarze CH28?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 22, pozycja 33, 35, 37

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 80cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 22, pozycja 40-43

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe bez zatyczki lub z dodatkową zatyczką oddzielnie pakowaną?

Odp.

Zamawiający dopuszcza zgłębniki żołądkowe z dodatkową zatyczką – która może być pakowana oddzielnie

Pakiet 22, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu o długości 200 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 22, pozycja 59-61

Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu opłucnej z trokarem zabezpieczonym osłonką w kształcie motylka z wytłoczonym rozmiarem, pakowane w podwójne opakowanie wew. folia zew. folia-papier?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 22, pozycja 59-61

Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu opłucnej z trokarem skalowane co 2cm z linią RTG na całej długości?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 25, pozycja 3

Czy nie zaszła omyłka pisarska w podanej jednostce miary? Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie jednostkowe a'40 sztuk, tak jak napisano w opisie zamówienia?

Odp.

TAK – Zamawiający potwierdza – powinno być 40szt.

Pakiet 25, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, włókninowe myjki do mycia ciała w formie ściereczki niewymagające spłukiwania oraz namaczania, rozmiar 30cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (60 sek. w 800W), zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorb 20, Capryl/Capramidopropyl Betaine. pakowane w opakowania a'8 sztuk; na opakowaniu jednostkowym typu "Flow wrap" nadrukowana instrukcja użycia, ilość, skład oraz ikony informujące: nie wrzucać do toalety, nie macerować; nie zawierają lateksu, niesterylne; termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji; zarejestrowane jako produkt kosmetyczny?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 25, pozycja 4

Czy nie zaszła omyłka pisarska w podanej jednostce miary? Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie jednostkowe a'8 sztuk, tak jak napisano w opisie zamówienia?

Odp.

TAK – Zamawiający potwierdza – powinno być opakowanie jednostkowe a'8 sztuk.

Pakiet 25, pozycje 5-7

Czy Zamawiający dopuści gąbki zarejestrowane jako wyrób biobójczy? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 25, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści nie zawierającą mydła piankę do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału; umożliwiającą wykonanie toalety po wypróżnieniu bez użycia

wody; neutralizuje nieprzyjemne zapachy, wpływając korzystnie na samopoczucie pacjenta i komfort pracy personelu, opiekuna; zawierającą substancje nawilżające i pielęgnujące; minimalizuje podrażnienia, tworzy warstwę hydrolipidową chroniącą skórę przed wilgocią i zabrudzeniami; zawierającą w składzie m.in. triklosan oraz dimetikon; odpowiednia formuła pianki wnika wewnątrz zabrudzenia, odsuwa je od skóry ułatwiając jej oczyszczenie; opakowanie aluminiowe o pojemności 400 ml zakończone atomizerem umożliwia celowaną aplikację w miejsce zabrudzenia; na opakowaniu nadrukowany skład oraz miejsce do opisu danych pacjenta oraz wskazówki dotyczące stosowania w języku polskim; termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji; zarejestrowana jako wyrób kosmetyczny?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 25, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy; zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką; nie wymagający namoczenia oraz spłukiwania; zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego, pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W); zapachowy, pakowany pojedynczo; na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia; nie zawiera latexu; termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji; zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 25, pozycje 4, 8 i 9

Czy Zamawiający dopuści wyrób medyczny zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 25, pozycje 10, 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m², rozmiar uniwersalny, szerokość w stanie rozciągniętym 130 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 1, 3

Czy Zamawiający wrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli w kolorze zielonym?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, przy zachowaniu pozostałych parametrów

Pakiet 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z prześcieradłem o wymiarach 150 x 210 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli zarejestrowany jako wyrób medyczny i objęty 8% stawką VAT?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wykonaną z włókny polipropylenowej o gramaturze 40g/m² w rozmiarze uniwersalnym: długość 120cm, szerokość 70cm (obwód 140cm)?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókny SMS o gramaturze 35g/m² w kolorze niebieskim?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z hydrofobowej włókny SMS 35g/m², w rozmiarze 200 x 160 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm (wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwia przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 26, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści koc do okrycia pacjenta w kolorze niebieski/zielony?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, z zastrzeżeniem, że pozostałe parametry pozostają bez zmian

Pakiet 26, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło włókninowe w kolorze zielonym?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, z zastrzeżeniem, że pozostałe parametry pozostają bez zmian

Pakiet 26, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści poduszkę w rozmiarze 40 x 40 cm, z poszyciem wykonanym z bawełny (48%) i poliestru (52%) z wypełnieniem 100% kulki poliestrowe Amball?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadającą antypoślizgową warstwę spodnią, o chłonności około 1 litr, w rozmiarze 116cm x 76cm z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości (zamiast 1 rolki 26 sztuk maty)?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 8, 9

Czy Zamawiający dopuści asortyment zarejestrowany jako wyrób medyczny i objęty 8% stawką VAT?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 26, pozycja 8, 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 27, pozycja 13

Czy Zamawiający wrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,16mm+/-0,02, na dłoni 0,14mm+/-0,02?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 28, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,33-0,40mm, na dłoni 0,27-0,35mm, rozciągliwość przed starzeniem 750%, po starzeniu 710%, wytrzymałość na rozerwanie przed starzeniem 12N, po starzeniu 14N?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 28, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,33mm,+/-0,01 na dłoni 0,27mm+/-0,02, na makiecie 0,22mm+/-0,01, rozciągliwość przed i po starzeniu 780%?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 28, pozycja 3-4

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dot. ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotowego produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed m.in. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdzieraniem, przekłuciem oraz, jeśli to dotyczy, uderzeniem. Rękawice, które spełniają wymagania normy EN 388 są wykonywane najczęściej ze skór i tkanin, podczas gdy podstawowy surowiec rękawic medyczno-ochronnych to lateks lub nityl, czyli szczelnych i wysoko elastycznych tworzyw, które są odporne na czynniki chemiczne ale nie na zagrożenia mechaniczne. Tym samym stawianie takiego wymogu w stosunku do rękawic medyczno-ochronnych traktujemy jako bezzasadne i nie mające odzwierciedlenia w faktycznych właściwościach fizycznych produktu.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 3ml, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 28, pozycje 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a CH22 z balonem o pojemności 30-50 ml, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 28, pozycje 12

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a CH26 z balonem o pojemności 30-50 ml, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 28, pozycje 13, 14

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 5-10ml, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 28, pozycje 15-17

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 30ml, spełniający pozostałe

wymagania SWZ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 28, pozycje 21

Czy Zamawiający dopuści cewnik do kaniulacji żyły pępowinowej w rozmiarze 6F lub 8F?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie w rozmiarze 6F

Dotyczy: Pakiet nr 23 – Igły biopsyjne

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania równoważnego produktu o następujących parametrach:

Jednorazowy pistolet do biopsji stercza wyposażony w igłę skalowaną co centymetr o wymiarach 18G i długości 20 cm z echogeniczną końcówką; igła osadzona na wyprofilowanej rękojeści, umożliwiającej naciągnięcie igły oraz uruchomienie spustu jedną ręką; rękojeść o rozmiarach, długość 12,5 cm, szerokość 3,5 cm; system naciągania składający się z dwóch zintegrowanych suwaków położonych równolegle do siebie i znajdujących się w przedniej części pistoletu; pistolet wyposażony w dwa spusty uruchamiające, jeden znajdujący się z tyłu pistoletu, drugi w lewym boku w górnej części urządzenia; długość wystrzału/penetracji 22mm.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytania z 14.04.2022

Pakiet 1, poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic poliizoprenowych używanych obecnie w Państwa placówce, zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, zgodnie z obecnie obowiązującymi normami, o grubości na palcu max. 0,27 mm. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Odporne na penetrację min. 10 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz przenikalność min. 25 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 (obecnie zastępująca już nieobowiązujący OHSAS 18001). Opakowanie max. 50 szt. Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania : Torba na płyny 51x56 cm z filtrem z folii PE, portem do ssaka z zatyczką, z taśmą przylepną 5x46 cm, z kształtką usztywniającą, pakowana we włókninę zabezpieczającą 45x45 cm i wentylowaną torbę foliową do sterylizacji. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe zawiera min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Tolerancja rozmiarów +/- 2 cm. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 23

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania : jednorazowych pistoletów do biopsji posiadający igłę wykonaną ze stali medycznej klasycznej lub do wyboru przez Zamawiającego, jeśli będzie taka potrzeba to z materiału ECHONOX o wzmożonej echogeniczności na całej długości igły w USG. Pistolet posiada 2 spusty – 1 z tyłu pistoletu a 2gi u nasady igły w rękojeści. Igła skalowana co 1 cm, penetracja tkanek ok. 20mm , dł. wycinka 18mm. Rozmiary: 14G ,16G, 18G . Długości : 11cm, 15cm, 20cm, 25cm

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 23

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje w przypadku konieczności lepszej wizualizacji w USG możliwość wyboru pistoletów posiadających igłę wykonaną z ECHONOX zwiększającą widoczność na całej długości igły ?

Odp.

TAK – Zamawiający potwierdza

Pakiet 28

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania : Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania : Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo- nitylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii, jasnobrazowe. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni ≥ 0,14 mm, na mankiecie ≥ 0,14 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od

rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 4 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 50 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice ginekologiczne lateksowe o przedłużonym mankiecie, długość min. 500 mm, o powierzchni zewnętrznej min. antypoślizgowej, mikroteksturowanej. Grubość na palcu (mediana) min. 0,32mm, na dłoni min. 0,30 mm, pakowanie po max. 50 par.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 3

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

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice powinny cechować się wzmocnionym mankiem posiadającym widoczne podłużne i poprzeczne wzmocnienia zapobiegające zsuwaniu się rękawicy w trakcie użytkowania, co umożliwi komfortową pracę także w trakcie dłuższych zabiegów chirurgicznych.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpydrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 4

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A wg. EN ISO 374-1, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie oznakowanie rękawic daje gwarancje najwyższej ochrony dla personelu medycznego, dopuszczając je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 15

Prosimy o wskazanie modelu urządzenia grzewczego, z którym mają współpracować koce.

Odp.

Urządzenie MISTRAL - AIR

PAKIET NR 3

Poz. 37-43

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe typu Guedel - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję oraz kolorystyczne oznaczenie rozmiaru zgodne z ISO, ułatwiające identyfikację ich rozmiaru w warunkach klinicznych.

Odp.

TAK – Zamawiający potwierdza

Poz. 44-45

Prosimy o korektę omyłki pisarskiej i dopuszczenie do składania ofert na prowadnice do rurek intubacyjnych dla dzieci, a nie jak mylnie opisano „dla dorosłych”, o czym świadczą wymagane średnice prowadnic.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza składanie ofert na prowadnice do rurek intubacyjnych dla dzieci

Poz. 44

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na prowadnice dla najmłodszych dzieci, o długości 220mm i o średnicy zewnętrznej prowadnicy 1.95-2.0mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi swz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Poz. 45

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na prowadnice dla dzieci o średnicy zewnętrznej prowadnicy 3,3mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi swz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na prowadnice dla najmłodszych dzieci, o długości 270mm i o średnicy zewnętrznej prowadnicy 1.98-2.0mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi swz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na prowadnice dla najmłodszych dzieci, o długości 325mm i o średnicy zewnętrznej prowadnicy 3,28mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi swz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Poz. 51

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis swz „72H; blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki” oznacza wymóg zaoferowania zestawów z przesuwaną liniowo, jednoelementową zastawką oddzielającą automatycznie (samoistnie) cewnik od pacjenta po uaktywnieniu podciśnienia, zapewniającą 100% szczelność zestawu oraz potwierdzające tym samym wypełnienie wymogu swz dotyczący wielogodzinnego (72H) użytkowania - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów swz.

Odp.

TAK – Zamawiający potwierdza

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania do rurek intubacyjnych, jako wyroby do wielogodzinnego użytkowania (72H), ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz ewentualne niepożądane, karcynogenne działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odp.

TAK – Zamawiający potwierdza

Poz. 52

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, wysokiej jakości - amerykańskiego producenta - łączniki typu martwa przestrzeń o zmiennym kształcie, zespolone z łącznikiem kątowym podwójnie obrotowym z podwójnym portem, możliwość rozciągania i kształtowania przezroczysta rura z pamięcią kształtu, łączy układ oddechowy z rurką intubacyjną lub tracheostomijną, równoważne złącza 15M -

22M/15F, długość w równoważnym zakresie od 7cm do 16cm, jałowy, jednorazowego użytku, opakowanie folia-papier.

Odp.

Zamawiający dopuścił rozwiązania równoważne w postępowaniu, z tym zastrzeżeniem, że to Wykonawcę obciąża udowodnienie równoważności proponowanego rozwiązania.

PAKIET NR 9

Poz. 3

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne obwody oddechowe - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu obwodów - z dwoma rurami o długości 170cm z pułapkami wodnymi oraz trzecią rurą o długości 120 cm, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi swz.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Poz. 4

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na oryginalne obwody oddechowe producenta respiratorów Puritan-Bennett - jednorurowe, gładkie w środku, o długość 180cm, z zastawką wydechową, dla dorosłych, w pełni kompatybilne do respiratorów wskazanych w swz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

PAKIET NR 22

Poz. 13-18

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra o długości ramion 50x20cm, w równoważnych rozmiarach średnic t.j. CH 9, 12, 15, 18, 21, 24 do dowolnego wyboru przez Zamawiającego, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi swz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra o długości ramion 80x10cm, silikonowane, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi swz.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Poz. 33, 35, 37

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zgłębniki żołądkowe o długości 75-80cm z zatyczką i łącznikiem redukcyjnym luer (analogicznie do pozostałych zgłębników w pakiecie), spełniające wszelkie pozostałe wymogi swz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Poz. 40-43

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zgłębniki żołądkowe z zatyczką pakowaną osobno, spełniające wszelkie pozostałe wymogi swz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Poz. 59-61

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu opłucnej z prowadnicą, powinny posiadać znacznik rtg wzdłuż całego drenu oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w każdych warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów swz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu opłucnej z prowadnicą, powinny ze względu na szczególny charakter ich zastosowania być pakowane w sztywne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów swz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 19 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy ze względu na fakt, że a) wykonywanie pomiarów i pobieranie krwi pacjentów w celu wykonania pomiaru glukozy w ciemności, bądź przez osoby niedowidzące, stwarza zagrożenie epidemiologiczne zarówno dla pacjentów jak i personelu szpitala – gdyż glukometr jest urządzeniem stosowanym u wielu pacjentów w tym samym czasie b) używanie świecących elementów powoduje dodatkowy pobór mocy i powoduje szybsze zużywanie baterii, a zatem konieczność dokonywania częstszych wymian baterii – Zamawiający dopuści paski testowe do glukometru bez podświetlanej szczeliny paska?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

2. Prosimy o dopuszczenie glukometrów zasilanych ogólnodostępnymi bateriami CR2032 (są dostępne w sklepach elektronicznych marketach, a nawet w sieciowych sklepach spożywczych typu „Żabka”); takie baterie są fabrycznie lepiej zabezpieczone przed wyciekiem elektrolitu niż baterie AAA.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

3. Czy Zamawiający dopuści paski do glukometrów bez funkcji bluetooth? Klasyczne glukometry nie separują w żaden sposób wyników przypisanych do danego pacjenta, zatem możliwe jest przesyłanie tylko wszystkich wyników zapisanych w pamięci urządzenia. Takie rozwiązanie jest przeznaczone dla użytkownika indywidualnego i tylko w przypadku wyników uzyskanych u indywidualnego użytkownika ma jakikolwiek sens.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

4. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja daje wykonawcom bodziec ekonomiczny do utrzymywania stałej dostępności pasków testowych na rynku (wiele modeli pasków testowych nierefundowanych nie jest na rynku obecnych i nie istnieje praktyczna możliwość ich zakupu, pomimo że wciąż są zarejestrowane).

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych kompatybilnych z jednym modelem glukometrów? Wyniki uzyskiwane za pomocą trzech glukometrów nie są wobec siebie wzajemnie wartościami referencyjnymi (metodą referencyjną jest w odniesieniu do glukometrów analizator laboratoryjny) i mogą być istotnie różne, co może prowadzić do dezorientacji osób wykonujących pomiary i wyciągnięcia błędnych wniosków odnośnie wdrażanej terapii. Gromadzenie różnych modeli glukometrów powoduje zwiększenie produkcji elektrodopadów, nie przynosząc istotnej korzyści pacjentom i personelowi szpitala.

Odp.

W ocenie Zamawiającego konieczne jest doprecyzowanie pytania. W obecnej formie Zamawiający nie potrafi udzielić wiążącej odpowiedzi.

6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z funkcją wyrzutu zużytego paska, zapewniającą bezdotykowe usuwanie paska z glukometru? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu szpitala i pacjentów, eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjenta pozostałą na zużytych paskach testowych.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

7. Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

8. Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od miejsca wykonywania badań?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytania z 15.04.2022

Pakiet nr 3 poz. 1-16

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 1-16

Czy Zamawiający dopuści znaczniki głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 1-16

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową ilością ftalanów?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 17-21

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 17-21

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 22-24

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 22-24

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 22-24

Czy Zamawiający dopuści potrójny znacznik głębokości w postaci półpiersieni?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 25-33

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 25-33

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 25-33

Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta umieszczoną na opakowaniu zamiast na skrzydełkach szyldu?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 34-36

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 34-36

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 34-36

Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta umieszczoną na opakowaniu zamiast na skrzydełkach szyldu?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 37-43

Czy Zamawiający wymaga, aby rurka ustno-gardłowa GUEDEL była wykonana z PCV?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści długość 255mm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 2,0?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści długość 255mm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 3,3?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 46-48

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium pokrytego medycznym tworzywem?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 46

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 3,3 o długości 340mm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 47

Czy Zamawiający dopuści długość tylko 340mm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 48

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 4,7?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 48

Czy Zamawiający dopuści długość tylko 340mm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 50

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę pakowaną w sztywne opakowania papier-folia z dodatkowym zabezpieczeniem zagiętego końca wykonanym z tworzywa sztucznego?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści port medyczny do podawania leków z końcówką LUER?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 600 mm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści manualną zastawkę?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści karbowany łącznik dołączony osobno?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 3 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści długość od 7 do 15 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 20F/40 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 22 poz. 44-55

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych posiadały „zmrożoną powierzchnię” zewnętrzną co zapobiega przywieraniu do ścian rurki intubacyjnej?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 22 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH-6?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 22 poz. 49

Czy Zamawiający dopuści długość 60 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 22 poz. 56

Czy Zamawiający dopuści długość 200 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wymiary 62,2 x 45,7 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek na basen z wkładką, która w ciągu 30 sekund zamienia 700 ml płynów ustrojowych w żel?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25

Prosimy o sprecyzowanie wymaganych ilości w poszczególnych, gdyż w niektórych pozycjach w Pakiecie nr 25 ilość sztuk w opakowaniu opisana w kolumnie „przedmiot zamówienia” różni się od tej wskazanej w kolumnie "j.m."

Odp.

- poz. 3 – 80 op. a' 40 szt
- poz. 4 – 200 op. a' 8 szt

Pakiet nr 25 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę o następujących parametrach:

- Myjka nasączone środkiem myjącym (PH 5,5)
- Kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiar: 17 cm x 24,5 cm
- Gramatura: 100 g/m² (część przednia pokryta mydłem), 70 g/m² (część tylna bez mydła)
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 20 sztuk?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ściereczki wykonane w 100 % z Airlaid w rozmiarze 33 x 30 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę do ciała o następujących parametrach:

- w formie prostokątnej ściereczki
- nasączona mydłem (PH 5,5)
- aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- wykonana w całości z poliestru
- rozmiar: 12 x 20 cm
- gramatura 100 g/m²
- wyrób jednorazowy
- nie zawiera lateksu
- pakowana po 24 sztuki?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nawilżone ściereczki do toalety pacjenta o następujących parametrach:

- Miękkie, grube, delikatne – idealne dla wrażliwej skóry
- Nasączone środkami myjącymi
- Zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry
- Opakowanie z możliwością wielokrotnego zamykania

- Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce w 700 W przez 20 sek.
- Testowane dermatologicznie
- Wymiary: 20 cm x 20 cm
- Pakowane po 12 szt.
- Skład m.in.: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbate 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferolu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, sorbinian potasu, benzoesan sodu, perfum, ekstrakt z rumianku. Witamina E oraz Prowitamina B5?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nawilżone ściereczki do toalety pacjenta o następujących parametrach:

- miękkie, grube, nasączone środkami myjącymi
- oczyszczają, odświeżają i łagodzą podrażnienia
- posiadają substancje nawilżające i odżywcze dla skóry (witamina E, rumianek i aloes)
- Prostokątna myjka odpowiednia do mycia całego ciała, szczególnie okolic intymnych
- dzięki zawartości dimetikonu tworzą ochronną barierę, umożliwiając równocześnie oddychalność skórze
- Nie wymagają użycia wody oraz spłukiwania
- Wykonana z miękkiej włókny
- rozmiar 20 cm x 20 cm
- Nasączona preparatem odświeżającym i nawilżającym o neutralnym pH (5,5)
- W składzie 3% dimetikon tworzący warstwę ochronną na skórze
- gotowe do użytku od razu po wyjęciu z opakowania
- możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej w 700 W przez 20 sek.
- testowane dermatologicznie
- opakowanie a'25 szt. z możliwością wielokrotnego zamykania
- nie zawierają lateksu, lanoliny i alkoholu
- produkt na stawce VAT 23 %?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nawilżone ściereczki do toalety pacjenta o następujących parametrach:

- Prostokątna myjka do przedoperacyjnego mycia ciała
- Nie wymagająca użycia wody oraz spłukiwania
- Wykonana z miękkiej włókny
- Rozmiar 22 cm x 22 cm
- Nasączona 2% chlorheksydyną, która działa szybko i skutecznie, wykazując szerokie spektrum biobójcze
- Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce

- Jednorazowego użytku
- Antybakteryjne
- produkt na stawce VAT 23 %?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści gąbkę nasączoną 20 ml antyseptycznym, myjącym roztworem glukonianu chlorkeksydy o stężeniu wagowym 4%, w rozmiarze 10cm x 10cm x 2,5cm na stawce VAT 23 %?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści oczyszczającą, niezawierającą mydła piankę do skóry pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału, posiadającą właściwości antybakteryjne o pojemności 500 ml, zawierającą w składzie: panthenol, kwas mlekowy oraz sinodor?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści równoważną piankę myjąco-pielęgnującą, która delikatnie oczyszcza skórę, pozostawiając na niej warstwę ochronną. Polecana przede wszystkim do pielęgnacji i oczyszczania wrażliwej, narażonej na podrażnienia skóry. Delikatnie i skutecznie nawilża, natłuszcza, koi i pielęgnuje skórę. Neutralizuje nieprzyjemne zapachy, w tym zapach moczu. Ma przyjazne dla skóry pH – stabilizuje kwaśny płaszcz ochronny skóry. Składniki aktywne: biokompleks lniany, pantenol, kwas mlekowy, oliwa z oliwek oraz sinodor Produkt przebadany dermatologicznie?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Posiadająca udowodnione i opublikowane badania potwierdzające skuteczność antybakteryjną”?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści produkt na stawce VAT 23%?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści produkt na stawce VAT 23%?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy o składzie m.in.: simetikon, prowitamina B5, wyciąg z aloesu, witamina E, chlorheksydyna,, z możliwością podgrzania w mikrofalówce przez 20 s w 700 W, produkt na stawce VAT 23 %?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 25 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga szczoteczki z możliwością podłączenia do ssaka medycznego, a tym samym zarejestrowanej zgodnie z nomenklaturą jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką LUER
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)

- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 2

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką LUER
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 4

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie łącznika kominka ruchomego 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, kompatybilnego z układami oddechowymi i anestetycznymi, jak na zdjęciu poniżej:



Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 4

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie złącza obrotowego do rurki do tchawicy do bronchoskopii jak na zdjęciu poniżej:



Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 15F/22M – 22F?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 7

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

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe o dł. 180 cm z gałęzią do worka o dł. 120 cm?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe o dł. 200 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 27 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści równoważną jednorazową łyżkę światłowodową metalową, nie zawierającą lateksu, bezpieczną w użyciu, szczególnie skuteczną w sytuacjach awaryjnych, zgodną z „zielonym standardem”, ISO 7376, łyżki typu Miller – proste oraz McIntosh – zakrzywione, okrągłe zakończenie zmniejsza ryzyko powstania urazów, światłowód osłonięty, z tworzywa sztucznego o średnicy 5 mm zapewnia jasne i maksymalne oświetlenie, mikrobiologicznie czyste, zatrzask kulkowy w metalowej podstawie, bezpośrednio na łyżce umieszczona informacja o rozmiarze łyżki, typie, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, pakowane indywidualnie w opakowanie typu folia, na opakowaniu znajdują się informacje o typie, rozmiarze, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie opisowe rozmiaru, termin ważności 3 lata od daty produkcji?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 27 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści łyżki magnetyczne?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną o profilowanej konstrukcji dla lepszego i pewniejszego uchwytu zamiast „żebrowania”?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 12

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką LUER
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 27 poz. 13

Czy Zamawiający wymaga szczoteczki z możliwością podłączenia do ssaka medycznego, a tym samym zarejestrowanej zgodnie z nomenklaturą jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 27 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o długości 210 cm z kontrolą siły ssania, rozmiar CH24?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 27 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania o długości 210 cm z kontrolą siły ssania, rozmiar CH24?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 27 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wykonaną z PCV?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

PAKIET NR 4

Poz. nr 1-3- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opasek gipsowych o czasie wiązania do 4 minut i nasyceniu opaski min. 89% masą gipsową? Pozostałe parametrów bez zmian.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

1. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonożego zapytania ofertowego ,czy jednym z wymogów w rzeczonym postępowania jest to aby dopuszczone zostały tylko paski i glukometry które spełniają w całości normę ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów oraz obecności pasków testowych na listach refundacyjnych? Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr

339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do rzeczzonego postępowania pakiecie 19 przystępowały Hurtownie z testami paskowymi kompatybilnymi z opisem zawartym w SiWZ

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 14 Prosimy o podanie numeru katalogowego czujnika przepływu do respiratorów typu Event używanego przez Zamawiającego

Odp.

LOT 1037703

Pytania z 19.04.2022

1) Stosowanie ftalanów w wyrobach medycznych niesie ryzyko ujemnego skutku zdrowotnego (zaburzenia płodności i rozrodu u kobiet i u mężczyzn, zwiększone ryzyko zaburzeń neurologicznych, zwiększone ryzyko rozwoju niektórych nowotworów) z uwagi na ich przenikanie do organizmu człowieka i oddziaływanie na układ hormonalny. Biorąc pod uwagę czas narażenia pacjenta na kontakt z tworzywem sztucznym, zawierającym DEHP, który wynosi ok 50 g/tydz. (13 zabiegów miesięcznie)

- czy Zamawiający, w troskę o bezpieczeństwo każdego pacjenta, oraz będąc w zgodzie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. (Dz.U. nr 16,poz.74), o wymaganiach zasadniczych dla wyrobu medycznego (punkt 7.5), gdzie jest wskazane, że wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone w sposób zmniejszający do minimum ryzyko, powodowane uwalnianiem się substancji w czasie używania wyrobu wymaga, żeby zaoferowane w Pakiecie 29 poz. 1 linie krwi nie zawierały ftalanów?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2) Czy Zamawiający w Pakiecie 29 poz. 2 i 3, odpowiednio, dopuści:

- Pozycja 2 - dializator niskoprzepływowo o powierzchni 1,4 m2, błona Polyamix z mieszaniny polimerów poliaryloeterosulfonu, poliwinylpirolidonu oraz poliamidu), charakteryzujący się wysoką biokompatybilnością oraz zapewniający barierę, chroniącą pacjentów przed przedostawaniem się endotoksyn z dializatu do krwi. Sterylizacja parą wodną pozwala eliminować ryzyko potencjalnej ekspozycji na pozostałości EtO oraz pomaga zmniejszyć ryzyko występowania efektów cytotoksycznych związanych z promieniowaniem gamma powierzchnia dializatora 1,4 m2;

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

- Pozycja 3 – dializator niskoprzepływowo o powierzchni 2,1 m², błona Polyamix z mieszaniny polimerów poliaryloeterosulfonu, poliwinylpirolidonu oraz poliamidu), charakteryzujący się wysoką biokompatybilnością oraz zapewniający barierę, chroniącą pacjentów przed przedostawaniem się endotoksyn z dializatu do krwi. Sterylizacja parą wodną pozwala eliminować ryzyko potencjalnej ekspozycji na pozostałości EtO oraz pomaga zmniejszyć ryzyko występowania efektów cytotoksycznych związanych z promieniowaniem gamma powierzchnia dializatora 2,1 m²; Pozostałe parametry zgodne z wymogami Zamawiającego.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

1. Dotyczy Pakietu nr 31 poz. 21 i 34 (21 - Cewnik do kaniulacji żyły pępowinowej , 34 – zatyczka schodkowa)

Zwracamy się o wyłączenie wskazanych pozycji (tj. 21 i 34) z Pakietu nr. 31, umożliwiając tym samym przystąpienie do wskazanego postępowania / pakietu szerszemu gromu uczestników.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

2. Dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie dokumentów (deklaracje zgodności) w formacie PDF na adres e-mail wskazany przez Zamawiającego?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

3. Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 4 oraz § 4 ust. 2

Prosimy o ujednoczenie zapisów dotyczących terminu płatności do 60 dni (dla pakietu 31).

Odp.

Zgodnie z postanowieniami § 4 projektu umowy - Termin płatności faktury z tytułu realizacji zamówienia wynosi do 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury – i jest jednakowy dla wszystkich części zamówienia Zamawiający wymaga przedłożenia faktur w wersji papierowej

pakiet 26, poz. 2 Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m², wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

pakiet 26, poz. 7 czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, przy zachowaniu pozostałych parametrów

pakiet 26, poz. 2,7 Czy zamawiający wydzieli poz. 2,7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

PAKIET NR 4

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe nawinięte na szpulę z tworzywa sztucznego, z perforacją ułatwiającą namakanie opasek – materiał, z którego wykonana jest szpula nie ulega zniszczeniu lub deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Dot. Umowy:

1. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §7 w następujący sposób:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku:

- 1) pierwszej dostawy bez wymaganych dokumentów, o których mowa w §1 ust.4, w wysokości 0,1% wartości umowy brutto wskazanej w §3 ust.2;

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet nr 28 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna i wewnętrzna chlorowana. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4). Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z 374-5/ASTM F1671. Długość rękawicy minimum 286 mm, grubość na palcu 0.23 – 0.24 mm, na dłoni 0.20 – 0.21 mm oraz na mankiecie 0.19 – 0.20 mm. Minimalna siła zrywu: przed starzeniem 16 N, po starzeniu 14 N. Wydłużenie: przed starzeniem min. 1070% i po starzeniu min. 980%. Poziom AQL 0.65.

Opakowanie: koperta zewnętrzna papier / folia, koperta wewnętrzna papierowa. Op. 50 par.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 28 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, ginekologiczne, o przedłużonym mankiecie, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S-6.5; M-7.5; L-8.5, sterylizowane radiacyjnie (promieniami gamma), teksturowane. Powierzchnia zewnętrzna i wewnętrzna polimeryzowane, długość rękawicy minimum 505 mm, grubość na palcu 0.33-0.34 mm, na dłoni 0.30-0.31 mm oraz na mankiecie 0.18-0.19 mm, siła zrywu przed starzeniem: min. 16 N oraz po starzeniu min. 14 N, wydłużenie: przed starzeniem min. 1100% i po starzeniu min. 1000%, posiadające AQL 0.65. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4). Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-5/ASTM F 167.

Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Op. 50 par.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 28 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor brązowy (eliminujący refleks świetlny w polu operacyjnym), mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Rękawice sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Powierzchnia zewnętrzna teksturowana oraz chlorowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy minimum 294 mm, grubość na palcu 0.33 – 0.34 mm, na dłoni 0.30 – 0.31 mm oraz na mankiecie 0.23 – 0.24 mm. Minimalna siła zrywu: przed starzeniem 25 N oraz po starzeniu 20 N. Minimalne wydłużenie: przed starzeniem 1080% i po starzeniu 970%. Poziom AQL 0.65. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z 374-5/ASTM F 1671. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Op. 50 par.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 28 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor jasnozielony, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma), powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowane, długość rękawicy minimum 303 mm, grubość na palcu 0.20-0.21 mm, na dłoni 0.18-0.19 mm oraz na mankiecie 0.15-0.16 mm, siła zrywu: przed starzeniem min. 16 N oraz po starzeniu min. 14 N, wydłużenie: przed starzeniem min. 1080% i po starzeniu min. 980%, posiadające AQL 0.65. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-5/ASTM F 1671, odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Op. 50 par.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dotyczy Pakiet nr 26, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii o gramaturze min. 28 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dotyczy Pakiet nr 26, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pościel w kolorze zielonym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dotyczy **Pakiet nr 26, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny polipropylenowej? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Dotyczy **Pakiet nr 26, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dotyczy **Pakiet nr 26, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dotyczy **Pakiet nr 26, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy podkład higieniczny z oddychającą powłoką od spodu, kolor biały, z pulpą celulozową i superabsorbentem, rozmiar rdzenia chłonnego 180x50 cm, całkowity rozmiar podkładu 100x220 cm; od spodu oddychająca włóknina 30g/m², oddychająca folia PE 18g/m², bibułka 13,5 g/m², superabsorbent 34 g/m² + pulpa celulozowa, warstwa wierzchnia hydrofilowa włóknina oddychająca 20 g/m², całkowita gramatura podkładu 272 g/szt.; chłonność 4,5 litra; bielony bez użycia chloru; tłoczenie mały diament; może być stosowany u pacjentów obłożnie chorych, z problemami nietrzymania moczu, aby zapobiec problemom ze skórą przez utrzymanie suchej powierzchni i naturalny poziom pH skóry; może być stosowany do niesterylnych procedur medycznych, takich jak opatrywanie ran lub pobieranie próbek do badania krwi, aby utrzymać wysoki poziom higieny i zapobiegać rozwojowi bakterii; z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg w obrębie stołu operacyjnego; opakowanie 20 szt.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Dotyczy **Pakiet nr 26, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w kolorze zielonym lub niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dotyczy **Pakiet nr 26, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający o wymiarach 220 cm x 110 cm według. Warstwa zewnętrzna - włóknina PP 30g/m², warstwa wewnętrzna – wypełnienie Molton 60 g/m². Wszystkie warstwy zgrzewane ultradźwiękowo. Brzegi zewnętrzne zgrzewane szerokim ścięciem w technice ultradźwiękowej. Możliwość podgrzania w cieplarni. Kolor zielono-niebieski?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dotyczy **Pakiet nr 26,**

Czy Zamawiający dopuści składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie nr 26? Wyrażenie zgody na powyższe rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

1. Pakiet nr 26 – pozycja 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie poszwy na kołdrę w rozmiarze 200x160 cm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Pakiet nr 26 – pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie ważnej oferty z kompletem pościeli w kolorze zielonym? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

3. Pakiet nr 26 – pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie ważnej oferty z kompletem pościeli o gramaturze 20 g/m² w kolorze zielonym lub niebieskim o wymiarach: poszwy na kołdrę – 160x210 cm (+/- 10 cm), poszwy na poduszki 70x80 cm (+/- 10 cm), prześcieradła – 160x210cm (+/- 10 cm)?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

4. Pakiet nr 26 – pozycja 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z koszulą dla pacjenta wykonaną z włókniny typu polipropylenowej o gramaturze 35 g/m², dekolty typu V, w kolorze niebieskim, zakładana przez głowę?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

5. Pakiet nr 26 – pozycja 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z koszulą dla pacjenta wykonana z włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m², dekolt typu V, w kolorze niebieskim, zakładana przez głowę. Długość koszuli 120 cm, obwód 140 cm, Bez rozcięcia z tyłu. W rozmiarze uniwersalnym.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

6. Pakiet nr 26 – pozycja 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z:

- prześcieradłem jednorazowego użytku wykonanym z włókniny polipropylenowej oraz celulozy, chłonnym, odpornym na rozdieranie o wymiarach 160 cm x 210cm. Wyrób medyczny klasy I, pakowany po 5 szt. w 1 opakowaniu handlowym

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

lub

- prześcieradłem ochronnym wykonanym z celulozy i PE (Polietylen) o wymiarach 80 cm x 210cm i chłonności 310ml, wzmocnionym 48 nićmi, kolor biały. 24g/m² bibułka wzmocniona poliesterowymi nićmi pomiędzy warstwami i jedną warstwą przezroczystej laminowanej folii PE ,13 mikronów

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

7. Pakiet nr 26 – pozycja 6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy ze względu na zachowanie komfortu i bezpieczeństwa dla pacjenta oraz dla personelu Zamawiający wymaga, aby koc oprócz pikowania na całej długości w celu zabezpieczenia przemieszczenia się wypełnienia Zamawiający wymaga, aby był on szyty wzdłuż i w szersz szwami ultradźwiękowymi zapewniającymi szczelność, był odporny na zawilgocenie, a materiał był oddychający?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

8. Pakiet nr 26 – pozycja 6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dla zapewnienia zachowania higieny każda sztuka koca powinna być pakowana osobno w próżniowym opakowaniu i posiadać etykietę identyfikującą produkt?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

9. Pakiet nr 26 – pozycja 6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy ze względu na używanie koca w celu ochrony pacjenta przed wychłodzeniem Zamawiający wymaga, aby wyrób ten był zgodny z normą EN ISO 11092-2014, a odporność termiczna wynosiła >0,03m²K/W?

Tego typu wyroby mają za zadanie chronić pacjenta przed nadmierną utratą ciepła, dlatego powinny spełniać szczegółowe wymagania opisane w ww. normie i powinny być poddane odpowiednim badaniom dotyczącym skuteczności ochrony takich wyrobów przed działaniem chłodnego otoczenia. Inaczej mówiąc powinny być wykonane pomiary ciepłochronności materiałów, dlatego przy takim wyrobie, jak koc dla pacjenta bardzo ważne jest, aby spełniał on normę EN ISO 11092-2014 dotyczącą właśnie termiczności.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

10. Pakiet nr 26 – pozycja 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradła włókninowego o gramatura min. 20 g w kolorze zielonym, w rozmiarze 150 x 240cm.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

11. Pakiet nr 26 – pozycja 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty z poduszką w kolorze białym lub granatowym. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie