



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Gostyń, dnia 4 września 2024 r.

Dotyczy postępowania pn: **Dostawa wyrobów medycznych oraz produktu leczniczego dla Apteki Szpitalnej SPZOZ w Gostyniu.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.1/3/2024**

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając w oparciu o przepisy art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe pytania do SWZ:

1. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 3

Łącznik niskociśnieniowy o długości 250 cm opisany w pozycji 3 pakietu nr 18 nie wchodzi w skład zestawu do automatycznego wstrzykiwacza Nemoto Dual Shot opisanego w pozycji 1.

W skład tego zestawu wchodzi złącze Y o długości 150 cm, tj. łącznik opisany w poz.2 pakietu nr 18.

W związku z powyższym prosimy o zmianę opisu w poz.3 w następujący sposób:

„Łącznik niskociśnieniowy o długości 250-252 cm z minimum jedną zastawką antyzwrotną i trójnikiem Y o różnej długości ramion: : po stronie kontrastu 10 cm +/- 1 cm; po stronie roztworu NaCl 25 cm +/- 1 cm ~~łącznik wchodzący w skład zestawu zaoferowanego w poz. 1~~ **Łącznik kompatybilny z zestawem oferowanym w poz. 1.**

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wymaga łącznika kompatybilnego z zestawem oferowanym w pozycji nr 1.

2. Dotyczy SWZ

Wykonawcy są zobowiązani do złożenia formularza asortymentowo-cenowego według którego wzoru – czy zgodnie z tabelą w pliku o nazwie SWZ puste EXCEL.xls zgodnie z informacją Tom III SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia (Tabele plik Excel – odrębny załącznik) czy zgodnie z tabelą „Część Formularza oferty – formularz asortymentowo-cenowy.” w pliku SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia Formularza cenowego wraz z ofertą zgodnie ze wzorem zawartym w pliku SWZ Puste EXCEL.xls (plik Excel).

3. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga ligniny krepowanej, będącej wyrobem medycznym, o chłonności min. 11 g/g? Na potwierdzenie próbka i karta danych technicznych na wezwanie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów medycznych, a w pakiecie nr 30 poz. 2 w szczególności produktu: Lignina w arkuszach 40 cm x 60 cm; opakowanie a 5 kg.

4. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga ligniny pakowanej w opakowanie foliowe chroniące przed wilgocią?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań co do sposobu pakowania wyrobu medycznego z pozycji nr 2 pakiet 30.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

5. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga opaski nawiniętej na perforowany trzpień? Polepsza to prawidłowe i równomierne namoczenie gipsu od wewnątrz.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga opaski nawiniętej na perforowany trzpień.

6. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga aby trzpień był wykonany z tworzywa sztucznego? Nie ulega on namoczeniu i deformacji pod wpływem wody, co pozwala utrzymać prawidłową charakterystykę gipsu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby trzpień był wykonany z tworzywa sztucznego.

7. Dotyczy pakietu nr 33 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga aby kompresy były pakowane po 3 szt. i by wewnątrz opakowania kompresy były zapakowane w jałowe opakowania pojedyncze?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby kompresy były pakowane po 3 szt. i by wewnątrz opakowania kompresy były zapakowane w jałowe opakowania pojedyncze.

8. Dotyczy pakietu nr 33 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo w saszetki typu peel-pack?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza kompresy pakowane pojedynczo w saszetki typu peel-pack.

9. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane w torebkę papierowo-foliową?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza kompresy pakowane w torebkę papierowo-foliową.

10. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zestaw, który zawiera poza blistrem:
Strzykawka wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną 10 ml 1 szt.
Strzykawka wypełniona lubrykantem z lidokainą 6 ml 1szt.
Roztwór do płukania ran Prontosan-ampułka plastik 40 ml 1 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw, który zawiera poza blistrem:

Strzykawka wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną 10 ml 1 szt.

Strzykawka wypełniona lubrykantem z lidokainą 6 ml 1szt.

Roztwór do płukania ran Prontosan-ampułka plastik 40 ml 1 szt.

11. Dotyczy pakietu nr 34

Czy ze względu na zmianę opakowań i rozmiarów pieluchomajtek dla dzieci zamawiający dopuści:

poz. 19 Pieluchomajtki jednorazowe dla dzieci opakowanie 50 szt. z przeliczeniem ilości?

poz. 20 Pieluchomajtki jednorazowe dla dzieci o wadze od 8kg do 14kg i o poziomie chłonności co najmniej 670g. Opakowanie 44 szt. z przeliczeniem ilości?

poz. 21 Pieluchomajtki jednorazowe dla dzieci o wadze od 11kg do 18kg i o poziomie chłonności co najmniej 740g. Opakowanie 38 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie 34

poz. 19 Pieluchomajtki jednorazowe dla dzieci opakowanie 50 szt. z przeliczeniem ilości?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

poz. 20 Pieluchomajtki jednorazowe dla dzieci o wadze od 8kg do 14kg i o poziomie chłonności co najmniej 670g. Opakowanie 44 szt. z przeliczeniem ilości?

poz. 21 Pieluchomajtki jednorazowe dla dzieci o wadze od 11kg do 18kg i o poziomie chłonności co najmniej 740g. Opakowanie 38 szt. z przeliczeniem ilości.

12. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki aktualnie używane przez szpital wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie pieluchomajtki zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych? Pieluchomajtki te posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozprowadzają moczu (jako systemu wchłaniania moczu), absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach (superabsorbent); falbanki oraz bariery wewnętrzne (skierowane na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wycieku moczu i kału; podwójne przylepcorzepy wielokrotnego użytku? Jeden ściągacz taliowy nie gwarantuje elastyczności na całym obwodzie pieluchomajtek, co skutkuje komfortem pacjenta i ochroną jak przy pieluchomajtkach bez ściągaczy taliowych. Natomiast w pieluchomajtkach wyższej klasy dwa ściągacze taliowe wraz z elastycznymi przylepcorzepami tworzą System dopasowania Flexi 360°, który zapewnia pełen komfort dla pacjenta i bezpieczeństwo. Dlatego zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu ściągacza.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 44 pozycje od 1 do 4 pieluchomajtki opisane w pytaniu.

13. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 1-4

Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki z dwoma anatomicznie ukształtowanymi wkładami chłonnymi które wchłaniają i rozprowadzają moczu (jako systemu wchłaniania moczu) o chłonności badanej wg ISO 11948-1:

rozmiar S 1500 g

rozmiar M 2200 g

rozmiar L 2500 g

rozmiar XL 2500 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 44 pozycje od 1 do 4 pieluchomajtki z dwoma anatomicznie ukształtowanymi wkładami chłonnymi które wchłaniają i rozprowadzają moczu (jako systemu wchłaniania moczu) o chłonności badanej wg ISO 11948-1: rozmiar S 1500 g rozmiar M 2200 g rozmiar L 2500 g rozmiar XL 2500 g.

14. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności badanej wg ISO 11948-1 1600g?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności badanej wg ISO 11948-1 1600g.

15. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 3-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów w pakiecie nr 44 pozycje 3 i 4.

16. Dotyczy pakietu nr 35 i 36

Czy Zamawiający dopuści nici, które na opakowaniu zbiorczym posiadają napisy w języku angielskim ale w środku opakowania zbiorczego znajduje się instrukcja użytkownika w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza każdy rodzaj opakowania spełniający wymogi prawne obowiązujące na terenie RP.

17. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 1-25

Czy Zamawiający dopuści szwy o całkowitej absorbcji 60-90 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza szwów o całkowitej absorbcji 60-90 dni.

18. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 26-30

Czy Zamawiający dopuści szwy o całkowitej absorbcji 40-45 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza szwów o całkowitej absorbcji 40-45 dni.

19. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści szwy o całkowitej absorbcji 60-90 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza szwów o całkowitej absorbcji 60-90 dni.

20. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania zawierającego 40 testów z możliwością dzielenia opakowania i zamawiania na sztuki? Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania 0,5 opakowania lub pełnego opakowania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania zawierającego 40 testów z odpowiednim przeliczeniem z możliwością dzielenia opakowania i zamawiania na sztuki.

21. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, którego czułość i specyficzność wynoszą:

dla Rotawirusów: czułość – 99,9%, specyficzność – 98,8%,

dla Adenowirusów: czułość – 99,9%, specyficzność – 99,5%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu, którego czułość i specyficzność wynoszą: dla Rotawirusów: czułość – 99,9%, specyficzność – 98,8%, dla Adenowirusów: czułość – 99,9%, specyficzność – 99,5%.

22. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, który może być wykonywany z wykorzystaniem próbek wydzieliny nosowej lub wypłuczyn z nosa?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu, który może być wykonywany z wykorzystaniem próbek wydzieliny nosowej lub wypłuczyn z nosa.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

23. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, którego brak reakcji krzyżowych z Adenowirusem i Grypą typu A i B był potwierdzony w instrukcji słowami: „Przeprowadzono badania mające na celu określenie reakcji krzyżowych. Nie stwierdzono występowania takich reakcji z powszechnymi patogenami układu oddechowego, innymi organizmami czy substancjami okazjonalnie występującymi w próbkach wydzieliny nosogardzieli.”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu, którego brak reakcji krzyżowych z Adenowirusem i Grypą typu A i B był potwierdzony w instrukcji słowami: „Przeprowadzono badania mające na celu określenie reakcji krzyżowych. Nie stwierdzono występowania takich reakcji z powszechnymi patogenami układu oddechowego, innymi organizmami czy substancjami okazjonalnie występującymi w próbkach wydzieliny nosogardzieli.”

24. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby informacja o braku reakcji krzyżowych z Adenowirusem i Grypą typu A i B była potwierdzona przez inny niż instrukcja dokument dołączony do oferty?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, aby informacja o braku reakcji krzyżowych z Adenowirusem i Grypą typu A i B była potwierdzona przez inny niż instrukcja dokument dołączony do oferty.

25. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie zewnętrznej kontroli pozytywnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie zewnętrznej kontroli pozytywnej.

26. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów, których czułość i specyficzność wynoszą:

Dla grypy typu A: czułość 87,2% specyficzność 94,5%

Dla grypy typu B: czułość 92,5% specyficzność 97,5%

- względem metody porównawczej RT-PCR?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie testów, których czułość i specyficzność wynoszą: Dla grypy typu A: czułość 87,2% specyficzność 94,5% Dla grypy typu B: czułość 92,5% specyficzność 97,5% - względem metody porównawczej RT-PCR.

27. Dotyczy projektu umowy

Dotyczy wzoru umowy, paragraf 2, pkt1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę minimalnego wykorzystania umowy na 60% wartości przedmiotu zamówienia? Obecne zapisy, iż Kupujący jest zobowiązany do nabycia od Sprzedawcy dostaw o wartości stanowiącej co najmniej 30% maksymalnej wartości przedmiotu zamówienia powodują, że oferent nie posiada interesu ekonomicznego, żeby pozyskać ww zamówienie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby dokonać zmiany na 50%.

28. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1, 2, 3, 6-15, 18

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniach zbiorczych 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 55 pozycje 1, 2, 3, 18 oraz od 6 do 15 zaoferowanie testów w opakowaniach a 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

29. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści test w opakowaniach zbiorczych 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 55 pozycja 17 zaoferowanie testów w opakowaniach a 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.

30. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści test o parametrach: czułość dla Rotawirusa 97,3%, dla Adenovirusa 95,2%. Specyficzność dla Rotawirusa 97,1% i Adenovirusa 97,7%?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 55 pozycja 15 zaoferowanie testów o opisanej czułości i specyficzności.

31. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści test do wykrywania antygenu wirusa RSV o parametrach: Czułość minimalna 92,6% swoistość minimalna 98% względem PCR?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 55 pozycja 16 zaoferowanie testów o opisanej czułości i specyficzności.

32. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści test o parametrach dla GDH Czułość 98,7% specyficzność: 98,3% Toksyn A i B Czułość 98,2% specyficzność: 98,6%

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 55 pozycja 17 zaoferowanie testów o opisanej czułości i specyficzności.

33. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści test o czułości 98,8% i swoistości 98,4% w porównaniu do metody endoskopowej

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 55 pozycja 18 zaoferowanie testów o opisanej czułości i specyficzności.

34. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści test do jakościowego wykrywania antygenów grypy A i B w wymazach z nosogardzieli, wymazach z gardła lub aspiracie z nosa o minimalnej czułości 94,2%, swoistości 98,9 % w porównaniu do RT-PCR?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 55 pozycja 19 zaoferowanie testów o opisanej czułości i specyficzności.

35. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści test do wykrywania Streptococcus pyogenes w wymazie z gardła o parametrach: Czułość 95,1% swoistość 97,8 % , dokładność 97,1 %?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 55 pozycja 21 zaoferowanie testów o opisanej czułości i specyficzności.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

36. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek krtaniowych jednorazowych, sterylnych, z mankietem i rurką uformowaną jako jedną całość, z mankietem pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi, z koniuszkiem mankieta nie podwijającym się podczas zakładania, w siedmiu rozmiarach: 2 (10-20 kg), 2.5 (20-30 kg), 3 (30-50 kg), 4 (50-70 kg), 5 (+70 kg), z informacjami dotyczącymi rozmiaru, wagi pacjenta, rekomendowanej objętości wypełniającej mankieta, maksymalnej objętości wypełnienia mankieta na rurce oraz na opakowaniu, z instrukcją użycia umieszczoną na opakowaniu, z identyfikacją rozmiaru na baloniku kontrolnym, ze znacznikiem prawidłowego usytuowania maski, bez szkodliwych dla zdrowia ftalanów DEHP, bez lateksu, w opakowaniu folia-papier?

Odpowiedź: W pytaniu wykonawca pyta o możliwość zaoferowania w pakiecie 12 rurek w siedmiu rozmiarach, tymczasem wymienia pięć rozmiarów, stąd Zamawiający nie może odpowiedzieć na to pytanie, gdyż znajduje się w nim sprzeczność.

37. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu maski tlenowej dla dzieci z drenem, z elastomerowym, termoplastycznym, zagiętym mankietem uszczelniającym ściśle obejmującym twarz z brodą, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zestawu maski tlenowej dla dzieci z drenem, z elastomerowym, termoplastycznym, zagiętym mankietem uszczelniającym ściśle obejmującym twarz z brodą, mikrobiologicznie czysty.

38. Dotyczy projektu umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca będzie przekazywał faktury VAT za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, co będzie równoznaczne z realizacją przez Wykonawcę wszystkich wskazanych w projekcie umowy obowiązków w zakresie przekazania faktury VAT (zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym)? Powyższe postulaty zgodne są z art. 4 ust. 1 wspomnianej powyżej ustawy, na jego podstawie Zamawiający jest obowiązany do odbierania od Wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesłanych za pośrednictwem platformy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający będzie akceptował przyjmowanie faktur za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania.

39. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie projektu Umowy dołączonego do SWZ („Umowa”) w zakresie § 6 ust. 2 i § 6 ust. 7 poprzez wskazanie, iż pojęcie „na koszt i ryzyko Wykonawcy” oznacza de facto „na koszt (tj. z obowiązkiem zwrotu różnicy cen) i ryzyko Wykonawcy”. Proponowana modyfikacja ma na celu zapewnienie spójności z §6 ust. 2 pkt 2 Umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

40. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 6 ust. 2 pkt 1 Umowy poprzez jego usunięcie bądź obniżenie wskazanej tam kary z 0.5 % do 0.1 %. Wykonawca nadmienia, iż kara umowna naliczana w przypadku zakupu zastępczego jest sankcją ponad miarową (jako że Wykonawca pokrywa ewentualną szkodę Zamawiającego poprzez



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

zwrot różnicy cen). Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

41. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie bądź modyfikację § 7 ust. 3 Umowy. Wykonawca nadmienia, iż przedmiotowa klauzula zakłada, że od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego roszczeń z tytułu rękojmi uważa się, że Wykonawca pozostaje w zwłoce w dostawie. Jednocześnie w Umowie nie wskazano terminów, w jakich Zamawiający mógłby zgłosić roszczenia związane z rękojmią. Potencjalnie zatem Zamawiający mógłby zgłosić takie roszczenie w ostatnim dniu obowiązywania Umowy, co jednocześnie byłoby traktowane jako niezrealizowanie dostawy przez cały okres obowiązywania Umowy (mimo że Wykonawca mógłby de facto dostarczyć asortyment w terminie zastrzeżonym Umową). Takie rozwiązanie należy uznać za rażącą dysproporcję w zakresie praw i obowiązków stron Umowy.

Wobec powyższego Wykonawca zwraca się z wnioskiem o Wskazanie, czy Zamawiający usunie § 7 ust. 3 Umowy bądź zmodyfikuje go wskazując, że kara umowna będzie naliczana za okres od zgłoszenia wady do dnia dostarczenia asortymentu bez wad.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

42. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 11 ust. 4 Umowy poprzez wskazanie, iż w ramach wniosku o dokonanie waloryzacji Strona musi wykazać, iż właściwa zmiana wskaźników GUS wpłynęła na koszty Strony ponoszone w związku z realizacją Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

43. Dotyczy pakietu nr 45 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści rękojeści z inną baterią montowaną fabrycznie? Są to rękojeści jednorazowe, wyrzucane po 1 użyciu, więc nie potrzebują baterii o tak dużej mocy jak bateria AAA.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękojeści z inną baterią montowaną fabrycznie w pakiecie nr 45 w pozycjach od 1 do 3.

44. Dotyczy pakietu nr 45 poz. 4-8

Czy Zamawiający dopuści w miejsce łyżek plastikowych, łyżki metalowe z plastikową stopką w systemie zielonym?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza w miejsce łyżek plastikowych, łyżki metalowe z plastikową stopką w systemie zielonym w pakiecie 45 pozycje od 4 do 8.

45. Dotyczy pakietu nr 45 poz. 9 i 15

Prosimy o weryfikację opisu, ponieważ w pozycji 9 i 15 zawarty został ten sam rozmiar i rodzaj łyżek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pozycji nr 9 łyżek plastikowych.



C E R T Y F I K A T PN-EN ISO 9001:2015-10

46. Dotyczy pakietu nr 45

Zamawiający jako jednostkę miary podaje dla całego pakietu „opakowania”. Czy to pomyłka i miało być „sztuki”, czy też Zamawiający oczekuje opakowań zbiorczych. Prosimy o sprostowanie.

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli opakowania zawierające jedną sztukę, gdyż nie określa innej liczby sztuk jako zawartość opakowania.

47. Dotyczy SWZ

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

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

48. Dotyczy SWZ

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie „numeru katalogowego” oferowanego asortymentu. Wskazanie numeru katalogowego jednoznacznie określa, jaki produkt jest oferowany przez Wykonawcę, a tym samym pozwala Zamawiającemu na egzekwowanie właściwego wykonywania umowy przez Wykonawców – daje Zamawiającemu również gwarancję, że podczas wykonywania umowy produkt nie zostanie zastąpiony zamiennikiem o gorszej, jakości, jak i pozwoli już na etapie badania oferty stwierdzić, że został zaoferowany wymagany asortyment.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający uzupełnia Formularz ofertowy (plik Kopia SWZ Puste EXCEL_popr) – opublikowany wraz z odpowiedziami.

49. Dotyczy pakietu nr 37

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

50. Dotyczy pakietu nr 37

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.
2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML.

51. Dotyczy pakietu nr 37

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 pojemnika na próbki histopatologiczne o pojemności 200 ml ze szczelnie zakręcaną pokrywą; pojemnik o wym: śr górna 60,2 mm i wysokości 79,2 mm, wykonany z polipropylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji nr 4 pakiet 37 pojemnik na próbki histopatologiczne o pojemności 200 ml ze szczelnie zakręcaną pokrywą; pojemnik o wym: śr górna 60,2 mm i wysokości 79,2 mm, wykonany z polipropylenu.

52. Dotyczy pakietu nr 46

Czy Zamawiający wymaga aby zamknięty system aspiracyjno-próżniowy pochodził od jednego producenta ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby zamknięty system aspiracyjno-próżniowy pochodził od jednego producenta.

53. Dotyczy pakietu nr 46 poz. 10, 11

Czy Zamawiający wymaga aby igły systemowe pozycja 10 oraz 11 ,były na stałe połączone z holderem (sterylne) ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby igły systemowe pozycja 10 oraz 11 były na stałe połączone z holderem (sterylnie).

54. Dotyczy pakietu nr 46

Czy Zamawiający wymaga aby do próbek systemu zamkniętego aspiracyjno-próżniowego użyć na czas trwania umowy mieszała hematologicznego ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby do próbek systemu zamkniętego aspiracyjno-próżniowego użyć na czas trwania umowy mieszała hematologicznego.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

55. Dotyczy pakietu nr 46 poz. 8 i 15 oraz projektu umowy

Czy dla poz. 8 i 15 Zamawiający wyrazi zgodę na termin ważności min. 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego, a co za tym idzie zmieni zapis projektu umowy §1 ust.3 ?

Uzasadnienie: Krótszy termin ważności tych produktów wynika ze specyfiki odczynnika znajdującego się w próbkach.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na termin ważności min. 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego dla pozycji 8 i 15 w pakiecie nr 46. W związku z powyższym dokonuje uzupełnienia zapisu w § 1 ust. 3 projektu umowy: Uwaga nie dotyczy Pakietu nr 46 w poz.8 i poz.15, gdzie Zamawiający ustala termin ważności min. 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.

56. Dotyczy projektu umowy

Dotyczy projektu umowy §2 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisu:

„Ustalono w Załączniku nr 1 ilości produktów są szacunkowe (maksymalne) i mogą ulec zmianie (w szczególności zmniejszeniu) stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w związku z realizacją udzielanych świadczeń medycznych, przy czym minimalna ilość przedmiotu Umowy (odpowiednio dla każdego z Pakietów), którą Zamawiający zrealizuje określa na poziomie **60%** jego wartości netto.”?

Uzasadnienie: Ewentualna realizacja umowy na poziomie 30% narusza interes Wykonawcy w uzyskaniu zamówienia. Jest to także zapis znajdujący się na liście ustawowych klauzul abuzywnych - niedozwolonych.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany na 50%.

57. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 125

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie zgłębnika gastrostomijnego (G-Tube) z wewnętrznym balonem mocującym w rozmiarze zgłębnika Ch 14/23 o objętości balonu 5ml sterylnej wody, w rozmiarach Ch 18/23 i Ch 20/23 cm, wypełnianie balonu 15 ml sterylnej wody, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zgłębnika gastrostomijnego (G-Tube) z wewnętrznym balonem mocującym w rozmiarze zgłębnika Ch 14/23 o objętości balonu 5ml sterylnej wody, w rozmiarach Ch 18/23 i Ch 20/23 cm, wypełnianie balonu 15 ml sterylnej wody, pozostałe parametry bez zmian w pakiecie nr 1 pozycja 125.

58. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1-2, 5-42, 53-56, 58-71, 73-80, 82-83, 88-124, 126-127, 129, 132-134, 136-141, 143-146, 148, 149, 161, 163

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i czy w ww. pozycjach jednostką miary powinny być sztuki zamiast opakowań?

Odpowiedź: Nie, doszło do omyłki pisarskiej. Każdy wyrób medyczny konfekcjonowany jest w określonym opakowaniu, zawierającym jedną lub większą liczbę sztuk. Jeżeli w opisie wyrobu medycznego nie zaznaczono, że opakowanie ma zawierać więcej niż jedną sztukę, oznacza to, że należy zaoferować opakowanie zawierające jedną sztukę.

59. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści butelkę o pojemności 200 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza butelkę o pojemności 200 ml.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

60. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze 5?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza cewnik w rozmiarze 5.

61. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 16-18

Czy Zamawiający dopuści cewniki do tlenu ze śladowymi ilościami ftalanów?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza cewników do tlenu ze śladowymi ilościami ftalanów.

62. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 74

Czy Zamawiający dopuści kaczkę damską plastikową?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza kaczki damskiej plastikowej.

63. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 94

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do szybkiego przetaczania krwi spełniający poniższy opis:

Igła zintegrowana z odpowietrznikiem i filtrem przeciwbakteryjnym,

Szczelne połączenie z butelką z płynem lub workiem z krwią

Elastyczna duża komora kroplowa – o długości 10 cm

Miękki elastyczny dren o długości 150 cm

Cały bez zawartości ftalanów (łącznie z pompką)

Możliwość sterowania prędkością przepływu (zacisk przesuwalny – pionowy, rolkowy)

Szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną łącznikiem Luer - Lock

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza przyrząd do szybkiego przetaczania krwi spełniający poniższy opis:

Igła zintegrowana z odpowietrznikiem i filtrem przeciwbakteryjnym,

Szczelne połączenie z butelką z płynem lub workiem z krwią

Elastyczna duża komora kroplowa – o długości 10 cm

Miękki elastyczny dren o długości 150 cm

Cały bez zawartości ftalanów (łącznie z pompką)

Możliwość sterowania prędkością przepływu (zacisk przesuwalny – pionowy, rolkowy)

Szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną łącznikiem Luer – Lock

64. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 106

Czy Zamawiający dopuści stazę bezłateksową w rolce a'25 szt. i wyrazi zgodę na przeliczenie oferowanych ilości do 6 rolek a'25 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza stazę bezłateksową w rolce a'25 szt. i wyrazi zgodę na przeliczenie oferowanych ilości do 6 rolek a'25 szt.

65. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 135

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 80x170 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza prześcieradło w rozmiarze 80x170 cm.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

66. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 138

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza nebulizatora o pojemności 6 ml.

67. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 139-140

Czy Zamawiający dopuści woreczki w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza woreczki w opakowaniu foliowym.

68. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 143

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena bez prowadnicy, o długości 105 cm, trójdrożną, wykonana z PCV, zaokrąglony dalszy koniec, z wieloma otworami do irygacji i odsysania, balon żołądkowy lateksowy w połączeniu z zastawką do napełniania z napisem „STOMACH” (żołądek), balon lateksowy przełykowy w połączeniu z zastawką do wdmuchiwania z napisem „ESOPHAGUS” (przełyk), pierścienie nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich na proksymalnym i dalszym końcu obu balonów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu wyrobu medycznego i wymaga opisanego w SWZ.

69. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 158

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli osłonę o wymiarach 15 cm na 240 cm. Rozmiar osłony podany przez Zamawiającego nie istnieje. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Nie zaszła omyłka pisarska, ale Zamawiający zezwala na zaoferowanie osłony o wymiarach 15 cm na 240 cm.

70. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92-93,107-111113-115,163

Czy zamawiający wydzieli poz. 92-93,107-111113-115,163 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 nie wydziela poz. 92-93,107-111113-115,163 z pakietu numer 1 do osobnego pakietu.

71. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga braku ftalanów i nie stawia wymagań co do sposobu potwierdzenia tego faktu.

72. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu lub otworu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu lub otworu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego.

73. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że nie zawarł w SWZ konieczności występowania nazwy na przyrządzie.

74. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający wszystkie wymiary i wymogi dotyczące komory kroplowej wymienił w SWZ i dopuszcza wszystkie wyroby medyczne, które spełniają te wymogi. Zamawiający nie może ocenić czym jest „klasyczna budowa” w rozumieniu zadającego pytanie.

75. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonaną ze wzmocnionego ABS.

76. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 93

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego.

77. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 93

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 8,5 cm ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 8,5 cm.

78. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 93

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tej kwestii.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

79. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 113

Czy zamawiający wymaga opakowań po 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowań a 1 sztuka i dopuszcza zaoferowanie opakowań a 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.

80. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 114

Czy zamawiający wymaga wycenę za 1 op.= 1 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga wycenę za 1 op.= 1 szt.

81. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 115

Czy zamawiający wymaga wyceny za 1 op. = 1 szt, jeżeli nie to prosimy o podanie ilości w opakowaniu potrzebnej do wyceny?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga wycenę za 1 op.= 1 szt.

82. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 163

Czy zamawiający wymaga wyceny za opakowanie zawierające 100 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny za jedną sztukę.

83. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1-6

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nit. 8 warstw.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza kompresów 17 nitek 8 warstw.

84. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1-7

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-7 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: Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji od 1 do 7 z pakietu nr 31.

85. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 5-9

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-9 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: Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji od 5 do 9 z pakietu nr 32.

86. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 5-9

Czy zamawiający oczekuje wyceny za opakowanie zawierające 25 mb w stanie rozciągniętym?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Tak, 25mb dotyczy stanu rozciągniętego.

87. Dotyczy pakietu nr 33 poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2 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: Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji od 1 do 2 z pakietu nr 33

88. Dotyczy pakietu nr 33 poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nit. 8 warstw.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza kompresów 17 nitek 8 warstw.

89. Dotyczy pakietu nr 73 poz. 1-5

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-5 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: Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji od 1 do 5 z pakietu nr 73.

90. Dotyczy pakietu nr 73 poz. 4-5

Czy zamawiający w obu pozycjach wymaga ten sam produkt, czy nastąpiła omyłka pisarska?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dwóch różnych produktów, w pozycji 5 Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu w kolorze bursztynowym.

91. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 5-9

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający miał na myśli opakowania z możliwością dozowania i pobierania pojedynczej rękawicy za mankiet od spodu opakowania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, że ma na myśli opakowania z możliwością dozowania i pobierania pojedynczej rękawicy za mankiet od spodu opakowania.

92. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 10-13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o poziomie AQL ≤ 1.5

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o poziomie AQL ≤ 1.5 .

93. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 18-21

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III typ C



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III typ C.

94. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 34-40

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 292mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice o długości min. 292mm.

95. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 34-40

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze zielonym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice w kolorze zielonym.

96. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 51-52

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic sekcyjnych w rozmiarach S - XL do wyboru Zamawiającego, pakowane w opakowania po 50 sztuk (wraz z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej liczby par na opakowania).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice sekcyjne w rozmiarach S - XL do wyboru Zamawiającego, pakowane w opakowania po 50 sztuk (wraz z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej liczby par na opakowania).

97. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową nie posiadającą poprzeczki zabezpieczającej przed wklonowaniem się nagłośni?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza maskę krtaniową nieposiadającą poprzeczki zabezpieczającej przed wklonowaniem się nagłośni.

98. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Czas utrzymania zestawu do 29dni?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza system opisany w pytaniu.

99. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną.

100. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za sztukę, z uwagi na fakt, iż worki pakowane są pojedynczo (z przeliczeniem ilości)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za sztukę, z uwagi na fakt, iż worki pakowane są pojedynczo (z przeliczeniem ilości).

101. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pakowany z opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza układ oddechowy pakowany z opakowanie papier-folia.

102. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych, z rur karbowanych rozciągalnych – z pamięcią kształtu, o średnicy 22 mm; zakres kompresji rur od 55 cm do 200 cm; z workiem oddechowym z gumy kauczukowej o pojemności 2 l, złącze Y, łącznik kątowy z portem; łącznik prosty 22MM-22MM; sterylne?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych, z rur karbowanych rozciągalnych – z pamięcią kształtu, o średnicy 22 mm; zakres kompresji rur od 55 cm do 200 cm; z workiem oddechowym z gumy kauczukowej o pojemności 2 l, złącze Y, łącznik kątowy z portem; łącznik prosty 22MM-22MM; sterylne.

103. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych, z rur karbowanych rozciągalnych – z pamięcią kształtu, o średnicy 22 mm; zakres kompresji rur od 45 cm do 180 cm; z workiem oddechowym z gumy kauczukowej o pojemności 2 l; dodatkowa gałąź, złącze Y, łącznik kątowy z portem; łącznik prosty 22MM-22MM; sterylne?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych, z rur karbowanych rozciągalnych – z pamięcią kształtu, o średnicy 22 mm; zakres kompresji rur od 45 cm do 180 cm; z workiem oddechowym z gumy kauczukowej o pojemności 2 l; dodatkowa gałąź, złącze Y, łącznik kątowy z portem; łącznik prosty 22MM-22MM; sterylne.

104. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy wykonany z PP i EVA?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza układu oddechowego wykonanego z PP i EVA.

105. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 2 rur o długości 160cm z dodatkową rurą o długości 120cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza układ oddechowy o długości 2 rur o długości 160cm z dodatkową rurą o długości 120cm.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

106. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny z workiem o pojemności 1650ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza układ resuscytacyjny z workiem o pojemności 1650ml.

107. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny z zaworem nadciśnieniowym 60cm H₂O?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza układ resuscytacyjny z zaworem nadciśnieniowym 60cm H₂O.

108. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny z maską w rozmiarze 2?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza układu resuscytacyjnego z maską w rozmiarze 2.

109. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 9, 10

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną jednorazową, anatomicznie ukształtowaną, z medycznego PCV, rozmiar odpowiednio 0 i 1?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza maski anestetycznej anatomicznie ukształtowanej, z medycznego PCV, rozmiar odpowiednio 0 i 1.

110. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 9, 10

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną wielorazową, okrągłą, z przezroczystego silikonu, rozmiar odpowiednio 0 i 1?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie dopuszcza maski anestetycznej wielorazowej, okrągłej, z przezroczystego silikonu, rozmiar odpowiednio 0 i 1.

111. Dotyczy pakietu nr 45 poz. 1-3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia rodzaju baterii w rękojeści, z uwagi na fakt, iż wymaga rękojeści jednorazowej, co oznacza, że Zamawiający tej baterii nie musi w żaden sposób wymieniać?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający nie wymaga potwierdzenia rodzaju baterii.

112. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści mankiet wykonany z nylonu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza mankiet wykonany z nylonu.

113. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści mankiet nie posiadający wewnętrznych wkładek?

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na zaferowanie mankieta, który nie posiada wewnętrznych wkładek.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

114. Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że termin wskazany w § 3 ust. 2 (tj. 48 godzin) będzie liczony w dni robocze (zgodnie z § 3 ust. 3 wzoru umowy).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, ale wskazuje, że w § 3 ust. 2 umowy mamy zapis o 2 dniach roboczych, jak niżej:

Dostawy będą realizowane w terminie 2 dni roboczych liczonych od dnia przesłania przez Zamawiającego zamówienia do Wykonawcy.

115. Dotyczy pakietu § 5 ust. 1 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że zgodnie z § 5 ust. 8 dopuszcza dostarczenie faktury VAT w formacie PDF tym samym odstępując od wymogu dostarczenia oryginału faktury wraz z dostawą.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

116. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 7, 8, 9, 10

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w **pakiecie nr 9, pozycji 6, 7,8,9,10** Zamawiający oczekuje kaniuli bezpiecznej, pasywny element zabezpieczający igłę wykonany z polipropylenu lub polietylenu, posiadającej port boczny w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, samodomykający, posiadający zastawkę wykonaną z materiału innego niż silikon oraz kaniuli posiadającej skrzydełka bezbarwne bez możliwości przysycia, bez filtra hydrofobowego

Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje opisanego w pytaniu wyrobu medycznego.

117. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 17

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany w pak. 9 poz. 17 zamknięty system dostępu naczyniowego, pochodził od tego samego producenta co kaniule w poz. 1-12, umieszczony w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności dla kaniul obwodowych, koreczków i portów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany w Pakiecie nr 9 poz. 17 zamknięty system dostępu naczyniowego, pochodził od tego samego producenta co kaniule w poz. 1-12

118. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający oczekuje aby strzykawki były oznaczone na opakowaniu jednostkowym numerem serii i datą ważności oraz na opakowaniu zbiorczym kolorystyczne oznakowanie w zależności od rozmiaru co pozwala na szybką identyfikację produktu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

119. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający oczekuje aby strzykawki posiadały cylinder wykonany z polipropylenu, tłok wykonany z polietylenu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

120. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 3

Czy zamawiający dopuści narzędzie, którego długość mocowania poniżej głowicy to 0,59 mm, głowica posiada średnicę 4,2 mm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: W Pakiecie 36 pozycja nr 3 Zamawiający wymaga szwu syntetycznego, nie zaś narzędzia.

121. Dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 24: taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, jednorazową, jednorodną, niewchłaniającą, z polipropylenu monofilamentowego z plastikową osłonką na ramionach, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości 84%, porowatość średnia: 976 μm ; porowatość max.: 2314 μm ; grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μm , gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, plus igły wielorazowego spiralne komplet prawa, lewa, długość całej igły 32 cm (w tym igła 21 cm, rączka niebieska metalowa 11 cm) \varnothing 4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie nr 24 nie dopuszcza opisanego w pytaniu wyrobu medycznego.

122. Dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający wymaga, aby: brzegi taśmy były gładkie (laserowo zgrzewane) bez palczastych wypustek, co znacznie zmniejsza ryzyko ewentualnych powikłań, takich jak erozje i wpływa na bezpieczeństwo zabiegu, aby taśma posiadała plastikową osłonkę co zapewnia sterylność, zapobiega zakażeniom, a także zmniejsza urazowość tkanek podczas implantacji; aby była wykonana w technologii quadriaxial, która charakteryzuje się: geometrią romboidalną, włóknami skośnymi, podwójną nicią wzmacniająca, co zwiększa wytrzymałość taśmy na rozciąganie we wszystkich kierunkach oraz zapobiega zwijaniu się i deformacji taśmy?

Odpowiedź: Zamawiający wszelkie wymagania opisał dokładnie w SWZ i tylko takie wymagania stawia co do Pakietu nr 24 pozycja nr 1.

123. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści butelkę do długotrwałego odsysania ran o pojemności 200 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza butelkę o pojemności 200ml.

124. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny nakłuwacz o grubości igły 23G (0,6mm) zamiast 21G (0,8mm), co wpłynie na zmniejszenie dyskomfortu przy nakłuwaniu - w szczególności u dzieci, z mechanizmem jedno sprężynowym?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza nakłuwacza o innej grubości igły.

125. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy w opakowaniu a'100szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza nakłuwacza pakowanego a 100 sztuk.

126. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rozmiar cewnika CH6 zamiast CH5?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza rozmiar cewnika CH6 zamiast CH5 w pozycji nr 6 pakiet 1.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

127. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 16-18

Czy Zamawiający dopuści cewnik wykonany z medycznego PCV zawierającego śladowe ilości ftalanów, dzięki którym noski są elastyczniejsze i mniej traumatyczne?

Należy również zaznaczyć, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym. Nadto dopuszczenie ww. cewnika pozwoli złożyć konkurencyjne oferty, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie zezwala na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 pozycje od 16 do 18 wyrobów medycznych zawierających śladowe ilości ftalanów. Zamawiający przede wszystkim kieruje się dobrem pacjentów. Zgodnie z ogólną wiedzą szkodliwość ftalanów jest bezspornie potwierdzona, a jeśli Zamawiający ma możliwość uchronienia pacjentów przed szkodliwym działaniem ftalanów, to właśnie to czyni. Zamawiający cytuje fragment artykułu z periodyku „Apteka Szpitalna” i strony tego czasopisma: *„Istnieją wyniki badań, które sugerują powiązania pomiędzy wysokim ryzykiem zachorowania na astmę i choroby metaboliczne a narażeniem na kontakt z ftalanami. Niektóre substancje zwiększają ryzyko zachorowania na astmę wśród dzieci w wieku 5–11 lat. Ponadto kobiety, które w trakcie ciąży oddychały zanieczyszczonym powietrzem, rodziły dzieci z IQ o około 7 punktów niższym od rówieśników, u których nie nastąpiła ekspozycja na ten czynnik (badanie przeprowadzone wśród 7-latków). Wszystkie wyroby medyczne, które zawierają syntetyczne polimery, niosą ze sobą ryzyko skażenia organizmu pacjenta przez ftalany. Ocena ryzyka jest trudna. Toksyczność związków z tej grupy oceniamy w aspekcie zakłócenia funkcji życiowych, potencjalnej kancerogenności a także zagrożenia funkcji niektórych organów”*

128. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze noworodkowym?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

129. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze dla dzieci?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

130. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści igły tępe ścięte pod kątem 40st z otworem centralnym, w rozmiarze 1,2mm x 40mm, pakowana a'100 sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza igły tępe ścięte pod kątem 40st z otworem centralnym, w rozmiarze 1,2mm x 40mm, pakowana a'100 sztuk.

131. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54

Czy Zamawiający dopuści igły quincke?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza i wymaga igły typu pencil point.

132. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54

Czy Zamawiający dopuści igły 27G, długość 120mm pencil point?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza i wymaga igły 26 G.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

133. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 58

Czy Zamawiający dopuści introduktor z zastawką w rozmiarze 5F zamiast 4F?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza introduktor z zastawką w rozmiarze 5F zamiast 4F.

134. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 62

Czy Zamawiający dopuści kaniule do wlewów dożylnych z portem bocznym średnica 24G (0,7mm)x długość 19mm; cienki cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG, ze standardową końcówką luer-lock, z silikonową zastawką zabezpieczającą przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, port boczny kodowany kolorem, wyposażona w zwykły korek portu bocznego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza kaniul opisanych w pytaniu.

135. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 62

Czy Zamawiający dopuści kaniule do wlewów dożylnych z portem bocznym średnica 24G (0,7mm)x długość 19mm; cienki cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG, ze standardową końcówką luer-lock, z filtrem hydrofobowym zabezpieczającym przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, port boczny kodowany kolorem, wyposażona w samodomykający się korek portu bocznego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza kaniul opisanych w pytaniu.

136. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 62

Czy Zamawiający wymaga podania ceny za op=1szt czy op=100szt?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem Zamawiający wymaga wyceny za 1 opakowanie = 1 sztuka.

137. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 63-68

Czy Zamawiający dopuści katetery pakowane lekko zwinięte?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza kateterów lekko zwiniętych.

138. Dotyczy pakietu nr 1 poz.72

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu handlowym a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem liczby opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na zaoferowanie opakowań handlowych a 90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do dwóch miejsc po przecinku.

139. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 73-74

Czy Zamawiający wymaga podania ceny za op=1szt?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga podania ceny za op=1 sztuka.

140. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 74

Czy Zamawiający dopuści kaczkę męską?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza kaczki męskiej w pozycji nr 74 pakiet nr 1.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

141. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 75

Czy Zamawiający dopuści łącznik z kontrolą siły ssania, sterylny kompatybilny z drenami o średnicach od CH4 do CH18?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga łącznika niesterylnego.

142. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 76

Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów dwustronny; średnica 10 oraz 8,5mm, długość 68mm, sterylny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza łącznik do drenów dwustronny; średnica 10 oraz 8,5mm, długość 68mm, sterylny.

143. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 84 i 86

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opasek w jednym rozmiarze dedykowanym dla dorosłych o dzieci?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opasek w jednym rozmiarze przeznaczonym dla dorosłych o dzieci.

144. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 88-91

Czy Zamawiający oczekuje igieł typu motylek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje igieł typu motylek.

145. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z dwukanałowym, czteropłaszczyznowym, ostrym kolcem, z komorą o długości 55mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z dwukanałowym, czteropłaszczyznowym, ostrym kolcem, z komorą o długości 55mm w części przezroczystej.

146. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

147. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 94

Czy Zamawiający dopuści pompkę w kształcie walca o długości min. 11cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pompkę w kształcie walca o długości min. 11cm.

148. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 116-124

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki bez podziałki głębokości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zgłębników bez podziałki głębokości.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

149. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 125

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik w rozmiarze CH14 z balonem 5ml, reszta rozmiarów i parametrów zgodnie z swz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zgłębnik w rozmiarze CH14 z balonem 5ml, reszta rozmiarów i parametrów zgodnie z SWZ.

150. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 126

Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw sterylny.

151. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 131

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dokładniejszą skalą 0,01ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza strzykawkę z dokładniejszą skalą 0,01ml.

152. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 133

Czy Zamawiający dopuści pasy zaopatrzone w wewnętrznej części w wiskozę oraz poliester, a także w welur po zewnętrznej stronie zakończonej rzepem z klamrą?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pasy zaopatrzone w wewnętrznej części w wiskozę oraz poliester, a także w welur po zewnętrznej stronie zakończonej rzepem z klamrą.

153. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 133

Czy Zamawiający dopuści pasy wielorazowe? Zawsze po jednym razie może wyrzucić.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pasy wielorazowe.

154. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 136

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenów w rozmiarach CH12 do CH24 co 2?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza drenów w rozmiarach CH12 do CH24 co 2.

155. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 138

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml z łącznikiem typu T F/M, ustnikiem, rurką karbowaną i drenem?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza nebulizatora o pojemności 6ml z łącznikiem typu T F/M, ustnikiem, rurką karbowaną i drenem.

156. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 139-140

Czy Zamawiający dopuści woreczki w opakowaniach foliowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza woreczki w opakowaniach foliowych.

157. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 141

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny silikonowy, z nierozszerzanym końcem dystalnym z racji elastyczności materiału, z którego jest wykonany. Występujący w rozmiarach: 18,20,21,24,26,27,30,33?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza dren brzuszny silikonowy, z nierozszerzanym końcem dystalnym z racji elastyczności materiału, z którego jest wykonany. Występujący w rozmiarach: 18, 20, 21, 24, 26, 27, 30, 33.

158. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 142

Czy Zamawiający dopuści ustnik w rozmiarze 20x26mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza ustnik w rozmiarze 20x26mm.

159. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 143

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sond w rozmiarach: 16, 18 i 20F?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie sond w rozmiarach: 16, 18 i 20F.

160. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 143

Czy Zamawiający wymaga sondy wykonanej ze 100% silikonu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający dopuszcza sondę wykonaną z PCV.

161. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 160

Czy Zamawiający strzykawki w innym opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza strzykawki w innym opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem.

162. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 160

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie a'1 szt, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny opakowanie a'1 szt, z przeliczeniem zamawianej ilości.

163. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści serwety o wyższej gramaturze i chłonności niż wymagana, tj. 60g/m² i chłonność 600%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza serwety o wyższej gramaturze i chłonności niż wymagana, tj. 60g/m² i chłonność 600%.

164. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści serwetki o chłonności 527%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza serwetki o chłonności 527%.

165. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 5, 6, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m²?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza fartuchy z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m².

166. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 5, 6, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha z włókniny polipropylenowej tylko w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie fartuchów tylko w rozmiarze L i XL (w pozycji 7 należy zaoferować rozmiar XL).



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

167. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę rękawic za opakowanie a 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.

168. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 5-9

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawic o grubości na palcu 0,08mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01.

169. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 5-9

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'250 szt. dla rozm. XS-L oraz a'240 szt. dla rozm. XL z przeliczeniem zaoferowanej ilości do:

Rozm. XS – 4 op. a'250 szt.

Rozm. S – 200 op. a'250 szt.

Rozm. M – 560 op. a'250 szt.

Rozm. L – 360 op. a'250 szt.

Rozm. XL – 8 op. a'240 szt.?

Rękawice te są kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego uchwytami do rękawic opisanych w poz. 5-9.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyceny rękawic za opakowanie a'250 szt. dla rozm. XS-L oraz a'240 szt. dla rozm. XL z przeliczeniem zaoferowanej ilości do:

Rozm. XS – 4 op. a'250 szt.

Rozm. S – 200 op. a'250 szt.

Rozm. M – 560 op. a'250 szt.

Rozm. L – 360 op. a'250 szt.

Rozm. XL – 8 op. a'240 szt.

170. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 29-33

Czy Zamawiający dopuści rękawice sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza rękawice sterylizowane radiacyjnie.

171. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 34-40

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 280-300mm w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza rękawice o długości min. 280-300mm w zależności od rozmiaru.

172. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 48-50

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozm. 6,5 (odpowiednik rozm. S), 7,5 (odpowiednik rozmiaru M), 8,5 (odpowiednik rozmiaru L)?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza rękawice w rozmiarze 6,5 (odpowiednik rozmiaru S), 7,5 (odpowiednik rozmiaru M), 8,5 (odpowiednik rozmiaru L).

173. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 48-50

Czy Zamawiający dopuści rękawice polimeryzowane jedynie od wewnątrz?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawic polimeryzowanych jedynie od wewnątrz.

174. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 48-50

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein max 33µg/g?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawic o zawartości protein max 33µg/g.

175. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli fartuch sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań co do sterylności.

176. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS, ze szwami wykonanymi ultradźwiękowo (szwy trójścieżkowe), zapewniającymi barierowość? Rękawy zakończone mankietem z dzianiny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza fartuch z włókniny SMS, ze szwami wykonanymi ultradźwiękowo (szwy trójścieżkowe), zapewniającymi barierowość? Rękawy zakończone mankietem z dzianiny.

177. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające w kolorze niebieskim, z bluzą z krótkim rękawem, posiadającą wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania i 3 kieszeniami (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej) oraz ze spodniami związanymi na troki w pasie?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza kompletu chirurgicznego, który jest wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające w kolorze niebieskim, z bluzą z krótkim rękawem, posiadającą wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania i 3 kieszeniami (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej) oraz ze spodniami związanymi na troki w pasie.

178. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny w rozmiarze S-XXL?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza komplet chirurgiczny w rozmiarze S-XXL.

179. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

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

180. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 2 sztuki.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 2 sztuki.

181. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali nominalnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza strzykawki z 10% rozszerzeniem skali nominalnej.

182. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z minimum 60% długością cylindra bez zwężeń?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga minimum 80% i nie zgadza się na 60%.

183. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych zawierający 4 szt ręczników zamiast 2 szt i serwetę na stolik Mayo o wymiarach 80 x 145 cm (zamiast 80 x 140 cm)? Pozostałe parametry zgodne z opisem SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw serwet uniwersalnych zawierający 4 szt. ręczników zamiast 2 szt. i serwetę na stolik Mayo o wymiarach 80 x 145 cm (zamiast 80 x 140 cm)? Pozostałe parametry zgodne z opisem SWZ.

184. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 16, 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

185. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści cewniki ze stalowym lub aluminiowym trokarem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza cewniki ze stalowym lub aluminiowym trokarem.

186. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści worki z dokładną skalą pomiarową – od 10ml do 100ml co 10ml i od 100ml do 2000ml co 100ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza worki z dokładną skalą pomiarową – od 10ml do 100ml co 10ml i od 100ml do 2000ml co 100ml.

187. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 4, 5

Czy Zamawiający dopuści przylepiec nawinięty na szpulkę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza przylepiec nawinięty na szpulkę.

188. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 4, 5

Czy Zamawiający dopuści przylepiec w kolorze cielistym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza przylepiec w kolorze cielistym.

189. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 7

Czy Zamawiający ma na myśli gazę sterylną o powierzchni 1m²?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli gazę sterylną o powierzchni 1m²

190. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga aby opaska o szerokości 15 cm posiadała 2 zapinki?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu, ale dopuszcza możliwość posiadania dwóch zapinek.

191. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 minut?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza opasek o czasie wiązania 5-6 minut.

192. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe pakowane a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza opaski gipsowe pakowane a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

193. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 5-9

Czy Zamawiający ma na myśli rękawy opatrunkowe siatkowe o długości 25m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli rękawy opatrunkowe siatkowe o długości 25m w stanie rozciągniętym.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

194. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 5-9

Czy Zamawiający dopuści rękawy opatrunkowe siatkowe o długości 10m w stanie spoczynku i 25m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza rękawy opatrunkowe siatkowe o długości 10m w stanie spoczynku i 25m w stanie rozciągniętym.

195. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 5-9

Czy Zamawiający dopuści wycenę za rękaw opatrunkowy o długości 10m w stanie spoczynku z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający stawia wymagania tylko co do stanu rozciągniętego.

196. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości max 1,5 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawa opatrunkowego o szerokości max 1,5 cm.

197. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości 1,5-3,5 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawa opatrunkowego o szerokości 1,5-3,5 cm.

198. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości 2,5-4,5 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawa opatrunkowego o szerokości 2,5-4,5 cm.

199. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości 4,0-6,5 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawa opatrunkowego o szerokości 4,0-6,5 cm.

200. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości 6,5-13,5 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawa opatrunkowego o szerokości 6,5-13,5 cm.

201. Dotyczy pakietu nr 32 poz.9

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości 8,0-14,0 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawa opatrunkowego o szerokości 8,0-14,0 cm.

202. Dotyczy pakietu nr 33 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza kompresów pakowanych a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

203. Dotyczy pakietu nr 33 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyceny za opakowanie a'6szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

204. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyceny za opakowanie a'5szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

205. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyceny za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

206. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

4 x Serweta operacyjna z gazy 17N 4W 45cm x 45cm z nitką RTG i tasiemką
40 x Kompres z gazy 17N 16W 10cm x 10cm z nitką RTG?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zestawu o poniższym składzie:
4 x Serweta operacyjna z gazy 17N 4W 45cm x 45cm z nitką RTG i tasiemką
40 x Kompres z gazy 17N 16W 10cm x 10cm z nitką RTG.**

207. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy w zestawie znajdując się pojemnik w ramach blistra:

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2 warstwowa
1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2 warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7 cm
2 x Rękawice diagn. nitrylowe bezpudrowe rozm. M
5 x Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm
8 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cmx7,5cm
1 x Pęseta plastikowa niebieska 13 cm
1 x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
1 x Pojemnik okrągły poj. 120 ml
PAKOWANE OSOBNO
1 x Prontosan roztwór ampułka 40ml
1 x Żel do znieczuleń błon śluzowych
1 x Strzykawka z wodą jałową i 10% gliceryną 10ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na proponowany zestaw.

208. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny typu SMS z rękawami o kroju prostym, zapewniającym swobodę ruchów?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza fartuchów z włókniny typu SMS z rękawami o kroju prostym, zapewniającym swobodę ruchów.

209. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z wewnętrznym owinięciem we włókninę, pakowany razem z 2 szt. ręczników chłonnych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza fartuch z wewnętrznym owinięciem we włókninę, pakowany razem z 2 szt. ręczników chłonnych.

210. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice niebieskie, o grubości na palcu 0,16mm+/-0,01, na dłoni 0,12mm+/-0,01?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawic niebieskich, o grubości na palcu 0,16mm+/-0,01, na dłoni 0,12mm+/-0,01.

211. Dotyczy pakietu nr 67 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny spunlace bez nitki o wymiarach 30cm x 30cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej folii PE niepiaskowanej o gramaturze 40 g/m², wzmocniona hydrofilową włókniną polipropylenową o wymiarach 65 cm x 190 cm i gramaturze 37 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77g/m²?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania zestawu o podanym opisie.

212. Dotyczy pakietu nr 67 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do artroskopii kolana o składzie:

- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 320 cm, zintegrowana z torbą do przechwytywania płynów o wymiarach 60 cm x 100 cm z otworem samouszczelniającym, bez uchwytu mocującego
- 1 x serweta wzmocniona o wymiarach 150 cm x 190 cm
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny spunlace bez nitki o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej folii PE niepiaskowanej o gramaturze 40 g/m², wzmocniona hydrofilową włókniną polipropylenową o wymiarach 65 cm x 190 cm i gramaturze 37 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77g/m²?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania zestawu o podanym opisie.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

213. Dotyczy pakietu nr 67 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do żyłaków, z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², odporność na penetrację płynów 188 cm H₂O, chłonność warstwy zewnętrznej 304%, o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm, z wycięciem "U" na krótszym boku o wymiarach 8,5cm x 85cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny spunlace bez nitki o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm, wzmocnienie 60 x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej folii PE niepiaskowanej o gramaturze 40 g/m², wzmocniona hydrofilową włókniną polipropylenową o wymiarach 65 cm x 190 cm i gramaturze 37 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77g/m². Do zestawu dołączona osobno 2-komorowa kieszeń na narzędzia o wymiarach 30 x 40 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania zestawu o podanym opisie.

214. Dotyczy pakietu nr 67 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet brzuszno-kroczy z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², odporność na penetrację płynów 188 cm H₂O, chłonność warstwy zewnętrznej 304%, o składzie:

- 1 x serweta 180/280 cm x 220 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w kształcie trapezu o wymiarach 30 cm x 20 cm x 20 cm oraz otworem w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zabezpieczonym klapką
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny spunlace bez nitki o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej folii PE niepiaskowanej o gramaturze 40 g/m², wzmocniona hydrofilową włókniną polipropylenową o wymiarach 65 cm x 190 cm i gramaturze 37 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77g/m²?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania zestawu o podanym opisie.

215. Dotyczy pakietu nr 67 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do cięcia cesarskiego z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², odporność na penetrację płynów 197 cm H₂O, chłonność wraz ze wzmocnieniem 420%, o składzie:

- 1 x Serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm/240cm x 300 cm z otworem w kształcie trapezu o podstawach 22,5cm i 32cm i wysokości 22,5cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z osłonami na kończyny oraz trójkątną torbą do zbiórki płynów wraz ze sztywnikiem wokół całego otworu, port do odsysania treści umożliwiający dopasowanie drenów o różnej średnicy
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny spunlace bez nitki o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm, z włókniny spunlace 80g/m²



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej folii PE niepiaskowanej o gramaturze 40 g/m², wzmocniona hydrofilową włókniną polipropylenową o wymiarach 65 cm x 190 cm i gramaturze 37 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77g/m²?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania zestawu o podanym opisie.

216. Dotyczy pakietu nr 67 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści taśmę w rozmiarze 10 x 50 cm, sterylizowaną radiacyjnie (EN ISO 11137)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania taśmy w rozmiarze 10 x 50 cm.

217. Dotyczy pakietu nr 73 poz. 6-9

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali nominalnej?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza strzykawek z 10% rozszerzeniem skali nominalnej.

218. Dotyczy pakietu nr 73 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

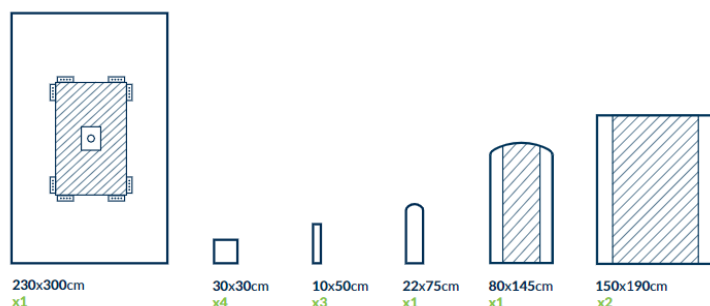
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyceny w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

219. Dotyczy pakietu nr 73 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii kolana o składzie:

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150cmx190cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm, kraton 88µm
- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm
- 1 x serweta wzmocniona pomocnicza o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Opakowanie a'7 zestawów z przeliczeniem zamawianych ilości i podaniem ceny za 1 zestaw?



Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyceny zestawu opisanego w pytaniu.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

220. Dotyczy pakietu nr 73 poz. 11, 12

Czy w miejsce opisanego opatrunku Zamawiający dopuści opatrunek o poniższym opisie?

Nieprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej z kompleksem srebra równomiernie rozmieszczonym w piance o strukturze trójwymiarowej umożliwiającej pionowe pochłanianie i zatrzymywanie wysięku oraz dokładne dopasowanie do dna rany (technologia 3D Fit). Zewnętrzna część opatrunku wykonana z półprzepuszczalnego poliureatnu. Brzegi opatrunku ściśnione w celu zminimalizowania odcisnięć na skórze; wskazany w zakresie leczenia ran zakażonych z wysiękiem średnim i obfitym?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania opatrunku o podanym opisie.

221. Dotyczy pakietu nr 73 poz. 11, 12

Czy w miejsce opisanego opatrunku Zamawiający dopuści opatrunek o poniższym opisie?

Hydroaktywny, wysokochłonny opatrunek wykonany ze 100% karboksymetylocelulozy (CMC), w kontakcie z wysiękiem z rany CMC tworzy krystalicznie czysty żel, który pomaga utrzymać wilgotne środowisko, wspomagając proces gojenia się rany i pomagając w usuwaniu nieżywej tkanki z rany, bez uszkodzania nowo utworzonej tkanki, zatrzymywanie płynów, zdolność do zatrzymywania wysięku pod uciskiem, możliwość utrzymania do 7 dni?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania opatrunku o podanym opisie.

222. Dotyczy pakietu nr 73 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10x10cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania opatrunku w rozmiarze 10x10cm.

223. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 135

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny polipropylenowej podfoliowanej o wymiarach 80x180cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza prześcieradło wykonane z włókniny polipropylenowej podfoliowanej o wymiarach 80x180cm.

224. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 135

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20szt. z odpowiednim przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a'20szt. z odpowiednim przeliczeniem podanych ilości.

Zamawiający wraz z powyższymi odpowiedziami publikuje zmiany w projekcie umowy oraz plik Excel.