

Nr sprawy 1SNSMspzoz2024

Mogilno, dnia 14.02.2024 r.

**Wykonawcy,
którzy złożyli pytania**

WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ NR III

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr 1SNSMspzoz2024 – Dostawy sterylnego i niesterylnego sprzętu medycznego

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

1. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zadaniu 5 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwie szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Ad. 1 Dopuszcza, nie wymaga

2. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w zadaniu 5 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynek), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta

Ad. 2 Tak, dopuszcza

Pakiet nr 7, pozycja nr 1-5 – Czy zamawiający dopuści maski bez nazwy lub logo producenta występującej bezpośrednio na korpusie, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza

Pakiet nr 7, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści średnicę 15F?

Ad. Nie dopuszcza

Pakiet nr 7, pozycja nr 1-5 – Czy zamawiający dopuści etykietę z nadrukowaną nazwą i adres producenta, nazwą produktu i numerem katalogowym, rozmiarem, kodem kreskowym, informacją (opisową) o braku zawartości PVC, symbolem CE, symbolem jednorazowego zastosowania i braku lateksu, numerem REF, LOT, datą przydatności?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza

Pakiet nr 8, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści regulację w zakresie 20-85mm?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Pakiet nr 8, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści regulację w zakresie 10-75mm?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Pakiet nr 8, pozycja nr 7-10 – Czy zamawiający dopuści strzykawki z tłokiem w kolorze białym/mlecznym?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza pozostałe opisane parametry bez zmian

Pakiet nr 8, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści skalę pomiarową w kolorze czarnym?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Pakiet nr 8, pozycja nr 13 – Czy zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Pakiet nr 8, pozycja nr 13 – Czy zamawiający dopuści strzykawkę z jednym łącznikiem?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Pakiet nr 8, pozycja nr 14 – Czy zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki antyzwrotnej?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Pakiet nr 8, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści komorę kroplową o długości całkowitej min. 8cm?

Ad. Tak, dopuszcza

Pakiet nr 8, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści wyrób ze śladową ilością ftalanów, zgodną z obowiązującymi w naszym kraju i UE normami?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Pakiet nr 8, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści zacisk rolkowy wyposażony tylko w miejsce na dren?

Ad. Tak, dopuszcza

Pakiet nr 8, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści opakowanie papierowo-foliowe bez kolorystycznego oznaczenia?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Pakiet nr 8, pozycja nr 20 – Czy zamawiający dopuści koreczek z wystającym trzpieniem?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Pakiet nr 8, pozycja nr 20 – Czy zamawiający dopuści koreczek bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na przyrządzie, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Ad. Tak, dopuszcza

Pakiet nr 8, pozycja nr 22 – Czy zamawiający dopuści kaniule z 6 paskami RTG?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian

Pakiet nr 8, pozycja nr 22 – Czy zamawiający dopuści kaniule bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na przyrządzie, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Pakiet nr 8, pozycja nr 39 – Czy zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 0,45 x 88 mm (26G)?

Ad. Tak, dopuszcza 26 G 0,45 x 90 mm

Pakiet nr 8, pozycja nr 40 – Czy zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 0,50 x 88 mm (25G)?

Ad. Tak, dopuszcza 25 G 0,5x90 mm

Pakiet nr 8, pozycja nr 50 – Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny w dwóch wariantach: przezroczysty z niebieską podziałką oraz czerwony z czarną podziałką?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza

Pakiet nr 8, pozycja nr 63 – Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania wykonany z medycznego PVC, „zmrożona” powierzchnia zewnętrzna zapobiegająca przywieraniu do ścian rurki intubacyjnej, barwny kod konektorów, dwa otwory boczne naprzeciwległe, otwór centralny z zaokrąglonymi krawędziami, bez lateksu, jałowy, jednorazowego użytku, pakowany folia/papier, rozmiar CH6-CH20?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza w rozmiarach Ch 6 - Ch 24 bez zawartości ftalanów

Pakiet nr 8, pozycja nr 77 – Czy zamawiający wymaga kieliszków zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy I z funkcją pomiarową, posiadających certyfikat CE (dołączony do oferty)?

Ad. Dopuszcza, nie wymaga

Pakiet nr 8, pozycja nr 78 – Prosimy o doprecyzowanie czy sprzęt ma być kompatybilny z pompą?

Ad. Zgodnie z SWZ

Pakiet nr 8, pozycja nr 91 – Czy zamawiający dopuści strzykawkę z jednym łącznikiem?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Pakiet nr 8, pozycja nr 91 – Czy zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Pakiet nr 8, pozycja nr 94 – Czy zamawiający dopuści bezigłowy port wielokrotnego wkłucia bez mechanicznych części wewnętrznych z silikonową podzieloną membraną, objętość wypełnienia (przestrzeń martwa) 0,13 ml, wypływ wsteczny 0,02 ml, przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl, brak wycieków poniżej 200 kPa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia

hydraulicznego, może być używany w rezonansie magnetycznym i tomografii komputerowej, okres użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza

Pakiet nr 8, pozycja nr 95 – Czy zamawiający dopuści rozgałęziacz trójprzewodowy z bezigłowym portem wielokrotnego wkłucia bez mechanicznych części wewnętrznych z silikonową podzieloną membraną, objętość wypełnienia (przestrzeń martwa) 0,13 ml, wypływ wsteczny 0,02 ml, przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl, brak wycieków poniżej 200 kPa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia hydraulicznego, może być używany w rezonansie magnetycznym i tomografii komputerowej, okres użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza

Pakiet nr 8, pozycja nr 101 – Czy zamawiający dopuści strzykawkę z solą fizjologiczną PosiFlush przeznaczoną do stosowania w obszarze sterylnym, strzykawki napełnione sterylną solą fizjologiczną, możliwość stosowania do przepłukiwania cewników dożylnych, gotowe do użytku strzykawki z NaCl pasują do końcówek Luer-Lock, pojemność 10ml, nie jest konieczne przygotowanie strzykawki, zmniejsza komplikacje wynikające z obecności cewnika, specjalna konstrukcja zapobiega cofaniu się płynu do strzykawki, wyraźna, odporna na ścieranie skala, przezroczysta etykieta, produkt medyczny zgodnie z dyrektywą europejską 93/42/EWG, sterylne opakowania jednostkowe, produkowana bez użycia lateksu, DEHP, BPA, sterylizowana parą wodną, termin ważności 3 lata?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza, Zamawiający dopuszcza także wyroby klasy IIa

Pakiet nr 8, pozycja nr 102 – Czy zamawiający dopuści strzykawkę z solą fizjologiczną PosiFlush przeznaczoną do stosowania w obszarze sterylnym, strzykawki napełnione sterylną solą fizjologiczną, możliwość stosowania do przepłukiwania cewników dożylnych, gotowe do użytku strzykawki z NaCl pasują do końcówek Luer-Lock, pojemność 5ml, nie jest konieczne przygotowanie strzykawki, zmniejsza komplikacje wynikające z obecności cewnika, specjalna konstrukcja zapobiega cofaniu się płynu do strzykawki, wyraźna, odporna na ścieranie skala, przezroczysta etykieta, produkt medyczny zgodnie z dyrektywą europejską 93/42/EWG, sterylne opakowania jednostkowe, produkowana bez użycia lateksu, DEHP, BPA, sterylizowana parą wodną, termin ważności 3 lata?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza. Zamawiający dopuszcza także wyroby klasy IIa

Pakiet nr 8, pozycja nr 107 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny jednorazowe myjki do ciała w formie zaokrąglonej rękawicy nasączonej jednostronnie środkami myjącymi o naturalnym

PH 5,5, wykonaną w 100% z włókien poliestrowych, rozmiar 17 x 24,5 cm, o gramaturze łącznej 170g/m² (100 g/m² część przednia, 70 g/m² część tylna), obie warstwy myjki niepodfoliowane, zgrzewana ultradźwiękowo, pozbawione lateksu, pakowane w opakowanie foliowe z nadrukowaną graficzną instrukcją użycia oraz składem, pakowane po 20 sztuk z przeliczeniem ilości do 750 opakowań?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Tak, dopuszcza

Pakiet nr 8, pozycja nr 113 – Czy zamawiający dopuści prowadnicę Bougie posiadającą zagięty koniec zabezpieczony plastikową osłonką, pakowaną w opakowanie papierowo foliowe?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Zadanie 3, poz. 3-5,7-9,11

Czy zamawiający wydzieli poz. 3-5,7-9,11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Ad. Nie wyraża zgodny na wydzielenie pakietu.

Zadanie 3, poz. 7

• Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?

• Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach:

o Mankiet 5 cm

o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)

o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko

o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie 8, poz. 11-13,15-16,20-21,

Czy zamawiający wydzieli poz. 11-13,15-16,20-21 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Ad. Nie wyraża zgodny na wydzielenie pakietu.

Zadanie 8, poz. 15

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

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

Ad. Tak, wymaga

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

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

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?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Zadanie 8, poz. 16

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

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

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. 9,5 cm ?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

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

Ad. Tak, wymaga

Zadanie 8, poz. 20

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka bez nazwy producenta bezpośrednio na produkcie. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu , a umieszczona nazwa producenta bezpośrednio na

koreczku (niewielki produkt) będzie słabo czytelna. Wymóg ten znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów . Prosimy o dopuszczenie koreczka z nazwą importera/dystrybutora na opakowaniu indywidualnym.

Ad. Tak, dopuszcza pozostałe wymagania bez zmian

Zadanie 8, poz. 20-21

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

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie 8, poz. 46-49, 52-57, 68-70,77,

Czy zamawiający wydzieli poz. 46-49, 52-57, 68-70,77 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.

Ad. Nie wyraża zgodny na wydzielenie pakietu.

Zadanie nr 1 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, sterylne osłonki na adaptory uchwytów do lamp chirurgicznych umożliwiające wielokrotne dotknięcie i swobodne ustawianie lampy w trakcie zabiegu bez obawy o ryzyko utraty sterylności. Osłonka jednorazowa posiada kołnierz ochronny, zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy.

Wysokość samego uchwytu: 8 cm

Wysokość całkowita: 8,5 cm

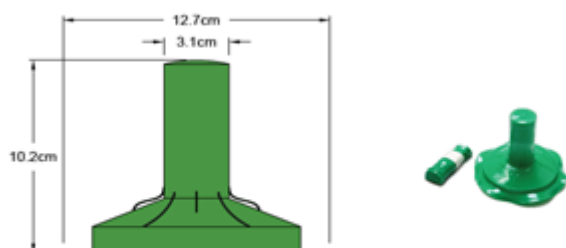
Średnica otworu: 3 cm

Średnica kołnierza: 13 cm



Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 1 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści poniższą jednorazową, sterylną osłonkę na adaptery uchwytów do lamp chirurgicznych z kołnierze ochronny, zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy, przy kołnierzu znajdują się specjalne wypustki, które zapobiegają zsuwaniu się osłonki z uchwytu, nie wymagają zastosowania adaptera.



Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 3 pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne tylko w rozmiarze L i XL?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 3 pozycja 12- Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 80x210cm?

Ad. .Tak, dopuszcza

Zadanie nr 3 pozycja 13- Czy Zamawiający ma na myśli op=40m?

Ad. opakowanie- jedna rolka

Zadanie nr 3 pozycja 15 – Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 180x180cm (w zamian za 170-175 x 180cm)?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 3 pozycja 15 – Czy Zamawiający dopuści taśmę samoprzylepną w rozmiarze 10x50cm?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 3 pozycja 15 – Czy Zamawiający dopuści zestaw z 4 szt. ręczników chłonnych ?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 3 pozycja 15 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie, który obecnie dostarczany jest do szpitala:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30cm x 30cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80cm x145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150cm x190 cm.

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m2

Ad. Tak, wyraża zgodę

Zadanie nr 3 pozycja 32 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 3 pozycja 32 – Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 150x200cm?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 3 pozycja 32 – Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 160x220cm?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 7 pozycja 1-5 – Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne z wyłącznie wytłoczonym rozmiarem maski na kopule, z monitorowanym poziomem czystości mikrobiologicznej i pakowaną w hermetyczną folię medyczną?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Zadanie nr 8 pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy wykonany z PCV o długości 1250mm?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy wykonany z PCV o długości 1000mm?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 7-10 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z białym kontrastującym tłokiem?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 2ml z skalą do 2,2ml?

Ad. Tak, dopuszcza pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 8 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 5ml z skalą do 5,5ml?

Ad. Tak, dopuszcza pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 9 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 10ml z skalą do 11ml?

Ad. Tak, dopuszcza pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 10 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20ml z skalą do 22ml?

Ad. Tak, dopuszcza pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 11 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnych z zielonym tłokiem i pojedynczą skalą?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 11 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnych z zielonym tłokiem i pojedynczą skalą?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 12 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę janete z białym tłokiem i pojedynczą skalą?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 13 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 8 pozycja 14 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania płynów i leków z filtrem bakteryjnym 0,1 um bez zastawki zabezpieczającej?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8 pozycja 14 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 8 pozycja 18 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 8 pozycja 19 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 8 pozycja 14 – Czy Zamawiający dopuści koreczek luer – lock, którego trzpień wystaje poza obręb ?

Ad. Nie dopuszcza, zgodnie z swz

Zadanie nr 8 pozycja 107 – Czy w miejsce opisanej myjki Zamawiający dopuści myjkę o poniższym opisie?

Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty).Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?

Ad. Tak, dopuszcza

Zadanie nr 8 pozycja 107 – Czy w miejsce opisanej myjki Zamawiający dopuści myjkę o poniższym opisie?

Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2020 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem Produkt pozbawiony latexu. Opakowanie foliowe. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk?

Ad. Tak, dopuszcza

Pakiet nr 6 poz. 2

Uprzejmie prosimy o wykreślenie pozycji nr 2 z pakietu nr 6 tj. – wapno sodowane Dräger Free a. 5L, ze względu na obecne całkowity brak tego produktu u producenta, co przekłada się na brak możliwości realizacji zamówień.

Ad. W przypadku braku produktu, zamawiający dopuszcza zamiennika aktualnie dostępnego na rynku.

Załącznik nr 5 Wzór umowy

§ 4 ust. 1

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności faktury z 60 dni na 30 dni?

Ad. Zamawiający nie wyraża zgody.

§ 7 ust. 6

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie łącznej wysokości kar umownych z 15 % do 10 %?

Ad. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający informuje, że wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zatwierdził:

Z-ca Dyrektora ds. Organizacyjno Technicznych

Jarosław Głowacki

/podpis na oryginale/

Otrzymują:

wszyscy uczestnicy

a/a