

Milicz, 12.01.2021r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP26/2020

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu ponowne postępowanie.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: Dotyczy Pakietu Nr 8, pozycja Nr 1:

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania półmasksi filtrująca FFP2 o wielowarstwowej budowie z zaworem do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 10 x NDS. Maskę posiada kompaktowy i anatomiczny kształt, wyposażona w taśmy zagłowia z zapinkami do regulacji długości i lepszego dopasowania. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji > 94%, cząsteczek o wielkości 0,6 µm), środek ochrony osobistej
- kategoria III wg Reg. 2016/245, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Opakowane jednostkowe - 50 sztuk
w torebce foliowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 2: Dotyczy Pakietu Nr 8, pozycja Nr 3:

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania kombinezonu ochronnego, jednoczęściowy z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie i komfort ruchów. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami: EN 14126:2003+AC:2004 , PN-EN ISO 13688:2013-12 , EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B , EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B , EN 14325:2018 . Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE ,materiał miękki, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 3: Dotyczy Pakietu Nr 14, pozycja Nr 1:

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość min.: na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,16 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 10 ug/g rękawicy w badaniach niezależnych, mankiety rolowane, długość min. dla rozmiaru 7,5 - 302 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiety rolowane. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakietu Nr 14, pozycja Nr 2:

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 2 z pakietu nr 14 w celu złożenia korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 5: Dotyczy Pakietu Nr 14, pozycja Nr 3:

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych, ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni, 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm; AQL po zapakowaniu 0,65, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu min, 34 N, po, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 6: Dotyczy Pakietu Nr 15, pozycja Nr 1:

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowe, nitrylowe. Grubość na palcach min. 0,09 mm, grubość na dłoni min. 0,07 mm. AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w

tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane z zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004, badania na uwalnianie nitrozamin). Brak akceleratorów wykrywalnych w badaniach. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 7: Dotyczy Pakietu Nr 15, pozycja Nr 3:

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowe, nitrylowe. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, grubość na dłoni min. 0,07 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dispenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane z zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004, badania na uwalnianie nitrozamin). Brak akceleratorów wykrywalnych w badaniach. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 8: Dotyczy Pakietu Nr 15, pozycja Nr 4:

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, długość. Min. 240mm.; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 i zaleceniem XXI BfG . Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt (XL 90 szt.).

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 9: Dotyczy Pakietu Nr 15, pozycja Nr 5:

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 5 z pakietu nr 15 w celu złożenia korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 10: Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 1:

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wydzieli z Pakietu Nr 8 pozycję Nr 1 do Pakietu Nr 20 i zmieniony w tym zakresie Załącznik Nr 2 do SIWZ Formularze Cenowe zamieści na Platformie Zakupowej i na stronie internetowej Zamawiającego.

PYTANIE NR 11: Dotyczy Pakietu Nr 12, poz. 2:

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wydzieli z Pakietu Nr 12 pozycję Nr 2 do Pakietu Nr 22 i zmieniony w tym zakresie Załącznik Nr 2 do SIWZ Formularze Cenowe zamieści na Platformie Zakupowej i na stronie internetowej Zamawiającego.

PYTANIE NR 12: Dotyczy Pakietu Nr 12, poz. 6:

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wydzieli z Pakietu Nr 12 pozycję Nr 6 do Pakietu Nr 23 i zmieniony w tym zakresie Załącznik Nr 2 do SIWZ Formularze Cenowe zamieści na Platformie Zakupowej i na stronie internetowej Zamawiającego.

PYTANIE NR 13: Dotyczy Pakietu Nr 12, poz.:

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze o gramaturze 55-60 GR/M2, wysokość ochraniaczy 48 CM.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 14: Dotyczy Pakietu Nr 10, poz. 5:

Ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie dla niej osobnej części. Ponadto, w związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki.

Państwa zgoda na podział zadania da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wydzieli z Pakietu Nr 10 pozycję Nr 5 do Pakietu Nr 21 i zmieniony w tym zakresie Załącznik Nr 2 do SIWZ Formularze Cenowe zamieści na Platformie Zakupowej i na stronie internetowej Zamawiającego.

PYTANIE NR 15: Dotyczy Pakietu Nr 10, poz. 5:

Jednocześnie prosimy o dopuszczenie rękawic w kategorii I w miejsce kategorii III. Rękawice zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 13485, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 /z wył. pkt. 5.3.2/, EN 374-2, EN 420, ASTM F 1671, ASTM D 6978.

Diagnostyczna nitrylowa dopuszczona do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu.

Parametry rękawic:

- a) w rozmiarach S, M, L, XL;
 - b) rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, bezwonne, niesterylne, oznakowane znakiem CE;
 - c) teksturowane na końcówkach palców;
 - d) spełniająca wszystkie części normy EN 455 (1 – 4);
 - e) nie zawierają tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT;
 - f) przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671;
 - g) przebadanie na przenikanie 31 substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978;
 - h) pakowane a' 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań;
- Rękawice podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej I.

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymagania norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitrylu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa. Ponadto nasze rękawice są zgodne z normą amerykańską ASTM F 1671 Viral Penetration Test – która przedstawia sposób badania odporności materiałów na przenikanie krwiopochodnych patogenów z użyciem do badania bakteriofagu Phi-X 174.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

Medasept oferuje swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Ponadto obserwując inne postępowania przetargowe można zauważyć, że rękawice w III kategorii są średnio droższe o 6,00 zł netto, co przy zamówieniu 12 000 op. (a'100 szt.) daje różnicę 72 000,00 zł netto, którą Zamawiający może zaoszczędzić.

Spełnienie normy EN 455 (1-4) jest wystarczające dla zastosowań diagnostycznych rękawic i nie ma powodu wydawać znacznie większych środków publicznych tylko dla spełnienia swego rodzaju marketingowego zabiegu, jakim jest oznaczenie kat. III, która stosuje się w przemyśle.

Wydatkowanie środków publicznych przeznaczonych na realizację zadań publicznych powinno odbywać się w sposób niewątpliwie efektywny, wskazując, że w zamówieniach publicznych chodzi o to aby posiadane środki zapewniły maksymalną i optymalną realizację zadań publicznych, poprzez zapewnienie największej ilości pożądanых w jego realizacji dóbr lub pozwoliły na zapewnienie najszerszego zakresu niezbędnych usług.

Właściwie prowadzone i realizowane zamówienia publiczne to zamówienia między innymi nastawione na efektywne ekonomicznie, umożliwiające osiągnięcie najlepszego stosunku nakładów do efektów ekonomicznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści wyżej opisane rękawice w kategorii I w miejsce kategorii III, zgodnie z wymienionymi normami i z odpowiednim przeliczeniem ilości rękawic na ilości wymagane przez Zamawiającego, tak aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 16: Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 7-12:

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona pakowane formie zwiniętej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 17: Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 13-18:

Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny KEHR z ramionami 450x180mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 18: Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 19:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax CH16?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 19: Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 22:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax CH28?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 20: Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycje 27-30:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie w/w pozycji do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wydzielili z Pakietu Nr 1 pozycje Nr 27-30 do Pakietu Nr 19 i zmieniony w tym zakresie Załącznik Nr 2 do SIWZ Formularze Cenowe zamieści na Platformie Zakupowej i na stronie internetowej Zamawiającego.

PYTANIE NR 21: Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 33,35,37:

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 80cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 22: Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 41-43:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 23: Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 46:

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania g. d. oddechowych w rozmiarze CH6/40cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 24: Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 56:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 25: Dotyczy Pakietu Nr 2, pozycja 1:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 26: Dotyczy Pakietu Nr 2, pozycje 9:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 27: Dotyczy Pakietu Nr 2, pozycje 12:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 28: Dotyczy Pakietu Nr 2, pozycje 13,14:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 29: Dotyczy Pakietu Nr 2, pozycje 15-17:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 30: Dotyczy Pakietu Nr 2, pozycje 21:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 31: Dotyczy Pakietu Nr 9, pozycja 3:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza, że zaszła omyłka pisarska.

PYTANIE NR 32: Dotyczy Pakietu Nr 9, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, włókninowe myjki do mycia ciała w formie ściereczki nie wymagające splukiwania oraz namaczania, rozmiar 33cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (60 sek. w 800W), zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbit 20, Capryl/Capramidopropyl Betaine. pakowane w opakowania a'8 sztuk; na opakowaniu jednostkowym typu "Flow wrap" nadrukowana instrukcja użycia, ilość, skład oraz ikony informujące: nie wrzucać do toalety, nie macerować; nie zawierają lateksu, niesterylne; termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji; zarejestrowane jako produkt kosmetyczny?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 33: Dotyczy Pakietu Nr 9, pozycje 5-7:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 34: Dotyczy Pakietu Nr 9, pozycja 8:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 35: Dotyczy Pakietu Nr 9, pozycja 9:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czeppek do bezwodnego mycia głowy; zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką; nie wymagający namoczenia oraz splukiwania; zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego, pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W); zapachowy, pakowany pojedynczo; na opakowaniu nadrukowany

skład oraz instrukcja użycia; nie zawiera latexu; termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji; zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 36: Dotyczy Pakietu Nr 9, pozycje 4, 8 i 9:

Czy Zamawiający dopuści wyrób medyczny zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 37: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m², dostępny w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 38: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 2-4,6:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 39: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści czepek w kolorze niebieskim lub zielonym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 40: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 5:

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z włókniny Spunlace oraz włókniny polipropylenowej, pakowany w kartonik a'50 szt?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 41: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 6:

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze w kolorze niebieskim?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 42: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 7:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 43: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 7:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 44: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 8:

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli w kolorze zielonym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 45: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 8:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 46: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 9:

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²? Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 47: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 10:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 48: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 11:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 49: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 12:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 50: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 13:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło włókninowe w kolorze zielonym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 51: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 14:

Czy Zamawiający dopuści poduszkę w rozmiarze 40 x 50 cm, wypełnienie włókno PES kulkowe?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 52: Dotyczy Pakietu Nr 12, pozycja 10, 14, 15:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody.

PYTANIE NR 53: Dotyczy Pakietu Nr 3 Czy zamawiający dopuści:

Poz 1

Pętle jednorazowe elektrochirurgiczne owalne do usuwania polipów , średnica 10, 15,24,36 mm, do kanału roboczego od 2,8mm, długość 230cm, śr. narzędzia 2,3 mm, wykonane z plecionego drutu, o śr.0,47. Pakowane indywidualnie, sterylne, każde opakowanie zawierające 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datę ważności oraz dane producenta. Opakowanie zbiorcze = 10szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 54: Dotyczy Pakietu Nr 3 Czy zamawiający dopuści:

Poz 2

Jednorazowa KRÓTKA podwójnie zakończona szczoteczka do czyszczenia zaworków biopsyjnych- średnica 10mm/ długość 35mm oraz szczoteczka do kanału biopsyjnego- średnica 5mm/ długość 20mm. Całkowita długość szczoteczki 15cm. Pakowane indywidualnie. Nazwa producenta, data produkcji i nr serii na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym w celu 100% identyfikacji produktu. Karton 50 szt

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 55: Dotyczy Pakietu Nr 3 Czy zamawiający dopuści:

Poz 3

Jednorazowa szczoteczka dwustronna do czyszczenia kanału roboczego endoskopu. Wykonana z miękkiego, odpornego nylonu, średnica cewnika 1,7mm, długość robocza 230 cm. Szczotki- średnica włosia 5mm, dl. 20mm, z plastikową kulką zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu. Pakowane indywidualnie. Nazwa producenta, data produkcji i nr serii na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym w celu 100% identyfikacji produktu. Opakowanie typu dispenser. Op. = 50szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 56: Dotyczy Pakietu Nr 3 Czy zamawiający dopuści:

Poz 4

Jednorazowe sterylne kleszczyki owalne z okienkiem do gastrokopii/ kolonoskopii, powlekane teflonem, z igłą lub bez igły- do wyboru przez zamawiającego. Łyżeczki uchylne do biopsji stycznych- rozwarcie łyżeczek 6,7mm. długość narzędzia **180cm lub 230 cm (do wyboru przez zamawiającego)**, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm. Pakowane indywidualnie sterylne. 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, oraz dane producenta. W kartonie 10 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 57:

uprzejmie prosimy o dopuszczenie:

Pakiet nr 2, poz. 12: Cewnika Foley o pojemności balona do 30 ml (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 58:

uprzejmie prosimy o dopuszczenie:

Pakiet nr 5: Koszyka urologicznego do usuwania kamieni o śr. 4 Ch, dł. 37 mm oraz przewodem o długości 90 cm (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 59:

uprzejmie prosimy o wyłączenie z pakietu:

Pakiet nr 2, poz. 20: Cewnika Foley'a z końcówką Tiemanna 22 Ch,

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 60:

uprzejmie prosimy o wyłączenie z pakietu:

Pakiet nr 2, poz. 21: Cewnika do kaniulacji żyły pępowinowej,

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 61: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 13-18:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra, o długości ramion 80 x 10cm - tak jak obecnie stosowane - spełniające pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 62: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 13-18:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra, wykonane ze 100% silikonu, o długości ramion 50x20cm w równoważnych rozmiarach CH 12, 14-15, 15-16, 18, 20-21, 22-24 (do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy) - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 63: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 13-18:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny Kehra jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym - tak jak obecnie stosowane - powinny być pakowane w sposób umożliwiający ich aseptyczne użytkowanie t.j. w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 64: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 19-22:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Thorax - tak jak obecnie stosowane - powinny obok wymaganej zapisami siwz linii rtg widocznej wzdłuż cewnika, posiadać także znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 65: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 23-26:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki urologiczne Pezzera - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać minimum 4 otwory przelewowe w odcinku dystalnym, które zapewniają skuteczny drenaż na poziomie zakładanym przez producenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 66: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 23-26:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki urologiczne Pezzera jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym powinny być pakowane w sposób umożliwiający ich aseptyczne użytkowanie t.j. w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 67: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 33, 35, 37:

Prosimy dopuszczenie do składania ofert na równoważne zgłębniki żołądkowe o długości 75-80cm - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 68: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 40-43:

Prosimy dopuszczenie do składania ofert na równoważne zgłębniki żołądkowe bez zatyczki lub z zatyczką pakowaną osobno - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z zatyczką pakowaną osobno - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.

PYTANIE NR 69: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 49-52:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, przynajmniej w najczęściej używanych rozmiarach, powinny obok kolorystycznego oznakowania rozmiaru, posiadać także numeryczne oznaczenie rozmiaru, zarówno na cewniku jak i na opakowaniu jednostkowym, co umożliwi szybką i bezbłędną identyfikację rozmiaru, w każdym momencie wykonywania procedury.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 70: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 49-52:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania powinny posiadać „zmrożoną-satynową” powierzchnię, umożliwiającą, bezoporowe przemieszczanie cewnika w rurce intubacyjnej lub tracheostomijnej oraz min. dwa naprzeciwległe otwory boczne zapobiegające zasysaniu śluzówki, co zapewnia bezpieczny przebieg procedury odsysania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 71: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 56-57:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki do podawania tlenu dla noworodków i dorosłych o standardowej średnicy i długości 200-210cm - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 72: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 59-61:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu z prowadnicą - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać linię rtg widoczną wzdłuż cewnika oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 73: Dotyczy Pakietu Nr 1 Poz. 59-61:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu z prowadnicą - tak jak obecnie stosowane - powinny ze względu na szczególnie charakter ich zastosowania być pakowane w sztywne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 74: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 1-12:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „pokrywany silikonem” oznacza, wymóg zaoferowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub inną silikonowaną warstwą równoważną, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego - tak jak w obecnie stosowanych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 75: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 1-12:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać możliwość obsługi strzykawkami luer i luer-lock, co zabezpiecza skuteczną i szybką stabilizację cewnika w każdych warunkach klinicznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 76: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 1-3:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki pediatryczne z balonem o pojemności 3ml - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 77: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 1-3:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki pediatryczne - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać długość minimum 30cm, co zapewnia ich wygodne użytkowanie i możliwość skutecznej i bezpiecznej stabilizacji u najmłodszych pacjentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 78: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 4-9:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya - tak jak obecnie stosowane - z balonem o pojemności 10ml lub 30ml /do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy/, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 79: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 4-9:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, powinny być - tak jak obecnie stosowane - pakowane podwójnie, w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 80: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 4-9:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny - tak jak obecnie stosowane - być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 81: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 12:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya z balonem o pojemności do 50ml oraz 4 oczkami przelewowymi, europejskiego lidera w produkcji tego typu cewników, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 82: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 13-14:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „silikonowy 100%” oznacza wymóg zaoferowania cewników przeznaczonych do długotrwałego utrzymania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 83: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 13-14:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya /100% silikon/, powinny - tak jak obecnie stosowane - posiadać w komplecie strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego utrzymania cewnika.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, aby oferowane cewniki Foleya /100% silikon/, powinny posiadać w komplecie strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego.

PYTANIE NR 84: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 13-14:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a /100% silikon/, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny - tak jak obecnie stosowane - posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, aby oferowane cewniki Foley'a /100% silikon/ powinny posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji.

PYTANIE NR 85: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 13-14:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a /100% silikon/- tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać długość min. 41cm /dla mężczyzn/ oraz min. 23cm /dla kobiet/ do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, aby oferowane cewniki cewniki Foley'a /100% silikon/ powinny posiadać długość min. 41cm /dla mężczyzn/ oraz min. 23cm /dla kobiet/ do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

PYTANIE NR 86: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 18-20:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a z końcówką Tiemanna - tak jak obecnie stosowane - powinny być dwudrożne oraz powinny posiadać długość min. 40cm oraz balon o pojemności 10ml, który zapewnia optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego oraz gwarantuje optymalne warunki stabilizacji dla oferowanych rozmiarów cewników z końcówką Tiemanna.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 87: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 21:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do kaniulacji żyły pępkowej - tak jak obecnie stosowane - powinny ze względu na szczególny charakter ich zastosowania być pakowane w sztywne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 88: Dotyczy Pakietu Nr 2 Poz. 34:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zatyczki do cewników - tak jak obecnie stosowane - powinny być sterylne, pojedynczo pakowane w opakowanie folia/papier, oraz powinny posiadać schodkowaną powierzchnię oraz motylkowy uchwyt, ułatwiające ich prawidłowe użytkowanie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 89: Dotyczy Pakietu Nr 8 Poz. 1:

W celu zapewnienia Państwu pełnego bezpieczeństwa użytkowania oferowanych wyrobów, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski, powinny być bezwzględnie oznaczone znakiem CE wraz z numerem jednostki notyfikującej dany wyrób, co umożliwi jego weryfikację i zabezpiecza Państwa przed zakupem masek, nie certyfikowanych lub certyfikowanych nieprawidłowo.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga znaku CE, lecz nie wymaga numeru jednostki notyfikującej dany wyrób.

PYTANIE NR 90: Dotyczy Pakietu Nr 8 Poz. 1:

W celu zapewnienia Państwu pełnego bezpieczeństwa użytkowania oferowanych masek, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski, powinny charakteryzować się skutecznością filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) na poziomie min. 95%, skutecznością filtracji dla cząstek (0,1 µm) (PFE) na poziomie min. 95%, przy zachowanym oporze powietrza przy wdechu poniżej 1,5 mbara oraz przy wydechu poniżej 2 mbarów, co zapewnia ich bezpieczne i skuteczne użytkowanie w okresie do 8 godzin.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 91: Dotyczy Pakietu Nr 8 Poz. 1:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski, analogicznie do masek z poz. 3, powinny być indywidualnie pakowane.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 92: Dotyczy Pakietu Nr 8 Poz. 2:

W celu zapewnienia Państwu pełnego bezpieczeństwa użytkowania oferowanych wyrobów, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski, powinny być bezwzględnie oznaczone znakiem CE wraz z numerem jednostki notyfikującej dany wyrób, co umożliwi jego weryfikację i zabezpiecza Państwa przed zakupem masek, nie certyfikowanych lub certyfikowanych nieprawidłowo.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga znaku CE, lecz nie wymaga numeru jednostki notyfikującej dany wyrób.

PYTANIE NR 93: Dotyczy Pakietu Nr 8 Poz. 2:

W celu zapewnienia Państwu pełnego bezpieczeństwa użytkowania oferowanych masek, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski, powinny charakteryzować się skutecznością filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) na poziomie min. 99,9%, skutecznością filtracji dla cząstek (0,1 µm) (PFE) na poziomie min. 99,9%, przy zachowanym oporze powietrza przy wdechu poniżej 1,5 mbara oraz przy

wydechu poniżej 2,5 mbarów, co zapewnia ich bezpieczne i skuteczne użytkowanie w okresie do 8 godzin.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 94: Dotyczy Pakietu Nr 2, pozycja 1-10:

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foley'a wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 6Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 1,5ml
- cewnik 8Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 10Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwi ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 95: Dotyczy Pakietu Nr 2, pozycja 13-14:

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya wykonany z 100% z silikonu dwudrożny, z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 18Fr - 22Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 20ml - 30ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwi ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 96:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-10 z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody.

PYTANIE NR 97:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13-14 z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody.

PYTANIE NR 98:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 15-17 z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody.

Powyższe postanowienia SIWZ są wiążące do przetargu na dzień 28.01.2021 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

WICEPREZES
Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Andrzej Szumowski