



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
**SZPITAL SPECJALISTYCZNY MSWiA
w GŁUCHOŁAZACH**
im. św. Jana Pawła II
48-340 GŁUCHOŁAZY, ul. Mieczysława Karłowicza 40
Tel. 77 43 91 614, 40 80 155; Fax 77 43 93 861
e-mail: dyrekcja@szpitalmsw-glucholazy.pl www.szpitalmsw-glucholazy.pl



NIP 755-16-33-549 REGON 531172135

DZP 2374/13/2023

Głucholazy, 20.07.2023r.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

Dotyczy postępowania: „Sukcesywna dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku i opakowań farmaceutycznych”.

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku -Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

Pakiet 9 pozycja 7,8- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony flakonu w kolorze zielonym, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 1

Pakiet 2 pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą w klasie FFP3 NR D o konstrukcji trójpanelowej spełniająca wymagania normy EN 149:2001 + A1:2009 posiadająca skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) – >99,9%, skuteczność filtracji dla cząstek (0,1 µm) – >99,9%, przebadane w zakresie penetracji chlorkiem sodu (skuteczność filtracji >99,9%)?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy asortymentu zawartego w pakiecie nr 2 poz. 1.

Pakiet nr 3 poz. 2

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie możliwości zaoferowania rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-4 i EN 16523-1.

Jednocześnie mając na uwadze, iż zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 3 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic o sile zrywu przed starzeniem minimum 13N oraz po starzeniu minimum 10N. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet nr 3 poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic zgodnych z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 w klasie IIa. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak.



Pakiet nr 3 poz. 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu obustronnej polimeryzacji i zgodę na zaferowanie rękawic jedynie wewnątrz chlorowanych. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza odstąpienie od wymogu obustronnej polimeryzacji i wyraża zgodę na zaferowanie rękawic jedynie wewnątrz chlorowanych, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaferowanie rękawic o długości min. 280 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 2

Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli dożylny typu bezpiecznego, cewnik wykonany z termoplastycznego PTFE, wtopione min.4 paski widzialne w RTG, filtr hydrofobowy w komorze wypływu, standardowy koreczek portu bocznego zabezpieczony przed przypadkowym otwarciem umiejscowiony centralnie nad skrzydełkami, elastyczne skrzydełko kodowane kolorystycznie wg ISO, koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi. Igła po wyjęciu z kaniuli automatycznie zabezpieczona zatrzaskiem z plastikowa ostonką o gładkich krawędziach. Rozmiar od14Ga do 22Ga

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych IS z komorą kroplowa bez PCV. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Poz. 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej j.u. do pomp inf. łącznik stożkowy LUER LOCK z kołnierzem, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, wykonana z polipropylenu, jednostronna, czarna skala pomiarowa,20 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Poz. 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowa 50/60 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Tak.

Poz. 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek do toalety pacjenta - o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający splukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całości izolowanym, zamykanym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi. Opakowanie z mini-kartą obserwacji do zaznaczenia zmian skórnych (zespólna fabrycznie z opakowaniem samoprzylepna etykieta), 8 myjek w opakowaniu. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk lub wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Sterylna woda jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml, z dołączonym łącznikiem do dozownika tlenu sterylnym lub mikrobiologicznie czystym, z zatyczką do zabezpieczenia otworu butelki lub bez. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości min. 350 cm H₂O (5 psi). Potwierdzona badaniami klinicznymi lub oświadczeniem producenta możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN i napisami w języku polskim.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.30

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Strzykawka 3-częściowa, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiołki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka z konektorem nie wymaga dodatkowego korka zabezpieczającego.

Strzykawka dostępna w rozmiarach: 1ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 30ml i 60ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 31

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Urządzenie dostępne do linii infuzyjnej, umożliwiające podaż leku w systemie zamkniętym. Działające w systemie podwójnych elastomerowych membran. Umożliwia wielokrotną podaż bolusa. Membrana nie wystająca poza krawędź obudowy, posiadającego kod ONB nadany przez FDA

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.32 i 33

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: adapter pasujący do powszechnie wykorzystywanych fiolek o średnicy 13mm, 20mm lub 28mm, w zależności od potrzeb Zamawiającego. Adapter zapewniający bezpieczny i wolny od zanieczyszczeń sposób dostępu do fiołki. Centralne nakłucie wymuszane przez boczne stabilizatory, adapter nie zawiera DEHP, lateksu. Adapter wyposażony w system sygnalizacji akustycznej potwierdzający poprawne połączenie z nakładką na strzykawkę, posiadający specjalny kołec wzdużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający maksymalne pobranie leku z fiołki. Adapter we współpracy ze strzykawką zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiołki. Przyrząd jest elementem systemu zamkniętego, posiadającego kod ONB nadany przez FDA, posiada rozszerzającą się komorę o objętości maksymalnie 100ml, pochłaniającą toksyczne aerozole i opary.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 34

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Zestaw infuzyjny (adapter kolcowy) z wbudowanym łącznikiem do bezpiecznego przenoszenia leków do worków w systemie zamkniętym. Całkowita długość 46 cm. Wyposażony w zatyczkę Flow-stop, dla łatwego wypełnienia i odpowietrzenia zestawu oraz zacisk

zatrząskowy. Nie zawiera PCV, DEHP. Opakowanie 50 szt. Zapewnia 7 dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i do linii do podawania leku. Pakowany a'40. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku.

Adapter z drenem o długości 40cm. z kolcem dwudrożnym wykonanym z PET kompatybilny z butelkami i workami infuzyjnymi różnych producentów, zabezpieczony osłonką wykonaną z polietylenu. W pobliżu kolca wbudowana końcówka z membraną z poliizoprenu tworzący system CSTD. Maks. ilość przekłuć membrany to 10 przekłuć. Umożliwia bezpieczne przyłączenie adaptera strzykawki i przeniesienie leku do worka. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Objętość wypełnienia drenu 2,8ml. Na drenie zamontowana klamra zaciskowa wykonana z acetalu. Adapter nie zawiera DEHP i lateksu. Na końcu drenu zamontowana membrana hydrofobowa z kopolimeru akrylowego zapobiegająca wydostawaniu się płynu i umożliwiająca odpowietrzenie drenu. Zapewnia 7 dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i do linii do podawania leku. Pakowany a'40. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 9-10

Czy Zamawiający dopuści standardowy typ cewnika do odsysania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 2100 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści przewód o średnicy 8,0 x 5,0mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści przewód o średnicy 8,0 x 5,0mm?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 75 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, należy przeliczyć opakowania do dwóch miejsc po przecinku.

Pakiet nr 1, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 90 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, należy przeliczyć opakowania do dwóch miejsc po przecinku.

Pakiet nr 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 75 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, należy przeliczyć opakowania do dwóch miejsc po przecinku.

Pakiet nr 1, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maski tlenowej w rozmiarze M przeznaczonej dla dzieci, ale z możliwością stosowania u dorosłych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści papier do defibrylatora o wymiarze 50mm x 20m?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 1, pozycja 36-42

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną, wykonaną z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 43-46

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne niesilikonowaną , wykonane z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 53

Czy Zamawiający dopuści opakowanie z opisową instrukcją obsługi?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 1, pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy sterylny, o poj. 1750ml, skalowany od 50-1750ml, skala linearna co 100ml, cyfrowa co 200ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z drenem o długości 1500mm z otworem centralnym i jednym otworem bocznym, końcówka zabezpieczona zatyczką?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z zaciskiem przesuwным na drenie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 56-58

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 800 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet nr 1, pozycja 57-58

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 1000 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet nr 1, pozycja 63

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń o długości 88 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 66

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2,5l?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 1, pozycja 72

Czy Zamawiający dopuści śliniak dentystyczny bez kieszeni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 74

Czy Zamawiający dopuści kubek z dzióbkiem o pojemności 250ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet nr 1, pozycja 77

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „potwierdzone certyfikatem badanie cytotoksyczności w oparciu o wymagania normy EN-ISO 190993-5”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 78

Czy Zamawiający dopuści lusterko laryngologiczne o średnicy 19mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. terminu składania oferty

Z uwagi na krótki okres od terminu ogłoszenia do terminu zgłoszenia, trwający sezon urlopowy oraz duże zróżnicowanie asortymentu, zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert min. o 5 dni.

Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacją SWZ.

Pakiet 1, poz. 27

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania oryginalnego papieru czy dopuszcza wycenę zamienników?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę zamienników spełniających wymagania SWZ.

Pakietu 1 poz. 28 i 29

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wycenę asortymentu w pozycji 28 i 29 z terminem ważności 12 miesięcy od daty sterylizacji tym bardziej, że Zamawiający w rozdziale II SWZ w punkcie 3 d) wskazuje, że Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania przedmiotu zamówienia o terminie ważności minimum 1 rok.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 1, poz. 70

Z uzyskanych od importera informacji wynika, iż producent zakończył produkcję opisanego w poz. 70 asortymentu. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. pozycji z pakietu lub o dopuszczenie do wyceny *Zastawki Heimlicha z workiem 2000 ml: zastawka przeciwwrotna zapobiegająca powrotowi odessanego płynu do pacjenta, zakończona obustronnie łącznikiem schodkowym umożliwiającym połączenie z workiem i drenem od pacjenta, worek o pojemności 2000ml (wyskalowanym co 100ml), z odpowietrznikiem i zaworem spustowym; dren łączący pomiędzy workiem, a zastawką o długości 50cm; łącznik luer lock / wejście dla łącznika schodkowego. Zestaw sterylny.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 1, poz. 72

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe= 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj, 12 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 1, poz. 82

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania oryginalnego papieru czy dopuszcza wycenę zamienników?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę zamienników spełniających wymagania SWZ.

Dot. treści SWZ- rozdział II.3 lit. g i wzór umowy §5 ust.4 lit. f

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ww. zapisów z treści SWZ i wzoru umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. treści SIWZ- rozdział II.3 lit. g i wzór umowy §5 ust.4 lit. f

W przypadku negatywnej odpowiedzi na poprzednie pytanie zwracamy się z prośbą o modyfikację **rozdział II.3 lit. g i wzoru umowy §5 ust.4 lit. f** w sposób następujący:

*terminowego dostarczania zamówionych towarów; w przypadku niedostarczenia przez Wykonawcę towarów w terminie, Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu danego towaru u innego podmiotu i obciążenia Wykonawcy różnicą między ceną zakupu u innego podmiotu a ceną wynikającą z umowy przetargowej - w takim przypadku Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia towarów dostarczonych po terminie, powyższe nie dotyczy sytuacji objętej dyspozycją art.552 k.c., **Różnica ta nie może jednakże przekroczyć 10% wartości ceny przetargowej.***

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. wzoru umowy §6 ust. 4 i 5

Zwracamy się z prośbą o modyfikację §6 ust. 4 i 5 w sposób następujący:

4. *Jeżeli wada nie wynika z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca wymienia reklamowane towary na wolne od wad lub dostarcza braki ilościowe w ciągu **4 dni roboczych** od złożenia reklamacji.*
5. *W przypadku nie ustosunkowania się do reklamacji lub reklamacji powtarzających się bez poprawy jakości towarów lub w przypadku powtarzających się nieterminowych dostaw (w sumie powyżej **5 zgłoszeń**) Zamawiający może odstąpić od umowy ze skutkiem natychmiastowym.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. wzoru umowy §9 ust. 1, 2

Zwracamy się z prośbą o modyfikację §9 ust. 1,2 w sposób następujący:

1. *Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:*
 - a) *w przypadku nie dostarczenia towarów w terminie – w wysokości **1%** wartości towarów dostarczonych ze zwłoką, za każdy dzień zwłoki,*
 - b) *za zwłokę w dostarczeniu towarów wolnych od wad w wysokości **1%** ich wartości za każdy dzień zwłoki,*
 - c) *z tytułu odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego i przypadku rozwiązania umowy z przyczyn określonych w § 9 ust. 2 umowy w wysokości **5%** wartości niezrealizowanej umowy.*
2. *Z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn określonych w § 6 ust. 5, Zamawiającemu przysługuje prawo żądania zapłaty kary w wysokości **5%** wartości niezrealizowanej umowy.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

1. *Dotyczy zapisów SWZ, rozdział II, punkt 3, podpunkt a); zapisów SWZ, rozdział XIII, punkt 2 oraz formularza ofertowego (załącznik nr 1 do SWZ), punkt 3 oraz wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ), paragraf 5, ustęp 4, podpunkt a): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin dostawy był liczony w dniach roboczych?*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. *Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ), paragraf 6, ustęp 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu, o którym mowa w ustępie 4 do 3 dni roboczych?*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. *Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ), paragraf 9, ustęp 1, podpunkt a): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 1% wartości towarów dostarczonych ze zwłoką, za każdy dzień zwłoki?*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ), paragraf 9, ustęp 1, podpunkt b): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 1% ich wartości za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ), paragraf 9, ustęp 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 20% wartości brutto sprzedaży, o której mowa w par. 2 niniejszej umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6. Dotyczy pakietu nr 6, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczypiec biopsyjnych z zabezpieczającą osłonką z polietylenu zwyczajowo nazywanego teflonem z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia? Teflon® jest zastrzeżonym znakiem towarowym należącym do firmy DuPont.

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 2 pozycja 20:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę pakowaną w opakowaniu po 50 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 2 pozycja 23:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą 50/60?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 2 pozycja 26,27,28,30-35:

Czy zamawiający wydzieli pozycję 26-35 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 2 pozycja 29:

Czy zamawiający dopuści:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 13, poz. 1,2,3

1. W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLWMIpB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1 mogą być wyrobami medycznymi, prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?
2. Jeżeli Zamawiający nie oczekuje fartuchów chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny spełniających normę EN 13795-1, to czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej kat. I?
3. Przez kogo i do czego będą używane fartuchy w pakiecie 13. Poz. 1,2,3?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia. Fartuchy będą używane przez personel medyczny w warunkach szpitalnych oprócz bloku operacyjnego.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 materiałów zużywalnych do mocowania elektrod tj. past Ten20 i Lic2 oraz NUprep? Umożliwi to złożenie oferty także dostawcom, którzy nie są dystrybutorami NOX.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści pastę Ten20 w tubach a 114 gr lub słoikach 228 gr – przy odpowiednim przeliczeniu ilości.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 1, pakiet 12, poz. 4

Wnosimy o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne, **pojemność 2L o średnicy podstawy 120mm i wysokości 160mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Zaproponowane wymiary nieznacznie różnią się od wymaganych przez zamawiającego, a wysokość umożliwi gromadzenie odpadów większych rozmiarów, co korzystnie wpływa na funkcjonalność.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 2 , pakiet 12

Czy Zamawiający wymaga, aby etykieta na pojemnikach posiadała informacje Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi, Dz.U. 2017 poz. 1975 każdy pojemnik powinien posiadać widoczne oznakowanie identyfikujące, które zawiera:

- kod odpadu i miejsce na jego wpisanie
- nazwa wytwórcy
- kod komórki organizacyjnej i miejsce na wpisanie
- numer REGON
- numer księgi rejestrowej w rejestrze podmiotów leczniczych
- data i godzina otwarcia i miejsce na wpisanie
- data i godzina zamknięcia i miejsce na wpisanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 1, pozycja 12



Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 2100mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści elektrody do holtera w rozmiarze 56x42mm z przecięciem do połowy i dziurką na umocowanie przewodu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 1, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści elektrody do holtera o średnicy 54mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 1, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę golarek pakowanych a'100 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 1, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków pakowanych a'90 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, należy przeliczyć opakowania do dwóch miejsc po przecinku.

Pakiet 1, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści papier dedykowany do Agilent M 4735A w rozmiarze 50mm x 30m z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 27

Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego zapewniającego wysoka trwałość i jakość wydruku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 28-29

Czy Zamawiający dopuści plastikową pałeczkę w probówce o długości 150mm zapakowane w papier-foolia?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 1, pozycja 36-41

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem niesilikonowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 43-46

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankietem niesilikonowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 54

Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z przezroczystego, medycznego nietoksycznego PCV, niezawierającego lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem z dwoma otworami do zawieszenia zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 59

Czy Zamawiający dopuści żel nowej generacji przewodzący prąd elektryczny, przeznaczony głównie do wykonywania zapisu krzywej EKG. Ponadto dzięki dużej zdolności przewodzenia elektrycznego przeznaczony do wykonywania innych zabiegów medycznych oraz zabiegów fizykoterapeutycznych z użyciem prądu elektrycznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 1, pozycja 61-62

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy pakowanych a'100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 61-62

Czy Zamawiający dopuści równoważne nakłuwacze:



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 62

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z igłą 23G?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 66

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2,5l?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 1, pozycja 67

Czy Zamawiający dopuści rękaw z fałdą 200x55x100?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 1, pozycja 70

Czy Zamawiający dopuści system do drenażu opłucnej z workiem o pojemności 2000ml spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 1, pozycja 72

Czy Zamawiający dopuści śliniak posiadający następująco ułożone warstwy: papier-papier-folia PE?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 75

Czy Zamawiający dopuści:

Żel nowej generacji o właściwościach umożliwiających przewodzenie ultradźwięków, przeznaczony do wykonywania badań USG, KTG (kardiotokografii) oraz niektórych zabiegów fizykoterapeutycznych z użyciem ultradźwięków. Pozwala na uzyskanie bardzo czytelnych, klarownych, pozbawionych artefaktów (zakłóceń) obrazów USG. Preparat jest przeznaczony do stosowania zewnętrznego. Charakterystyczne właściwości produktu umożliwia prawidłowy i niezbędny do wykonania badania kontakt głowicy USG ze skórą badanego i prawidłowe przewodnictwo ultradźwięków wykazuje wysoką odporność na wysychanie posiada odpowiednio dobraną lepkość, która zapewnia dobrą przyczepność żelu i niespływanie podczas badania posiada neutralny odczyn Ph wykazuje bierność chemiczną (brak oddziaływania ze skórą badanego i ubraniem) niska tłumienność preparatu dla fal ultradźwiękowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 1, pozycja 77

Czy Zamawiający dopuści ustniki bez certyfikatu badań cytostatyczności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 78

Czy Zamawiający dopuści lusterko o średnicy 19mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 80

Czy Zamawiający dopuści opaskę na rękę do identyfikacji o szerokości 2,5cm?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 1, pozycja 82

Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego zapewniającego wysoka trwałość i jakość wydruku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę zamienników spełniających wymagania SWZ.

Pakiet 12, pozycja 3-5

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady medyczne wykonane metodą rozdmuchu z polietylenu i pokrywą z wiekiem wykonaną z polipropylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady 2l o średnicy podstawy 95mm, średnicy górnej 106mm i wysokości 245mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 13, Pozycja 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 13, Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 25 g/m²?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 13, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 13, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem zakończonym gumką?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 13, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 13, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim z rękawem zakończonym gumką?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 13, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z folii o grubości 0,03 mm (30 µm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 13, Pozycja 4

Czy Zamawiający podając ilość 35 sztuk miał na myśli 35 opakowań a'100szt (w opisie przedmiotu zamówienia widnieje zapis „fartuch wykonany.....x100szt)?

Odpowiedź: Należy wycenić 35 op. x 100 szt.

Pakiet 13, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w formularzu asortymentowo-cenowym kolumny z numerem referencyjnym produktu w celu usprawnienia realizacji zamówień?

Odpowiedź: W celu pomocniczym dla Wykonawcy Zamawiający dopuszcza dodanie kolumny w arkuszu asortymentowo-cenowym.

Z poważaniem

Kierownik Zamawiającego