



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Gryficach

ul. Niechorska 27
72 – 300 Gryfice

Nasz znak

SPZZOZ/31/1/24

Data

Gryfice 2024-06-19

Sprawa dotyczy:

Postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na: „Dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla SPZZOZ w Gryficach”.

Zamawiający informuje, że w terminie określonym w art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 z późn. zm.), wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający przytacza pytania i udziela następujących odpowiedzi:

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie 22** dopuści sterylną strzykawkę do gazometrii marki Portex (stosowaną przez Zamawiającego), zbalansowaną suchą heparyną litową, o pojemności 3 ml, z filtrem samouszczelniającym się przy kontakcie z krwią (do bezpiecznego odpowietrzenia), nakładanym na zakończenie strzykawki luer-slip; po usunięciu pęcherzyków powietrza filtr służy jako osłonka/zatyczka zabezpieczająca końcówkę strzykawki.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 1 poz. 4 strzykawkę 10ml ze skalą rozszerzoną do 11ml ?

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 2-5 zaoferowanie strzykawek z pojedynczą skalą, tłokiem w kolorze mlecznym z oznakowaniem kolorystycznym opakowania zbiorczego w zależności od rozmiaru, oraz informacją o braku ftalanów na opakowaniu zbiorczym?

ODP. Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 1 poz. 6 strzykawkę 2ml ze skalą rozszerzoną do 3 ml ?

ODP. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Pakiet nr. 16

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 16 poz. 2 przyrządu do przetaczania płynów z dużą komorą kroplową wolną od PVC ? Pozostałe parametry zgodnie z OPZ.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 1 – pakiet nr 10, pozycja 1





Prosimy o uściślenie, czy w pakiecie 10, pozycja 1 – woreczek dla dzieci (dla dziewczynek lub chłopców) – Zamawiający wymaga próbek w ilości 3 szt. Czy to mają być 3 sztuki woreczków dla dziewczynek i 3 sztuki woreczków dla chłopców?

ODP. W sumie 3 szt. np. 2 szt. dla dziewczynek i 1 szt. dla chłopców.

Pytanie 2 – pakiet nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniach po 75 szt. z przeliczeniem na 2.667 pełnych opakowań, co daje 200.025 sztuk? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet Nr 32. Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z zastawką plastikową dołączoną osobno?

ODP. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr.47, pozycja 1:

Jednorazowe myjki w postaci rękawicy przeznaczone do częstego i łagodnego oczyszczania i mycia całego ciała (włącznie ze strefami intymnymi) o przyjemnym, świeżym i delikatnym zapachu, niezawierające składników o właściwościach bójczych, barwników, alkoholi, olejów mineralnych, mydła, parabenów, sili-konu oraz kwasu mlekowego. Zawierające składniki myjące, odżywcze oraz pielęgnujące takie jak m. in. witamina E, gliceryna, glikol kaprylowy i kaprylan glicerolu, nie wymagające spłukiwania oraz osuszania ciała. Posiadające pH neutralne dla skóry, hipoalergiczne, testowane dermatologicznie. Rękawice o zao-kraglonym anatomicznym kształcie, miękkie i przyjemne w dotyku, wykonane z wytrzymałego i delikatnego materiału przyjaznego dla środowiska tj. mieszaniny włókien: poliester i lycell, zgrzewane ultra-dźwiękowo dzięki czemu nie drażni wrażliwej skóry pacjenta. Rękawice o rozmiarze 22 x 15 cm i grama-turze 82g/m², pakowane w opakowania po 8 szt. typu flow-pack z możliwością podgrzania opakowania w kuchence mikrofalowej, zarejestrowane jako wyrób medyczny od pierwszego dnia życia.

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pak. 47., poz 2

Jednorazowy czepek do mycia włosów bez użycia wody, bez konieczności spłukiwania, możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej, o przyjemnym, świeżym i delikatnym za-pachu, zawierający łagodny środek myjący lauroilosarkozynian sodu oraz witaminę E, o neutralnym dla skóry głowy pH, hipoalergiczny. Niezawierający składników o właściwo-ściach bójczych, barwników, alkoholi, olejów mineralnych, parabenów, silikonu oraz obciążających włosy odżywek do włosów. Czepek w kształcie runda o średnicy 30 cm, wykony z poliestru i wiskozy, posiadający nieprzemakalną zewnętrzną powłokę gwarantującą utrzymanie wilgotności w środku oraz gumkę okalającą, dzięki której czepek nie zsuwa się z głowy. Pakowany pojedynczo w łatwo otwierającym się opakowaniu (bez konieczności uży-cia nożyczek), testowany dermatologicznie, zarejestrowany jako wyrób medyczny.

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, poz. 5

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.





ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, poz. 2-5

Proszę o odstąpienie od wymogu kolorystycznego oznakowania rozmiaru na opakowaniu jednostkowym.

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 1, poz. 2-5

Proszę o dopuszczenie strzykawek z oznakowaniem kolorystycznym na opakowaniu zbiorczym zamiast jednostkowego.

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 1, poz. 2-5

Proszę o dopuszczenie strzykawek z pojedynczą skalą

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 1, poz. 2-5

Proszę o dopuszczenie strzykawek ze skalą nominalną.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie strzykawek ze skalą rozszerzoną do 3 ml.

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie strzykawek z podwójną skalą pomiarową

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody. Ustawodawca nie przewiduje możliwości zwiększenia ilości części w ogłoszonym już postępowaniu.

Pakiet 6, poz. 1

Proszę o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,4 x 20

ODP. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 6, poz. 1

Proszę o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,45 x 25

ODP. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 7, poz. 1-9

Proszę o dopuszczenie cewników bez powierzchni zmrożonej.

ODP. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 8, poz. 1

Proszę o dopuszczenie cewników o długości 2 m

ODP. Zamawiający nie dopuszcza.





Pakiet 8, poz. 1

Proszę o dopuszczenie cewników o długości 5 m.
ODP. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 8, poz. 2

Proszę o dopuszczenie drenów o długości 2 m
ODP. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 16, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 55 mm w części przezroczystej.
ODP. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 16, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 62 mm
ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 16, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd zamiast oznaczenia producenta.
ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą ściętą trójplaszczynowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.
ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, poz. 2

Proszę o odstąpienie od wymogu systemu zamkniętego zgodnie z definicją NIOSH.
ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 17, poz. 1

Proszę o dopuszczenie koszul w kolorze granatowym.
ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 29, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przedłużaczy bez opaski stabilizującej wewnątrz opakowania.
ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 33, poz. 2

Proszę o dopuszczenie koreczka z trzpieniem poniżej krawędzi korka.
ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 45, poz. 1

Proszę o dopuszczenie fartucha bez dodatkowych zakładek
ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 45, poz. 1

Proszę o dopuszczenie fartucha wzmocnionego na całości.
ODP. Zgodnie z SWZ.





Pakiet 48, poz. 1

Proszę o dopuszczenie czepków pakowanych po 100 w folii
ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 48, poz. 2

Proszę o dopuszczenie:

Czepek typu furażerka wiązany w tylnej części na troki

- Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m2 w kolorze niebieskim
- Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m2 w kolorze białym
- Łatwo dopasowuje się do rozmiaru głowy
- Część przednia wydłużona z możliwością wywinięcia
- Wysokość czepka w części czołowej 13 cm
- Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 48, poz. 3

Proszę o dopuszczenie:

Czepek w kształcie furażerki, wiązany w tylnej części na troki

- Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m2 w kolorze niebieskim
- Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m2 w kolorze białym
- W części przedniej (czołowej) posiada wstawkę pochłaniającą pot z włókniny spunlace o gramaturze 52g/m2 i wysokości 7,5 cm
- Wysokość czepka w części czołowej 13 cm
- Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 48, poz. 4

Proszę o dopuszczenie:

- Czepek w kształcie furażerka z gumką w tylnej części
- Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m2 w kolorze niebieskim
- Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m2 w kolorze białym
- Część przednia wydłużona z możliwością wywinięcia
- Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 48, poz. 5-6

Proszę o dopuszczenie masek w kolorze niebieskim

ODP. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów.

Pakiet 48, poz. 6

Proszę o dopuszczenie maski na troki o długości 38 cm.

ODP. Zgodnie z SWZ.





Pakiet 49, poz. 1

1. Czy w związku z Wiążącą Informacją Stawkową nr WIS 0115-KDST2-1.450.1204.2020.1.AW która wprost mówi, że fartuchy takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, a więc są Środkiem Ochrony Indywidualnej, **Zamawiający wymaga fartuchów będących ŚOI ?**
2. W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że wyrobami medycznymi (objętymi stawką VAT 8%) są tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1, **prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?**
3. Jeżeli Zamawiający **nie** oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to **czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej kat. I?**
4. Przez kogo i do czego będą używane opisane fartuchy?
ODP.: Pkt. 1-4 Zamawiający wymaga w tym pakiecie fartucha medycznego jednorazowego użytku dla personelu medycznego od rozmiaru M do XXL.

Pakiet 49, poz. 1

Proszę o dopuszczenie fartuchów w kolorze niebieskim
ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 49, poz. 2

Proszę o dopuszczenie ochraniaczy wykonanych z włókniny polipropylenowej o gramaturze 30 g/m² o wymiarach 41 x 16 cm.
ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 49, poz. 2

Proszę o dopuszczenie ochraniaczy bez warstwy antypoślizgowej.
ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 49, poz. 2

Proszę o dopuszczenie ochraniaczy fizelinowych z paskami antypoślizgowymi

- kolor niebieski
- dwa czarne paski antypoślizgowe na każdej sztuce
- rozmiar 41x16cm
- opakowanie 100 sztuk
- materiał: włóknina (polipropylen)
- gramatura 30g/m² PP
- mocowane za pomocą gumki

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 19:

Prosimy zamawiającego o wydzielenie z pak 19 poz 6 do odrębnego pakietu co umożliwi złożenie bardziej konkurencyjnych ofert.





ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody. Ustawodawca nie przewiduje możliwości zwiększenia ilości części w ogłoszonym już postępowaniu.

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 39, poz. 1
Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, a także komfort obsługi urządzenia, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny na dowolną ilość iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków. Argumentem przemawiającym za wyrażeniem zgody jest fakt, iż z pewnością będzie miało to wpływ na korzystniejsze wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego oraz ograniczenie ilości utylizowanych materiałów eksploatacyjnych.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 39, poz. 1,2
Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykаты nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 39, pozycja 1 i 2. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 39, poz. 1,2
Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie że wymaga wężyków zatwierdzonych przez producenta o wytrzymałości ciśnieniowej max 20 bar.

ODP.: Zamawiający potwierdza.

5. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Umowa wzór, § 3 ust. 1., Załącznik nr 1 do SWZ Formularz cenowy - pakiet nr 39, Załącznik nr 2 do SWZ - Formularz ofertowy pkt. C Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy z dni na dni robocze. Prosimy o modyfikację zakresu umowy z „Wykonawca zobowiązuje się do realizacji zamówień w następujących kryteriach czasowych: do 4 dni” na „Wykonawca zobowiązuje się do realizacji zamówień w następujących kryteriach czasowych: do 4 dni roboczych”. Jednocześnie uprzejmie informuję, że zamówienia są realizowane niezwłocznie. Prosimy Zamawiającego o naniesienie zmiany również w formularzu ofertowym, cenowym oraz SWZ (kryteria dostawy).

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę i wprowadzi do umowy zapis: „do 4 dni roboczych”.

6. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ– Umowa wzór, § 3 ust. 2 Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy z dni na dni robocze. Prosimy o modyfikację zakresu umowy z „W przypadku niedotrzymania terminów określonych w ust.1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę: - przy zwłóce do 3 dni w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłóki, - przy zwłóce powyżej 3 dni w wysokości 1 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłóki, jednak nie mniej niż 100 zł brutto za każdy dzień zwłóki.” na „W przypadku niedotrzymania terminów określonych w ust.1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę: - przy zwłóce do 3 dni robocze w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłóki, - przy zwłóce powyżej 3 dni robocze w wysokości 1 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłóki, jednak nie mniej niż 100 zł brutto za każdy dzień zwłóki.”

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę i wprowadzi do umowy zapis: „do 4 dni roboczych”, natomiast nie wyraża zgody na dalszą modyfikację umowy.

7. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Umowa wzór, § 3 ust. 4. W naszej opinii zaproponowana łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych na poziomie nieprzekraczającym 50% jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych, wynosi najczęściej 20 – 30 %. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia łącznej maksymalnej wysokości wszystkich kar umownych do





poziomu nie przekraczającego 30 % wartości umowy (danej części) i prosimy o modyfikację zapisów umowy w tym zakresie.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Umowa wzór, § 2 ust. 2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Umowa wzór Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby umieścić taki zapis w umowie dotyczy pakietu nr 39. Wykonawca ma obowiązek dokonania napraw wstrzykiwacza w sytuacji gdy ich uszkodzenie powstanie w wyniku stosowania Przedmiotu dostawy dostarczonego przez Wykonawcę. Jeżeli Wykonawca będzie uchylał się od obowiązku naprawy, zobowiązany będzie do pokrycia kosztów 100 % wartości kosztu naprawy w/w urządzenia. Za podstawę żądania przez Zamawiającego kosztów naprawy wstrzykiwaczy uważa się pisemną opinię lub ekspertyzę serwisu urządzenia. Naprawa urządzenia wykonana zostanie w autoryzowanym serwisie producenta. Koszty związane z naprawą, opinią i/lub ekspertyzą oraz transportem ponosi Wykonawca.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ - Formularz ofertowy pkt. E. ppkt 3 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wskazania działu lub stanowiska osoby wyznaczonej za realizację przedmiotu umowy, a nie osoby wyznaczonej do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia. Ze względu na częściową pracę zdalną, za realizację zamówień odpowiedzialnych jest kilka osób.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę.

11. Dotyczy: SWZ, Rozdział 17, punkt. 3 oraz Załącznik nr 2 do SWZ - Formularz ofertowy Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przesłanie umowy drogą korespondencyjną.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności myjki/rękawicy do mycia i pielęgnacji skóry z zawartością wody i witaminy E, bez środków zapachowych, niewymagająca spłukiwania, wymiary jednej szt. ok. 24 x 30 cm. Opakowanie po 8 szt.

ODP. Zamawiający wymaga myjki ze środkiem antyseptycznym.

Pakiet 47, Dotyczy pozycji 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki o wymiarach ok. 24 x 30 cm.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę o składzie m. in.: Dimetikon 3%, Glicerynę, Alantoina, wyciąg z aloesu, Witamina E, Chlorheksydyna, Wyciąg z rumianku?

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 20 x 22cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę pakowaną po 12 sztuk z przeliczeniem ilości?

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8, pozycja 1





Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 2m?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 2,1m?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu posiadający jedną zastawkę antyzwrotną oraz jeden filtr hydrofobowy?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści komorę kroplową skalowaną co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 24, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści maski do podawania tlenu z drenem o długości 2,1m?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 32, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewnika Foley w rozmiarze 24?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 32, pozycja 1-6, 8-8

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z gumową zastawką?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 32, pozycja 1-6, 8-8

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z możliwością stosowania do 7 dni?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z włókien poliestrowych nietekstrowanych?





ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 15x22cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 1 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 19, poz.1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie taśmy o długości 50m z odpowiednim przeliczeniem ilości rolek.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 19, poz.2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie testów w opakowaniu a'250szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 19, poz.2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potwierdzenia normy referencyjnej dokumentem wydanym przez producenta testów. Wymóg potwierdzenia normy referencyjnej certyfikatem niezależnej jednostki wskazuje na możliwość złożenia oferty tylko przez jednego wykonawcę, co jest niezgodne z zasadą zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 19, poz.3,4)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fiolkowych wskaźników biologicznych do sterylizacji parą wodną, zapewniające ostateczny odczyt fluorescencyjny do 20 minut inkubacji. Testy walidowane dla temperatury 134-135°C oraz 121-122°C. Na każdej fiołce etykieta z numerem referencyjnym, nr lot, data ważności, oznaczenie metody sterylizacji oraz chemiczny wskaźnik procesu typu 1. Wskaźnik procesu z kontrastowym odczytem, zmieniający kolor z różowego na brązowy. Bezpieczna aktywacja czynnika w fiołce poprzez przekręcenie nakrętki i wstrząśnięcie fiołką, bez konieczności kruszenia/zgniatania fiołki. Fiołka w całości wykonana z trwałego tworzywa sztucznego, nie dopuszcza się fiołek wykonanych ze szkła lub nawet posiadających szklane elementy. Wymiary max. 46 mm wysokość, 16,5 mm średnica. Opakowanie zawiera 25 wskaźników. Na czas trwania umowy wykonawca udostępni inkubator kompatybilny z proponowanymi testami.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 19, poz.5)

Czy Zamawiający dopuści pakiet jednokrotnego użytku, nieposiadający arkusza wczesnego ostrzegania, symulujący pakiet porowaty, nowej technologii, posiadający certyfikat niezależnej jednostki notyfikowanej, potwierdzający zgodność tego testu (z kodu i z nazwy) z normą PN-EN ISO 11140-4. Bez zawartości ołowiu. Zmiana koloru z żółtego na ciemnoniebieski. Arkusz wczesnego ostrzegania nie jest opisany w normie PN-EN ISO 11140-4, a więc wcale nie jest doprecyzowane, na jakie parametry ma reagować wcześniej lub dokładniej. Jest to wyłącznie cecha marketingowa, którą posiada tylko jeden produkt konkretnego producenta, przez co taki zapis ogranicza możliwość składania ofert konkurencyjnych cenowo.

ODP.: Zgodnie z SWZ.





Pytanie 6 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 19, poz.6)

Czy Zamawiający dopuści: nie wymagające inkubacji, gotowe do użycia testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych, gdzie w jednoelementowym przyrządzie do pobrania próby znajduje się wymazówka i substancja testowa. W przypadku obecności białek, substancja testowa zmienia kolor już w 5-10 sekund z jasnożółtej na niebieską. Intensywność przebarwienia wzrasta wraz ze stopniem zanieczyszczenia. Test wykrywa pozostałości białkowe na poziomie 1µg, opakowanie a'25szt?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 19, poz. 1,2,5)

Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z MDR 2017/745 testy chemiczne do kontroli procesów mycia, dezynfekcji i sterylizacji były wyrobami medycznymi?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.1.1)

Prosimy o dopuszczenie papieru w opakowaniu a'175ark z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wykonawca zaoferuje 58 opakowań.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.1.2)

Prosimy o dopuszczenie papieru w opakowaniu a'125ark z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wykonawca zaoferuje 50 opakowań.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.2)

Czy Zamawiający dopuści: włókninę o grubości 230ug, o wytrzymałości na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania 2,2 kN/m; w kierunku poprzecznym 0,9 kN/m, wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 1,8 kN/m; w kierunku poprzecznym 0,7 kN/m, wytrzymałość na zerwanie w kierunku walcownia 1100mN, w kierunku poprzecznym 1600 mN, wytrzymałość na przepuklenie 220 kPa?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.3)

Czy Zamawiający dopuści: włókninę o grubości 240ug, o wytrzymałości na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania 2,5 kN/m; w kierunku poprzecznym 1,1 kN/m, wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 2,1 kN/m; w kierunku poprzecznym 0,9 kN/m, wytrzymałość na zerwanie w kierunku walcownia 1350mN, w kierunku poprzecznym 2050 mN, wytrzymałość na przepuklenie 240 kPa?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.3.2, 3.3)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie włóknin w opakowaniu a'90ark. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.4)





Czy Zamawiający dopuści: syntetyczną włókninę typu SMMS w kolorze niebieskim: 4 warstwowa, nie zawierająca lateksu, o gramaturze 55 g/m². Możliwość stosowania w sterylizacji parowej, nadtlakiem wodoru oraz tlenkiem etylenu. Wytrzymałość na rozciąganie w kierunku walcowania: 1,5 kN/ w kierunku poprzecznym 1,2 kN/m, wydłużenie w kierunku walcowania: 65%/ w kierunku poprzecznym: 70%. Spełnia wymogi bariery mikrobiologicznej w stanie suchym i mokrym. Produkt zgodny z EN868:2 oraz ISO11607-1?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 14 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.4.1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie włókniń w opakowaniu a'300ark. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 15 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.4.2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie włókniń w opakowaniu a'200ark. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 16 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.5)

Czy Zamawiający dopuści: polipropylenowy, 3-warstwowy materiał opakowaniowy typu SMS, gramatura 53 g/m², możliwość stosowania w sterylizacji S, EO, VH₂O₂, wytrzymałość na rozciąganie w kierunku walcowania 1,5 kN/m; w kierunku poprzecznym 0,8 kN/m, wydłużenie w kierunku walcowania: 50%/ w kierunku poprzecznym: 70% Produkt zgodny z normą EN868-2 oraz wszystkimi odpowiadającymi aspektami normy ISO 11607-1. Produkt oznakowany znakiem CE znajdującym się na etykiecie?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.5.1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie włókniń w opakowaniu a'300ark. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 18 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.5.2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie włókniń w opakowaniu a'200ark. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 19 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1 (Pakiet 34, poz.6)

Czy Zamawiający dopuści torebki foliowo-włókninowe z testem do sterylizacji parowej. Włóknina o gramaturze 60 g/m², porowatość 18 L/MIN/1DM², niezwilżalność alkoholem: 8, fluorescencja PTS/DM², grubość folii PET/PP nie większa niż 52 µm, zgodność z ISO 11607 oraz EN868-5. Kolor niebieski. Rozmiar: 270 x 450 mm. Opakowanie 500 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Prosimy o dopuszczenie w poz. 1 elektrod EKG pakowanych w opak. (a'300szt.) z jednoczesnym przeliczeniem ilości tj. 3334 opak.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.





Prosimy o dopuszczenie w poz. 2 elektrod EKG pakowanych w opak. a'30szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości tj. 5 opak.
ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona, powierzchnia 107cm², wymiary 164x117, pozostałe parametry bez zmian?
ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze niebieskim?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 49, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny z mankietem min. 4 cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 49, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej min.35 g/m² z warstwą antypoślizgową, ściągane podwójną gumką. Wymiary min. 38cm x 15cm, kolor niebieski (możliwość założenia go na męską stopę w obuwiu w dużym rozmiarze)?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 25: Czy Zamawiający dopuści wkładki w rozmiarze 34 x9 cm, pakowane a'10 szt.? Cena zostanie podana za sztukę.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 34 poz.3: Czy Zamawiający dopuści włókninę zieloną o grubości 215 µm, Wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro min. 180 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na sucho: wzdłuż 2,10kN/m, poprzek 0,90kN/m; na mokro: wzdłuż 1,70kN/m, poprzek 0,70kN/m?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

1. Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar umownych w następujący sposób §3 pkt. 2:

- „, przy zwłoce do 3 dni w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki”

- „, przy zwłoce powyżej 3 dni w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki”?

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze granatowym?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 30

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu jednostkowym w formie woreczka umożliwiającego pojedyncze wyjmowanie rękawic?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 45





Czy Zamawiający dopuści jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny do zabiegów ginekologicznych, urologicznych, endoskopowy, wykonany z włókniny hydrofobowej SMS o gramaturze 35 g/m² i wzmocniony na rękawach, w okolicy brzucha i klatki piersiowej na całej długości, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze 57 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej, fartuch z poszerzoną konstrukcją umożliwiającą pracę w pozycji siedzącej.

Rozmiar wyłącznie XXL?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 47 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 15x22cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Pakiet 49 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wyłącznie w rozmiarze L i XL?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 1ml z podziałką 0,02ml?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 2-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczym zabezpieczeniem przed wypadaniem tłoka w postaci kryzy ograniczającej oraz z kolorystycznym oznakowaniem rozmiaru na opakowaniu zbiorczym?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 2-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą rozszerzoną skalą?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 2-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzeniem min.10%?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 2-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z białym kontrastującym tłokiem?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 3ml?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w opakowaniu blister-pack?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik redukcyjny o długości 29mm, średnica podstawy 11mm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.





Pakiet 4, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą czytelną i trwałą skalą koloru czarnego?
ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu blister-pack?
ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?
ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne igły w opakowania a'50 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?
ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w zamian za rozmiar 0,4x25 rozmiar 0,45x22 lub 0,4x19?
ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 6, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści igłę o następujących właściwościach:

- Igła wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- Nasadka igły idealnie dopasowana do końcówki Luer oraz Luer-Lock (zapewnienie pełnej szczelności połączenia ze strzykawkami)
- Igła oznaczona znakiem CE w pełni odpowiada wymaganiom normy PN-EN-ISO 7864
- Dostępna w uniwersalnym rozmiarze 18G (1,2 x 30 mm)
- Jednorazowego użytku;
- Opakowanie jednostkowe zgodne z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, typu blister-pack
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Termin ważności: 5 lat?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7, pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści cewnik z oznaczeniem rozmiaru i długością na opakowaniu jednostkowym?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7, pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści cewnik bez linii RTG oraz bez skalowania?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH 6?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zmianę cech użytkowych - zgłębniki żołądkowe o twardości ok. 78° ShA oraz bez cyfrowej podziałki głębokości?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki gładkie zwinięte w opakowaniu?





ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestawy do lewatywy z podziałką, z drenem o długości 115cm z zaciskiem przesuwным zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opaski zabezpieczone wodoodpornym materiałem z dołączoną wkładką kartonową z nadrukowanym zakresem danych do uzupełnienia tj. nazwisko, imię, PESEL, zgon: data i godzina oraz linijka do wpisania innych przydatnych informacji oraz z regulowanym obwodem w zakresie 9 cm - 25 cm?



ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaczki plastikowe z zatyczką-pokrywką dołączoną do zestawu, jednak nie zamocowaną na stałe?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki elastyczny dren o długości min. 150 cm z zakończeniem luer-lock





- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczepek na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- wyrób dostępny również w wersji bez ftalanów
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrożoną powierzchnią?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczonego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 1,2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 2

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

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany przyrząd do przetoczeń był sterylny, a tym samym zapakowany w opakowanie typu papier-folia gwarantujące barierę jałowości przy sterylizacji tlenkiem etylenu oraz umożliwiające jego aseptyczne wyjęcie?

ODP.: Zgodnie z SWZ.





Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści zmianę cech użytkowych - przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC z igłą biorczą z ABC bez wzmocnień włóknem szklanym?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści komorę o długości całkowitej 60mm w części przezroczystej 55mm?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 18, pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści zmniejszenie ilości próbek do 1 op. z dowolnej pozycji?

ODP.: Zamawiający dopuszcza zmniejszenie ilości próbek do 1 op. rozmiaru 20 ch.

Pakiet 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z kłamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 21, pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje zestawu składającego się z komory pomiarowej połączonej z niewymiennym workiem zakończonym kranikiem spustowym umożliwiającym jego opróżnianie? Zestaw zapobiega przypadkowemu rozłączeniu?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do pobierania próbek moczu o konstrukcji wklęsłej, która umożliwia bezproblemowe połączenie ze strzykawką Luer?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 21, pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje portu zabezpieczonego przez przypadkową kontaminacją membrany, np. w postaci okalającego kołnierza?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do pobierania próbek moczu o konstrukcji wklęsłej, która umożliwia bezproblemowe połączenie ze strzykawką Luer, wyposażonego w okalający kołnierz, zapobiegający przypadkowej kontaminacji membrany portu?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o śr. 54mm?

ODP.: Dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.





Pakiet 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody o powierzchni 107cm², wymiar 150x108mm, Jednorazowe podkłádki neutralizujące z żelazem stałym posiadają cechy, które zapewniają całkowitą niezawodność zastosowania podczas zabiegów elektrochirurgicznych.

Bezpieczeństwo produktu gwarantuje szeroka aktywna powierzchnia, klejący żel o bardzo niskiej oporności, dobra trwałość oraz przyczepność żelaz zapobiegające niepożądanemu odpadnięciu.

Występują w wersji dzielonej i niedzielonej oraz z kablem i bez kabla

Podzielona powierzchnia przewodząca pozwala na podłączenie z zestawami elektrochirurgicznymi typu REM?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 26, pozycja 6

Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 27, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'90szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 32, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę cewników Nelatona w op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 33, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kraniki tylko z wyraźnym optycznym identyfikatorem pozycji „otwarty-zamknięty” (oznaczone kierunki przepływu) działający w zakresie 360 stopni?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 37, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 38, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły przy pobieraniu krwi dostępnej w minimum 2 kolorach, np. z przeznaczeniem jednego z kolorów dla pacjentów seropozytywnych?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 38, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły z fabrycznie nadrukowaną (nie naklejoną) instrukcją użycia?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 50 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści golarki z ostrzem ze stali nierdzewnej pokrytej chromem?

ODP.: Zgodnie z SWZ.





Pakiet 50, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet

2

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności splukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości ± 7%, włókno poliestrowe - 100 g/m² ± 5%, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 10, poz. 3

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy pakowany zbiorczo?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 11, poz. 2

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga opaski z identyfikatorem dla zmarłych, polietylenowa, biała, z jednorazowym zatrzaskiem uniemożliwiającym rozpięcie, o wymiarach: szer. 13mm, długość całkowita opaski 240 mm, etui z folii PCV o wymiarach 115 mm x 84 mm na wkładkę kartonową z nadrukowanym zakresem danych do uzupełnienia: nazwisko, imię, pesel, zgon: data i godzina, wkładka papierowa o wymiarze 70 mm x 60 mm(+/-0,5 cm)?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 12

Czy zamawiający dopuści tłoczenie w kolorze słoja?

ODP.: Tłoczenie musi być dobrze widoczne.

Pakiet 16, poz. 2

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?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

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

ODP.: 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 (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

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

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający dopuści IS bez skrzydełek dociskowych?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 21, poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz.1 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





CERTYFIKAT 2017/40



ISO 9001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 14001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 22000:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 27001:2017

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 45001:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody. Ustawodawca nie przewiduje możliwości zwiększenia ilości części w ogłoszonym już postępowaniu.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 28

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODP.: Zamawiający dopuszcza 80 szt.

Pakiet 33, poz. 2

Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody. Ustawodawca nie przewiduje możliwości zwiększenia ilości części w ogłoszonym już postępowaniu.

Pakiet 35

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

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 42

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 m, perforacja co 38 cm?

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 m, perforacja co 38 cm?

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 m, perforacja co 34 cm?

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

ODP.: Zamawiający dopuszcza wymiar 50 cm x 45,9 m, perforacja co 34 cm z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pakiet 48, poz. 1

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16 g/m²?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 48, poz. 1-4

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 48, poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepek ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 48, poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², bez możliwości wywinięcia, z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m²) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepek ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?





ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 48, poz. 4

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², bez możliwości wywinięcia, z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m²) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 49. Poz. 1

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

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

ODP.: Zamawiający wymaga dostępności w rozmiarze M do XXL.

Pakiet 49, poz. 2

Czy zamawiający dopuści ochraniacze bez warstwy antypoślizgowej?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 49, poz. 1 – czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozm. L i XL?

ODP.: Zamawiający wymaga dostępności w rozmiarze M do XXL.

Pakiet 49, poz. 2 – czy Zamawiający dopuści ochraniacze w kolorze białym, reszta wymogów spełniona?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

1. Dot par. 3 ust. 1 pkt. 4 wzoru umowy

Prosimy o obniżenie maksymalnej wielkości kar z 50% na 20% wartości niezrealizowanej części umowy.

2. Dotyczy formularza cenowego dla Pakietu 4:

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zwracamy się z prośbą o modyfikację formularza zgodnie z poniższym wzorem i liczenie wartości brutto jako wartość netto + VAT

Rodzaj asortymentu producent Nazwa handlowa Jednostka miary szt Ilość na 12 m-cy Cena jedn. netto
Cena jedn. brutto Wartość netto Stawka podatku VAT Wartość brutto

Zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (dalej: „ustawa o VAT”), faktura dokumentująca dostawę towarów powinna zawierać, między innymi, cenę jednostkową towaru lub usługi bez kwoty podatku (cenę jednostkową netto) oraz wartość dostarczonych towarów lub wykonanych usług, objętych transakcją, bez kwoty podatku (wartość sprzedaży netto).

Zastosowanie przedstawionej tabeli zgodne jest z systemami fakturowania, w związku z czym na etapie realizacji umowy będzie całkowita zgodność między formularzem cenowym, a fakturami. Sugerowana zmiana pozwoli na uniknięcie w przyszłości reklamacji na etapie realizacji umów, wynikającej z odmiennego sposobu obliczania ceny w formularzu cenowym niż na fakturze VAT.

Należy również wskazać, że z uwagi na przyjętą przez Państwa w formularzu cenowym jednostkową cenę brutto towarów, przy kalkulowaniu właściwej kwoty netto towaru oraz stawki podatku nie zawsze jest możliwe dokładne oddanie ceny towarów. Wynika to przede wszystkim z faktu, że podział wskazanej przez Państwa kwoty brutto na cenę netto i odpowiadającą jej kwotę podatku od towarów i usług prowadzi do otrzymania wartości cen netto „niepełnych” (tj. wartości poniżej jednego złotego, które muszą być wykazywane w częściach setnych).

Oznacza to, że zastosowanie oczekiwanej przez Państwa metody (wskazywania jednostkowej ceny brutto towarów) prowadziłoby do sytuacji, gdzie cena netto musiałaby zostać zaokrąglona do pełnych wartości, co powodowałoby różnice w kwotach.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.





3. Dotyczy formularza cenowego dla Pakietu nr 4:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej brutto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

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

Przychylenie się do prośby Wykonawcy będzie miało również istotny wpływ na Zamawiającego i Wykonawcę na etapie realizację umowy. Zastosowanie ceny jednostkowej brutto do 4 miejsc po przecinku zlikwiduje prawdopodobieństwo rozbieżności pomiędzy fakturą otrzymaną przez Zamawiającego a formularzem cenowym.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dotyczy formularza cenowego dla Pakietu nr 4:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytania zwracamy się z prośbą o umożliwienie wyceny za opakowanie brutto. Wykonawca dokona przeliczenia ilości sztuk na opakowania do dwóch miejsc po przecinku.

Przychylenie się do prośby Wykonawcy będzie miało również istotny wpływ na Zamawiającego i Wykonawcę na etapie realizację umowy. Zastosowanie ceny za opakowanie brutto zlikwiduje prawdopodobieństwo rozbieżności pomiędzy fakturą otrzymaną przez Zamawiającego, a formularzem cenowym.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

5. Dot. zad. 4 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4, pozycje 1-4 strzykawek wpisanych w oryginalne menu pompy i ujęte w oryginalnej instrukcji obsługi producenta pomp będących na wyposażeniu Zamawiającego?

ODP.: Zamawiający nie wymaga.

6. Dot. zad. 4 poz. 1-4

Czy Zamawiający w pakiecie 4, pozycje 1-4, wymaga wszystkich strzykawek pochodzących od jednego producenta?

ODP.: Zamawiający nie wymaga.

7. Dot. zad. 4 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawek bez rozszerzenia skali?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

8. Dot. zad. 4 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycje 1-4 strzykawek, w których tłok i cylinder wykonane są z polipropylenu?

ODP.: Zamawiający nie wymaga.

9. Dot. zad. 4 poz. 3, 4

Prosimy o dopuszczenie, w pakiecie 4 pozycje 3 i 4, strzykawki z pojedynczą czarną skalą pomiarową.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

10. Dot. zad. 33 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w p. 33, pozycja 1: kraników o objętości wypełnienia 0,22 ml, oraz posiadających kolorowe znaczniki linii czerwony i niebieski, zapakowane wraz z kranikiem?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

11. Dot. zad. 22 poz. 1

Czy w pakiecie 33, pozycja 1 kraniki mają być wykonane z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie tłuszczu i leków silnie działających?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną do 3 ml, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.





Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,4x20, spełniająca pozostałe wymagania SWZ?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,45x16, spełniająca pozostałe wymagania SWZ?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,6x30, spełniająca pozostałe wymagania SWZ?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH 6?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści cewnik nieskalowany, bez oznaczenia rozmiaru i długości na cewniku, z oznaczeniem ww. informacji na opakowaniu jednostkowym?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści cewnik bez regulacji długości końcówki?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe pakowane w postaci zwiniętej?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 21 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści worek o poniższych parametrach:

- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku
- pakowany pojedynczo w opakowanie blister
- pojemność worka 2 600 ml, skalowany co 100ml
- pojemność komory pomiarowej 500 ml,
- skalowana komory: co 1ml od 4 do 50ml;
co 5ml od 50 do 150ml; co 10ml od 150 do 500ml
- odpowietrznik z hydrofobowym filtrem (w worku)
- system By-Pass zapobiega przepełnieniu
- zawór anty-zwrotny (pomiędzy komorą pomiarową a drenem)
- zawór dolny typu T podwieszany ku górze w zakładce
- zacisk ślizgowy (klamra zaciskowa)
- bezigłowy port do pobierania próbek
- możliwość podwieszenia na min. 2 sposoby (wieszak i sznurki mocujące)
- tylna biała ściana umożliwiającą lepszą wizualizację wypełnienia worka





- dren jednoświetłowy o długości 120 cm, wzmacniany antyzgięciowo na odcinku 25mm.
ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o poj. 10 ml?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o poj. 150 ml?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o poj. 250 ml?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1-8:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki będące wyrobem medycznym do diagnostyki In Vitro – klasa ryzyka A – zgodnie z Rozporządzeniem UE 2017/746?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu nr 41 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik będący wyrobem medycznym do diagnostyki In Vitro – klasa ryzyka A – zgodnie z Rozporządzeniem UE 2017/746?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga przedłożenia testu potwierdzającego, że linie do przygotowania i podaży leków stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia? Tylko przedłożenie testu lub badania gwarantuje, że Zamawiający otrzyma przyrząd stanowiący zamknięty system w myśl definicji NIOSH. Zamknięty system zgodny z definicją NIOSH (National Institute for Occupational Safety and Health) jest kluczowym elementem zapewniającym bezpieczeństwo zarówno pacjentów, jak i personelu medycznego. Taki system minimalizuje ryzyko ekspozycji na niebezpieczne substancje chemiczne, w tym cytostatyki oraz inne leki o wysokiej toksyczności, które mogą powodować poważne skutki zdrowotne. Testy i badania potwierdzające zgodność z definicją NIOSH gwarantują, że system jest w pełni szczelny i skutecznie zapobiega uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia. Wymaganie dołączenia odpowiednich testów do oferty daje pewność, że Zamawiający otrzyma produkt spełniający najwyższe standardy bezpieczeństwa, co jest kluczowe dla ochrony zdrowia i życia pacjentów oraz personelu medycznego. Tylko takie podejście zapewni, że dostarczony przyrząd będzie funkcjonował zgodnie z oczekiwaniami i obowiązującymi normami, minimalizując ryzyko związane z przygotowaniem i podawaniem leków.

ODP.: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet 21 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania zamkniętego systemu do pomiaru diurezy, który jest przeznaczony do godzinowej zbiórki moczu i monitorowania diurezy w systemie zamkniętym, spełniającego następujące wymogi: posiadającego komorę pomiarową o pojemności 500 ml, umożliwiającą bardzo dokładny pomiar diurezy z dokładnością co 1 ml w zakresie od 3 do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, i co 10 ml do maksymalnej pojemności 500 ml, wyposażonego w obrotowy zawór przelewowy, filtr hydrofobowy oraz podwójny system podwieszania, a także worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, skalowany co 100 ml, z zastawką bezwrotną, dodatkowym filtrem hydrofobowym, oraz kranikiem spustowym typu „T”. System zawiera dwuświetłowy dren o długości 120 cm, wzmocniony spiralą antyzafłamaniową na wejściu do





komory, wyposażony w klamrę zatrząskową, bezpieczny łącznik do cewnika z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu oraz zastawkę jednokierunkową zabezpieczającą przed cofaniem się zalegającego moczu do cewnika Foley. Cały system jest wolny od lateksu i ftalanów, przeznaczony do jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu, zapakowany pojedynczo w opakowanie papier-folia, co zapewnia wysoki poziom bezpieczeństwa i higieny dla pacjentów?

Zamknięty system do pomiaru diurezy o podanych parametrach zapewnia najwyższą dokładność pomiarów diurezy, co jest kluczowe dla monitorowania stanu pacjentów w krytycznych momentach terapii. Precyzyjna skala pomiarowa umożliwia dokładną ocenę wydalania moczu, co pozwala na szybkie reagowanie na zmiany stanu pacjenta. System jest wyposażony w szereg zabezpieczeń, takich jak zawór bezzwrotny i filtr hydrofobowy, co minimalizuje ryzyko zakażeń i cofania się moczu. Dwuświatłowy dren z wzmocnieniem spiralnym i bezpieczny łącznik z bezigłowym portem zapewniają łatwość użycia oraz dodatkowe bezpieczeństwo. Cały system jest wolny od lateksu i ftalanów, co redukuje ryzyko reakcji alergicznych, a sterylne, jednorazowe opakowanie zapewnia higienę i bezpieczeństwo użytkowania.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1:

Poz.2:

Prosimy o dopuszczenie zaofierowania strzykawk dwuczęściowych o poj. 2ml ze skalą rozszerzoną do 3ml.

Pragniemy nadmienić, że strzykawki ze skalą rozszerzoną do 3 ml są skalowane co 0,1 ml zatem umożliwiają pobranie 2,5 ml leku /roztworu

ODP.: Zamawiający dopuszcza strzykawki ze skalą rozszerzoną do 3 ml, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów.

Poz. 2 –5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z kontrastującym białym/mlecznym tłokiem, który umożliwi precyzyjny odczyt pobranej objętości leku/roztworu

ODP. Zgodnie z SWZ.

Poz. 2-5:

Prosimy o dopuszczenie zaofierowania strzykawk dwuczęściowych firmy Margomed bez zawartości BPA i lateksu, posiadających na pojedynczej strzykawce (cylindrze) nadrukowaną informację z nazwą producenta i typem strzykawki oraz piktogramem jednorazowego użytku , na opakowaniu jednostkowym strzykawki informacja o braku zawartości ftalanów DEHP, DBP. BBP i lateksu .

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Poz.5: Prosimy o dopuszczenie zaofierowania strzykawki w op. 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

ODP.: Zamawiający dopuszcza

Poz.6: Prosimy o dopuszczenie zaofierowania strzykawki 3częściowej pojemności 3ml z końcówką luer-lock.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3:

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk cewnikowych 100 ml wyposażonych w łącznik redukcijny luer o długości ok 2,5 cm, średnica podstawy ok 10 mm,

ODP. Zgodnie z SWZ.





CERTYFIKAT 2017/40



ISO 9001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 14001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 22000:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 27001:2017

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ



ISO 45001:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

2) Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki cewnikowe 100ml maja posiadać końcówkę luer ściętą prosto(nie pod kątem)?

ODP. Zgodnie z SWZ.

3) Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc” strzykawka z dodatkową dobrze zamocowaną końcówką luer “ ma na myśli strzykawki z końcówką umocowaną na tłoku w specjalnym otworze

ODP. Tak.

Pakiet 4:

Poz.2:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawki 50ml do pomp infuzyjnych trzyczęściowej z gumowym tłokiem poj.50ml w wersji bursztynowej (zamiast opisanej poj.20ml), spełniającej pozostałe wymogi swz.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Pakiet 16:

Poz.1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV?

ODP. Zgodnie z SWZ.

Poz.2:

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed :komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, bez DEHP, BBP, DBP i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzona wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne.

ODP. Zgodnie z SWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed: , komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej,wolny od lateksu, DEHP, BBP, DBP(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza dwukanałowa typu stożek z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka),, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,. Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylne, opakowanie 200 szt.

3.W celu zapewnienia konkurencyjności postępowania oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z prośbą o zmianę kryteriów dot. Watorów użytkowych dla poz. 2. poprzez ich usunięcie. Pierwotne zapisy promują wyraźnie produkt o konkretnie sprecyzowanych parametrach, co powoduje, iż zapis dot. watorów użytkowych staje się jedynie prowizoryczny.

ODP. Zgodnie z SWZ.





Pakiet 21:
Poz2:

1. Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania sterylnego zestawu do pomiaru diurezy godzinowej: dDren dwuświatłowy długości 150 cm, łącznik do cewnika Foley z bezigłowym portem dostępu do pobierania próbek strzykawkami typu Luer i zastawką jednokierunkową chroniącą przed cofaniem się moczu do cewnika Foley; dren na wejściu do komory pomiarowej zabezpieczony spiralą antyzałamaniową; komora pomiarowa wyposażona w hydrofobowy filtr powietrza o minimalnej powierzchni 300 mm² oraz zawór umożliwiający spuszczenie moczu z komory do worka, z workiem zbiorczym na mocz skalowanym numerycznie co 100 ml w zakresie od 100 do 2000 ml, wyposażonym w hydrofobowy filtr powietrza, jednokierunkową zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu do komory pomiarowej oraz zawór spustowy do opróżniania worka. Komora pomiarowa wyskalowana co 1 ml do objętości 40 ml, co 5 ml w zakresie objętości 40 – 90 ml i co 10 ml w zakresie 90 – 500 ml. Zestaw wyposażony w elastyczne paski do zawieszenia systemu przy łóżku pacjenta. Bez lateksu i DEHP.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy komora pomiarowa w zaofiarowanym zestawie ma być wyposażona w hydrofobowy filtr powietrza o minimalnej powierzchni 300 mm²?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma być wyposażony w elastyczne paski oraz okrągły hak do zawieszenia systemu przy łóżku pacjenta?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 29:

Poz. 1 i 2:

Prosimy o doprecyzowanie czy pod pojęciem “ bez ftalanów” Zamawiający ma na myśli oznaczenie o braku DEHP, BBP i DBP - informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA :

PAKIET nr 36

1. Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania jałowej pęsety anatomicznej o długości 14 cm? Pozostałe parametry pęsety bez zmian.

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy **Pakiet nr 17, poz. 1**

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

ODP. Zgodnie z SWZ.

Dotyczy **Pakiet nr 17, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga koszuli o gramaturze min. 80 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.





ODP. Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakiet nr 49, poz. 1

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

ODP. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakiet nr 49, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch tylko w rozmiarach L i XL? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakiet nr 49, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze wykonane z folii, posiadające wytłaczaną powierzchnię zapewniającą efekt antypoślizgowy o wymiarach 41 cm x 15 cm? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakiet nr 49, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie cech użytkowych podlegających ocenie. Wskazane wartości nie odpowiadają przedmiotowi zamówienia zawartym w pakiecie nr 49.

ODP. Zamawiający poprawia omyłkę pisarską i podaje właściwe cechy użytkowe dla pakietu 49:

Poz. 1 - Rękawy zakończone mankietami, przewiewny - 20 p.

Poz. 2 - Mocna i wytrzymała włóknina polipropylenowa min. 40 g/m² z warstwą antypoślizgową - 20 p.

**DYREKTOR
SPZZOZ w Gryficach**

Danuta Kowalewska

