

**Wykonawcy zainteresowani
postępowaniem przetargowym**

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/22/2/24

data: 11.09.2024 r.

DOTYCZY: Zapytań do postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 22/24/ZP na „**Zakup wraz z dostawą artykułów medycznych**”

W związku z zapytaniami firm w przetargu nr 22/24/ZP - zgodnie z art. 135 ust 2, 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych w sprawie wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający informuje co następuje:

Firma 1

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 2 poz. 6 uchwytu – samoprzylepnego mocowania do stabilizacji cewników epiduralnych z możliwością wglądu w miejsce wkłucia, bez twardych i plastikowych elementów i zapięć.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 16 - Sterylny zestaw do drenażu przezskórnego (zestaw do punkcji jam ciała) metodą jednostopniową, z kateterem prostym lub PIGTAIL w rozmiarze 8F w miejsce wymaganego 9F

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 2

Pakiet 81 – Piżama męska

1. Czy Zamawiający dopuści komplety ze spodniami na gumkę? Takie piżamy są wygodniejsze w użyciu, zwłaszcza dla osób starszych i mniej sprawnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 94 – Ubrania dla pacjenta

Poz. 1 i 2

1. Czy Zamawiający dopuści koszule w rozmiarach M/L (110 x 140 cm) oraz XL/XXL (125 x 160 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 3

1. Czy Zamawiający dopuści spodenki w rozmiarach L (120 cm w pasie) oraz XL/XXL (135 cm w pasie)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 4

1. Czy Zamawiający dopuści majtki w rozmiarach M/L oraz XL/XXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 3

Pakiet nr 40 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody przeznaczonej do Holtera o wymiarach 40mm x 55 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 40 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody z hydrożelem o wymiarach 50mm x 35 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 40 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 42mm x 45 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 49 poz. 3

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego producenta Mitsubishi czy dopuszcza też papier kompatybilny innego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 49 poz. 5

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru wyprodukowanego konkretnie przez producenta Varia czy też dopuszcza papier wyprodukowany przez inną firmę?

Wskazywanie konkretnego producenta preferuje jednego wykonawcę!

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Projekt umowy – par. 7 ust. 1d

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 4

Pytania do pakietu 77

Pytanie 1 do pozycji 1 i 2 Czy Zamawiający dopuści produkt o tej samej funkcjonalności leczniczej: cewnik czasowy do hemodializy wykonany z termoaktywnego poliuretanu, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35'' x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, Poziom objętości wypełnienia oznaczony na zaciskach.



Dla pozycji 1 – cewnik dwuświatłowy 12 lub 14F o długościach 15,20,24cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dla pozycji 2 cewnik trzyświatłowy 13F 15,20,24cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 do pozycji 3 Czy Zamawiający dopuści Zestaw dializacyjny permanentny wykonany w innowacyjnej technologii Endexo, co sprawia, że materiał cewnika jest bardziej odporny

na gromadzenie się elementów krwi w porównaniu do standardowych cewników niepowlekanych, Długości od mułki/ długość całkowita: 19/24cm, 23/28cm, 27/32cm, 31/36cm, 35/40cm do wyboru przez Zamawiającego

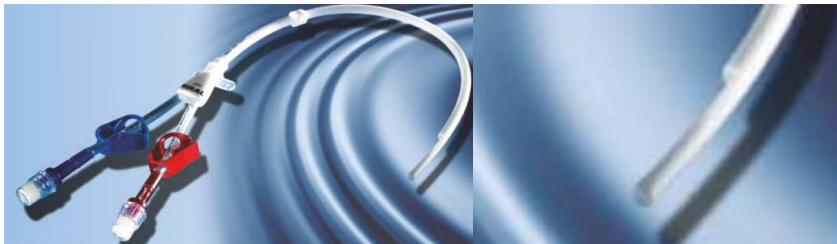


Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3 do pozycji 3 Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany cewnik posiadał zastawkę hemostatyczną chroniącą przed przypadkowym poborem powietrza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 do pozycji 3 Czy Zamawiający dopuści cewnik długoterminowy 14F lub 16F nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich wykonany z biokompatybilnego karbotanu, cewnik odporny na rozpuszczalniki i na wszystkie powszechnie stosowane roztwory czyszczące na bazie jodu i alkoholu, wytrzymały na rozciąganie, elastyczny, odporny na załamania



O długościach 19/24cm, 23/28cm, 27/32cm, 31/36cm, 35/40cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 5

Dotyczy: 22/24/ZP pakiet 77 pozycja 1 termin składania ofert: 11-09-2024

1. Czy Zamawiający w pakiecie 77 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, o średnicy 13 Fr o długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Ramiona proste, pozostałe parametry zgodne z opisem.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 77 poz. 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości technicznych dodawania części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego pakietu.

c.d.

Dotyczy: 22/24/ZP pakiet 77 pozycja 2 termin składania ofert: 11-09-2024

1. Czy Zamawiający w pakiecie 49 poz.2. dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowo (High Flow), bez otworów bocznych ramiona zagięte o długości 15 cm, 17,5 cm, 20 cm , 25 cm do wyboru przez Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- rozszerzadło 13 Fr
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ramion prostych.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 49 poz. 2 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości technicznych dodawania części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego pakietu.

c.d.

Dotyczy: 22/24/ZP pakiet 77 pozycja 3 termin składania ofert: 11-09-2024

1. Czy Zamawiający w pakiecie 77 poz. 3 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Smooth Flow do implantacji metodą Anterograde bez otworów bocznych z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długościach

cewnika: 19/36 cm, 23/40 cm, 28/45 cm, 33/50 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- Trokar
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 77 poz. 3 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości technicznych dodawania części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego pakietu.

Firma 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 dopuści dren do drenażu klatki piersiowej z metalowym trokarem ostrym tzw. „trójgraniec” do drenażu klatki piersiowej, dren z miękkiego termoplastycznego PCW, posiadający 2 boczne otwory ssące i otwór końcowy gładko wykończone, linia RTG, znaczniki co 2 cm, oznaczenie rozmiaru na drenie i płaskim uchwycie trokara, zintegrowany z drenem łącznik (który jest wejściem dla łącznika schodkowego); podwójne pakowany z dodatkowym zabezpieczeniem przed uszkodzeniem opakowania przez trokar, bez ftalanów, sterylizowany EO, sterylny;

rozmiary: 16CH, 20CH, 24CH, 28CH, 32 CH oraz dren z metalowym trokarem tępym do drenażu klatki piersiowej, dren z miękkiego termoplastycznego PCW, posiadający 3 boczne otwory ssące gładko wykończone, linia RTG, znaczniki co 2 cm, oznaczenie rozmiaru na drenie i płaskim uchwycie trokara, zintegrowany z drenem łącznik (który jest wejściem dla łącznika schodkowego); podwójne pakowany, bez ftalanów, sterylizowany EO, sterylny; rozmiar: 12CH.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający w Pakiecie 44 w pozycji 3 dopuści rurkę w rozmiarach: 7; 7,5; 8; 8,5; 9; 10; spełniającą pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający w Pakiecie 44 oczekuje, aby rurki tracheostomijne z pozycji 2 i 3 posiadały samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera (taki jak w rurce z poz. 1).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający w Pakiecie 44 w pozycji 1 zgodzi się na zmniejszenie ilości wymaganych do dostarczenia próbek do 2 szt. z rozmiaru 8,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy Zamawiający w Pakiecie 46 w pozycji 1 mógłby doprecyzować, czy zestaw jest oparty na użyciu dedykowanego narzędzia tj. peana do wielorazowego użytku, który nie jest elementem opisanego zestawu.

Odpowiedź: Zgonie z zapisami SWZ Zamawiający wymaga zestawu bez peana.

Czy Zamawiający w Pakiecie 46 w pozycji 1 mógłby doprecyzować, czy rurka tracheostomijna w zestawie będzie posiadać integralny łącznik do obwodu oddechowego (co daje Użytkownikowi możliwość wyboru zaopatrzenia dróg oddechowych w rurkę tracheostomina albo w rurkę z wewnętrzną kaniulą).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający w Pakiecie 95 dopuści sterylny zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej/otrzewnej z: igłą Veress'a, ze strzykawką 60 ml, z układem jednokierunkowych zastawek automatycznych (umożliwiający również drenaż z obejściem zastawki np. grawitacyjny) oraz z workiem kolekcyjnym z podziałką, z zaworem do ewakuacji płynu i z odpowietrznikiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

c.d. pytań

Czy Zamawiający w **Pakiecie 125** dopuści zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem przepływu o następujących parametrach:

- podwójna skala liczbowa – dla roztworów o różnych gęstościach (5-250ml/h dla 10% i 5-150ml/h dla 20%)
- jednoznacznie zaznaczona pozycja wyłączenia/zamknięcia przepływu (OFF) i pełnego otwarcia (OPEN)
- korpus wykonany z poliwęglanu
- cylindryczna budowa z naniesioną podziałką wyskalowaną w zakresie 5-250 ml/h
- regulacja odbywa się poprzez odpowiednie wzajemne skręcanie górnej i dolnej części cylindra
- skrzydełka na obwodzie regulatora gwarantujące pewny chwyt i wygodną regulację nawet w środowisku o zwiększonej wilgotności
- łącznik wykonany z medycznego silikonu utrzymujący obie części cylindra w pełnej szczelności dla płynów
- bez lateksu
- o długości 195 cm
- w zestawie z komorą kroplową (20 kropeł/ml)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 7

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 71 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty:

Sterylny pokrowiec na przewody o wymiarach 13 cm x 235 cm, wykonany z mocnej, przezroczystej folii PE, teleskopowo złożony z taśmami odpornymi na przemakanie do mocowania na końcówkach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 91 poz. 1

Zwracamy się o możliwość złożenia oferty:

Jednorazowy, niepylny wysokochłonny, nieuczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany polipropylenu, poliestru oraz SAP. Zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego niebieskiego laminatu. Wymiary prześcieradła 101 cm (+/- 2 cm) x 228 cm (+/- 2 cm). Warstwa chłonna o wymiarach - długość 190 cm (+/- 1cm) i szerokość 50 (+/- 1 cm). Wchłaniałość co najmniej 5600 g/m² potwierdzona badaniami laboratorium. Produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu (opatrzone nazwą produktu lub wytwórcy). Wyprodukowany zgodnie z normą ISO 13485, potwierdzone certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 5

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie § 3 ust 5 poprzez dodanie zapisu o treści :

„(...)Różnica pomiędzy ceną z niniejszej umowy a ceną zapłaconą na rzecz innego podmiotu nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru w cenach podanych w formularzu cenowym.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Dotyczy wzoru umowy § 6

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie § 6 poprzez dodanie ust. 7:

„Wykonawcy przysługuje prawo wypowiedzenia umowy za uprzednim 1-miesięcznym okresem wypowiedzenia w razie zaistnienia istotnych uzasadnionych okoliczności powodujących niemożność lub znaczne utrudnienie w realizacji umowy, na których wystąpienie Wykonawca nie miał wpływu w dniu składania oferty. Wypowiedzenie powinno być dokonane na piśmie z uzasadnieniem przyczyny wypowiedzenia umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 8

Pytanie 1 do pakietu 10

Zwracamy się z prośbą o podanie nazwy /modelu spirometru do jakiego ma być dedykowany filtr.

Odpowiedź: Ganshorn Powercube Body+

Pytanie 2 do pakietu 10

Czy zamawiający dopuści kwadratowe filtry o przestrzeni martwej: 58,8 cm², o stopniu filtracji antywirusowej 99,98% przy 30 L/MIN, antybakteryjnej 99,99% przy 30 L/MIN

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 9

1. Dotyczy Pakietu nr 116, poz. 2 i 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek w uniwersalnych rozmiarach S, M, L?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolumny z numerem katalogowym produktu w formularzu-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Dotyczy Pakietu nr 122 poz. nr 2-4 – W związku z różnymi rodzajami opakowań handlowych czy Zamawiający wymaga dokładnego przeliczenia ilości sztuk na opakowania handlowe czy Zamawiający umożliwia zaokrąglenie ilości opakowań w górę w kolumnie V?

Odpowiedź: Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Firma 10

PAKIET 18 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w roli o szerokości 50 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 22 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wzmocniony z włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m², wzmocniany nieprzemakalnymi wstawkami w części przedniej i na rękawach o gramaturze 40 g/m², pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 38 Czy Zamawiający wymaga ostrzy z rysunkiem w skali 1:1 ostrza na pojedynczym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET 38 Czy Zamawiający wymaga ostrzy z oznaczeniem na pojedynczym ostrzu numeru ostrza i producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania numeru ostrza na pojedynczym opakowaniu.

Modyfikacja w załączeniu.

PAKIET 38 Czy Zamawiający dopuści wycenę ostrzy w opakowaniu a'100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

PAKIET 81 Czy Zamawiający dopuści piżamę z bluzą z krótkim rękawem bez wiązania, zakładaną przez głowę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 81 Czy Zamawiający dopuści spodnie i bluzę pakowane razem w zestaw?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 91 Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny na stół operacyjny o chłonności min. 9 l?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 92 Czy Zamawiający dopuści podkład medyczny na stol operacyjny wykonany z dwóch warstw bibuły i warstwy folii PE wzmocniony 48 nitkami poliestrowymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 94 poz. 1-4 Czy Zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 94 poz. 1-4 Prosimy Zamawiającego o określenie minimalnej wymaganej gramatury dla każdej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga gramatury min. 35g/m². Modyfikacja w załączeniu.

PAKIET 96 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający dopuści koszule i spodnie pakowane w komplecie i wycenę za 13000 zestawów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 96 poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści ubranie z materiały SMMS o gramaturze 40 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 96 poz. 3 i 4 Czy Zamawiający dopuści gramaturę min. 40 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 96 poz. 3 i 4 Czy Zamawiający odstąpi od normy EN 13795- 2:2019?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 96 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści bluzę bez kieszeni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE DO SWZ - WADIUM

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 11

Pakiet 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny pediatryczny układ oddechowy o następujących parametrach:

Długość rur 150 cm (po rozciągnięciu)
Średnica złącza rur 22 mmF żeńskie (materiał EVA)
Długość ramienia 75 cm (po rozciągnięciu)
Średnica rur 15 mm
Worek oddechowy 1 litr bezlateksowy
Materiał rur PP (polipropylen)
Średnica złącz trójnika 22mm, 15 mm
Kolanko z portem Luer-Lock
Łącznik prosty 22mmM-22mmM
Zatyczka 22mmF zabezpieczająca układ i do testowania szczelności
Dwa porty w trójniku zatyczki szczelnie zamykające zamocowane na stałe
Czas używania do 7 dni- wg instrukcji użycia
Nie zawiera lateksu i ftalanów DEHP

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Lub

układ oddechowy o następujących parametrach:

Rodzaj rur:	o zmiennej długości (rozciągliwe)
Długość rur	180 cm (po rozciągnięciu)
Przeznaczenie	Pediatryczny
Średnica złącza rur	22 mm
Długość ramienia	150 cm (po rozciągnięciu)
Średnica rur	15 mm
Worek oddechowy	1 litr bezlateksowy
Średnica złącz trójnika	22mm, 15 mm
Kolanko z portem Luer-Lock	
Dwa porty w trójniku	zatyczki przytwierdzone na stałe do obwodu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 48

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny produkt maskę anestetyczną o następujących parametrach:

- pompowany kołnierz z zaworem,
- anatomiczny kształt,
- złącze 15mmF lub 22mmF,
- zaczepy do opaski na głowę,
- materiał nie zawiera lateksu,
- rozmiar kodowany kolorem,
- rozmiary 0-5- (noworodkową, niemowlęcą, dziecięcą, małą , średnia, duża)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 57 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy o wadze 35,6 g, pozostałe parametry zgodnie z Siwz?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 130

Czy Zamawiający wymaga, aby pojemnik tworzył system zamknięty przez co rozumiany jest brak kontaktu użytkownika z jakąkolwiek substancją chemiczną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga, aby pojemnik tworzył system zamknięty



Firma 12

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dwa boczne otwory naprzeciwległe?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści długość 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie nazwy producenta na opakowaniu jednostkowym zamiast na łączniku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rozmiary od CH8 do CH24?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 12 mm zamiast 13 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7 mm oraz średnicy zewnętrznej 9 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 8 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonany z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 8 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 8 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pojemnik z wieczkiem zakręcanym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 90 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu wykonany z medycznego PCV, worek o pojemność 2000ml z zastawką antyzwrotną, dren o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką, bezigłowy port do pobierania próbek moczu, zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia, komora pomiarowa o pojemności 500ml, filtr hydrofobowy w worku i komorze, worek zbiorczy skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml, komora kroplowa skalowana co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml, uniwersalny, zintegrowany wieszak, jednorazowego użytku, bezlateksowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie: folia/papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz butelek, dwuświatłowy, przeznaczone do wielokrotnych aspiracji, wyposażone w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm, możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin, nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających, pasują do standardowych złączy luer oraz

luer-lock, w pełni szczelne i bezpieczne połączenie, możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi, specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiające całkowite opróżnienie butelki/fiolki, płaska powierzchnia membrany, dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem, bez lateksu, PCV oraz DEHP, sterylizowane tlenkiem etylenu, opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchenke mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700 W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy rozciągliwy posiadający 2 rury o długości 160 cm (po rozciągnięciu) i dodatkową rurę o długości 100 cm (po rozciągnięciu)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy rozciągliwy posiadający 2 rury o długości 180 cm (po rozciągnięciu) i dodatkową rurę o długości 120 cm (po rozciągnięciu)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy bez czerwonej zatyczki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wraz z czerwoną zatyczką dołączoną osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy rozciągliwy posiadający 2 rury o długości 160 cm (po rozciągnięciu) i dodatkową rurę o długości 100 cm (po rozciągnięciu)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy bez czerwonej zatyczki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wraz z czerwoną zatyczką dołączoną osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści trójnik Y z portami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek oddechowy z gumy kauczukowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 34 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści średnicę cząsteczek 2,0-2,2 μm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

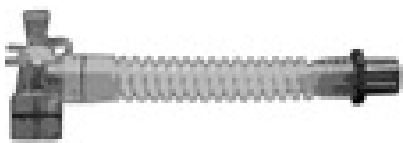
Pakiet nr 35 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łącznik mikrobiologicznie czysty, niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 35 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie asortymentu - przedłużenie giętkie wielorazowego użytku z



podwójnie ruchomym kominkiem, port do odsysania, 22M/15F-15M, dł. 330mm, widoczny na zdjęciu poniżej:

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 36 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy z maską tylko w rozmiarze 5 oraz bez rurek ustno-gardłowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 36 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy z maską w rozmiarze 3 dołączoną osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 36 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy z maską nr 5 w zestawie, natomiast maska w rozmiarze 3 oraz komplet 4 sztuk rurek ustno-gardłowych dołączone osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 41 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści równoważną rurkę intubacyjną ustno-nosową z odsysaniem z nad mankieta, z otworem Murphy'ego, wykonana z medycznego PVC, z standardowym mankietem niskociśnieniowym w kształcie beczułki, wysokoobjętościowym, z kanałem wbudowany w ściankę rurki do odsysania wydzieliny z nad mankieta, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, objętością mankieta i numerem LOT, rurka przezroczysta, linia rtg na całej długości rurki, czytelne oznaczenie rozmiaru rurki, podwójny znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni, skalowana co 1cm, jałowa, jednorazowego użytku, pakowana w opakowanie papier-foolia zachowujące kształt rurki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 41 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przewodnice intubacyjne w rozmiarach 3.3; 4.0; 4.7?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 42 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści równoważną rurkę tracheostomijną, wykonana z medycznego PVC, łuk wygięcia rurki około 110 stopni, z standardowym mankietem niskociśnieniowym w kształcie beczułki, wysokoobjętościowym, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT, elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru, posiada przewodnicę, łącznik 15mm oraz 2 tasiemki mocujące, rurka przezroczysta, linia rtg na całej długości rurki, czytelne oznaczenie rozmiaru rurki, jałowa, jednorazowego użytku, pakowana w blister zachowujący kształt rurki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 56 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę mikrobiologicznie czystą, niesterylną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 57 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wydajność nawilżania 32 mg H₂O/L przy Vt 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 57 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z portem do odsysania zamykanym ręcznie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 87 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o długości 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 87 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o długości 33 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 87 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z otworem dystalnym i dwoma naprzemianległymi otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 91 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar powierzchni chłonnej 50 x 190 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 113 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik do endoskopu mikrobiologicznie czysty, niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 113 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik do endoskopu bez silikonowej ochrony zgryzu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 113 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik do endoskopu z otworem w rozmiarze 21x26,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 118 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści System do kontrolowanej zbiórki stolca o następujących parametrach:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 118 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 2000 ml skalowane co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml) z filtrem węglowym, mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 118 poz. 2

Czy zamawiający oczekuje zaofiarowania 50 sztuk worków czy też 50 opakowań zawierających 10 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z tematem kolumny III Zamawiający wymaga 50 szt. worków.

Pakiet nr 118 poz. 3

Czy zamawiający dopuści równoważne saszetki rozpuszczalne o gramaturze 6g, które po kontakcie z płynem zaczynają się działać z natychmiastowym efektem. Efektem końcowym procesu jest

krystalizacja płynnej masy, co zapobiega powstawaniu nieprzyjemnych zapachów, jej przemieszczaniu się, rozlewaniu lub rozpryskiwaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 118 poz. 3

Czy zamawiający oczekuje zaferowania 100 sztuk saszetek czy też 100 opakowań zawierających 100 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z tematem kolumny III Zamawiający wymaga 100 szt. saszetek.

Pakiet nr 124 poz. 1

Czy zamawiający dopuści datę ważności minimum 2 lata?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 125 poz. 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 13:

Dotyczy **Pakiet nr 18, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga aby poszwa i poszewka były szyte szwem ultradźwiękowym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy **Pakiet nr 18, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rolkę z perforacją co 50 cm? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 14:

1. **Zadanie nr 55: Dot. par. 2 ust. 3 i 4 wzoru umowy** - Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów w ten sposób, aby ewentualne zmniejszenie nie mogło przekroczyć 25% wartości brutto umowy (min. Wartość zamówienia na poziomie 75%).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. **Zadanie nr 55: Dot. załącznika nr 2 do SWZ** – Wykonawca informuje, że zestawy Medima Line S nie są już produkowane. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający oczekuje dostawy zestawu podstawowego (285 cm), zestawu podstawowego z dodatkowym portem igłowym (285 cm) czy zestawu podstawowego z dodatkowym portem bezigłowym (285 cm)? Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zestawu podstawowego 285 cm.

Firma 15:

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietu 28 - worki stomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się poza granicami kraju skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczanie faktur w wersji pdf na wskazany przez siebie adres email? Faktury generują się w naszym systemie automatycznie w godzinach wieczornych w dniu realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 16:

Pakiet 113. Czy Zamawiający dopuści ustniki o rozmiarze 22x27 mm, niesterylne, mikrobiologicznie czyste? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 114. Czy Zamawiający dopuści igły endoskopowe w osłonce o średnicy 2,4mm, grubość igły 21G i 23G (do wyboru Zamawiającego), długość igły 4 mm i 6 mm (do wyboru Zamawiającego)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 115. Czy Zamawiający dopuści pętle owalne w osłonce o średnicy 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 17

Pakiet 68

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie zestawu do opaskowania żyłaków przełyku z głowicą wyposażoną w nylonową prowadnicę, opaski z domieszką lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie klipsownic o szerokości otwarcia klipsa 11 mm, 13 mm, 16 mm, o konstrukcji nie wymagającej całkowitego schowania klipsa w osłonce, dostarczanego w plastikowej ochronnej osłonce, materiał pokrywający przewód bez znaczników.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 84

3. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie szczypec o średnicy 1,8 mm w wersji bez igły, pozostałe z igłą i bez igły – do wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 113

4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ustników w rozmiarze 22 x 27 mm, ochrona zgryzu bez elementów silikonowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 114

5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,4 mm i długości ostrza 6 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 115

6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o długości 240 cm, średnica osłonki 2,4 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 18

Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści do oceny czepek do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody przeznaczony do jednorazowego użytku. Produkt gotowy do użycia, nasączony środkiem myjącym bez substancji zapachowych i barwników, czepek nie wymaga spłukiwania, zawiera w składzie między innymi: wodę, alaninę glicerynę oraz oktenidynę. Czepek o średnicy 29 cm, wykonany z polipropylenu, gramatura 73g, Czepek można stosować w temperaturze pokojowej lub podgrzewać w kuchenke mikrofalowej (maksymalnie 20 sek / 600 W). Kosmetyk, opakowanie 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 19

Czy zamawiający dopuści?

Pakiet nr 4

Poz 3 IGŁA EUS–TYP FNB –Śr.19G, kateter 2,5 mm reszta zapisu bez zmian

Poz 4 IGŁA EUS–TYP FNA –Śr.19G, kateter 2,5 mm, reszta zapisu bez zmian

Poz 5 IGŁA EUS–TYP FNA –Śr.22G, kateter 2,2mm, reszta zapisu bez zmian

Poz 8 IGŁA EUS–TYP FNB –Śr.22G, kateter 2,2mm, reszta zapisu bez zmian

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu 4.

Firma 20

Pytanie dotyczy Pakietu 113

Czy Zamawiający dopuści ustnik do endoskopu o średnicy otworu głównego 22 x 27 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie dotyczy Pakietu 114

Czy Zamawiający dopuści igły endoskopowe o średnicy 23G, pozostałe parametry zgodnie z zapisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 21

Pakiet nr 105

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

Ad. 1 Półmaska filtrująca FFP3 kształtowana z zaworem wydechowym

Zastosowany zawór wydechowy pozwala na swobodniejsze pozbycie się nadmiaru pary wodnej i dwutlenku węgla spod czaszy półmasksi poprawiając w ten sposób komfort pracy użytkownika oraz przedłużając jej żywotność.

Czasza półmasksi:

- Igłowana włóknina poliestrowa
- Włóknina polipropylenowa typu melt blown
- Włóknina osłonowa

Elementy dodatkowe:

- Zawór wydechowy
- Zacisk nosowy dla doszczelnienia półmasksi w obrębie nosa
- Uszczelka nosowa z pianki polietylenowej
- Zapinki taśm nagłowia do regulacji ich długości
- Taśma nagłowia



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia normy EN 149:2001+A1:2009

Ad. 1 Półmaska filtrująca FFP3 składana z zaworem wydechowym

Kompaktowy, anatomiczny kształt, przyjemny w dotyku i delikatny materiał. Półmaska pokryta jest specjalną warstwą włókniny osłonowej, przez co wydłuża się jej żywotność. Dzięki umieszczeniu zaworu na boku półmasksi można w przerwie wykonywanych prac złożyć i schować ją do kieszeni nie uszkadzając jej.

Czasza półmasksi:

- Igłowana włóknina poliestrowa
- Włóknina polipropylenowa typu melt blown
- Włóknina osłonowa

Elementy dodatkowe:

- Zawór wydechowy
- Zacisk nosowy dla doszczelnienia półmasksi w obrębie nosa
- Uszczelka nosowa z pianki polietylenowej
- Taśma nagłowia



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia normy EN 149:2001+A1:2009.

Ad. 2 Półmaska filtrująca FFP3 składana bez zaworu

Kompaktowy, anatomiczny kształt, przyjemny w dotyku i delikatny materiał. Półmaska pokryta jest specjalną warstwą włókniny osłonowej, przez co wydłuża się jej żywotność. Kształt półmasksi pozwala w przerwie wykonywanych prac złożyć i schować ją do kieszeni nie uszkadzając jej.

Czasza półmasksi:

- Włóknina osłonowa



- Włóknina sztywnikowa polipropylenowa
- Włóknina polipropylenowa typu melt blown
- Włóknina osłonowa

Elementy dodatkowe:

- Zacisk nosowy dla doszczelnienia półmasksi w obrębie nosa
- Uszczelka nosowa z pianki polietylenowej
- Zapinki taśm nagłowia do regulacji długości taśm nagłowia
- Taśma nagłowia

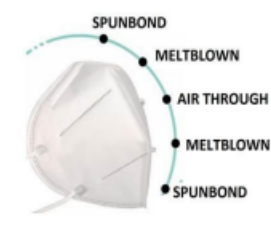
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Ad. 2

Półmaska filtrująca FFP3 zarejestrowana jako środek ochrony indywidualnej, niebędąca wyrobem medycznym, o poniższych parametrach:

Półmaska filtrująca CP-05-01 FFP3 NR to środek ochrony indywidualnej - jednorazowa półmaska filtrująca do ochrony przed cząstkami. Jej skuteczność filtracyjna osiąga klasę FFP3, penetracja cząstek jest nie większa niż 1%. Produkty znajdujące się w tej kategorii wykorzystywane są do ochrony przed stałymi i ciekłymi cząstkami tworzącymi aerozole (pyły, dymy, mgły) jeżeli maksymalne stężenie nie przekracza 30xNDS. W części nosowej wbudowany jest element metalowy o długości 9 cm, umieszczony wewnątrz białej taśmy polietylenowej, umożliwiającą regulację i ściślejsze przyleganie półmasksi do twarzy. Półmaska mocowana jest na twarzy przy pomocy dwóch taśm nausznych, przytwierdzonych za pomocą zgrzewu ultradźwiękowego po obu stronach półmasksi, o szerokości 3-5 mm i długości 21- 22 cm.

WŁASNOŚCI		
Własności	Metoda badań	Wymagania
Całkowity przeciek wewnętrzny:	EN 149:2001+A1:2009	≤ 2%
Skuteczność filtracyjna, badanie przy pomocy chlorku sodu oraz oleju parafinowego 95 l/min	EN 149:2001+A1:2009	≥ 99%
Zawartość dwutlenku węgla w powietrzu wdychanym	EN 149:2001+A1:2009	≤ 1,0%
Opór oddychania maksymalny wdech 30 l/min (mbar)	EN 149:2001+A1:2009	≤ 1,0
Opór oddychania maksymalny wdech 95 l/min (mbar)	EN 149:2001+A1:2009	≤ 3,0
Opór oddychania maksymalny wydech 160 l/min (mbar)	EN 149:2001+A1:2009	≤ 3,0



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3 Półmaska filtrująca FFP2 zarejestrowana jako środek ochrony indywidualnej, niebędąca wyrobem medycznym, o poniższych parametrach:

Półmaska filtrująca CP-04-01 FFP2 NR to środek ochrony indywidualnej - jednorazowa półmaska filtrująca do ochrony przed cząstkami. Jej skuteczność filtracyjna osiąga klasę FFP2, penetracja cząstek jest nie większa niż 6%. Produkty znajdujące się w tej kategorii wykorzystywane są do ochrony przed stałymi i ciekłymi cząstkami tworzącymi aerozole (pyły, dymy, mgły) jeżeli maksymalne stężenie wynosi najwyżej 10xNDS. W części nosowej wbudowany jest element metalowy o długości 9 cm, umieszczony wewnątrz taśmy polietylenowej, umożliwiającą regulację i ściślejsze przyleganie półmasksi do twarzy. Półmaska mocowana jest na twarzy przy pomocy dwóch bezłateksowych taśm nausznych przytwierdzonych za pomocą zgrzewu ultradźwiękowego po obu stronach półmasksi, o szerokości 3-5 mm i długości 21-22 cm.SK.

EN 149:2001+A1:2009 Sprzęt ochrony układu oddechowego – półmasksi filtrujące do ochrony przed cząstkami

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG.



Własności	Metoda badań	Wymagania	
Całkowity przeciek wewnętrzny:	EN 149:2001+A1:2009	≤ 8%	
Skuteczność filtracyjna, badanie przy pomocy chlorku sodu oraz oleju parafinowego 95 l/min	EN 149:2001+A1:2009	≥ 94%	
Zawartość dwutlenku węgla w powietrzu wdychanym	EN 149:2001+A1:2009	≤ 1,0%	
Opór oddychania maksymalny wdech 30 l/min (mbar)	EN 149:2001+A1:2009	≤ 0,7	
Opór oddychania maksymalny wdech 95 l/min (mbar)	EN 149:2001+A1:2009	≤ 2,4	
Opór oddychania maksymalny wydech 160 l/min (mbar)	EN 149:2001+A1:2009	≤ 3,0	

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3 Półmaska filtrująca FFP2 składana bez zaworu

Kompaktowy, anatomiczny kształt, przyjemny w dotyku i delikatny materiał. Półmaska pokryta jest specjalną warstwą włókniny osłonowej, przez co wydłuża się jej żywotność. Dzięki umieszczeniu zaworu na boku półmaski można w przerwie wykonywanych prac złożyć i schować ją do kieszeni nie uszkodzając jej.

Do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole (pyły, dymy, mgły) do 10 x NDS.

Czasza półmaski:

- Igłowana włóknina poliestrowa
- Włóknina polipropylenowa typu melt blown
- Włóknina osłonowa

Elementy dodatkowe:

- Zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa
- Uszczelka nosowa z pianki polietylenowej
- Taśma nagłowia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3 Półmaska filtrująca FFP2 sztalugowa bez zaworu

Średnio toksyczne cząstki stałe, pyły azbestu, miedzi, baru, tytanu, wanadu, chromu, manganu, pyły drewna, pył węglowy zawierający wolną krzemionkę powyżej 10%, przemysł górniczy, chemiczny, hutniczy (wersja z zaworem wydechowym).

Czasza półmaski:

- Igłowana włóknina poliestrowa
- Włóknina polipropylenowa typu melt blown
- Włóknina osłonowa

Elementy dodatkowe:

- Zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa
- Uszczelka nosowa z pianki polietylenowej
- Zapinki taśm nagłowia do regulacji długości taśm nagłowia
- Taśma nagłowia



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 22

Pytanie 1 do pakietu 107, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zamiast Uchwytu monopolarnego jednorazowego użytku, z wymiennym nożykiem o dł. 70mm +/- 1mm, wtyk do diatermii 3-pin, długość kabla 300 cm +/- 15cm, wtyk 2,36±0,03 mm, z blokadą heksagonalną zapobiegającą obracaniu się nożyka, materiał obudowy uchwytu – ABS, biokompatybilny oraz bez pirogenów, bez lateksu, maksymalna dopuszczalna

częstotliwość do 1,0 MHz - jednorazową elektrodę nożową o dł. 69mm, wtyk 2,4mm, długość ostrza 19mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 do pakietu 107, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści uchwyt monopolarny, jednorazowy, jałowy, do elektrochirurgii z wyjmowanym nożykiem, dł. całkowita elektrody 65mm, z dwoma przyciskami do cięcia i koagulacji, wtyk do diatermii 3-pin, o dł. kabla 5m, o dł. uchwytu 165mm, wtyk do elektrod o śr. 2,4mm, waga 100g, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 do pakietu 107, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zamiast Uchwytu monopolarnego jednorazowego, jałowego, z igłą, wtyk do elektrod 2,4 mm, z dwoma przyciskami cięcia/koagulacja, dł. kabla 320cm +/-3%, długość uchwytu 145 mm, waga 70g+/-3%, wtyk do diatermii 3-pin, pakowany pojedynczo - jednorazową elektrodę igłową o dł. 69mm, wtyk 2,4mm, długość igły 19mm, średnica 0,8mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 do pakietu 107, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zamiast Uchwytu monopolarnego, jednorazowego, jałowego, do elektrochirurgii z wyjmowaną długą igłą o śr. 0,75mm, dł. całkowita elektrody 152 mm, z dwoma przyciskami do cięcia i koagulacji, wtyk do diatermii 3-pin, o dł. kabla 320 cm +/-3%, o dł. uchwytu 145 mm, wtyk do elektrod o śr. 2,38 mm, waga 70g+/-3%, pakowany pojedynczo, co zapewnia jego higieniczność i bezpieczeństwo dla pacjenta - jednorazową długą elektrodę nożową o dł. 152mm, wtyk 2,4mm, długość ostrza 19mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 do pakietu 107, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści czyścik do narzędzi monopolarnych, jednorazowy, jałowy, przyklejany, wymiary 43 x 43 x 6mm, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 do pakietu 107, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści opisany kabel o dł. 4,5m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 do pakietu 107, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści opisany kabel o dł. 4,5m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 do pakietu 107, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści opisany kabel o dł. 4,5m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 do pakietu 107, poz. 10

Czy Zamawiający wymaga elektrody neutralnej, jednorazowej, uniwersalnej dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg, owalnej, żelowej, dzielonej po obwodzie, powierzchnia czynna 90cm², wymiary 128mm x 122mm, pakowane po 5 szt., opakowanie handlowe 100 szt.? Elektrodę o powierzchni 90cm², ze względu na mniejszy rozmiar, jest łatwiej przykleić na ciało małego pacjenta. Ponadto proponowana elektroda jest kompatybilna z niemal wszystkimi diatermiami elektrochirurgicznymi dostępnymi na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 23

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy Parametry Techniczne:

1. Dotyczy pakietu 113: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ustnika o wymiarach otworu centralnego 22x26 mm, który posiada ochronę zgryzu wykonaną z tego samego materiału, co pozostała część ustnika tj. z twardego polipropylenu? Ustnik posiada regulowaną, elastyczną opaskę, wykonaną z tkaniny. Pozostałe cechy produktu zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 24

PAKIET nr 79 – pojemniki do transportu materiału chirurgicznego

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemników o pojemność 500 ml zamiast 366 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemników o pojemność 500 ml zamiast 520 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemników o pojemność 500 ml zamiast 850 ml

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemników o pojemność 1000 ml zamiast 850 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemników o pojemność 1000 ml zamiast 1200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemników o pojemność 3000 ml zamiast 3400 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemników o pojemność 5000 ml zamiast 5600 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 25

PAKIET 65 - Staplery

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler zamykająco tnący z prostą główką, długość linii cięcia 40 mm. Stapler umożliwi 8-krotne wystrzelenie ładunku podczas jednego zabiegu. Zawiera ładunek do tkanki grubej, wysokość zszywki 4,8 mm przed zamknięciem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler liniowy z nożem w ładunku bez sekwencyjnej regulacji wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu) i grubej (2 mm po zamknięciu). Stapler kompatybilny z ładunkiem posiadającym cztery rzędy zszywek wykonanych ze stopu tytanu, zamykających się w kształt litery „B”, o długości linii szwu 85,1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do jednorazowego staplera liniowego, ładunek z wbudowanym nożem, bez sekwencyjnej regulacji wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu), i grubej (2 mm po zamknięciu), do wyboru przez Zamawiającego

na etapie składania zamówienia. Ładunek posiadający 4 rzędy zszywek wykonanych ze stopu tytanu w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 81 mm (nóż zintegrowany z ładunkiem

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler okrężny wygięty z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie:

1,4-2,2 mm, rozmiar 21, wysokość otwartej zszywki 4,5 mm

1,6-2,4 mm, rozmiar 26, wysokość otwartej zszywki 4,8 mm

1,8-2,6 mm, rozmiar 32, wysokość otwartej zszywki 5,0 mm

Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką. Rozmiar staplera według potrzeb Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 26

Pytania 1 do pakietu 32

Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga:

Przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz - zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, łatwość wypełnienia linii. Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza.

Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z kardiomonitorem Emtel FX 3000. Modyfikacja w załączeniu.

Pytania 1 do pakietu 26

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego z rury rozciągliwej 22 mm w zakresie 0,4,-2 m i pojedynczej w zakresie 0,4-1,5 m , złączka y i złączka kolankowa z portem , zatyczka , worek 2 l z koszyczkiem antysklejeniowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie o dopuszczenie układu oddechowego z rury rozciągliwej 15 mm w zakresie 0,4,-2 m i pojedynczej w zakresie 0,4-1,5 m , złączka y i złączka kolankowa z portem , zatyczka , worek 1 l z koszyczkiem antysklejeniowym

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 27

Pytanie nr 1

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymaganą dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)”

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 ust. 1 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6 dotyczy Pakiet nr 79, Poz. 1.



Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika 150ml zamykanego za pomocą zakręcanej pokrywki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 dotyczy Pakiet nr 79, Poz. 1.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika 200ml zamykanego za pomocą zakręcanej pokrywki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 dotyczy Pakiet nr 79, Poz. 1.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika 190ml zamiast 200 ml, zamykanego metodą „na wcisk”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 dotyczy Pakiet nr 79, poz.1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie (dostarczanych Państwu systematycznie) pojemników z etykietami, które zostały wykonane w technologii UV, przez co nie wymagają one dodatkowych zabezpieczeń w postaci chociażby folii ochronnej. Etykiety są pokryte dodatkowo lakierem dyspersyjnym od strony druku, co jest dodatkowym zabezpieczeniem samego wydruku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 28

1. Czy Zamawiający w pakiecie 86 w pozycji 1 dopuści zestaw do nawilżania z adapterem stanowiący system zamknięty zawierający sterylizowaną wodę do inhalacji (produkt niepirogenny) spełniającą normę sterylności USP 71, jednorazowa butelka do terapii oddechowej u jednego pacjenta, pojemność 550ml. Czysty łącznik między pojemnikiem a reduktorem wyposażony w bolec, który automatycznie podczas nakręcania przekłupa pojemnik. Sposób przepływu tlenu zapewniający właściwe nawilżenie – tlen zintegrowany z pojemnikiem kanałem jest kierowany do mikrodyfuzorów w podstawie. Mikrodyfuzor wytwarza mniejsze pęcherzyki tlenu przechodzące przez wodę i większe poruszenie powierzchni, co zapewnia cichą pracę. Łącznik posiada zintegrowaną zastawkę bezpieczeństwa która wytwarza alarm dźwiękowy ostrzegający personel o ograniczeniu przepływu lub zatkaniu przewodu tlenowego. Zestaw kompatybilny z dozownikami dostosowanymi do sytemu typu Respiflo m.in. Farum , Awamed - adapter z gwintem 9/16. Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów. Producent w instrukcji użytkowania nie limituje czasu użycia wyrobu . Jednorazowa butelka z łącznikiem nawilżacza służy do terapii oddechowej u jednego pacjenta do czasu opróżnienia pojemnika od otwarcia. Niewykorzystaną wodę należy wylać a pojemnika nie wolno napełniać powtórnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 86 w pozycji 2 dopuści zestaw do nawilżania z adapterem stanowiący system zamknięty zawierający sterylizowaną wodę do inhalacji (produkt niepirogenny) spełniającą normę sterylności USP 71, jednorazowa butelka do terapii oddechowej u jednego pacjenta , pojemność 350ml. Czysty łącznik między pojemnikiem a reduktorem wyposażony w bolec, który automatycznie podczas nakręcania przekłupa pojemnik . Sposób przepływu tlenu zapewniający właściwe nawilżenie – tlen zintegrowany z pojemnikiem kanałem jest kierowany do mikrodyfuzorów w podstawie. Mikrodyfuzor wytwarza mniejsze pęcherzyki tlenu przechodzące przez wodę i większe poruszenie powierzchni, co zapewnia cichą pracę. Łącznik posiada zintegrowaną zastawkę bezpieczeństwa która wytwarza alarm dźwiękowy ostrzegający personel o ograniczeniu przepływu lub zatkaniu przewodu tlenowego. Zestaw kompatybilny z dozownikami dostosowanymi do sytemu typu Respiflo m.in. Farum, Awamed - adapter z gwintem 9/16. Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów. Producent w instrukcji użytkowania nie limituje czasu użycia wyrobu . Jednorazowa butelka z łącznikiem nawilżacza służy do terapii oddechowej u jednego pacjenta do czasu opróżnienia pojemnika od otwarcia. Niewykorzystaną wodę należy wylać a pojemnika nie wolno napełniać powtórnie?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 29

Pakiet 59 – Zestaw do cewnikowania pęcherza moczowego:

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania zestaw do cewnikowania nieznacznie różniący się od opisanego tj: Zestaw do cewnikowania pęcherza moczowego jałowy, jednorazowego użytku, opakowanie typu twardej blister, zawierający: obłożenie (serwetę laminowaną) o wymiarach 50 cm x 60 cm, serwetę laminowaną **60cm x 50 cm** z otworem 5cm i rozcięciem, tufery w ilości 5-6 sztuk, kompresy z gazy 8-10 sztuk, rękawice – rozm. M, pęsetę, pean, strzykawkę wypełnioną wodą z 10% gliceryną 10 ml, strzykawkę wypełnioną lubrykantem z lidokainą 6 ml i **dodatkowo pojemnik plastikowy okrągły 125 ml ?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 99 – Zestawy do zakładania i usuwania szwów:

Poz.1: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania Zestaw do zakładania szwów nieznacznie różniący się od opisanego tj:

Zestaw do zakładania szwów jednorazowego użytku, sterylne:

3 x tufier,

5x kompres włókninowy 30 g

1 x pęseta plastikowa,

1 x pęseta metalowa chirurgiczna **12,5 cm,**

1 x imadło,

1 x nożyczki metalowe 11 cm ostro/ostre,

1 x serweta z otworem **okrągłym o średnicy 8 cm**

1 x serweta bez otworu w rozmiarze 75x45 cm

opakowanie typu blister

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.2: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania Zestaw do zdejmowania szwów nieznacznie różniący się od opisanego tj:

Zestaw do zdejmowania szwów jednorazowego użytku, sterylne:

6 x tufier

1 x ostrze do ściągania szwów 11 cm ,

1 x pęseta **plastikowa** anatomiczna **13 cm,**

2x rękawica M

opakowanie typu blister

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 30

Pakiet 21 – Koce grzewcze

Poz. 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie kołderki o następujących parametrach:

- zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta
- wykonane z miękkiej tkaniny
- strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty
- unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza
- mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)
- odporne na płyny
- brak zawartości lateksu
- uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator, (system mocowania typu rzep)



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy o dopuszczenie kołderek pakowanych w opakowanie zbiorcze po 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie następujących rodzajów kołderek:

- na całe ciało dla pacjenta dorosłego (195 x 100 cm)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

lub

-na całe ciało dla pacjenta dorosłego, wielodostępowy (195 x 100 cm)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

lub

- na całe ciało – tuba pod pacjenta (217 x 91 cm)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie następujących rodzajów kołderek:

- na całe ciało dla pacjenta dorosłego (195 x 100 cm)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

lub

-na całe ciało dla pacjenta dorosłego, wielodostępowy (195 x 100 cm)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

lub

- na całe ciało – tuba pod pacjenta (217 x 91 cm).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 85 – Strzygarki chirurgiczne

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie strzygarki z funkcjonalnością obracania głowicy o 45° w lewo i w prawo jako rozwiązana równoważnego - jest to parametr lepszy (ułatwia usuwanie owłosienia w trudnodostępnych miejscach). Prosimy o dopuszczenie strzygarki z 3 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych, w przypadku gdy strzygarka posiada w/w trzyczakresową, obrotową głowicę ułatwiającą usuwanie owłosienia z trudno dostępnych okolic ciała.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy o dopuszczenie strzygarki ładowanej kontaktowo, która posiada baterię Li-ion 3,7V ICR 14500MAB 800mAh.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie ostrzy pasujących do zaproponowanej powyżej strzygarki. Szerokość cięcia ostrza 36mm, ostrza mikrobiologicznie czyste. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blisterów/ pudełko

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 103 – Czujnik saturacji

Informujemy czujniki j.u. dostępne są dla pacjentów o przedziale wagowym: <3kg i >30 kg oraz 3-40 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obydwa typy pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów specyfikacji.

Prosimy o wskazanie przedziału wagowego, który należy zaoferować lub dopuszczenie zaoferowania obu typów - do wyboru przy realizacji zamówienia częściowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obydwa typy pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów specyfikacji.

Pakiet 107 - Oprzyrządowanie do aparatu elektrochirurgicznego

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie uchwytu do elektrod monopolarnych z elektrodą typu szpatuła, wymiary ostrza dł. 65±1mm x szer. 2,42±0,02 x gr. 0,54

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 3 Prosimy o dopuszczenie uchwytu z wtykiem do elektrod 2,38mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 10 Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla dorosłych i dzieci, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 150x120 mm, powierzchnia całkowita 153 cm², powierzchnia przewodząca 104 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 22 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm, impedancja <50 Ohm w zakresie częstotliwości od 200 kHz do 5Mhz, max. Wzrost temp. < 6°C, pakowane w saszetkach po 5 szt., op. zbiorcze =100 szt. (20 saszetek po 5 szt.) Wykonana zgodnie z normami IEC 60601-1-1:1995, IEC 60601-2-2:2006



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 11 Prosimy o dopuszczenie długości 21 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 12 Prosimy o dopuszczenie długości 24,5 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 13 Prosimy o dopuszczenie długości 16,5 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 31

Pytanie 1

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający określa min. wartość zamówienia na poziomie 80% wartości umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku, jeżeli Wykonawca nie wywiąże się z zamówienia a zaistnieje konieczność pilnego zakupu produktu będącego przedmiotem niniejszej umowy Zamawiający obciąży Wykonawcę różnicą w cenie między ceną umowną a ceną zakupu u innego Wykonawcy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający zobowiązuje się do zbadania dostarczonych artykułów medycznych pod względem ilościowym w dniu odbioru. W przypadku braków ilościowych w danym asortymencie, Zamawiający powiadomi o tym fakcie Wykonawcę faksem lub drogą elektroniczną. W takiej sytuacji Wykonawca niezwłocznie, nie później niż w terminie 3 dni roboczych, uzupełni dostawę”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku stwierdzenia wad fizycznych w dostarczonych artykułach medycznych, Zamawiającemu służy prawo zgłoszenia reklamacji drogą elektroniczną w terminie 14 dni licząc od daty ich dostawy. Po otrzymaniu reklamacji wraz z zwrotem wadliwego urządzenia Wykonawca ma obowiązek niezwłocznie, a w każdym przypadku nie później niż w terminie 5 dni roboczych, rozpatrzyć reklamację i poinformować o tym Zamawiającego”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 5

W związku z koniecznością przeprowadzenia ekspertyzy wadliwego urządzenia zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych oraz wykreślenie z § 4 ust. 5 zdania: „Wraz z dostawą artykułów medycznych wolnych od wad Zamawiający zwróci Wykonawcy artykuły medyczne wadliwe”?

Procedura reklamacji wymaga zwrotu wadliwego urządzenia, aby możliwe było przeprowadzenie wspomnianej ekspertyzy.

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o możliwość dostarczenia artykułów wolnych od wad w terminie 3 dni roboczych od dnia uznania reklamacji za zasadną.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Dotyczy warunków umowy § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze, bądź będzie je realizował w formie: przedpłata”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1a, 1b, 1c, 1d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych z 0,2% na 0,1% oraz odpowiednio z 10% na 5%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających z Umowy, ani w całości, ani w części. Wykonawca może dokonać cesji wierzytelności o zapłatę ceny za dostarczone towary wyłącznie za uprzednią zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.”

Odpowiedź: § 7 ust. 13 zawiera dokładnie takie brzmienie.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 68, poz. 1,

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej dopuści zestaw do opaskowania żyłaków przełyku, 6-gumkowy, przedostatnia gumka odróżniająca się kolorem od pozostałych, potwierdzeniem zrzucenia gumki jest słyszalne kliknięcie, zestaw wstępnie złożony, nić nawleczona na rękojeść, przeciągnięta przez teflonowy cewnik, zestaw wyposażony w port do przepłukiwania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 68, poz. 3,

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej dopuści klipsownicę jednorazowego użytku do tamowania krwawień z rozwarciem klipsa 11 mm, 13 mm i 16 mm (do wyboru przez Zamawiającego), długością ramienia 7 mm z funkcją rotacji, możliwość wielokrotnego otwarcia i zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem dł. narzędzia 2300 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 69, poz. 1,

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej dopuści pętlę do polipektomii o średnicy drutu 2.35 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 113, poz. 1,

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej dopuści ustnik o wymiarach 20 x 25 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 32

1. Dotyczy §4 ust. 2,4 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na dostawę artykułów wolnych od wad do 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 64:

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści Siatki do zabiegów Laparoskopowych: siatki do położenia na jelitach. Ultralekka siatka monofilamentna dedykowana do procedur laparoskopowych. Siatka antyadhezyjna utworzona ze splotu włókien polipropylenowych (PP), włókien kwasu poliglikolowego (PGA). Siatka dwustronna z jedną powierzchnią PP i drugą PGA. Powierzchnia PGA, tzw. "puchnąca" - powleczona biowchłaniającym hydrożelem wchłaniający w 30 dni , na bazie zmodyfikowanego chemicznie hialuronianu sodu (HA), kokarboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenowego (PEG). Grubość siatki 0.57mm, rozmiar porów 0,25 mm², waga po absorpcji 51g/m². Rozmiar: 15.2 x 20.3 cm.



Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy poz. 1.

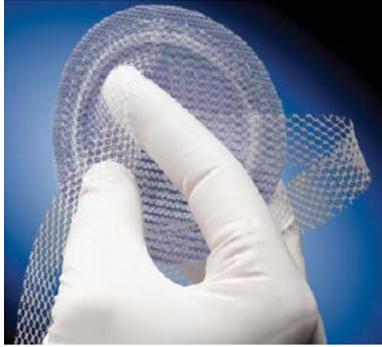
Pakiet nr 64:

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści Siatki do zabiegów Laparoskopowych: siatki do położenia na jelitach. Ultralekka siatka monofilamentna dedykowana do procedur laparoskopowych. Siatka antyadhezyjna utworzona ze splotu włókien polipropylenowych (PP), włókien kwasu poliglikolowego (PGA). Siatka dwustronna z jedną powierzchnią PP i drugą PGA. Powierzchnia PGA, tzw. "puchnąca" - powleczona biowchłaniającym hydrożelem wchłaniający w 30 dni , na bazie zmodyfikowanego chemicznie hialuronianu sodu (HA), kokarboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenowego (PEG). Grubość siatki 0.57mm, rozmiar porów 0,25 mm², waga po absorpcji 51g/m². Rozmiar: 20.3 x 25.4 cm lub 25.4 x 33. Proszę o określenie rozmiaru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy poz. 2.

Pakiet nr 64:

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści Siatka dedykowana do zaopatrywania przepuklin pępkowych. Siatka polipropylenowa, monofilamentna , antyadhezyjna z kieszeniami ułatwiającymi pozycjonowanie i wchłaniającymi włóknami PGA . Siatka z wchłaniającym pierścieniem SorbaFlex (PDO – polydioxanon)wchłaniający w 24-32 tyg. pozwalającym na płaskie ułożenie siatki oraz z unikalną , wchłaniającą powłoką hydrożelową (wchłaniająca w 30 dni). Rozmiar porów siatki 3.97 mm² - warstwa przednia oraz 0.33mm² warstwa tylna. Grubość siatki 0.99mm. Rozmiar: 4,3 cm



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Pakiet nr 64:

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści Siatka dedykowana do zaopatrywania przepuklin pępkowych. Siatka polipropylenowa, monofilamentna , antyadhezyjna z kieszeniami ułatwiającymi pozycjonowanie i wchłanialnymi włóknami PGA . Siatka z wchłanialnym pierścieniem SorbaFlex (PDO – polydioxanon)wchłanialny w 24-32 tyg. pozwalającym na płaskie ułożenie siatki oraz z unikalną , wchłanialną powłoką hydrożelową (wchłanialna w 30 dni). Rozmiar porów siatki 3.97 mm² - warstwa przednia oraz 0.33mm² warstwa tylna. Grubość siatki 0.99mm. Rozmiar: 6,4 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Pakiet nr 64:

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści Siatka dedykowana do zaopatrywania przepuklin pępkowych. Siatka polipropylenowa, monofilamentna , antyadhezyjna z kieszeniami ułatwiającymi pozycjonowanie i wchłanialnymi włóknami PGA . Siatka z wchłanialnym pierścieniem SorbaFlex (PDO – polydioxanon)wchłanialny w 24-32 tyg. pozwalającym na płaskie ułożenie siatki oraz z unikalną , wchłanialną powłoką hydrożelową (wchłanialna w 30 dni). Rozmiar porów siatki 3.97 mm² - warstwa przednia oraz 0.33mm² warstwa tylna. Grubość siatki 0.99mm. Rozmiar: 8 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

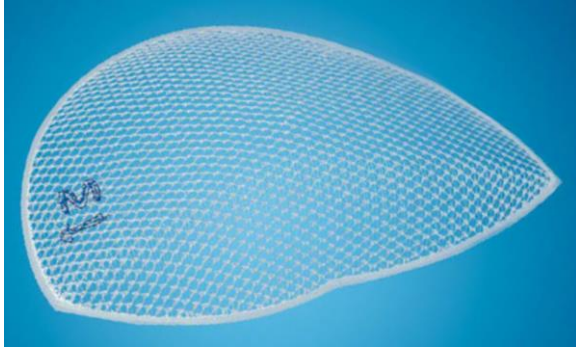
4. Pakiet nr 64:

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści polipropylenowa monofilamentowa nasączona wchłanialnym klejem.Klej: PVP – polyvinylpyrrolidone+polyethylene glycol, wchłanialny. Klej nie jest materiałem biologicznym (nie pochodzi od ludzi, ani zwierząt) Siatka atraumatyczna monofilamentna , polipropylenowa o wadze 40,3 g przed wchłonięciem. Rozmiar porów 6,29 mm². Grubość siatki przed absorpcją 0,35mm. Siatka z możliwością docinania. Dedykowana do procedur na otwarto. Rozmiar: 8.5 x 12.5 cm ; 7.5 x 15.5 cm (prawo lub lewostronna) do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Pakiet nr 64:

Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści Ultralekka siatka o anatomicznym ,trójwymiarowym kształcie dopasowanym do kanału pachwiny. Do naprawy przepuklin metodą TEP/TAPP. Siatka z przyśrodkowym znacznikiem orientacji , z pamięcią kształtu. Polipropylen monofilamentny o wadze 42,2g/ m². Grubość siatki 0,52 mm . Rozmiar porów 6,5 mm² Nie wymaga dodatkowego mocowania. Prawo i lewostronna . Rozmiar: 7.9x13.4 cm i 10.3 x 15.7 cm do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Pakiet nr 85:

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści Strzygarka chirurgiczna dostępna z 3 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych (uniwersalne, neuro, sensitive). Strzygarka z nieruchomym ostrzem wyposażona w dwie diody LED: poziom i stan naładowania Napięcie / natężenie robocze 3,25 V DC / 390 mA (maks.) Waga 121 gramów Wymiary 153 × 49 × 39 mm (wys. × szer. × gł.) Czas do całkowitego naładowania Maksymalnie 17 godzin. Hałas w trakcie pracy w zakresie 69-75 db . Wodoszczelność: stopień ochrony IPX7 Żywotność akumulatora Minimum 350 cykli Typ akumulatora Litowo-jonowy 680 mAh. Strzygarka wyposażona w indukcyjną ładowarkę.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Pakiet nr 85:

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści Ostrza do strzygarki jednorazowe uniwersalne. Ostrza ogólnego zastosowania do owłosienia ciała, Wydajność golenia - 12 000 włosów na sekundę Wysokość cięcia 0,21 mm , szerokość cięcia 31,5 mm. Konstrukcja wyklucza uszkodzenie skóry. Pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 50 szt. Kompatybilne ze strzygarką firmy Becton Dickinson model: 5513E który chcemy zaproponować w pozycji 1. Ostrze znajduje się na górze strzygarki, nie mając bezpośredniego kontaktu ze skórą pacjenta, a konstrukcja pozwala na bezpieczne golenie, które eliminuje ryzyko uszkodzenia naskórka.





Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

c.d pytań

Pytanie 1

Pakiet 29 poz.4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu alternatywnego, którego objętość wypełnienia to 0,16 ml, przepływ 32l/h (533ml/min).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 2

Pakiet 29 poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu alternatywnego, którego objętość wypełnienia to 1,14ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 33

pakietu 21 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści kołderki pod pacjenta o wymiarach 215 cm x 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakietu 21 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści kołderki mocowane do przewodu grzewczego za pomocą rozciągliwej taśmy typu Velcro tworzącej szczelne połączenie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakietu 21 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści kołderki z nieogrzewaną częścią na stopy oddzieloną zgrzewem blokującym przepływ ciepłego powietrza?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakietu 21 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści kołderki na pacjenta o wymiarach 210 cm x 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakietu 21 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści kołderki mocowane do przewodu grzewczego za pomocą rozciągliwej taśmy typu Velcro tworzącej szczelne połączenie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakietu 36 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci z workiem 1600 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakietu 82 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści łyżki wykonane ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

c.d. pytań

Czy próbki złożone w postępowaniu będą podlegać zwrotowi, czy też wykonawca może wystawić fakturę za zużycie produktu przedłożonego jako próbka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 34

1. Dotyczy wzoru umowy §2 ust. 7

Czy w zakresie Pakietu nr 109 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sprzętu, który nie posiada deklaracji zgodności / zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych? Oferowany przez Wykonawcę sprzęt nie jest wyrobem medycznym, a częścią serwisową. Tym samym czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia deklaracji zgodności lub zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyrób nie będący wyrobem medycznym pod warunkiem, że jest to wyrób fabrycznie nowy, nieodnawiany i dostawca gwarantuje, że nie będzie zagrażał zdrowiu i życiu pacjenta i osób obsługujących respirator.

2. Dotyczy wzoru umowy §3 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do zapisu następującego zastrzeżenia: „Przed skorzystaniem z prawa do zakupu produktu u innego wykonawcy, Zamawiający wezwie Wykonawcę do realizacji zamówienia wyznaczając mu dodatkowy termin”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 8

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

„(...) Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjnych na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dotyczy wzoru umowy §6 ust. 3

Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 5 pkt b), c), d) e) f)

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 35

Pakiet 26 poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód oddechowy z trzema rurami rozciągliwymi do 160 cm, spełniający pozostałe wymagania? Zaznaczę, że jeśli nie ma takiej potrzeby, nie trzeba rozciągać obwodu na pełną długość.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 57 poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr o wadze 26,2 g? Charakteryzuje się on wysoką skutecznością nawilżania – 37,3 mg H₂O/l przy Vt=500?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 36

Pakiet 22, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny typu SMS?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 22, poz. 1, 2 – Czy Zamawiający dopuści fartuchy z ręcznikami do osuszania rąk wykonanymi z włókniny spunlace?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 24, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści dreny z trokarem w rozmiarze kompatybilnym do rozmiaru? Im większy rozmiar drenu tym większy rozmiar trokara.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 27, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd o długości komory 55mm w części przezroczystej z wysokiej jakości skutecznym filtrem działającym w systemie zamkniętym do momentu jego otwarcia, igła biorcza ścięta czteropłaszczyznowo, nazwa producenta wyłącznie w 1 miejscu? Spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 27, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd z wysokiej jakości skutecznym filtrem działającym w systemie zamkniętym do momentu jego otwarcia, nazwa producenta wyłącznie w 1 miejscu – na komorze kroplowej? Spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 27, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający biały kolec wraz ze skrzydełkami, wysokiej skuteczności filtr powietrza? Spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 29, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Pakiet 29, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści kraniki wyłącznie z optycznym indykatoresm położenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 29, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści kraniki wykonane z poliwęglanu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 29, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści kraniki wyłącznie z optycznym indykatoresm położenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 29, poz. 2-3 – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Pakiet 29, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści porty o wysokim przepływie 350ml/min?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga portów z wysokim przepływem: 350 ml/min., 600ml/min., 750ml/min.

Pakiet 29, poz. 6 – Czy Zamawiający wykreśli w.w. pozycję co umożliwi na złożenie bardziej konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 30, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające właściwości:



- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer-lock
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

Z położeniem koreczka jak na zdjęciu:



w rozmiarach i przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 1/2"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 30, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne posiadające właściwości:

- Posiada pasywne zabezpieczenie przed zakażeniem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakażeniem lub zranieniem
- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru



w rozmiarach i przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 1/2"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 30, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną



wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Pakiet 30, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Pakiet 30, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE, radiocieniujące w całości w RTG z przepływem 13ml/min w rozmiarze G24?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 31, poz. 2 – Czy Zamawiający miał na myśli rampę 5-drożną z 5 kranikami?

Odpowiedź: Tak. Modyfikacja w załączeniu.

Pakiet 33, poz. 1-3 – Czy Zamawiający dopuści kaniule donosowe z przekrojem drenu typu gwaizdka i zakończeniem uniwersalnym typu gładki lejek.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 34, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarze L?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga maski w rozmiarze L i XL.

Pakiet 34, poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści sterylny nebulizator przelewowy, wytwarzający cząsteczki o średniej wielkości MMAD = 3,91 µm przy przepływie 6 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 35, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści jednorazowy łącznik rozciągliwy/karbowany z połączeniem 22M/15F?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 37, poz. 1-2, 4-5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Pakiet 37, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści tępą igłę do pobierania z otworem centralnym, ściętą pod kątem 40st.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 37, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą, rozszerzoną skalą o 10% (tj. do 2,2ml, 5,5ml, 11ml, 22ml)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 37, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki wyłącznie z oznakowaniem kolorystycznym na opakowaniu zbiorczym i oznaczeniem j.u. na korpusie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 37, poz. 3a-c – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Pakiet 37, poz. 3d – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Pakiet 37, poz. 4-7 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę wyłącznie oznaczeniem typu na korpusie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 37, poz. 7-9 – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Pakiet 38 – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Pakiet 40, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści elektrody 42x56?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 40, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści elektrody 48x36?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 40, poz. 1, 3-5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Pakiet nr 41, pozycja 1a-b - Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne pakowane w proste opakowanie papier-folia, sama rurka w kształcie półksiężyca?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 41, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne o budowie jak na zdjęciu:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 41, pozycja 3 - Czy Zamawiający wymaga rurek pakowanych w folię?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 41, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę intubacyjną w rozmiarach

ROZMIAR	ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	DŁUGOŚĆ ROBOCZA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2.0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2,0 do 4,0
10 Fr	3.3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5
14 Fr	4.7 mm	390 mm (±10)	355 mm (±5)	od 7,0 do 10,0

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 42, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rurki ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półksiężycy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 47, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści łącznik cewnikowy z dodatkową redukcją Luer, Zgłębniki wyłącznie o długości 105 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 49, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści papier kompatybilny innego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 51, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści cewnik silikonowy o rozpiętości ramion 450mm x 180 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 51, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści dreny w rozmiarze CH8 i 10 z workiem 400ml, reszta parametrów zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 51, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści dreny w rozmiarze CH10-16 z drenem perforowanym, reszta parametrów zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 56, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści opaskę składającą się z dwóch części wykonana z delikatnej hydrofobowej włókninie w kolorze cielistym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 70, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści skalę jednorazowego użytku, gdzie rurka manometru jest z podziałką w zakresie od -3 do +36 cmH2O z umieszczoną wewnątrz czerwoną kulką, zakończona koreczkiem z filtrem hydrofobowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pakiet nr 72, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę posiadającą wyłącznie właściwości:

- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR) posiadający 2 paski kontrastujące w RTG
- Zawór odcinający „on/off” w kolorze czerwonym umożliwiają zamknięcie lub otwarcie światła kaniuli
- Specjalnie zaprojektowany przesuwany zawór odcinający, minimalizuje utratę krwi i zapobiega wypływowi wstecznemu, zmniejszając ryzyko potencjalnej ekspozycji na materiał zakaźny
- Skrzydełka w kształcie „motyla” ułatwiają bezpieczne mocowanie przy pomocy opatrunku
- Skrzydełka dodatkowo wyposażone w 3 oczka umożliwiające opcjonalne przysycię do skóry
- Ostre ścięcie igły umożliwia płynne oraz atraumatyczne umieszczenie kaniuli w naczyniu tętniczym pacjenta
- Komora wypływu wyposażona w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi i ryzykiem infekcji
- Koreczek Luer-Lock pozwala na zamknięcie portu głównego zaraz po założeniu
- Kaniuła bezpieczna wyposażona w pasywne zabezpieczenie, które automatycznie osłania ostrze mandrynu, minimalizując ryzyko zakłucia oraz zranienie igłą
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Indywidualnie pakowana: blister papier/ folia

możliwa do utrzymania przez 48h?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 59, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie, zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dołączonym pojemnikiem 120 ml w ramach blistra oraz mogące służyć jako pojemnik na płyny bądź odpady powstałe podczas zabiegu:

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm (z rozcięciem)

2 x Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe rozm. M

6 x Tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 20cm x 20cm

8 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG

1 x Pęseta plastikowa 13cm zielona

1 x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)

1 x Pojemnik okrągły poj. 120ml, przezroczysty, z podziałką

Osobno Pakowane:

1 x Żel znieczulający z lubrykantem w ampułkostrzykawce 6 ml

1 x Strzykawka z wodą z 10 % gliceryną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 81, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści piżamę wykonaną z materiału SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 81, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści piżamę posiadającą bluzę z krótkim rękawem, zakładaną przez głowę bez wiązania z przodu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 89, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści worki o grubości 0,15mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 89, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści worki z jednym zamkiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 91, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 3820,18ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 92, poz. 1 – Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jakiego rozmiaru serwety oczekuje Zamawiający.

Odpowiedź: Modyfikacja w załączeniu.

Pakiet 94, poz. 1, 2 – Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 94, poz. 3, 4 – Czy Zamawiający dopuści spodenki (poz. 3)/ majtki (poz. 4) w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 96, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści bluzę z krótkim rękawem wykonaną z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim, wyposażoną w 3 duże kieszenie (2 na dole bluzy, 1 na piersi). Dekolt wyposażony z przodu w zapinanie na biały nap. Rozmiary S- XXL, wszyta metka informująca o rozmiarze. Dół bluzy obszyty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 96, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści Spodnie wykonane z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Wiązane na troki w pasie. Wyposażone w 1 dużą kieszeń zapinaną na nap. Rozmiary S- XXL, Nogawki obszyte?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 96, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści kołnierz ocieplający wykonany z włókniny SMS o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 96, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści kołnierz ocieplający nie będący wyrobem medycznym na 23% stawce VAT?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 96, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści Bluzę z długim rękawem wykonaną z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Rękawy długie zakończone białymi, elastycznymi mankietami z włókien akrylowych. Bluza wyposażona w 2 duże kieszenie na dole bluzy. Wyposażona w biały elastyczny kołnierz pod szyją. Zapinana na białe napy. Rozmiary S- XXL. Dół bluzy obszyty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 99, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie, zapakowany w rękaw papierowo-foliowy, z dołożoną dodatkowo serwetą chirurgiczną służącą jako owinięcie zestawu:

1 x Chwytnik plastikowy 18cm

1 x Pęseta anatomiczna ADSON metalowa 12cm

6 x Tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 20cm x 20cm

1 x Igłotrzymacz MAYO-HEGAR metalowy 15cm

1 x Nożyczki ostre/ostre metalowe 15cm

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem 6cm x 8cm

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 99, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 101, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny wyłącznie w rozmiarach CH10, CH12, CH14, CH15, CH18, CH20, CH21, CH24, CH26, CH27, CH30, CH33, CH36?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 113, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści ustnik 20x26mm, bez silikonowej ochrony zgryzu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 120, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści ochroniacze wykonane z laminatu (włókniny polipropylenowej oraz polietylenu) o gramaturze 63 g/m², wykończone gumką oraz dodatkowo wiązane?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 125, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z regulacją: od 5 do 250 ml/h (granatowe cyfry na białym tle) dla lepkości poniżej 10% oraz regulacja od 5 do 200 ml/h (białe cyfry na granatowym tle) dla lepkości 10%-40%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów.

Pakiet 127, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści dreny z trokarem w rozmiarze kompatybilnym do rozmiaru? Im większy rozmiar drenu tym większy rozmiar trokara.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 37

pakiet nr 17

1. Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia głowy pacjenta , niewymagający dodatkowego namaczania głowy, bez splotkiwania, nasączony płynem kosmetycznym z odżywką, zawiera wyciąg z pszenicy, zapach, aloes, bezalkoholowy, nie zawiera parabenów, z możliwością podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 600W, z instrukcją użycia na każdym produkcie z powodzeniem stosowanym w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

pakiet nr 27, poz. 2

2. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów typ IS renomowanej firmy Margomed z długą, elastyczną komorą kroplową o długości min. 62 mm (część przezroczysta), nie zawierający ftalanów, wolna od PVC, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo dwukanałowa- pole przekroju kanału min. 4,01mm², wyposażona w szczelny, zamykany zapowietrznik-hydrofobowy filtr powietrza min. 19,6 mm², filtr płynu o średnicy oczek 15 um, dren o długości 150cm, posiada precyzyjny regulator przepływu płynu min.167g/min z zaczepem do umocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni podczas przerwy w infuzji oraz dodatkowym miejscem do umieszczenia igły biorczej po użyciu, sterylizowany EO, opaska stabilizująca przyrząd zgrzana, opakowanie przyrządu blister - pack. Brak ftalanów potwierdzony informacją na opakowaniu jednostkowym oraz w dołączonej do oferty karcie charakterystyki produktu chemicznego wystawionej przez producenta produktu chemicznego, z którego zostały wykonane przyrządy)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

pakiet nr 29, poz. 3

3. Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny sterylny z drenem posiadającym Deph spełniający pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakiet nr 29, poz. 4

4. Czy Zamawiający dopuści zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego o całkowicie przezroczystej obudowie i z wbudowaną płaską uszczelką silikonową w postaci podzielnej membrany oraz wewnętrzną drogą płynu, które chronią pacjenta i personel pielęgniarski przed narażeniami. Objętość wypełnienia 0,045ml, ma przezroczysty, prosty szlak silikonowy bez przestrzeni martwych, który pozwala wyraźnie widzieć drogę płynu, co ułatwia przepłukiwanie. Nadaje się do ciśnieniowych pomp infuzyjnych, jest kompatybilny z krwią, lipidami, można go stosować w onkologii. Natężenie przepływu 540ml/min zgodnie z normą ISO 10555, możliwość aktywacji 600 razy, długość 2,4cm. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, z możliwością 7 dniowego użytkowania potwierdzonego w instrukcji obsługi. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności, opis w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakiet nr 29, poz. 5

5. Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy z drenem o objętości wypełnienia 0,15ml

spełniający pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakiet nr 30, poz.1

6. Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną z portem, jednorazowego użytku, nietoksyczną, niepirogenną, sterylizowana tlenkiem etylenu, posiadającą cewnik wykonany z FEP, zastawkę antyzwrotną, 2 paski RTG, przezroczyste, niebarwione skrzydełka służące do mocowania kaniuli do skóry, z korkiem w kolorze rozmiaru. Opakowanie folia papier z nadrukowaną informacją o średnicy, długości i przepływie kaniuli, rozmiary:

14G(2,1x45mm) przepływ 305ml/min

16G(1,7x45mm) przepływ 200ml/min

17G(1,5x45mm) przepływ 142ml/min

18G(1,3x45mm) przepływ 90ml/min

18G(1,3x32mm) przepływ 90ml/min

20G(1,1x32mm) przepływ 56ml/min

22G(0,9x25mm) przepływ 36ml/min

24G(0,7x19mm) przepływ 23ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakiet nr 30, poz.2

7. Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną do długotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli, wykonaną z poliuretanu, z dodatkowym portem do iniekcji, z 6 wtopionymi paskami kontrastującymi w promieniach RTG, filtrem hydrofobowym, samodomykającym się korkiem. Z przezroczystą komorą kontrolną umożliwiającą łatwe wzrokowe potwierdzenie prawidłowego wkłucia do żyły, sterylizowaną EO, z nazwą producenta na korku portu bocznego, z kolorystyką (zgodną z normę ISO) identyfikującą rozmiar naniesioną na skrzydełka i korek o długościach i przepływach:

22G 0,9x25mm (przepływ 36 ml/min)

20G 1,1x32mm (przepływ 61ml/min)

18G 1,3x45mm (przepływ 100 ml/min)

18G 1,3x32mm (przepływ 105ml/min)

17G 1,5x45mm (przepływ 142 ml/min)

16G 1,7x45mm (przepływ 200 ml/min)

14G 2,1x45mm (przepływ 305 ml/min)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakiet nr 30, poz.3

8. Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bez portu wykonaną z FEP bez lateksu, ftalanów, wykonana z FEP 24G wyposażoną w 2 paski RTG, 26G wyposażoną w 4 paski RTG posiadającą zastawkę o przepływie 24G23ml/min i 26G 17ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakiet nr 37, poz.3

9. Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą, oznaczenie na korpusie strzykawki w postaci piktogramu brak lateksu, 10ml z rozszerzeniem do 11mm, pozostałe wymogi zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 38

1. Czy Zmawiający wyłączy lub wykreśli z pakietu nr 25, pozycje 2 oraz 4, z uwagi na to, iż produkt pochodzi wyłącznie od jednego producenta i taka budowa pakietu stawia jedną firmę w uprzywilejowanej sytuacji? Poza tym ilości są znikome poz. 2 – 5 sztuk i poz. 4 – 5 sztuk, podczas, gdy reszta obwodów oddechowych podstawowych to 1000 szt. oraz 500 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zmawiający w pakiecie nr 25 poz. 1 dopuści worki oddechowe jednorazowe wykonane z neoprenu, nie zawierającego pvc, ani latexu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zmawiający w pakiecie nr 26 poz. 2 dopuści worek oddechowy bez koszyczka, będącego rozwiązaniem tylko jednego producenta, gdyż taka budowa pakietu stawia jedną firmę w uprzywilejowanej sytuacji, pod warunkiem zaoferowania w układzie worka wykonanego z odpowiednio dobranych mieszanek i przy użyciu technologii, które nie powodują sklejanie się worka oddechowego. W takim wypadku, nie jest konieczne stosowanie „koszyczka” podnoszącego cenę obwodu?

Wymóg zastosowania” koszyczka zapobiegającego sklejeniu się powierzchni” dotyczy cechy produktu a nie korzyści. Jest to technologia stosowana w opisanym produkcie wyłącznie przez firmę PROMED. Zamawiający ma prawo opisać produkt spełniający standardy jakościowe ale nie może narzucać technologii jej wykonania. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu innych Wykonawców. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczenia KIO:

1. orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16

2. orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

Zapisy dyskryminujące potencjalnych wykonawców i utrzymujące firmę Promed w pozycji uprzywilejowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Pakiet 57, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści równoważny filtr, o korzystniejszych parametrach:

- waga 28g,

- przestrzeń martwa, korzystniejsza, zmniejszona 18ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Wymiennik ciepła i wilgoci

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Pakiet 57, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści równoważny Sztuczny nos do tracheotomii, Posiada port do odsysania zamykany kłapką, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 39

dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1,2:

Czy Zamawiający dopuści cewnik z otworami naprzeciwległymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy Pakietu nr 1 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści cewnik z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym zamiast na łączniku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za op.=80szt. z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z Działem XX pkt 9 w pakietach, w których zamawiający określił ilości w szt. itp. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

dotyczy Pakietu nr 8 poz. 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników o pojemności 20ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worków z drenem 130cm lub 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy Pakietu nr 11 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worków ze skalowaniem komory: co 1ml od 4 do 50ml; co 5ml od 50 do 150ml; co 10ml od 150 do 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy Pakietu nr 18 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletu z prześcieradłem w rozmiarze 150x240 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy Pakietu nr 29 poz. 4,5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie portów o lepszych parametrach, tj. objętości wypełnienia 0,07ml ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy Pakietu nr 30 poz. 1,2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul z cewnikiem wykonanym z teflonu PTFE, pozostałe warunki zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy Pakietu nr 30 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli G26 0,6x19 o przepływie 10ml, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy Pakietu nr 37 poz. 3:

Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawkę 2ml w wersji z rozszerzeniem do 2,5ml i do 3ml, do wyboru w trakcie składania zamówień.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod w rozmiarze 42x56?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy Pakietu nr 40 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod w rozmiarze 36x48?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy Pakietu nr 86 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wody o pojemności 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy Pakietu nr 86 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wody o pojemności 350 ml z łącznikiem niesterylnym, bez badań potwierdzających możliwość stosowania przez 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy Pakietu nr 110 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezpiecznych igieł w rozmiarze 31G 0,25x5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy Pakietu nr 110 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwacza w rozmiarze 23G głębokość 1,8 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 40

Pakiet 13

Poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie aplikatora typu minispake do przygotowania i pobierania leków, zawierający filtr antybakteryjny o wyższych parametrach niż opisany tj. 0,2 µm posiadający zawór bezigłowy z płaską i gładką membraną zamykającą się samoczynnie po odłączeniu strzykawki, bez dodatkowej osłonki. Zapobiegającą wyciekaniu płynów w pozycji odwróconej. Kolec standardowy z dużą średnicą aplikacji, posiadająca końcówkę zabezpieczającą przed zainfekowaniem. Możliwość użycia 7 dni lub 140 aktywacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pakiet 27

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych firmy Margomed z komorą kroplową bez PCV, bez ftalanów DEHP, BBP, DBP (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 2

1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed z komorą kroplową bez PCV o długości 60 mm w części przezroczystej, całość bez ftalanów DEHP, BBP, DBP (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza dwukanałowa 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, wyposażony 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz, 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bursztynowego przyrządu do przetaczania płynów z komorą bez PCV o długości 60 mm w części przezroczystej w komplecie z workiem do osłony leków pakowanym osobno

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie możliwości wyceny przyrządu i worka w 2 osobnych pakietach ze względu na inną stawkę VAT- przyrząd -8 %, worek -23%

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 5 i 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy pisząc: (..) "wolny od lateksu i ftalanów" ma na myśli piktogramy o braku zawartości lateksu, DEHP, BBP, DBP fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza piktogramy.

Pakiet 29

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego z przedłużaczem o poniższych parametrach:

Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem. Długość zestawu około 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylne- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 6

1)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, dezynfekcji w czasie 30 sekund?

Odpowiedź: Modyfikacja w załączeniu.

2)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, aby korki dezynfekcyjne posiadały dodatkową osłonę ułatwiającą ich aplikację bez ryzyka skażenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 37

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pobierania i rozpuszczania leków z otworem centralnym i tępym ostrzem ściętym pod kątem 45 stopni 18 G x 25 mm i 18 G x 40 mm do wyboru Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 2 cz. Z oznaczeniem braku lateksu na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 4 i 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do insuliny z oznaczeniem braku lateksu na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do insuliny z oznaczeniem braku lateksu na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek cewnikowych z oznaczeniem braku lateksu na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 8 i 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc strzykawka kompatybilna z pompami: ma na myśli by strzykawka była wymieniona w instrukcji/menu pom Medima będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala, co zapewnia bezawaryjną podaż leku bez ryzyka błędu infuzji

Zgodnie z art. 63 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 (Dz.U. 2022 poz. 974) :„Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania wyrobu”

Odpowiedź: Strzykawka w menu pompy. Modyfikacja w załączeniu.

Pakiet 60, poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i witaminą E.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do toalety jamy ustnej ma być wyrobem medycznym zarejestrowanym w kasie IIa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 86, poz. 1

Z uwagi na wycofanie opisanej wody z produkcji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT, kod GTIN i napisy w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 86, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaką metodą sterylizacji mają być sterylizowane woda i łącznik?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby łącznik i woda były sterylne, natomiast nie określa metody sterylizacji.

Firma 41

pakiet nr 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aplikatora typu miniskipe bez zastawki posiadającego osłonkę z filtrem antybakteryjnym 0,45 um

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakiet nr 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia czepka zgodnego z opisem

- 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
- 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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 5 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czepka typu bert wykonanego z włókniny PP o gramaturze 18 g/m²

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia czepka zgodnego z opisem

CZEPEK FURAŻERKA NA GUMKĘ

- 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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakiet nr 5 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia czeka zgodnego z opisem:



jednorazowego użytku, niejałowy hypoalergiczna
maska medyczna typu II wykonana z trzech warstw włókniny PP
niebieskiej i białej o gramaturze min. 25 g/m²+ 25 g/m²

+ 25 g/m² (odporna na przesiąkanie)

pełnobarierowa, skuteczność filtracji bakterii: BFE >98% zgodnie z EN 14683 (TYPE II)

- z wkładką modelującą na nos
- bezzapachowa
- z gumką zakładaną za głowę
- z czepkiem z włókniny PP o gramaturze min. 20 g/m² w części twarzowej i wokół szyi ściągnięty elastyczną, nieuciskającą gumką
- dostępna w kolorach: niebieski, zielony, biały

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia czepka zgodnego z opisem

CZEPEK FURAŻERKA NA GUMKĘ

- 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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pakiet nr 3 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie fartucha wykonanego w włókniny PP o gramaturze 20 g/m² makiet zakończony gumką.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy wskazanego pakietu.

pakiet nr 3 poz. 8

1.W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPL,WMiPB wydanym na podstawie rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że fartuchy inne niż fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi, prosimy o informację do czego i przez kogo mają być używane fartuchy opisane

w pakiecie 3, poz. 8

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy wskazanego pakietu.

2.Jeśli w pakiecie 3. poz. 8 Zamawiający oczekuje innych fartuchów niż chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga fartuchów spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kat I lub fartucha higienicznego zgodnie z komunikatem ?

<https://urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-24-maja-2024-r-w-sprawie-zasad-okre%C5%9Blania-statusu-regulacyjnego>

Prosimy o zapoznanie się z treścią komunikatu.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy wskazanego pakietu.

Pakiet nr 27 poz. 2

1. Prosimy o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów zgodnego z opisem uniwersalny ostry kolec, wzmocniony ABS, pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (55 mm w części przezroczystej)

Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)

15 µm filtr płynu

Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu,

Logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu

Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną

Dren długości 150 cm

Sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jedнокrotnego użytku

Opakowanie typu folia papier

Wolny od ftalanów

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 27 poz. 3

prosimy o dopuszczenie przyrzędu do przetaczania płynów bursztynowego z workiem pakowanym osobno

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 27 poz. 3

prosimy o dopuszczenie wyceny worka w osobnej pozycji z powodu różnej stawki podatku VAT

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 27 poz. 4

prosimy o dopuszczenie przyrzędu zgodnego z opisem:

- . Filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii i utrzymuje stały poziom płynu.
- zatrzymuje się automatycznie gdy butelka jest pusta.
- Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu
- Zaciskacz rolkowy wyposażony w zaczep na dren oraz igłę
- Dwuczęściowa komora kroplowa oddzielona pierścieniem od części elastycznej, wolna od PVC
- Kroplomierz 20 kropli/ml
- wolny od ftalanów
- Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- Długość drenu: 180 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 27 poz. 5, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie przedłużacza o średnicy drenu 1,2 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pakiet nr 29 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie zawór bezigłowy

- kompatybilny z roztworami żywienia pozajelitowego, krwią oraz lekami cytostatycznymi i stosowanymi w chemioterapii
- bezpieczny do używania w MRI i CT (bez metalowych części)
- pozwala na wielokrotny dostęp z możliwością dezynfekcji
- Prosty tor przepływu
- łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- dostępny w wersji transparentnej oraz kolorze bursztynowym
- wolne od lateksu, PVC i DEHP/ftalanów
- Możliwość używania przez minimum 7 dni lub ilość aktywacji 600 razy
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI
- ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba
- objętość wypełnienia 0,085 ml
- przepływ 320 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 29 poz. 5

Podwójna przedłużka z dwoma zaworami bezigłowymi

- kompatybilne z roztworami żywienia pozajelitowego, krwią oraz lekami cytostatycznymi i stosowanymi w chemioterapii
- bezpieczny do używania w MRI i CT (bez metalowych części)
- pozwala na wielokrotny dostęp z możliwością dezynfekcji
- Prosty tor przepływu
- łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- wolne od lateksu, PVC i DEHP/ftalanów
- Możliwość używania przez minimum 7 dni lub ilość aktywacji 500 razy
- Objętość wypełnienia 0,41 ml
- Przepływ 110 ml/min
- Długość całego zestawu 11 cm (dren o długości 8 cm)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 4 poz. 1

Prosimy o dopuszczanie kaniuli zgodnej z opisem

- Cewnik wykonany z PTFE
- Wolna od PVC i lateksu.
- Widoczna w USG posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG
- Posiada port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem
- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, ostrze igły typu back-cut, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Stożkowa końcówka kaniuli, umożliwiająca łatwe wprowadzenie do żyły
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Opakowanie typu papier-folia gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	196 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	128 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33 1,3 x 45	103 ml/min 90 ml/ min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakiet 4 poz. 1.

Pakiet nr 30 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie kaniuli zgodnej z opisem

- Wykonana z biokompatybilnego medycznego PUR
- Posiada dodatkowy port do wstrzyknięć ze zintegrowanym samodomykającym się koreczkiem
- Wyposażona w sześć pasków radiocieniujących

- Wyposażona w metalowy mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zaktuciem, w postaci metalowego zatrzasku na końcu igły automatycznie uruchamianego po wyjęciu igły z kaniuli
- Posiada filtr hydrofobowy, który zapobiega przeciekaniu krwi podczas kaniulacji
- Opakowanie typu TYVEC
- Na opakowaniu jednostkowym zawarta informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływie, dacie ważności oraz metodzie sterylizacji
- Sterylna, nie zawiera plastyfikowanego PVC, lateksu, DEHP
- Pakowane w opakowania po 50 sztuk
- Transparentna komora wpływu wstecznego
- Skrzydełka oraz koreczek portu górnego kodowany kolorystycznie
- Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi, prążkowany
- Elastyczne skrzydełka z dziurkami umożliwiającą zamocowanie kaniuli plastrem lub jej przysycie
- Silikonizowana igła wykonana ze stali nierdzewnej z tylnym szlifem

Rozmiar Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar	Długość
			mm	mm
14G	Pomarańczowy	270	2,1	45
16G	Szary	200	1,8	45
17G	Biały	140	1,4	45
18G	Zielony	85	1,3	32
18G	Zielony	85	1,3	45
20G	Różowy	55	1,1	32
20G	Różowy	55	1,1	25
22G	Niebieski	33	0,9	25
24G	Żółty	18	0,7	19

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 37 poz. 3-

Prosimy o dopuszczenie strzykawki bez skali rozszerzonej z pojedynczą skalą pomiarową

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 37 poz. 3-

Prosimy o dopuszczenie strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową z tłokiem w kolorze niebieskim, kolor tłoka nie ma medycznego uzasadnienia

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 37 poz. 3-

Prosimy o dopuszczenie strzykawki z kryzą ograniczającą przed wypadnięciem tłoka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 125

Prosimy o dopuszczenie zestawu z precyzyjnym regulatorem regulatora przepływu z regulacją w zakresie 0 -300 ml/ min, pozostałe z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Firma 42

PAKIET NR 5

Pozycje 2-4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepka w kolorze aqua?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET NR 5

Pozycja 5

Czy ze względu na zwiększenie bezpieczeństwa Personelu Medycznego, Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania maski spełniającej wyższe wymogi normy EN 14683 tj. typu II R?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET NR 5

Pozycja 5

Czy ze względu na zwiększenie bezpieczeństwa Personelu Medycznego, Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania maski składającej się z min. 3 warstw?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET NR 6

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowego czepka chirurgicznego o poniższym opisie:

Czepek z taśmą pochłaniającą pot wokół głowy, posiadający wydłużoną część tylną ze ściągaczem. Brak ściągacza naczole. Potnik został wykonany z wytrzymałej włókniny wiskozowo-poliestrowej, natomiast pozostała część wykonana jest z wiskozy o gramaturze 25 g/m². Zastosowany materiał cechuje się wysoką chłonnością i wytrzymałością. Praktycznie zaprojektowane opakowanie umożliwia wyjmowanie pojedynczych sztuk. Wyrób medyczny jednorazowego użytku zakładany na głowę w celu zmniejszenia ryzyka zanieczyszczenia powietrza na sali operacyjnej/zabiegowej przez włosy oraz złuszczone naskórek pochodzący od osób noszących.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET NR 17

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowego czepka do mycia głowy pacjenta impregnowanego szamponem i odżywką. Mycie bez konieczności splotkiwania. Wygodne mycie włosów bez użycia wody. Przyjazny dla skóry – pH neutralne dla skóry. Testowany dermatologicznie. Wyrób kosmetyczny. Użycie: masować głowę przez czepek przez 2-3 minuty. Po tym czasie włosy będą umyte i można będzie zdjąć czepek. Osuszyć włosy za pomocą ręcznika. Czepek może być używany



w temperaturze pokojowej lub w opakowaniu podgrzany w mikrofalówce przez 15-20 sekund przy maksymalnej mocy 800W. Zalecana temperatura czepka podczas użycia nie powinna przekraczać 40°C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET NR 59

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o poniższym składzie i parametrach:

Skład zestawu*:

- 1 x para rękawiczek diagnostycznych nitylowych, rozmiar M
- 1 x serweta włókninowa 45 x 75 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm
- 5 x kompres z gazy bawełnianej 7,5 x 7,5 cm
- 4 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x pęseta plastikowa 12,5 cm
- 1 x serweta 75 x 90 cm z otworem Ø10 cm
- 1 x żel poślizgowy w saaszetce 2,7 ml
- 1 x strzykawką z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml

Opakowanie:

Opakowanie typu sztywny blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

lub

Skład zestawu*:

- 1 x serweta włókninowa 75 x 50 cm
- 5 x kompres włókninowy 7,5 x 7,5 cm
- 1 x serweta włókninowa 90 x 75 cm z centralnym otworem Ø10 cm
- 1 x strzykawką z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml (zapakowana)
- 1 x pęseta plastikowa 12,5 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm
- 1 x para rękawiczek diagnostycznych nitylowych, rozmiar M
- 4 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x strzykawką z żelem poślizgowym i lidocainą, 11 ml (zapakowana)

Opakowanie:

Opakowanie typu sztywny blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Strzykawką z żelem oraz lidocainą jest dołożona i zapakowana niezależnie od blistra z pozostałymi komponentami. Wszystkie komponenty zestawu są jałowe i zapakowane łącznie w opakowanie jednostkowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET NR 99

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o poniższym składzie i parametrach:



Skład zestawu*:

- 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm
- 1 x pęseta chirurgiczna metalowa 12 cm
- 6 x tampony z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x igłotrzymacz 12 cm
- 1 x nożyczki metalowe ostro/ostre 11,4 cm
- 1 x strzykawka typu Luer Lock 10 ml (zapakowana)
- 1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)
- 1 x igła 0,8 x 40 mm, 21G x 1 1/2, zielona (zapakowana)
- 1 x serweta włókninowa 50 x 50 cm z przyklepnym otworem 5 x 10 cm
- 1 x serweta włókninowa nieprzyklepna 60 x 60 cm

Opakowanie:

Opakowanie typu sztywny blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

lub

Skład zestawu*:

- 1 x serweta włókninowa 50 x 50 cm z otworem 10 x 5 cm
- 5 x kompres włókninowy 7,5 x 7,5 cm
- 1 x nożyczki metalowe ostro/ostre 11,4 cm
- 1 x pęseta chirurgiczna typu Adson, metalowa 12 cm
- 1 x igłotrzymacz 12 cm

Opakowanie:

Opakowanie typu sztywny blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

PAKIET NR 99

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o poniższym składzie i parametrach:



Skład zestawu*:

- 3 x tampon włókninowy (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x pęseta anatomiczna metalowa 12 cm
- 1 x pęseta plastikowa 12,5 cm
- 1 x ostrze skalpela 6,5 cm (zapakowane)

Opakowanie:

Opakowanie typu sztywny blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Lub

Skład zestawu*:

- 1 x pęseta plastikowa typu anatomicznego 12,5 cm
- 1 x ostrze skalpela 6,5 cm (zapakowane)
- 3 x kompres włókninowy 7,5 x 7,5 cm

Opakowanie:

Opakowanie typu sztywny blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET NR 59 i 99

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu spełniającego definicje MDR i ustawy o wyrobach medycznych, w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów zabiegowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PAKIET NR 100

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania nożyczek o długości 14,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 43

Pakiet 61 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik o długości 60 cm? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 68 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do opaskowania żyłaków przełyku Skład zestawu : nasadka na endoskop z 6, 7 oraz 9 opaskami lateksowymi(do wyboru), głowica z nicią metalową o długości 1500 mm, połączone z dwukierunkowym pokrętkiem do naciągania nici. Zestaw z mechaniczną i dźwiękową sygnalizacją momentu uwolnienia podwiązki Opaski zapewniają doskonałą widoczność w obrazie



endoskopu Zestaw wyposażony w port Luer/złącze do irygacji Opaski w kolorze niebieskim, przedostatnia opaska w kolorze czarnym Zestaw gotowy do bezpośredniego zakładania – nie przewleczona przez rękojeść. Kompatybilne z endoskopami o średnicy zewnętrznej 8.5-13 mm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu 68 poz. 2

Pakiet 68 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści klipsownicę z klipsem zabezpieczonym plastikową osłonką zamiast osłonką gumową? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 69 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pętlę do polipektomii o średnicy osłonki 2.3 mm, zamiast 2.4 mm?

DODOATKOWO PĘTLE MAJĄ OPCJE ROTACJI

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 69 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści narzędzie do usuwania polipów i ciał obcych (pętla z siatką chwytającą) jednorazowe, owalne. Zakres otwarcia pętli do wyboru zamawiającego 30x60 mm oraz wersja powiększona 40x60mm, Średnica narzędzia 2,6mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 15 pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga, aby pętla były obrotowe?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu 15 poz. 2

Zgodnie z art. 137 ust. 1 Zamawiający modyfikuje zapisy SWZ w wymienionych działach na:

- Dział XIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Termin wniesienia wadium:

Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert, tj. do dnia **18.09.2024r.** do godz.**11:00:00**

- Dział XIV. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA – zmienia się pkt 2 na:

1. Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert. Wykonawca jest związany ofertą do dnia **16.12.2024 r.**

- Dział XVIII. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT – zmienia się pkt 1 na:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/zozdt> do dnia **18.09.2024 r.** do godziny **11:00:00.**

- Dział XIX. TERMIN OTWARCIA OFERT – zmienia się pkt 1 na:

1. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj. w dniu **18.09.2024 r. o godz. 11:15:00.**

Modyfikacji ulegają:

- pakiet 29 załącznik nr 2 do SWZ,
- pakiet 31 załącznik nr 2 do SWZ,
- pakiet 32 załącznik nr 2 do SWZ,
- pakiet 37 załącznik nr 2 do SWZ,
- pakiet 38 załącznik nr 2 do SWZ,
- pakiet 92 załącznik nr 2 do SWZ,
- pakiet 94 załącznik nr 2 do SWZ,



SZPITAL
w Dąbrowie
Tarnowskiej

Dyrektor
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej

(podpis elektroniczny)

Otrzymują:
1 x aa
1 x Platforma Zakupowa

FORMULARZ CENOWY

Pakiet 29 – Kraniki, porty

Lp.	Opis przedmiotu	Rozmiar	Ilość w szt.	Nazwa Handlowa/ Producent	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jednostk. netto za op./szt.	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X	XI
1.	Koreczek Luer-lock. Budowa pozwalająca na precyzyjne i bezpieczne zamykanie wejść standardowych, posiadający tylko jedno zakończenie męskie. Pakowane 1 szt./papier/folia.	-	30 000							
2.	Kranik trójdrożny sterylny, jednorazowego użytku, nietoksyczny, przezroczysta obudowa, pokrętło trójramienne, obrót płynny, posiadający wyczuwalny indykator położenia w każdej pozycji, nie zawiera lateksu, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami, odporne na pękanie	-	700							
3.	Kranik trójdrożny sterylny, jednorazowego użytku, nietoksyczny, przezroczysta obudowa, pokrętło trójramienne, płynny obrót, posiadający wyczuwalny indykator położenia w każdej pozycji, nie zawiera lateksu złącze męskie z przedłużaczem Luer-Lock, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami, odporne na pękanie, wykonany z poliamidu z przedłużaczem min. 9 cm wykonanym z PCV bez zawartości Deph.	dł. 7 cm – 13,5cm	3000							
4.	Port bezigłowy obudowa wykonana z transparentnego poliwęglanu: - wysokiej jakości silikonowa membrana	-	9000							

	<p>pozwalająca na wielokrotne iniekcje portu</p> <ul style="list-style-type: none"> - płaska powierzchnia wstrzyknięcia-gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję - zakończenie męskie portu zabezpieczone aplikatorem umożliwiające jałowe wyciągnięcie z opakowania - objętość wypełnienia: 0,09 ml - wysoki przepływ: 350 ml/min., 600ml/min., 750ml/min., pakowane: 1 szt./papier/folia. 										
5.	<p>Port bezigłowy z drenem obudowa wykonana z transparentnego poliwęglanu, wysokiej jakości silikonowa membrana pozwalająca na wielokrotne iniekcje, płaska powierzchnia wstrzyknięcia, gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję, dreny wyposażone w zaciski przesuwowe, objętość wypełnienia: 0,09 ml., pakowane: 1 szt./papier/folia.</p>	-	100								
6.	<p>Korek dezynfekujący do zaworów bezigłowych. Dezynfekcja w czasie do 30 sek.</p>	-	1000								
WARTOŚĆ GLOBALNA								NETTO:		BRUTTO:	

UWAGA: Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby uprawnioną/uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

FORMULARZ CENOWY

Pakiet 31 - Rampa do wlewów dożylnych

Lp.	Opis przedmiotu	Ilość w szt.	Nazwa Handlowa/ Producent	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jednostk. netto za op./szt.	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X
1.	Rampa kranikowa, 3-drożna, z 3 kranikami trójdrożnymi, rozstaw kraników umożliwiający swobodną zmianę kierunku, dobrze widoczny kierunek przepływu, kurki kodowane kolorem, obracana o 360°, użyty materiał charakteryzuje się dużą odpornością na lipidy i roztwory na bazie alkoholu, nie zawiera lateksu i DEHP, złącza Luer-Lock, sterylne opakowania jednostkowe, ilość: 1 sztuka	200							
2.	Rampa kranikowa, 5-drożna, z 5 kranikami trójdrożnymi , rozstaw kraników umożliwiający swobodną zmianę kierunku, dobrze widoczny kierunek przepływu, kurki kodowane kolorem, obracana o 360°, użyty materiał charakteryzuje się dużą odpornością na lipidy i roztwory na bazie alkoholu, nie zawiera lateksu i DEHP, złącza Luer-Lock, sterylne opakowania jednostkowe. Ilość: 1 sztuka.	200							
WARTOŚĆ GLOBALNA						NETTO:		BRUTTO:	

UWAGA: Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby uprawnioną/uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

FORMULARZ CENOWY

Pakiet 32 - Zestawy do monitorowania

Lp.	Opis przedmiotu	Ilość w szt.	Nazwa Handlowa/ Producent	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jednostk. netto za op./szt.	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X
1.	Przetworniki ciśnień, jednorazowe z kompletnymi liniami i układem płuczającym – pojedynczy z układem eliminacji błędów pomiarów. Kompatybilne z kardiomonitorem Emtel FX 3000.	500							
WARTOŚĆ GLOBALNA						NETTO:		BRUTTO:	

UWAGA: Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby uprawnioną/uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

FORMULARZ CENOWY

Pakiet 37 – Igły i strzykawki

Lp.	Opis przedmiotu	Rozmiar	Ilość w szt.	Nazwa Handlowa/ Producent	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za op./szt	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X	XI
1.	Igły iniekcyjne sterylne, jednorazowego użytku z wytrzymałej stali nierdzewnej, osłonka i nasadka wykonana z polipropylenu. Nasadki barwione zgodnie z kodem ISO 6009 ułatwiające szybkie rozpoznanie rozmiaru igły, bez lateksu, bez ftalanów. Opakowanie: 1 sztuka/papier/folia.	0,5; 0,6; 0,7; 0,8; 0,9	80000							
		1,1	10000							
		1,2	90000							
2.	Igły jednorazowego użytku do pobierania leków z fiolek i rozpuszczania, zapewniające bezpieczne pobranie leku i zapobiegające wprowadzaniu skrawków gumowego korka i pienienia się leku. Igła o szlifie ołówkowym z bocznym otworem. Nasadka kompatybilna ze strzykawkami typu Luer Lock.	18 G (1,2 x 30-40)	80000							
3.	Strzykawki 2-częściowe j.uż. jałowe, końcówka Luer posiadająca biały tłok, czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, oznaczenie na	2ml- skala do 2,5 ml lub 3ml	50000							

	korpusie strzykawki w postaci piktogramu: jedn. uż., brak lateksu, kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku ftalanów.	5ml – skala do 6ml	80000							
		10 ml – skala do 12 ml	70000							
		20 ml – skala do 24 ml	100000							
4.	Strzykawka do podaży insuliny 1 ml luer U-100 z wymienną igłą wykonana z polipropylenu, końcówka Luer, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem oraz z wypustką umożliwiającą całkowite opróżnienie, łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, czarna i czytelna skala, oznaczenie o braku lateksu na cylindrze, sterylna, jedn. uż.	xxx	500							
5.	Strzykawka do podaży insuliny 1 ml luer U-40 z wymienną igłą wykonana z polipropylenu, końcówka Luer, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem oraz z wypustką umożliwiającą całkowite opróżnienie, łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, czarna i czytelna skala, oznaczenie o braku lateksu na cylindrze, sterylna, jedn. uż.	xxx	500							
6.	Strzykawka do TBC 1 ml luer z wymienną igłą wykonana z polipropylenu, końcówka	xxx	3000							

	Luer, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem oraz z wypustką umożliwiającą całkowite opróżnienie, łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, czarna i czytelna skala co 0,01 ml, oznaczenie o braku lateksu na cylindrze, sterylna, jedn. uż.									
7.	Strzykawka Janeta trzyczęściowa, cewnikowa, sterylna, końcówka stożkowa do cewników, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, bez lateksu, łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, czarna i czytelna skala co 2 ml, w zestawie dodatkowy łącznik Luer umieszczony na tłoku strzykawki w kształcie stożka, wyskalowana do 100 ml, oznaczenie o braku lateksu na cylindrze, sterylna, jedn. uż.	xxx	4000							
8.	Strzykawki trzyczęściowe sterylne, jednorazowego użytku, transparentne do pomp infuzyjnych Luer-Lock z zabezpieczeniem przed przypadkowym wysunięciem tłoka, czarna, wyraźna kontrastująca skala, skalowana co 1 ml, nazwa producenta na cylindrze. Strzykawka kompatybilna z pompami: MEDIMA typ S1, S2, S300 oraz P500.	50 ml /60 ml	12000							

	Strzykawka w menu pompy. Opakowanie papierowo – foliowe.									
9.	Strzykawki trzyczęściowe sterylne, jednorazowego użytku dla leków wrażliwych na światło, koloru bursztynowego jasnego do pomp infuzyjnych Luer-Lock z zabezpieczeniem przed przypadkowym wysunięciem tłoka, biała, wyraźna kontrastująca skala, skalowana co 1 ml. Strzykawka kompatybilna z pompami: MEDIMA typ S1, S2, S300 oraz P500. Strzykawka w menu pompy. Nazwa producenta na cylindrze, opakowanie papierowo – foliowe.	50 ml /60 ml	5000							
WARTOŚĆ GLOBALNA							NETTO:		BRUTTO:	

UWAGA: Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby uprawnioną/uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

FORMULARZ CENOWY

PAKIET 38 - Ostrza chirurgiczne

Lp.	Opis przedmiotu	Rozmiar	Ilość w szt.	Nazwa Handlowa/ Producent	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jednostk. netto za szt./op.	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X	XI
1.	Ostrza wymienne chirurgiczne wykonane ze stali węglowej. Numer ostrza podany na opakowaniu.	Nr 10	1 000							
		Nr 11	1 000							
		Nr 15	1 000							
		Nr 20	1 500							
		Nr 21	1 000							
		Nr 22	1 500							
		Nr 23	2 500							
		Nr 24	2 500							
WARTOŚĆ GLOBALNA							NETTO:		BRUTTO:	

UWAGA: Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby uprawnioną/uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

FORMULARZ CENOWY

Pakiet 92 – Akcesoria na salę operacyjną

I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X
Lp.	Opis przedmiotu	Ilość w sztukach	Nazwa Handlowa/ Producent	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jednostk. netto za op./szt.	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Jednorazowa serweta bez wkładu chłonnego na stół operacyjny do krótkich zabiegów chirurgicznych. Warstwa spodnia wykonana z włókniny polipropylenowej, a warstwa wierzchnia z celulozy. Wyrób medyczny, klasa 1. Rozmiar: 80 cm x 210 cm	2000							
WARTOŚĆ GLOBALNA						NETTO:		BRUTTO:	

UWAGA: Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby uprawnioną/uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

FORMULARZ CENOWY

Pakiet 94 – Ubrania dla pacjenta

I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X	XI
Lp.	Opis przedmiotu	Ilość w szt.	Rozmiar	Nazwa Handlowa/Producent	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jednostk. netto za op./szt.	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Koszula jednorazowa z oddychającego materiału, niezawierająca lateksu z rozcięciem z przodu na całej długości, wiązana na troki. Gramatura min. 35g/m².	1 100	M L XL XXL							
2.	Koszula jednorazowa z oddychającego materiału, niezawierająca lateksu z rozcięciem z tyłu na całej długości, wiązana na troki. Gramatura min. 35g/m².	1 100	M L XL XXL							
3.	Spodenki do kolonoskopii jednorazowego użycia, na gumkę w pasie, posiadające w tylnej części otwór. Gramatura min. 35g/m².	150	L							
		150	XL							
		150	XXL							
4.	Majtki jednorazowego użycia dla pacjenta wykonane z miękkiej włókniny "oddychającej", przyjaznej dla skóry, nieprzeźroczyste. Gramatura min. 35g/m².	1 100	M L XL XXL							
WARTOŚĆ GLOBALNA							NETTO		BRUTTO	

UWAGA: Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby uprawnioną/uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.