



Szpital Powiatowy Sp. z o.o.
ul. Doktora Jerzego Gerarda Koppa 1 E
87-400 Golub-Dobrzyń

NIP: 878-16-89-844

Regon: 871552334

Centrala - tel. 56 683 22 91 do 93

Sekretariat - tel./fax - 56 683 2205

e-mail: sekretariat@szpitalgolub.pl

Znak sprawy: DTZ.382.9.2023

Golub-Dobrzyń, dnia 07.07.2023 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Szpitala Powiatowego sp. z o.o. w Golubiu-Dobrzyniu”. Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr 2023/S 118-369661 z dnia 21.06.2023 r., stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgolub>.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'50 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)

Pakiet nr 1, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści myjki o gramaturze celulozy 75g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)

Pakiet nr 1, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści myjki o wymiarach 15cm x 23cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)

Pakiet nr 1, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści myjki o gramaturze 60g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 60g/m², spełniającą pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'12 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 1, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'40 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści gąbkę w rozmiarze 12 x 7,5 x 2,3 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści gąbkę zarejestrowaną jako wyrób biobójczy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)

Pakiet nr 1, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści produkt oferowany na 23% stawce VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)

Pakiet nr 1, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści gąbki nasączone 20ml substancji myjącej oraz 4% roztworem chlorheksydyny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)

Pakiet nr 1, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści gąbki o wymiarach 10cm x 10cm x 2,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepek z wkładką przeciwpotną i na troki dostępnego w jednym kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)

Poz 1 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepek ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści czepek w kolorze wyłączenie niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 2, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze min. 16 g/m², w kolorze niebieskim, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepek – 50-53 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 2, poz. 3)

Czy zamawiający dopuści maski w opak. 50 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 2, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści maski w opakowaniu a'50 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 2, poz. 4, 5)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 2, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści spodenki w kolorze granatowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 2, poz. 4)

1. Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje wyrobów spełniających normę EN 13795-2, a więc będących wyrobami medycznymi?

Zgodnie ze stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795-2.

2. Jeżeli Zamawiający nie wymaga wyżej opisanych parametrów, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów higienicznych lub spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kategorii I?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów medycznych spełniających wymagania prawne dotyczące dopuszczenia do obrotu na rynku unijnym, posiadających niezbędne atesty, certyfikaty, karty techniczne i świadectwa rejestracji zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 974).

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 2, poz. 5)

Czy zamawiający dopuści majtki o gram. 30-35 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 2, poz. 5)

Czy zamawiający dopuści majtki w innym kolorze niż granatowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 3, poz. 2, 3)

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarach i długościach L- 128 cm, XL – 138 cm, XXL – 157 cm (tolerancja +/- 3cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 3, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści fartuch o poziomie pylenia 2,2 log₁₀?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 3, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści fartuch o poziomie pylenia w strefie krytycznej 2,9 log10 i w strefie mniej krytycznej 2,2 log10?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 3, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści fartuch z wzmocnieniem wewnętrznym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 3, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym 102 cm H₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 3, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta z włókniny SMS o gramaturze 33g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 3, poz. 4)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 3, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 3, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne w rozmiarach S-XXXL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 3, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści ubranie o wskaźniku przepuszczalności 4377g/m²/24h?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 3, poz. 7 (brak numeru))

Czy Zamawiający dopuści sukienkę operacyjną dostępną w kolorach niebieskim i zielonym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 4, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści pojemnik kartonowy 4l z workiem foliowym w środku w rozmiarze 20x14 cm, z otworem wrzutowym 8x6cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 4, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści pojemniki z otworem wrzutowym o długości 6 cm, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 4, poz. 5, 8)

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady histopatologiczne posiadające wciskane wieko zabezpieczające przed wyciekami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 4, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego o pojemności 40 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 5 poz. 15)

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 110 x 140 mm x 143 kartki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 5 poz. 16)

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem papieru oryginalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania papieru kompatybilnego z videoprinterem Mitsubishi K-65 HM.

Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 5 poz. 21-25)

Działając na podstawie Ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych, zwracamy się o wyjaśnienie Specyfikacji Warunków Zamówienia w następującym zakresie: czy Zamawiający wydzieli z pakietu Nr 5 następujące pozycje od poz.21 do poz.25 i utworzy osobny pakiet, co pozwoli większej liczbie oferentów złożyć oferty konkurencyjne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 6)

W związku z tym, że woreczki laparoskopowe występują w różnych pojemnościach oraz rozwiązaniach konstrukcyjnych, zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie oczekiwań w tym zakresie. Między innymi prosimy o określenie:

- czy mają to być trwale umocowane na trzonku, czy uwalniane z tulei za pomocą wypychacza, posiadające samorozprężalny pierścień z pamięcią kształtu?
- jaki rozmiar
- z jakim rozmiarem trokara powinny być kompatybilne

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że worki winny być wykonane z przeziernego poliuretanu nieprzepuszczającego płynów. Powinny gwarantować wytrzymałość na wysokie napięcie i ciśnienie. Pojemność 200 ml, wymiary 85 mm x 200 mm. Worek osadzony w tulei do trokara 10 mm. Nie ma konieczności wypychacza.

Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 7)

Zamawiający w pakiecie 7 umieścił produkty różnej tożsamości (różne kody CPV) i przeznaczeniu, tym samym utrudnił dział w postępowaniu innym oferentom.

Czy w związku z tym, Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia dotyczący pakietu 7 w taki sposób, że umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie?

Dzięki temu Zamawiający uzyska zgodność z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Zostaną rozwiązane wątpliwości w zakresie naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję w zakresie ewentualnego naruszenia

1.art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie

2. art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 7)

W przypadku odpowiedzi odmownej, w celu uniknięcia podejrzenia o pozorowaną konkurencyjność z powodu opisanego przedmiotu zamówienia w sposób tak szczegółowy, że wymagania będzie mógł spełnić jeden konkretny wykonawca (KIO z 12.09.2019 , KIO/KD 58/18) zwracamy się z prośbą o weryfikację postępowania i wykreślenie parametrów użytych „w sposób sztywny „i zastąpienie je parametrami minimalnymi jakie muszą spełniać produkty w pakiecie 7?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 7, poz. 1-3)

Czy Zamawiający dopuści produkt tożsamy:

Zestaw do kaniulacji dużych naczyń, jałowy, nietoksyczny, aspirogenny, jednorazowego użytku

Dla pozycji 1 jednokanałowy 7F x 20 cm

Dla pozycji 2 dwukanałowy 7F x 20 cm

Dla pozycji 3 trzykanałowy 7F x 20 cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 8, poz. 1)

Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaoferować kleszcze chwytające do usuwania ciał obcych, 3 ramienne, średnica 2,3 mm, długość 2300 mm, średnica kanału roboczego 2,8 mm, jednorazowego użytku, sterylne, atraumatyczne, zaokrąglone końcówki. Pakowane pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 8, poz. 2)

Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaoferować igły do ostrzykiwań, jednorazowego użytku, sterylne, grubość igły 0,7 mm, długość 2300 mm. Mechanizm długopisowy, blokada igły sygnalizowana wyraźnym kliknięciem, pakowane pojedynczo z zestawem etykiet samoprzylepnych do dokumentacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 8, poz. 3)

Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaoferować pętle do polipektomii jednorazowego użytku, sterylne, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji, pleciona, drut o średnicy średnicy otwarcia pętli 25mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 8, poz. 3)

Czy Zamawiający w pozycji 30 dopuści zaoferowanie pętli o długości oczka 35,0 mm, średnica osłonki 2,3 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 9, poz. 8-11)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawkę z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 9, poz. 8-11)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek dwuczęściowych z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki co umożliwi łatwą identyfikację strzykawki

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 9, poz. 8-11)

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające skalę pomiarową uwzględniającą 10% rozszerzenie skali nominalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 9, poz. 8-11)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 8-11 wyrazi zgodę na wycenę strzykawek z tłokiem w kolorze mlecznym oraz wyraźną, czarną kontrastującą skalą?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 9, poz. 8-11)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 8-11 wyrazi zgodę na wycenę strzykawek w op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 9, poz. 8-10)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek pakowanych a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 9, poz. 8-10)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za strzykawki dwuczęściowej poj. 2 ml, 5 ml, 10ml za opakowanie po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 9, poz. 8)

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający miał na myśli 26000 opakowań strzykawek po 100 sztuk, czy 26000 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że doszło do omyłki pisarskiej, Zamawiający wymaga zaoferowania 26 000 sztuk.

Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 9, poz. 10)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 10 dopuści wycenę strzykawki 10ml ze skalą rozszerzoną do 11ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 9, poz. 11)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 9, poz. 11)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml za opakowanie po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 9, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny w komplecie z dopakowaną igłą w rozmiarze 0,45x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 9, poz. 13-19)

Czy zamawiający wydzieli poz. 13-19 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 9, poz. 13, 14)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy strzykawkowe są na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala?

Odpowiedź:

Kwapisz, Enmind, Braun.

Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 9, poz. 13, 14)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia infuzyjnych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 9, poz. 13, 14)

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 9, poz. 13-15)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek pakowanych a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 9, poz. 15)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania strzykawki z końcówką ściętą prosto.

Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 9, poz. 15)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania leków z filtrem bakteryjnym 5 um?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 9, poz. 15)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 69 (dot. Pakiet nr 9, poz. 16, 17)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby na opakowaniu jednostkowym przedłużaczy znajdowało się oznaczenie "VOL".

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 9, poz. 16, 17)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy drenu 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedłużaczy o średnicy drenu 1,24 mm.

Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 9, poz. 16, 17)

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 9, poz. 17)

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy przedłużacz ma być przezierny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 9, poz. 17)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje przedłużaczy do pomp bursztynowych – transparentnych - co zapewnia dobrą widoczność drogi płynu

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 74 (dot. Pakiet nr 9, poz. 18)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 18 dopuści wycenę przyrządu z regulatorem przepływu z możliwością ustalenia dokładnego przepływu w zakresie 5-250ml/h (dla gęstości 10%) i 5-200 ml/h (dla gęstości 40%) przeznaczony do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych i lipidów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75 (dot. Pakiet nr 9, poz. 18)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z regulacją przepływu od 5-250 ml/h przeznaczone do niskich rozwiązań lepkości oraz 5-200 ml/h do roztworów o lepkości 10-40%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76 (dot. Pakiet nr 9, poz. 18)

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 77 (dot. Pakiet nr 9, poz. 18)

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z rolkowym regulatorem przepływu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78 (dot. Pakiet nr 9, poz. 18)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania z precyzyjnym regulatorem przepływu o poniższych parametrach:

Zestaw do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu. Długość zestawu 210 cm. Aparat wyposażony w filtr p/bakteryjny 1 um w odpowietrzniku oraz dodatkowy filtr cząstkowy w komorze kroplowej. Regulator prędkości infuzji połączony na stałe z drenem, gwarantujący stały niezmienny w czasie przepływ płynów, oraz powtarzalność ustaleń po wznowieniu przepływu. Regulator przepływu od 0 do 250 ml/h (możliwość precyzyjnej regulacji podawanego płynu przez regulator (z podziałką w skali co 5 ml/h do 30ml/h). Dodatkowy port igłowy do podawania leków typu Y konektor wbudowany w linię. Zacisk typu Roberts do przerw w infuzji. Zestaw sterylny - bez ftalanów i lateksu

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79 (dot. Pakiet nr 9, poz. 19)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 80 (dot. Pakiet nr 9, poz. 19)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania krwi ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie dren?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 81 (dot. Pakiet nr 9, poz. 19)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy aparat do transfuzji ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 82 (dot. Pakiet nr 9, poz. 19)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania aparatów do transfuzji z elastyczną komorą kroplową bez PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 83 (dot. Pakiet nr 9, poz. 19)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń krwi mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 84 (dot. Pakiet nr 9, poz. 19)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by bezpośrednio na przyrządzie znajdowała się nazwa producenta w celu jego łatwej identyfikacji

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 85 (dot. Pakiet nr 9, poz. 20)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych wyposażonego w filtr bakteryjny 0,2µm z koreczkiem zamykającym w postaci zaworu bezigłowego , stanowiącego zastawkę zapobiegającą przed niekontrolowanym wydostaniem się zawartości z opakowania

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86 (dot. Pakiet nr 9, poz. 20)

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 umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 87 (dot. Pakiet nr 9, poz. 20)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspirowania leków z filtrem 0,1 um, bez zastawki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 88 (dot. Pakiet nr 9, poz. 20)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów i leków z filtrem 0,2µm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 89 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1-9)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli z podwójnie czyszczonego teflonu PTFE?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 90 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1-9)

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływach:

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	126 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 91 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1-9)

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie posiadającą filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wyciekami krwi i pełniący rolę zastawki antyzwrotnej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 92 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1-9)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od posiadania badań klinicznych ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 93 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1-9)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadającej 4 paski radiocieniujące?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1-7)

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 poz. 1-7 dopuści wycenę kaniul o parametrach:

„Kaniula obwodowa dożylna bezpieczna, z elastycznymi skrzydełkami stabilizującymi kaniulę w żyłę, z samodomykającym się koreczkiem portu bocznego, wykonana z poliuretanu, wyposażona w automatyczny zatrząsk o gładkich krawędziach zabezpieczający personel przed zakłuciem, zadrapaniem, uruchamiany zaraz po użyciu igły. Posiadająca wskaźnik wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej zapobiegającej wypływowi krwi w momencie wkłucia oraz 6 pasków radiocieniujących. Opakowanie odporne na przypadkowe rozerwanie i utratę jałowości. Koreczek z trzpieniem standardowym, zapewniający pełne zamknięcie światła kaniuli, nazwa producenta na koreczku portu bocznego oraz opakowaniu jednostkowym. Rozmiary:

- 22G dł. 25mm. - przepływ 36ml/min;
- 20G dł. 25mm. - przepływ 65ml/min;
- 18G dł. 32mm. - przepływ 105ml/min;
- 18G dł. 45mm. - przepływ 100ml/min;
- 17G dł. 45mm. - przepływ 142ml/min;
- 16G dł. 45mm. - przepływ 200ml/min;
- 14G dł. 45mm. - przepływ 305ml/min”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 95 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1-7)

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 poz. 1-7 dopuści wycenę kaniul o parametrach:

„Kaniula dożylna do długotrwałego podawania płynów i leków, wykonana z FEP, bez portu bocznego, jałowa, apirogenna, widoczna w promieniach Rtg (2 linie Rtg), z zaworem do iniekcji, światło kaniuli z koreczkiem zamykanym standardowo z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka. Koreczek portu bocznego zamykany standardowo. Rozmiar i przepływie odpowiednio: 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.; 20G 1,1x32mm przepływ 61ml/min.; 18G 1,3x32mm przepływ 90ml/min.; 18G; 1,3x45mm przepływ 90ml/min., 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min.; 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min.; 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min.?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 96 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1-7)

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 poz. 1-7 dopuści wycenę kaniul o parametrach:

„Kaniula dożylna do długotrwałego podawania płynów i leków, wykonana z FEP, jałowa, apirogenna, widoczna w promieniach Rtg (2 linie Rtg), z zaworem do iniekcji, światło kaniuli z koreczkiem zamykanym standardowo z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka. Koreczek portu bocznego zamykany standardowo. Rozmiar i przepływie odpowiednio: 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.; 20G 1,1x32mm przepływ 61ml/min.; 18G 1,3x32mm przepływ 90ml/min.; 18G; 1,3x45mm przepływ 90ml/min., 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min.; 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min.; 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min.?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 97 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1-7)

Czy Zamawiający dopuści kaniule z poniższymi właściwościami, rozmiarami i przepływami, w tym dla pozycji 3 o długości 45mm:

- 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 przysycia 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 – twarde blister

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1¼"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1¾"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1¾"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 98 (dot. Pakiet nr 10, poz. 8, 9)

Czy Zamawiający dopuści kaniule z poniższymi właściwościami, rozmiarami i przepływami:

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, bez portu górnego
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- Dostępna w dwóch rozmiarach: 24 g i 26 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Pakowanie: 1 sztuka – twarde blister

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
26 x ¾"	0,6 x 19	fioletowy	17
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 99 (dot. Pakiet nr 10, poz. 8, 9)

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 poz. 8-9 dopuści wycenę kaniul o parametrach:

„Kaniula dożylna do długotrwałego podawania płynów i leków, wykonana z FEP, bez portu bocznego, jałowa, apirogenna, widoczna w promieniach Rtg (2 linie Rtg), z zaworem do iniekcji, światło kaniuli z koreczkiem standardowym z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka. Koreczek portu bocznego zamykany standardowo. Rozmiar 26G/0,62x19mm-przepływ 17ml/min., 24G/0,7mx19mm-przepływ 23ml/min. Opakowanie x 50 sztuk.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 100 (dot. Pakiet nr 11, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,5N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), w tym całkowicie odporne na penetrację

substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodnie z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspenseru, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101 (dot. Pakiet nr 11, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 50 \mu\text{g/g}$?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 102 (dot. Pakiet nr 11, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu $0,11\text{mm} \pm 0,02$?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103 (dot. Pakiet nr 11, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem min. 6N?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 104 (dot. Pakiet nr 11, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane zgodnie z EN 16523-1 na min. 5 substancji w tym min. 1 na poziomie 6?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105 (dot. Pakiet nr 11, poz. 1)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rekawic o poziomie protein poniżej $100 \mu\text{g/g}$, grubości na palcu $0,12 \text{ mm}$ oraz sile zrywu min. 6N. Pozostałe wymagania zgodnie z opisem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rekawic o powierzchni wewnętrznej chlorowanej (bez obustronnej polimeryzacji) - proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, co wpływa na ograniczenie liczby podrażnień skórnych u użytkownika. Rękawice o grubości na palcu $0,09 \text{ mm}$ oraz sile zrywu min. 6N. Pozostałe wymagania zgodnie z opisem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych, koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL $\leq 1,5$, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02 \text{ mm}$. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i

zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 109 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje rękawic przebadanych na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych takich jak: etanol 20% - poziom 6 oraz izopropanol 70% na najwyższym poziomie odporności (poziom 6) zgodnie z aktualnie obowiązującą normą EN 16523-1, potwierdzone raportem z badań dołączonym do oferty?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 110 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje rękawic, dla których producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, EN ISO 374-1, EN ISO 374-5, EN 374-4, EN 420 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 111 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu $0,11\text{mm} \pm 0,01$?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem min. 7,1N?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 113 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane zgodnie z EN 16523-1 na min. 13 substancji w tym min. 7 na poziomie 6?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych o grubości na palcu min. 0,17 mm, o długości min. 280 mm dla wszystkich rozmiarów, o sile zrywu przed starzeniem min. 11,5 N, pozostałe parametry oferowanych rękawic będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 115 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rekawic o grubości na palcu 0,19 mm, długości min. 280 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13 N, poziom protein lateksowych $\leq 30\mu\text{g/g}$. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 116 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankietcie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein $<10\text{ ug/g}$ rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oferowane produkty powinny być wytwarzane przez producentów posiadających wdrożone i certyfikowane systemy jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 w zakresie oferowanych produktów oraz czy wyżej wymienione certyfikaty powinny być dołączone do oferty?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 118 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być pakowane w opakowania zewnętrzne hermetyczne foliowe umożliwiające sprawne otwieranie w każdych warunkach tj. z dodatkowym wycięciem jednego z listków?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 119 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,17\text{mm}\pm 0,01$, długości min. 280mm i zawartości protein max $66\mu\text{g/g}$?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 120 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,22\text{mm}\pm 0,02$, długości min. 280-290mm w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 122 (dot. Pakiet nr 13, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści maszynki z ostrzem zabezpieczonym plastikowym ochraniaczem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 123 (dot. Pakiet nr 13, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane pojedynczo papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 124 (dot. Pakiet nr 13, poz. 4)

Czy zamawiający dopuści koreczki w opakowaniu a 100 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 125 (dot. Pakiet nr 13, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści szpatułki drewniane w rozm. 150x17mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126 (dot. Pakiet nr 13, poz. 7)

Czy zamawiający dopuści stazę automatyczną, w stanie nierozciągniętym ok.39 cm (+/-1 cm), szerokość 2,5 cm, o max. Dł (w stanie roboczym) ok. 70 cm, sprzączka (zapięcie) w rozmiarze ok. 57 mm (+/-5mm) na 30 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127 (dot. Pakiet nr 13, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści stazy bezlateksowe wykonane z termoplastycznego elastomeru, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 128 (dot. Pakiet nr 13, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści zaciskacze o długości 52 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129 (dot. Pakiet nr 13, poz. 9)

Czy zamawiający dopuści zaciskacz sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130 (dot. Pakiet nr 13, poz. 11)

Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakikolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 131 (dot. Pakiet nr 13, poz. 13)

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii w rozmiarach: S (290mm – 355 mm), M (310 mm – 375 mm) i L (330 mm – 395 mm), spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132 (dot. Pakiet nr 13, poz. 15)

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarze 71x116 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133 (dot. Pakiet nr 13, poz. 15)

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarze 71x180 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134 (dot. Pakiet nr 13, poz. 15)

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy niesterylny w opakowaniu foliowy a 100 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 135 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie portu bezigłowego z prędkością przepływu 645 ml/ min, wytrzymałość na ciśnienie 4 Ba czyli 58 PSI oraz objętość wypełnienia 0,085 ml? Pozostałe zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o długości 25mm z poniższymi parametrami

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 137 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego kompatybilnego 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 .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. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna. jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opakowanie 100 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (szt) w opakowaniu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 138 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, by zamknięty system dostępu naczyniowego pochodził od tego samego producenta co kaniule, gdyż w pakiecie nie ma kaniul.

Zawory bezigłowe i kaniule różnych producentów są ze sobą kompatybilne ze względu na unifikację połączeń zgodnie z normami dotyczącymi tych wyrobów

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że zaszła omyłka i odstępuje od wymogu, aby by zamknięty system dostępu naczyniowego pochodził od tego samego producenta co kaniule.

Pytanie 139 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluku krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 140 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści metalowe łyżki z plastikową podstawą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 141 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki bez nazwy i logo producenta występującej bezpośrednio na łyżce, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 142 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki z 3-letnią datą ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 143 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający odstąpi od parametru „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym – potwierdzenie od producenta”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 144 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści pojedyncze opakowanie foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści nazwę produktu w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 146 (dot. Pakiet nr 15, poz. 2)

Pakiet nr 15, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści nazwę produktu w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 147 (dot. Pakiet nr 16)

Czy zamawiający dopuści maski tlenowe z drenem o dł. 2 m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 148 (dot. Pakiet nr 16, poz. 1-6)

Czy Zamawiający dopuści produkty posiadające śladową ilość ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 149 (dot. Pakiet nr 16, poz. 1)

Czy zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 150 (dot. Pakiet nr 16, poz. 2-3)

Czy Zamawiający dopuści maski z rezerwuarem o pojemności 1000 ml, ze stężeniem tlenu przy przepływie 10-15l/minutę w wysokości 60-80%?

Odpowiedź:

Poz. 2 – Zamawiający dopuszcza.

Poz. 3 – Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 151 (dot. Pakiet nr 16, poz. 2-3)

Czy Zamawiający dopuści zestaw bez maski, lub z maską z drenem oddzielnie pakowaną, posiadający nebulizator o pojemności 6 ml, wytwarzający cząsteczki o średniej wielkości MMAD= 3,91um przy przepływie 6l/min.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 152 (dot. Pakiet nr 16, poz. 2)

Pakiet nr 16, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści rezerwuar tlenowy o pojemności 1000ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153 (dot. Pakiet nr 16, poz. 3)

Pakiet nr 16, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści rezerwuar tlenowy o pojemności 1000ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 154 (dot. Pakiet nr 16, poz. 5)

Pakiet nr 16, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści średnią wielkość cząsteczki aerozolu MMAD: 2,0-2,2 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 155 (dot. Pakiet nr 16, poz. 5)

Pakiet nr 16, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści tempo nebulizacji 0,15ml/min (+/- 10%)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 156 (dot. Pakiet nr 16, poz. 5)

Pakiet nr 16, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści frakcję respirabilną (%0.5 do 5 mikronów): 64% (+/- 10%)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 157 (dot. Pakiet nr 16, poz. 5, 6)

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 158 (dot. Pakiet nr 16, poz. 5)

Czy zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 200 cm- o przekroju standardowym i nebulizatorem o pojemności 6 ml, typ prosty, wykonaną z nietoksycznego materiału PVC, indywidualnie pakowana, opakowanie PE (z instrukcją użytkowania), sterylne, rozmiary S-XL, rozmiar XS dla niemowląt, rozmiar S-M dla dzieci oraz rozmiar L-XL dla dorosłych. ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 159 (dot. Pakiet nr 16, poz. 6)

Pakiet nr 16, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści wąsy tlenowe o długości 200cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 160 (dot. Pakiet nr 16, poz. 6)

Czy zamawiający dopuści cewnik do podaży tlenu typu „wąsy” o wymiarach : rozstaw pomiędzy kaniułami donosowymi ok. 1 cm, długość kaniuli ok. 13-14 mm, średnica kaniuli ok. 3-4 mm, długość drenu 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 161 (dot. Pakiet nr 16, poz. 7)

Pakiet nr 16, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 162 (dot. Pakiet nr 16, poz. 7)

Pakiet nr 16, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści dren Redon w rozmiarach CH6 – CH18?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 163 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Pakiet nr 17, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści kaniulę o średnicy wewnętrznej 4,13mm i zewnętrznej 7,51mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 164 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Pakiet nr 17, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy CH24 i długości 210cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 165 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do odsysania składającego się z końcówki typu Yankauer o średnicy 6 mm (18 CH) zakończonej otworem centralnym i 6 otworami bocznymi, dren pakowany osobno o średnicy 24 CH i długości 180 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 166 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do odsysania składającego się z końcówki typu Yankauer o średnicy 6 mm (18 CH) zakończonej otworem centralnym i 6 otworami bocznymi, dren pakowany osobno o średnicy 24 CH i długości 300 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 167 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do odsysania z drenem 24 CH (8 mm). Reszta Parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 168 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką Yankauer o średnicy zewnętrznej 6,9 mm z drenem w rozmiarze CH 24 o długości 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 169 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką Yankauer o średnicy zewnętrznej 6,67 mm z drenem w rozmiarze CH 24 o długości 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 170 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do odsysania składającego się z końcówki typu Yankauer o średnicy 6 mm (18 CH) zakończonej otworem centralnym i 6 otworami bocznymi, dren pakowany osobno o średnicy 24 CH i długości 300 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 171 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką Yankauer o średnicy zewnętrznej 6,9 mm z drenem w rozmiarze CH 24 o długości 400 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 172 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką Yankauer o średnicy zewnętrznej 7,59 mm z drenem w rozmiarze CH 24 o długości 300 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 173 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

Pakiet nr 17, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści kaniulę o średnicy wewnętrznej 4,13mm i zewnętrznej 7,51mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 174 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

Pakiet nr 17, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy CH24 i długości 300cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 175 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)

Pakiet nr 17, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy CH22?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 176 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)

Pakiet nr 17, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy CH28?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 177 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o średnicy zewnętrznej 6,67mm; 6,9mm lub 7,59 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 178 (dot. Pakiet nr 17, poz. 4)

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie zaistniała omyłka pisarska w opisie przedmiotu gdzie wymagany jest dren do odsysania z „łącznikami schodkowymi”
Zapis taki sugeruje, że dren powinien być obustronnie zakończony końcówkami męskimi stożkowymi schodkowymi. Według naszej wiedzy dreny medyczne występują z końcówkami obustronnie żeńskimi (lejek lejek) np. do połączenia z kankami Yankauer lub z jednej strony z końcówką żeńską a z drugiej strony z końcówką męską stożkową schodkową do połączenia z cewnikiem do odsysania z górnych dróg oddechowych.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki, dreny medyczne winny być z końcówkami obustronnie żeńskimi.

Pytanie 179 (dot. Pakiet nr 18, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania maksymalnego zabezpieczenia pakietów przed rozklejaniem taśma posiadała współczynnik przyczepności do stali na poziomie min 8,2N 25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 180 (dot. Pakiet nr 18, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga, aby taśma posiadała grubość min 0,15mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 181 (dot. Pakiet nr 18, poz. 2)

Czy Zamawiający wymaga aby test miał formę paska z perforacją pozwalającą na podzielenie go na 4 części bez użycia nożyczek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 182 (dot. Pakiet nr 18, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści aby test zmieniał kolor z jasnoniebieskiego na czarny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 183 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3)

Czy Zamawiający wymaga aby test był samoklejący?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 184 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3)

Czy Zamawiający wymaga aby oznaczenia zawarte na teście były w języku polskim?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 185 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści opakowania zawierające inne ilości testów przy zachowaniu przeliczenia całkowitej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 186 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)

Czy w **Pakiecie nr 19 w poz. 1** powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 187 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m², wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 188 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści komplet pościelowy z jednowarstwowej włókniny polipropylenowej, pozostałe parametry jak w SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 189 (dot. Pakiet nr 21, poz. 2)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 190 (dot. Pakiet nr 21, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści serwetę / prześcieradło jednorazowe z włókniny rozm 210x160 cm niejałowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 191 (dot. Pakiet nr 21, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o perforacji co 37,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 192 (dot. Pakiet nr 21, poz. 3)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 193 (dot. Pakiet nr 21, poz. 3)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 194 (dot. Pakiet nr 21, poz. 4)

Czy zamawiający dopuści podkład w rozm. 50 cm x 40 m papierowo foliowy – 1 warstwa papier i 1 warstwa folii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 195 (dot. Pakiet nr 22, poz. 1)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 196 (dot. Pakiet nr 22, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemanna o powierzchni standardowej (niezmrożonej), spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 197 (dot. Pakiet nr 22, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer o długości 40cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 198 (dot. Pakiet nr 22, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści silikonowy dren Kehra o długości ramion 45cm x 18cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 199 (dot. Pakiet nr 22, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 105 cm, dostępny, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 200 (dot. Pakiet nr 22, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 125 cm, dostępny, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 201 (dot. Pakiet nr 22, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści cewnik dostępny w długościach 40 cm dla rozmiarów 6 i 8 oraz 50 cm dla pozostałych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 202 (dot. Pakiet nr 23)

Prosimy o dopuszczenie elektrody w poniższym kształcie:



Prosimy o dopuszczenie przewodu o długości 3,20m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 203 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1, 2)

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 170 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 204 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści opaski o długości 17 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 205 (dot. Pakiet nr 25, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści opaski o długości 25 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 206 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1, 2)

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający określając jednostkę miary jako opakowanie, miał na myśli opaski pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 207 (dot. Pakiet nr 26, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne niesilikonowane, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 208 (dot. Pakiet nr 26, poz. 1)

Pakiet nr 26, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 209 (dot. Pakiet nr 26, poz. 1)

Pakiet nr 26, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści rurki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na baloniku kontrolnym, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 210 (dot. Pakiet nr 26, poz. 1)

Pakiet nr 26, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpięści?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 211 (dot. Pakiet nr 26, poz. 2)

Pakiet nr 26, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 212 (dot. Pakiet nr 26, poz. 2)

Pakiet nr 26, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści rurki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na baloniku kontrolnym, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 213 (dot. Pakiet nr 26, poz. 2)

Pakiet nr 26, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpięści?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 214 (dot. Pakiet nr 26, poz. 3)

Pakiet nr 26, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 215 (dot. Pakiet nr 26, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno gardłowe typu Guedel w poniższych rozmiarach do wyboru Zamawiającego:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ
000	40 mm
00	50 mm
0	60 mm
1	70 mm
2	80 mm
3	90 mm
4	100 mm
5	110 mm
6	120 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 216 (dot. Pakiet nr 27, poz. 1, 2)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania wkładów workowych o pojemnościach 1000 ml; 2000 ml; 3000 ml jako równoważnych do wymaganych o pojemności 1500 ml i 2500 ml. Wszystkie pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej, zobowiązujemy się dostarczyć w nieodpłatne używanie kompatybilnych kanistrów (pojemników zewnętrznych) n czas trwania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 217 (dot. Pakiet nr 28, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rurki krtaniowe w rozmiarach 1-5 z poniższymi parametrami:

- Wykonana z medycznego PVC
- Przezroczysty, elastyczny mankiet uszczelniający o eliptycznym kształcie, zapewnia bezpieczną kontrolę oddechu
- Anatomicznie wyprofilowany korpus maski z

oznaczeniem przedziału wagowego pacjenta, objętości mankietu, ciśnienia wypełnienia mankietu oraz rozmiaru

- Uniwersalny, przezroczysty łącznik 15 mm
- Przezroczysty balonik kontrolny z oznaczeniem rozmiaru maski oraz maksymalnej objętości mankietu
- Barwione kolorystycznie zabezpieczenie zastawki
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 218 (dot. Pakiet nr 28, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski kraniowej jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni, z przezroczystym mankiem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankiem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta. Dren do napełniania mankieta wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maskę bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Maskę w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 219 (dot. Pakiet nr 29)

Czy Zamawiający wymaga aby informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji były w języku polskim?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 220 (dot. Pakiet nr 29, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw o szerokości 400mm zamiast 380mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 221 (dot. Pakiet nr 29, poz. 9)

Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka była zabezpieczona specjalną termokurczliwą folią oraz etykietą identyfikacyjną w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 222 (dot. Pakiet nr 29, poz. 10)

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw o szerokości 400mm x 80mm x 100m zamiast 380mm x 80mm x 100m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 223 (dot. Pakiet nr 30)

Czy Zamawiający dopuści do oceny opakowania zawierające inne ilości arkuszy, przy zachowaniu przeliczenia ilości do ceny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 224 (dot. Pakiet nr 30)

Czy Zamawiający wymaga aby zgodność normami była potwierdzona przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 225 (dot. Pakiet nr 33)

Prosimy o sprecyzowanie, czy należy wycenić tylko wkład o pojemności 1L?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 226 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści jednorazowy woreczek do pobierania próbki moczu dla niemowląt i małych dzieci o anatomicznym kształcie dla chłopców lub dla dziewczynek, bez gąbki, pojemność woreczka: 100 ml, pakowany indywidualnie w blister papier- folia, sterylny, o wymiarze 180 mm x 70 mm, skalowany co 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 227 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę woreczków pakowanych a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 228 (dot. Pakiet nr 34, poz. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę worków do zbiórki moczu pakowanych a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 229 (dot. Pakiet nr 34, poz. 2)

Czy 2 litry zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 230 (dot. Pakiet nr 37)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecnictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo 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 (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki próbki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na podanie cen jednostkowych do czterech lub trzech miejsc po przecinku. Zamawiający dopuszcza, zaoferowanie produktów w opakowaniach oraz podanie ceny jednostkowej za opakowanie. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 231 (dot. Pakiet nr 37)

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie zapisów SWZ w części III pkt. 6, czy w przypadku system zamkniętego Zamawiający wymaga podania numerów katalogowych oferowanych produktów, co znacznie ułatwia identyfikację produktów zarówno na etapie oceny ofert jak i późniejszych zamówień.

Odpowiedź:

Zamawiający w kolumnie 4 załącznika nr 2 do SWZ zaleca podanie numerów katalogowych zaoferowanych produktów albo w przypadku kiedy produkt nie posiada numeru katalogowego, zamieszczenie odpowiedniej adnotacji.

Pytanie 232 (dot. Pakiet nr 37)

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowane próbówki zamkniętego systemu próżniowego były finalnie sterylizowane.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 233 (dot. Pakiet nr 37)

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje dostarczenia próbek pakowanych po 50 szt/op, taka forma konfekcjonowania próbek 50 szt/op. niweluje ryzyko przeterminowania próbek nawet przy mniejszym zużyciu danego typu próbek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zaoferowanie produktów w opakowaniach oraz podanie ceny jednostkowej za opakowanie. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 234 (dot. Pakiet nr 37)

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy do próbek do OB. Zamawiający zamierza zakupić odpowiednie statywy, jeśli tak to prosimy o podanie ilości ww. statywów oraz modyfikację załącznika asortymentowo cenowego poprzez wprowadzenie pozycji 13a – statyw do próbek do OB.

Odpowiedź:

Zamawiający w pakiecie nr 37 dodaje poz. 19.

19	Statyw do metody logarytmicznej*			szt.	2					
----	----------------------------------	--	--	------	---	--	--	--	--	--

UWAGA!

*** Wykonawca wycenia pozycję nr 19 tylko w przypadku met. Logarytmicznej**

Pytanie 235 (dot. Pakiet nr 37, poz. 9, 10)

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy w poz. 9 i poz. 10 Zamawiający dopuszcza próbówki z etykietą posiadającą miejsce na wpisanie wszystkich danych wymaganych do badań serologicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 236 (dot. Pakiet nr 37, poz. 16)

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w poz. 16 igieł motylkowych bezpiecznych w dwóch rozmiarach tj. 0,6 mm i 0,8 mm (do wyboru przez Zamawiającego), długość igły 19 mm, długość drenu 18-19 cm. Zgodnie z aktualną naszą wiedzą wiodący producenci zamkniętych systemów próżniowych w swoich ofertach posiadają igły motylkowe w dwóch rozmiarach tj. 0,6 mm i 0,8 mm. Oferowane igły motylkowe są cienkościennie, w związku z tym średnica wewnątrz igieł jest większa niż przy igłach motylkowych z regularną ścianką

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 237 (dot. Pakiet nr 37, poz. 17)

1.Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o ujednoczenie ilości uchwytów jednorazowego użytku z poz. 17 w stosunku do ilości igieł z poz. 15 tym samym prosimy o zmniejszenie ilości uchwytów w poz. 17 do 20000 szt Uzasadnienie: Jako, że system zamknięty do pobierania krwi jest jednorazowego użytku tj. na jeden uchwyt przypada jedna igła w związku z tym ilość uchwytów powinna odpowiadać ilości igieł.

2.Jeśli Zamawiający pozytywnie odniesie się do pytania nr 1 zwracamy się z prośbą o modyfikację formularza cenowego (zł. Nr 2 do SWZ) poprzez wprowadzenie poz. 18 a tj. uchwyt jednorazowego użytku do adapterów luer w ilości 9000 szt. Jako, że system zamknięty do pobierania krwi jest jednorazowego użytku tj. na jeden uchwyt przypada jeden adapter luer. Do bezpiecznego użytkowania adaptera luer nie jest konieczne aby uchwyt posiadał zabezpieczenie przeciwzakłuciowe. Dodatkowo producenci systemów zamkniętych, którzy oferują igły z zabezpieczeniem umocowanym na igle posiadają w swojej ofercie wyłącznie uchwyty bez zabezpieczenia w związku z tym w przypadku adaptera luer wykorzystywany jest również uchwyt bez zabezpieczenia, czyli

dokładnie taki zestaw jaki proponujemy. Konieczność zaoferowania uchwytów z zabezpieczeniem dla adapterów luer powoduje nieuzasadniony wzrost kosztu oferty w stosunku do ofert firm konkurencyjnych, które posiadają w swoim asortymencie wyłącznie uchwyty bez zabezpieczenia. Oferty takie są zatem nieporównywalne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIA DOTYCZĄCE TREŚCI SWZ

Pytanie 238

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:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 239

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?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

Pytanie 240 (dot. § 3 ust. 9)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy w § 3 poprzez wykreślenie ust.9 lub jego modyfikację polegającą na skróceniu podanego czasu do 3 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę §3 ust. 9 otrzymuje brzmienie:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu części partii zamówionego towaru w terminie do 7 dni, licząc od dnia dostawy.”.

Pytanie 241 (dot. § 3 ust. 9)

Prosimy o wykreślenie par. 3 ust. 9 z projektu umowy.

Odpowiedź:

§3 ust. 9 otrzymuje brzmienie:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu części partii zamówionego towaru w terminie do 7 dni, licząc od dnia dostawy.”.

Pytanie 242 (dot. § 4 ust. 7 i 8)

Dotyczy § 4 ust. 7 i 8

Prosimy o wyrażenie zgody na rozpatrywanie terminu załatwienia reklamacji w dniach roboczych tj. w terminie 3 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę §4 ust. 7 i 8 otrzymują brzmienie:

- 7. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych towaru przy dostawie Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia brakującej ilości towaru w terminie 3 dni roboczych od dnia dostawy.**
- 8. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni roboczych od dnia dostawy, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w późniejszym czasie, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania reklamacji.**

Pytanie 243 (dot. § 4 ust. 8)

Prosimy o zmianę terminu na wymianę towaru w przypadku reklamacji dot. jakości na min. 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

§4 ust. 8 otrzymuje brzmienie:

7. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych towaru przy dostawie Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia brakującej ilości towaru w terminie 3 dni roboczych od dnia dostawy.
8. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni roboczych od dnia dostawy, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w późniejszym czasie, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania reklamacji.

Pytanie 244 (dot. § 8 ust. 1 lit. a), b))

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy w § 8 ust 1 pkt. a i pkt b do "... wysokości 0,5%..."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 245 (dot. § 8 ust. 1 lit. a), b), ust 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy dotyczących kar na :

-§ 8 1.a) zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości 0,5 % wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień zwłoki?

-§ 8 1.b) zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości 0,5 % wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień zwłoki liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad?

-§ 8 6. Maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie może przekroczyć 50% wartości umowy określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 246 (dot. § 8 ust. 1 lit. a))

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 8 ust. 1a wzoru Umowy. Zamawiający w § 8 ust. 1a wskazał: 1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości 1 % wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień zwłoki,

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 1% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 1% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 8 ust 1a wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,5% wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 247 (dot. § 8 ust. 6)

Dotyczy § 8 ust. 6

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na obniżenie maksymalnej wysokości kar umownych do 15% wartości umowy określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 248 (dot. § 8 ust. 6)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy w § 8 ust 6 do wysokości 20% wartości umowy określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) zwanej dalej „ustawą” dokonuje modyfikacji treści SWZ:

- 1) Część X ust. 1 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:
Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 17.10.2023 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 2) Część XII ust. 2 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:
Termin składania ofert upływa dnia 20.07.2023 r. o godz. 10:00
- 3) Część XII ust. 5 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:
Otwarcie ofert nastąpi dnia 20.07.2023 r. o godz. 11:00.
- 4) Załącznik nr 2 do SWZ, Pakiet nr 25 otrzymuje brzmienie:

1	Opaski do identyfikacji niemowląt (w kolorze różowym i niebieskim), opaska wykonana z folii medycznej nie powodującej podrażnień i uczuleń, umożliwiającej wprowadzenie do środka karteczki z danymi osobowymi, posiada zatrzask umożliwiający zdjęcie jej bez uszkodzenia, długość 16 cm, op. a'100 szt.			op.	40
2	Opaski do identyfikacji dorosłych i dla dzieci, opaska wykonana z folii medycznej nie powodującej podrażnień i uczuleń, umożliwiającej wprowadzenie do środka karteczki z danymi osobowymi, posiada zatrzask umożliwiający zdjęcie jej bez uszkodzenia, długość 16 cm, op. a'100 szt.			op.	240

W związku z powyższymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ. Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.

Prezes Zarządu
Szpital Powiatowy Sp. z o.o.

Sylwia Kulewska
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej