



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY

UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁODZI

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ zam.publ@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

WYKONAWCY

Łódź, dnia 27.07.2023 r.

ZP/ 66 /2023

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętów medycznych jednorazowego użytku dla Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. 2022 poz. 1710 ze zm.), w odpowiedzi na wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny UM w Łodzi wyjaśnia co następuje:

Pytanie 1

pakietu nr 94

Prosimy o uzupełnienie przez Zamawiającego kolumny "szacunkowa ilość j.m. na 18 m-cy" – nie jest określona ilość sztuk wymagana w dostawie.

Odpowiedź: Szacunkowa ilość "j.m." na 18 m-cy wynosi 500 szt. – Zamawiający dokonał modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 2

pakietu nr 167

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy bez obrotowego złącza Y?

Oryginalny układ oddechowy, dedykowany przez producenta respiratorów Servo i Maquet nie jest wyposażony w obrotowe złącze Y. Układ wykonany jest z materiału, który zapewnia bardzo dobrą elastyczność co zapewnia prawidłowe zamocowanie na pacjencie bez konieczności stosowania elementu obrotowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pakiet nr. 64

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 64 w poz. 1 wzierniki uszne w rozmiarze 2,5mm; 3,6 mm; 4mm; 5,2mm pakowane po 50 sztuk z przeliczeniem ilość tj.łącznie 22 000 szt. reszta parametrów zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Pakiet nr. 100

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 100 wzierniki ginekologiczne pakowane pojedynczo w opakowaniach folia-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 186 bezszwowego mocowania cewników do wkłuc centralnych, uchwyt ze zmienną szerokością gniazda dopasowujący się do szerokości „delty”, część zatrzaskowa wykonana z dwuwarstwowego zabezpieczenia typu Velcro, miękka samoprzylepna część opatrunku z zastosowaniem do 7 dni. Nie zawiera lateksu, nie zawiera DEHP, produkt hypoalergiczny, sterylne, pakowany jednostkowo w opakowanie typu folia/papier z mankietem. Pakowany po 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6

Pytanie do wzoru umowy:

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Pakiet 1 poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 55x40, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Pakiet 1 poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 50x35, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Pakiet 1 poz.2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody okrągłej z wypustką o wymiarach 42x36, pozostałe parametry bez zmian. Tak minimalna różnica w wymiarach nie będzie miała wpływu na jakość stosowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Pakiet 1 poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody jednokrotnego użytku do badań EKG, z przewodem, radioprzeźiernej, kwadratowej z zaokrąglonymi rogami o wymiarach 23x23mm na delikatnej włókninie perforowanej z hydrożelem. Przeznaczona do wykonywania badań małych pacjentów, podczas badania rentgenowskiego. Zalecana do stosowania w trakcie badań niemowląt. Mały rozmiar elektrody umożliwia dobre przyleganie do powierzchni ciała małego pacjenta. Przewód węglowy, 50 cm zakończony wtykiem 1,5mm. Elektroda jest elastyczna, jej ergonomiczny kształt ułatwia aplikację i zdejmowanie elektrody z ciała pacjenta. Charakteryzuje się doskonałą przyczepnością, nie pozostawia śladów żelu na skórze pacjenta, nie zawiera lateksu i PVC.

Odpowiedź: Opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 nie zawiera poz.3

Pytanie 11

Pakiet 1 poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody z oznaczenie kolorystycznym (żółty, czerwony, czarny).

Odpowiedź: Opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 nie zawiera poz.3

Pytanie 12

Pakiet 1 poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody pakowanej w opakowaniu jednostkowym po 3szt i podanie ceny za opakowanie 3 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań tj. 2 384 opakowania.

Odpowiedź: Opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 nie zawiera poz.3

Pytanie 13

Pakiet 1 poz.5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 45x42, w pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Pakiet 1 poz.5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody pakowanej po 50szt. w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

pakiet nr 56:

Z uwagi, że wszystkie dostępne na rynku pojemniki na odpady medyczne nie podlegają rejestracji jako wyrób medyczny na podstawie ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r., ponieważ nie mieszczą się w definicji wyrobu medycznego, zawartej w art. 2 ust. 1 pkt 38 tejże ustawy.

Prosimy Zamawiającego, o dopuszczenie w ramach pakietu nr 56 pojemników na odpady medyczne nie zarejestrowanych jako wyrób medyczny, nie posiadających znaku CE i deklaracji zgodności oraz o stawce VAT w wysokości 23%.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 16

pakiet nr 56, pozycje: 5, 6, 7

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o bezpieczeństwo personelu, aby pojemniki o pojemnościach 5L, 10L oraz 20L posiadały otwór wrzutowy o średnicy minimum 100 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 17

pakiet nr 102, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek lateksowych w opakowaniach po 144 szt. z przeliczeniem na 70 pełnych opakowań, co daje 10.080 sztuk? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Pak. 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Elektrody EKG pediatryczne do przedłużonego monitorowania, samoprzylepne, podłoże piankowe, hydrożel stały; styk Ag/AgCl; złącze zatrzaskowe; wymiary 43 mm x 35 mm. Pakowane po 50 szt opakowanie zbiorcze max 500 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Pak. 1 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Elektroda z kabelkiem, do monitorowania noworodków; oznaczenie w standardzie AAMI (czarny, zielony, biały), styk chlorosrebrowy (Ag/AgCl); Ø 28 mm, zintegrowane odprowadzenia 60 cm, złącze DIN, 1,5 mm, radioprzezierna; opakowanie zbiorcze po 150 lub 300 sztuk elektrod.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Pak. 1 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Elektrody do defibrylatora ZOLL AED PLUS pediatriczne , długość kabla podłączeniowego minimum 106,68 cm , komplet - 2 szt.(para) opakowanie po max. 5 par.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Pak. 80

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni (poświadczona zapisem na opakowaniu stabilność wody i oświadczenie Producenta) sterylizowany radiacyjnie. W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno) . Zatyczka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku. Jakość wody spełniająca normę USP43 . Pojemnik wyposażony w dyfuzory znajdujące się w podstawie pojemnika : Ilość otworów dyfuzora ≥ 14 , średnica otworu $\geq 0,2$ mm . Dyfuzory umożliwiają przepływ tlenu. Nebulizacja i inhalacja prowadzona przez jeden port – nie wymaga stosowania 4 bocznych portów. Opakowanie zbiorcze 24 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Pak. 188

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Elektrody do defibrylacji, kardiowersji, monitorowania, stymulacji przezskórnej typu COMBO kompatybilne z defibrylatorem ZOLL. Warstwa przewodząca styku wykonana na bazie Ag/AGCL. Zintegrowane odprowadzenia długości 104,14 cm pozwalające na lepszą pracę z produktem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Pak. 188

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Elektrody powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 102cm² (204cm² dla pary) ?

Odpowiedź: nie

Pytanie 24

Pakiet 58 poz 1

Czy zamawiający dopuści produkt alternatywny rękawice nitylowe niejałowe, bezpudrowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KATIII, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, Rękawice o długości min. 240 mm , siła zrywania przed starzeniem Mediana min. 7,5N,

AQL $\leq 1,5$. Grubość pojedynczej ścianki:, palec- 0,10mm – 0,12mm, dłoń- 0,07mm- 0,09mm Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2015, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, Przebadane na min. 10 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 2 kwasy – poziom 1, oraz 70% stężenia etanolu i isopropanolu - min 25 min. Przebadane na min.13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL. Okres ważności rękawic min. 18 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet 58 poz 1

Rękawice niejałowe, bez pudrowe, z miękkiego elastycznego nitylu, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako. Wyrób Medyczny i ŚOI KATIII Typ B Zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4. Zewnętrzna powierzchnia gładka, tekstura tylko na opuszkach palców, zakończone rolowanym mankietem. Rękawice o min. długości 240 mm, AQL 1,0. Grubość pojedynczej ścianki palce- min. 0,08mm, dłoni- min 0,06mm. Rękawice zgodne z normami EN 374-1,2,4,5; EN 420; Pozbawione akceleratorów chemicznych BHA, BHT, ZMBT- potwierdzone badaniem wykonanym przez Jednostkę Notyfikowaną. Przebadane wg EN PN 374-3 lub EN 16523-1:2016 na min. 10 substancji chemicznych w tym min. 2 alkohole – Etanol 70% - min. 15 min, Izopropanol 45% poziom min. 3. Posiadające badania wg ASTM D6978 na min. 12 cytostatyków w tym Etoposide, Fluorouracil, Metotrexat, Mitomycin. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności , LOT/nr partii lub serii. Rozmiar Xs,S,M,L,XL do wyboru zamawiającego, pakowane po 150 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26

Pakiet 58 poz 2

Czy zamawiający dopuści produkt alternatywny rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm. Średnia grubość palca 0,10 mm, dłoni 0,08 mm, AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych oraz 3 antybiotyki zgodnie z EN 374-3 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po 150 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. Okres ważności rękawic min. 18 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 27

Pakiet 114, poz. 2

Wykonawca zwraca się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści Laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny 400ml, średnica 6,5cm, w poliwęglanowej rurce klasy medycznej z wypychaczem do trokara 10mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 28

Pakiet 114, poz. 3

Wykonawca zwraca się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści Laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny 700ml, średnica 9,5cm, w poliwęglanowej rurce klasy medycznej z wypychaczem do trokara 10mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

dot. Pakietu nr 116:

Czy Zamawiający miał na myśli sztuki czy opakowania jako jednostkę miary ?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia: „144 opakowanie (25szt x144=3600)”

Pytanie 30

Pakiet nr 26

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ustników z profilowaną częścią zgryzu z wypustkami zabezpieczającymi przed wysunięciem się ustnika, bez silikonowej części.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 31

Pakiet nr 27

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczotek o średnicy 5/5 , 6/6, 7/7, i 5/10 mm, długość szczotek o średnicy 5/10 mm - 250 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Pakiet 114

Czy Zamawiający w pozycji a dopuści zaoferowanie trokara 11 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 33

Czy zamawiający dopuści i/lub wydzieli z części 1:

Jednorazowy trokar bezostrzowy o śr. 5mm i długości min. 100m, zakończony dwoma separatorami tkanki, umożliwiającą desuflację/insuflację?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy postępowania prowadzonego przez SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi.

Pytanie 34

Czy zamawiający dopuści i/lub wydzieli z części 1:

Jednorazowa uniwersalna kaniula o śr. 5mm i długości 100 mm, przezroczysta kaniula na całej długości, gwintowana, umożliwiająca insuflację/desuflację?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy postępowania prowadzonego przez SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi.

Pytanie 35

Czy zamawiający dopuści i/lub wydzieli z części 1:

Jednorazowy trokar bezostrzowy o śr. 12 mm i długości min. 100mm, zakończony dwoma separatorami, umożliwiającą insuflację/desuflację?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy postępowania prowadzonego przez SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi.

Pytanie 36

Czy zamawiający dopuści i/lub wydzieli z części 1:

Jednorazowa uniwersalna kaniula o śr. 12mm i długości 100 mm, umożliwiającą wprowadzenie instrumentów 5 mm do 12 mm, przezierna kaniula na całej długości, gwintowana, pozwalająca na insuflację/desuflację?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy postępowania prowadzonego przez SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi.

Pytanie 37

Czy zamawiający dopuści i/lub wydzieli z części 1:

Jednorazowy trokar optyczny o śr. 11mm i długość min. 100mm – pozwala na wytworzenie pierwszego portu pod stałą kontrolą wzroku – optyki?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy postępowania prowadzonego przez SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi.

Pytanie 38

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 32 poz. nr 7 drenu o długości 210 cm spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 50 poz. 3 igieł o długości 160 mm i 200 mm spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 69 poz. nr 1 drenów sterylnych o średnicy 8,0 x 5,6 spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 69 poz. nr 2 drenów sterylnych o średnicy 8,0 x 5,6 spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 69 poz. nr 3 zestawów z drenem o średnicy 8,0 x 5,6 spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43

Zgodnie z licznymi obowiązującymi uregulowaniami prawnymi dotyczącymi podejmowania działań w ramach systemu zapobiegania i zwalczania zakażeń szpitalnych, w tym z art. 11 ust. 1 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych (t.j. Dz. U. 2022 poz. 1657 z późn. zm.) na wszystkich podmiotach leczniczych udzielających świadczeń zdrowotnych ciąży obowiązek podejmowania działań zapobiegających szerzeniu się zakażeń i chorób zakaźnych. W świetle obowiązującego prawa na Zamawiającym spoczywa obowiązek prawidłowej eksploatacji dostarczonego wyrobu, więc w przypadku potrzeby odesłania nabytego wyrobu do Wykonawcy, Zamawiający powinien przekazać informację o sterylności wyrobu. Ponieważ zarówno Zamawiający jak i Wykonawca są zobowiązani dbać o bezpieczeństwo i zdrowie pracowników, to celem formalnego potwierdzenia zapobiegania szerzeniu się zakażeń wnosimy o dodanie do wzoru umowy stanowiącej załącznik do SWZ poniższego zapisu precyzującego sposób postępowania w sprawach reklamacji i/lub zwrotów:

„Każdorazowe przesłanie wyrobu będącego przedmiotem umowy od Zamawiającego do Wykonawcy powinno być uprzednio zgłoszone na adres e-mail wraz załączonym poświadczeniem sterylności. Wyrób należy przesać na adres korespondencyjny Wykonawcy wraz z tym dokumentem w oryginale i zgłoszeniem oczekiwanej usługi przez Wykonawcę”.

Odpowiedź: Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 44

Zgodnie z prawodawstwem unijnym, w myśl art. 2 pkt. 33 w zw. z pkt. 34 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (zwanego dalej: „MDR”) dystrybutor jest w łańcuchu dostaw

podmiotem, który udostępnia wyrób na rynku unijnym do momentu jego wprowadzenia do użytkowania. Natomiast importem jest mający siedzibę w państwie członkowskim UE podmiot, który po raz pierwszy wprowadza produkt spoza terytorium państw członkowskich do obrotu na rynku unijnym. W związku z powyższym wprowadzenie do obrotu jest działaniem zarezerwowanym wyłącznie dla importera bądź producenta, następnie wszelkie dalsze operacje w dystrybucji wyrobów odbywają się na takich samych zasadach współpracy z placówkami bez względu na to, czy dany Wykonawca jest dystrybutorem czy też importem. Importer sprowadza wyroby do UE, natomiast jeśli dodatkowo prowadzi działania handlowe na rynku, w tym przystępuje do przetargów, zawiera umowy i realizuje dostawy, to importer staje się dystrybutorem. Ze wskazanych przepisów jednoznacznie wynika fakt, że importer może dostarczać wyroby medyczne do klientów, podobnie jak dystrybutor. Dwa podmioty bez względu na posiadany status dystrybutora czy też importera posiadają takie same prawa w uzyskaniu dostępu do zamówienia publicznego. Na obydwu podmiotach zgodnie z prawem również ciąży te same obowiązki wobec nabywców. Wiele spółek dostarczających wyroby medyczne w Polsce jest jednocześnie importem i dystrybutorem. Wyjaśniamy to, ponieważ krajowe ustawodawstwo roli importera nie wyjaśnia, pozostaje więc zastosować się do przepisów wynikających z MDR.

Podkreślamy, że Zamawiający wymagając przedłożenia oświadczenia producenta/autoryzowanego przedstawiciela pomijając importera, narusza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców wyrażone w art. 16 ustawy PZP, doprowadzając do wyeliminowania innych Wykonawców z postępowania, ograniczając tym samym możliwość złożenia oferty większej liczbie Wykonawców. Niezasadne i bezpodstawne ograniczenie innym oferentom dostępu do zamówienia publicznego skutkuje także pozbawieniem Zamawiającego możliwości uzyskania korzystniejszych cen w przedmiotowym postępowaniu. W związku z powyższym wnosimy o potwierdzenie że do spełnienia wymogów punktu VI. 1.1.b) SWZ Zamawiający uzna za wystarczające przedłożenie przez Wykonawcę oświadczenia importera jako równoważnego do oświadczeń producenta/autoryzowanego przedstawiciela.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia co następuje: nie ma potrzeby zmiany zapisu, gdyż o ile importer z formalnego punktu widzenia jest również dystrybutorem, nie ma konieczności rozszerzać przedmiotowego zapisu, gdyż nie stanowi on ograniczenia w ubieganiu się o udzielenie zamówienia publicznego

Pytanie 45

Pakiet 106 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanych czujników.

Odpowiedź: Novamatrix RS232C

Pytanie 46

Pakiet 106 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o informacje dla kogo mają być przeznaczone czujniki. Dla dzieci czy dorosłych ?

Odpowiedź: dla dzieci

Pytanie 47

Pakiet 159 Pozycja 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 5, 8,9-15 cm ? Reszta bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48

Pakiet nr 57 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitrylowych jednorazowego użytku, bezwonnych, niepodudrowanych, niesterylnych, o dł. min 240mm. Siła zerwania przed starzeniem min 6 N. Materiał o powierzchni teksturowanej (min. na końcówkach palców) oraz

bardzo dobrej elastyczności i rozciągliwości. AQL ≤ 1,0, grubości na palcu min. 0.07mm, na dłoni min. 0,05mm, na mankiecie min. 0.04mm zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 oraz EN ISO 21420 i EN 374. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie wirusów zgodne z normą ASTM F1671 oraz EN374-5. Przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 (badanie dołączone do oferty). Przebadane na: 40% wodorotlenek sodu – poziom 6, 30% nadtlenek wodoru na poziomie 2, oraz 37% roztwór formaldehydu na poziomie 3 - potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. Przebadane wg ASTM D 6978-05 na przenikanie większej ilości leków cytotoksycznych/cytostatycznych (badanie potwierdzone raportem)/odporne na przenikanie min. 18 leków cytotoksycznych/cytostatycznych takich jak w tabelce poniżej, która umieszczona jest na opakowaniu jednostkowym, celem łatwej i szybkiej identyfikacji przenikalności na dane leki cytostatyczne:

TEST CHEMOTHERAPY DRUG AND CONCENTRATION (Compliant with: ASTM D 6978-05)	MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION TIME (Specimen 1/2/3) (Minutes)
Carboplatin 10 mg/ml (10,000 ppm)	>240
Carmustine 3.3 mg/ml (3,300 ppm)	13.0 (17.8, 13.0, 23.4)
Cisplatin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Cyclophosphamide 20 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Dacarbazine 10.0 mg/ml (10 000 ppm)	>240
Daunorubicin 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	>240
Etoposide (Toposar) 20.0 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Fluorouracil 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Idurubicin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Ifosfamide 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Melphalan 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Methotrexate 25.0 mg/ml (25,000 ppm)	>240
Mitomycin C 0.5 mg/ml (500 ppm)	>240
Paclitaxel 6.0 mg/ml (6,000 ppm)	>240
Thiotepa 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	125.8 (128.0, 134.6, 125.8)
Vinblastine 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Vincristine Sulfate 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240

Rękawice pasujące do uchwytów ściennych pojedynczych lub potrójnych typu koszyk z możliwością pojedynczego wyjmowania rękawic od spodu opakowania - mankiet zawsze wyjmowany pierwszy. Uchwytu typu koszyk, kompatybilny z opakowaniem rękawic, z opcją umocowania na ścianie. w rozm.: S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 49

Pakiet 57 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne wykonane z nitrilu, bezpydrowe, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców o długości całkowitej min. 295mm , o grubości rękawic (ścianka pojedyncza): w palcach, min. 0,14 mm, na dłoni min. 0,09mm. Zgodne z EN 455-1, 2, 3,4. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3/EN 16523-1 oraz min. 12 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 50

Pakiet nr 60 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznym różnicach w parametrach: grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,22mm-0,24mm, dłoń 0,21mm-0,22mm, mankiet 0,16mm-0,18mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 16,0N o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51

Pakiet nr 60 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne syntetyczne, bezlateksowe, wykonane z flexylonu – wysokowydajnego termoplastycznego syntetycznego elastomeru, bezpudrowe, jałowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroteksturowana. nieśliska. Kolor biały. Nie wywołujące uczuleń, nie zawierające lateksu, katalizatorów, protein lateksu, akceleratorów. Można stosować do pracy z przebadanymi cytostatykami. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom szczelności: AQL 0,10 (z informacją na opakowaniu). Długość rękawicy: min. 280mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,22mm+/-0,02mm, dłoń min.0,18mm, mankiet min.0,17mm. Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 15223:1:2021; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1, przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978. Na opakowaniu umieszczone: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data sterylizacji, data ważności, nr serii, nazwa i adres producenta, nazwa i adres importera, EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN ISO 374-5:2016; znak CE, piktogramy oraz kody kreskowe. Dostępne w rozmiarach 5,5–9,0 (co pół). Pakowane parami w opakowania a 50 par, opakowanie wewnętrzne papierowe, zewnętrzne folia/ papier –wewnętrznie jednostronnie foliowane.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 52

Pakiet nr 60 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne syntetyczne, bezlateksowe, wykonane z flexylonu – wysokowydajnego termoplastycznego syntetycznego elastomeru, bezpudrowe, jałowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroteksturowana. nieśliska. Kolor biały. Nie wywołujące uczuleń, nie zawierające lateksu, katalizatorów, protein lateksu, akceleratorów. Można stosować do pracy z przebadanymi cytostatykami. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom szczelności: AQL 0,10 (z informacją na opakowaniu). Długość rękawicy: min. 280mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,22mm+/-0,02mm, dłoń min.0,18mm, mankiet min.0,17mm. Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 15223:1:2021; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1, przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978. Na opakowaniu umieszczone: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data sterylizacji, data ważności, nr serii, nazwa i adres producenta, nazwa i adres importera, EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN ISO 374-5:2016; znak CE, piktogramy oraz kody kreskowe. Dostępne w rozmiarach 5,5–9,0 (co pół). Pakowane parami w opakowania a 50 par, opakowanie wewnętrzne papierowe, zewnętrzne folia/ papier –wewnętrznie jednostronnie foliowane.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53

Pakiet nr 60 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe, sterylne, do zabiegów ortopedycznych o grubszych ściankach, obustronnie pokryte polimerem, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, o stonowanej barwie nie powodującej zjawiska odbłasku i refleksu, powierzchnia mikroteksturowana. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein <math><30\mu\text{g/g}</math>. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 290mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,27mm-0,32mm, dłoń 0,26mm-0,30mm, mankiet 0,20mm-0,22mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 12,0N. Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671; przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5; przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670; przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1; cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12. Pakowane parami w opakowania a 40 par, opakowanie wewnętrzne papierowe zewnętrzne typu folia/folia. Dostępne w rozmiarach 6,0–9,0 (co pół). Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54

Pakiet nr 60 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe, jałowe, obustronnie polimeryzowane, jednorazowego użytku, powierzchnia lekko teksturowana. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom szczelności: AQL $\leq 1,5$. Poziom protein <math><50\mu\text{g/g}</math>. Długość rękawicy: min.480mm. Grubość rękawicy pojedynczej ścianki minimum.: palec 0,19mm, dłoń 0,18mm, mankiet 0,14mm. Przebadane na -wirusy zgodnie z normą EN 374:5. Dostępne w rozmiarach 6,5 (S), 7,5 (M), 8,5 (L). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I, środek ochrony osobistej kat. III.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55

Pakiet nr 60 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne Neoprenowe, bezpydrowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej o anatomicznym kształcie, mankiet rolowany, mikroteksturowane, sterylizowane radiacyjnie, w 100% testowane elektronicznie, o wartości finałowego uwalniania AQL 0,65, o grubości rękawicy na palcu min. 0,21mm, na dłoni min. 0,18mm i długości całkowitej min. 295 mm, siła zrywania min. 14N. Kolor jasny brązowy (tan). Parametry techniczne potwierdzone raportem z badań producenta. Zgodne z normą EN 455-1.2.3,4 i EN ISO 374-1:2016/Typ B; rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3/EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z EN 374-3/ASTMD 6978, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F 1670 – raport dołączony do oferty, odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata. Pakowane w opakowania folia-folia, . Fabryczne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6; 5,5.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56

Pakiet nr 82 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe bezpydrowe, niejałowe równomiernie rolowany brzeg, teksturowane, kształt uniwersalny, Poziom szczelności: AQL $\leq 1,5$, grubość dłoni min. 0.13mm, palca min. 0.17mm, kolor niebieski, długość min. 395mm, pakowane w woreczki po 100szt, rozmiar S (6.5 -

7), M (7.5 - 8), L (8.5 - 9), XL (9.5 - 10), XXL (10.5 - 11). Fabryczne oznakowanie jako środek ochrony osobistej kategorii III. Zgodne z EC 1935/2004, EC 2023/2006, EN 16523-1, EN 374-2 i -4, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 57

Pakiet 2, poz. 1

Proszę o dopuszczenie igły o wymiarze 0,45 x 12 mm zamiast 0,45 x 13 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Pakiet 2, poz. 3, 4, 8

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie 59

Pakiet 2, poz. 5

Proszę o dopuszczenie igły ściętej pod kątem 45 stopni

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Pakiet 2, poz. 5

Proszę o dopuszczenie igły w jednej długości 40 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61

Pakiet 2, poz. 6

Proszę o dopuszczenie igły sterylizowanej tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Pakiet 3, poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Pakiet 3, poz. 6-8

Proszę o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Pakiet 3, poz. 5

Proszę o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Pakiet 3, poz. 5-8

Proszę o dopuszczenie strzykawkę z rozszerzoną skalą 2-2,5ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-22ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66

Pakiet 3, poz. 9

Proszę o dopuszczenie strzykawkę 0,5 ml z igłą 0,33 x12 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 67

Pakiet 3, poz. 9

Proszę o dopuszczenie strzykawkę 1 ml z igłą 0,33x13 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 68

Pakiet 3, poz. 10

Proszę o dopuszczenie strzykawkę pakowanych po 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

Pakiet 3, poz. 10

Proszę o dopuszczenie strzykawkę U40 z igłą 0,33 x 12,7 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 70

Pakiet 3, poz. 13-14

Proszę o dopuszczenie strzykawkę na podstawie oświadczenia producenta strzykawkę o kompatybilności z wymaganymi pompami wraz ze wskazaniem na jakim ustawieniu pompy należy używać strzykawkę.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 71

Pakiet 3, poz. 13-14

Proszę o dopuszczenie strzykawkę pakowanych po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Pakiet 3, poz. 15

Proszę o dopuszczenie koreczków pakowanych jednostkowo w opakowanie typu twardego blister, a następnie w zbiorczy kartonik umożliwiający wyjmowanie pojedynczych sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73

Pakiet 4, poz. 1-5

Proszę o dopuszczenie kraników sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kraników o objętości wypełnienia 0,32 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75

Pakiet 5, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie kaniul z 6 paskami RTG

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Pakiet 5, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie kaniul z filtrem hydrofobowym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77

Pakiet 5, poz. 1-2 Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	180	1.70	45
17G	White	126	1.40	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	180	1.70	45
17G	White	126	1.40	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78

Pakiet 5, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie kaniul bez systemu kapilar

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 79

Pakiet 5, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie kaniul z metalowym zabezpieczeniem igły

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 80

Pakiet 5, poz. 3, 4, 5, 7

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie 81

Pakiet 5, poz. 5

Proszę o dopuszczenie kaniul z portem górnym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 82

Pakiet 5, poz. 8-9

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 83

Pakiet 5, poz. 8-9

Proszę o dopuszczenie kaniul o przepływie 13 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 84

Pakiet 5, poz. 8-9

Proszę o dopuszczenie kaniul z 2 paskami RTG

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 85

Pakiet 5, poz. 10

Proszę o dopuszczenie kaniul z filtrem hydrofobowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86

Pakiet 8, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 87

Pakiet 8, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z białym zaciskaczem rolkowym oraz czerwoną klapką odpowietrznika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88

Pakiet 8, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z drenem o długości 150 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 89

Pakiet 20, poz. 1-7

Proszę o dopuszczenie cewników i masek zawierających ftalany.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 90

Pakiet 22, poz. 1, 2, 5, 6, 8, 13, 14

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie 91

Pakiet 22, poz. 3

Proszę o dopuszczenie igieł 2,00 x 70 zamiast 2,1 x 40.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 92

Pakiet 22, poz. 7, 9, 10

Proszę o dopuszczenie zaworów z drenami o długości całego zestawu 9 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 93

Pakiet 22, poz. 7, 9, 10

Proszę o dopuszczenie zaworów z drenami o długości 3 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 94

Pakiet 22, poz. 15

Proszę o dopuszczenie koreczka o czasie dezynfekcji 1 min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 95

Pakiet 128, poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawki z igłą 0,5x16 mm

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 96

Pakiet 128, poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawki z igłą 0,45x13mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97

Pakiet 220, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu o parametrach:

- ☐ Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
- ☐ Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
- ☐ Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.
- ☐ Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
- ☐ Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłonie, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.
- ☐ Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie.
 - Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu. Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczepek na dren.
- ☐ Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)
- ☐ Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- ☐ Posiada komorę kroplową, której część z kolcem wykonana jest ze sztywnego, w pełni przezrystego materiału, oddzielona pierścieniem od części elastycznej (dodrenowej)
- ☐ 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
- ☐ Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 98

PAKIET 173

Czy Zamawiający wymaga silikonowych końcówek donosowych w rozmiarach XS, S, M, L, XL. LW, MW?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 99

Pakiet 174

Czy Zamawiający wymaga silikonowych maseczek oddechowych w rozmiarach XS,S, M, L,L+ XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 100

Pakiet 175

Czy Zamawiający wymaga czapeczek w rozmiarach XXS, XS, S, M, L, XL, XXL, XXXL, każdy rozmiar oznaczony kolorem w celu łatwiejszej identyfikacji? Co znacznie wspomaga i ułatwia pracę personelu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 101

Pakiet nr 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos z uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej wyłącznie łącznika standardowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 102

Pakiet nr 20, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 103

Pakiet nr 20, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator skalowany jednostronnie, naprzemiennie w zakresie 2-6ml co 1 ml (cyfrowo co 2ml)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 104

Pakiet nr 20, pozycja 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia frakcji respirabilnej w badaniach producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 105

Pakiet nr 20, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści nebulizator skalowany jednostronnie, naprzemiennie w zakresie 2-ml co 1 ml (cyfrowo co 2ml)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106

Pakiet nr 20, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z maską posiadającą aluminiowy zacisk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 107

Pakiet nr 20, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren z uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej wyłącznie łącznika standardowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 108

Pakiet nr 20, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści nebulizator pakowany zbiorczo po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 109

Pakiet nr 20, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści maskę z rezerwuarem pakowaną zbiorczo po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 110

Pakiet nr 20, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren z uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej wyłącznie łącznika standardowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 111

Pakiet nr 20, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 112

Pakiet nr 20, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator skalowany jednostronnie, naprzemiennie w zakresie 2-6ml co 1 ml (cyfrowo co 2ml)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 113

Pakiet nr 20, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wytwarzający cząsteczki o średnicy 2,0-2,2µm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114

Pakiet nr 20, pozycja 7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia frakcji respirabilnej w badaniach producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 115

Pakiet nr 20, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z możliwością pracy w pionie i poziomie, natomiast ustnik nie posiada przegubowego złącza obrotowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 116

Pakiet nr 20, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z drenem posiadającym elastyczne złącza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117

Pakiet nr 20, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator pakowany zbiorczo po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 118

Pakiet nr 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik bez silikonowej strefy zgryzu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 119

Pakiet nr 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik o sztywnym otworze wejściowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 120

Pakiet nr 35, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zamiast silikonowego paska – taśmę z rzepem laminowanym naklejaną na rurę w celu pewnej stabilizacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 121

Pakiet nr 35, pozycja 5

Ze względu na zaprzestanie produkcji mocowania do sond żołądkowych w rozmiarze Ch6-8 czy Zamawiający dopuści mocowania wyłącznie w rozmiarach Ch8-12 oraz Ch14-18?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 122

Pakiet nr 35, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści mocowanie do sond żołądkowych pakowane zbiorczo po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 123

Pakiet nr 35, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści opaskę mocującą ręce lub stopy w rozmiarze 12cm x 3cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 124

Pakiet nr 35, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści stabilizatory rurki intubacyjnej bez taśmy mierniczej w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 125

Pakiet nr 69, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren sterylny o średnicy 10 x 7mm o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126

Pakiet nr 69, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren zakończony po obu stronach zakończeniami typu lejek-lejek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 127

Pakiet nr 69, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren sterylny o średnicy 8 x 5mm o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 128

Pakiet nr 69, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren zakończony po obu stronach zakończeniami typu lejek-lejek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 129

Pakiet nr 69, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem 8mmx5mmx210cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 130

Pakiet nr 69, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw z końcówką do odsysania 6,25mmx4,13mmx27cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 131

Pakiet nr 69, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania 6,25mmx4,13mmx27cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 132

Pakiet nr 72, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji o pojemności 1650ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133

Pakiet nr 72, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji z maską w rozmiarze 4 z pierścieniem kodowanym kolorem czerwonym, rozmiar 5 – zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 134

Pakiet nr 72, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji z maską kodowaną kolorystycznie (pierścień) oraz tekstowo na korpusie maski i numerycznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 135

Pakiet nr 72, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji z drenem tlenowym o długości 2,1m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136

Pakiet nr 72, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji z rezerwuarem tlenu o pojemności 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 137

Pakiet nr 72, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji o pojemności 1650ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 138

Pakiet nr 72, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji bez zastawki PEEP?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 139

Pakiet nr 72, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji dla dorosłych o wadze >40kg?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 140

Pakiet nr 72, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji o pojemności 600ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 141

Pakiet nr 72, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji bez zastawki PEEP?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 142

Pakiet nr 72, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji dla dorosłych o wadze 10-30kg?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 143

Pakiet nr 96, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr infuzyjny o parametrach:

- Przedłużacz do infuzji z filtrem do stosowania dla noworodków
- Dostępny w wersji filtra: 1,2 µm
- Hydrofilowa membrana (1,2 µm) oraz hydrofobowa membrana 0,03 µm w obudowie z medycznego ABS
- Na obudowie nadrukowana informacja o rodzaju filtra
- Dren 5cm + 10cm, średnica 1,5x3mm wolny od DEHP
- Odporność na ciśnienie 3,6 bar (52,2 psi)
- Odpowietrznik wykonany z PTFE
- Przestrzeń martwa 0,4ml
- Przepływy: 1, 2µm > 40ml / min
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Nietoksyczny
- Opakowanie: papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 144

Pakiet nr 107, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okulary w rozmiarach:

S - 20 cm - 30 cm

M - 25 cm - 35 cm

L - 30 cm - 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145

Pakiet nr 107, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okulary nie posiadające wklęsnięcia w obrębie oczodołów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 146

Pakiet nr 109, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonową?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 147

Pakiet nr 109, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem o standardowej grubości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 148

Pakiet nr 109, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpięścieni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 149

Pakiet nr 111, pozycja 1b

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozm. 0 o dł. 60mm w kolorze czarnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 150

Pakiet nr 111, pozycja 1b

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozm. 00 o dł. 50mm w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151

Pakiet nr 111, pozycja 1b

Czy Zamawiający doprecyzuje jakiej ilości wymaga? W formularzu cenowym widnieje 0 sztuk.

Odpowiedź: Szacunkowa ilość "j.m." na 18 m-cy: 10 sztuk. Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia.

Pytanie 152

Pakiet nr 111, pozycja 1d

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozm. 3 o dł. 90mm w kolorze żółtym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153

Pakiet nr 111, pozycja 1d

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozm. 4 o dł. 100mm w kolorze czerwonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 154

Pakiet nr 113, pozycja 1a

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 155

Pakiet nr 118, pozycja 1d

Czy Zamawiający dopuści igłę 27G x 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 156

Pakiet nr 118, pozycja 1g

Czy Zamawiający dopuści igłę 25G x 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 157

Pakiet nr 119, pozycja 1b

Czy Zamawiający dopuści igłę 18G x 80mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 158

Pakiet nr 120, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego o parametrach:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80mm
- Cewnik epiduralny 0,8mm o długości 90cm z znacznikami głębokości oraz otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatraskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 159

Pakiet nr 126, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z końcówką podwójnie zagiętą?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 160

Pakiet nr 126, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z końcówką o długości 27cm Ch24?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 161

Pakiet nr 145, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr infuzyjny o parametrach:

- Przedłużacz do infuzji z filtrem do stosowania dla noworodków
- Dostępny w dwóch wersjach filtrów: 0,2 µm
- Hydrofilowa membrana (0,2 µm) oraz hydrofobowa membrana 0,03 µm w obudowie z medycznego ABS
- Na obudowie nadrukowana informacja o rodzaju filtru
- Dren 5cm + 10cm, średnica 1,5x3mm wolny od DEHP
- Odporność na ciśnienie 3,6 bar (52,2 psi)
- Odpowietrznik wykonany z PTFE
- Przestrzeń martwa 0,4ml
- Przepływy: 0.2µm > 5ml / min

- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Nietoksyczny
- Opakowanie: papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 162

Pakiet nr 146, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- jednoczęściowe
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S - 20 cm - 30 cm; M - 25 cm - 35 cm; L - 30 cm - 40 cm?



Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 163

Pakiet nr 154, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z oznaczeniem głębokości co 1cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 164

Pakiet nr 154, pozycja 1

Czy Zamawiający doprecyzuje jakiej ilości wymaga? W formularzu cenowym nie widnieje ile wymaga sztuk rurki intubacyjnej.

Odpowiedź: Szacunkowa ilość "j.m." na 18 m-cy: 50 sztuk. Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia.

Pytanie 165

Pakiet nr 217, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z gumką mocującą zawierającą niewielkie ilości lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 166

Pakiet nr 217, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 167

Pakiet nr 217, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wytwarzający cząsteczki o średnicy 2,0-2,2µm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 168

Pakiet nr 217, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem pakowaną indywidualnie w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 169

Pakiet nr 217, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o delikatnych i lekko wygiętych końcówkach donosowych, z przekrojem gwiazdkowym na drenie, uniwersalnym łącznikiem i długości 2m?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 170

Pakiet nr 57 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpydrowe, kolor niebieski, dostępne w rozmiarach S – XL. Rękawice pakowane w systemie eliminującym kontakt dłoni użytkownika z powierzchnią roboczą rękawicy przed użyciem produktu tj. z możliwością pojedynczego pobierania rękawic za mankiet od spodu opakowania. Wewnętrznie chlorowane (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), mikrotekstura z dodatkową teksturą na końcach palców, długość rękawicy minimum 240 mm, grubość minimum na palcu 0.09 mm, na dłoni minimum 0.06 mm oraz na mankiecie minimum 0.05 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), siła zrywu minimum przed starzeniem 6N oraz minimum po starzeniu 6N (potwierdzone badaniami wytwórcy). Poziom AQL 1.0 – oznakowany fabrycznie na opakowaniu. Rękawice zgodne z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 w klasie I oraz Rozporządzeniem (UE) 2016/425 w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN ISO 21420/EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie co najmniej 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium oraz fabrycznym nadrukiem na opakowaniu), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 & EN 374-4 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium oraz fabrycznym nadrukiem na opakowaniu), rękawice przebadane na przenikanie gotowych preparatów dezynfekcyjnych na bazie alkoholu zgodnie z EN 16523-1 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium). Brak tiuramów i MBT. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDR/PPER - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowane fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN ISO 21420/EN 420, EN 374, ASTM

D 6978, ASTM F 1671, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe 200 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Na każdym opakowaniu fabrycznie naniesiona instrukcja zakładania rękawic. Rękawice pasujące do uchwytów naściennych pojedynczych lub potrójnych typu koszyk z możliwością pojedynczego wyjmowania rękawic od spodu opakowania - mankiet zawsze wyjmowany pierwszy. Uchwyt typu koszyk, kompatybilny z opakowaniem rękawic, z opcją umocowania na ścianie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 171

Pakiet nr 57 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitrylowe, bezpydrowe, kolor pomarańczowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S – XL, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, rękawice wewnętrznie chlorowane (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 275 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), grubość pojedyncza ścianka na palcu min. 0.17 mm, na dłoni min. 0.12 mm oraz na mankiecie min. 0.08 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), siła zrywu minimum przed starzeniem 13,5 N oraz minimum po starzeniu 13 N (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 oznakowany fabrycznie na opakowaniu. Brak tiuramów i MBT.

Rękawice zgodne z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 (MDR) w klasie I oraz Rozporządzeniem (UE) 2016/425 w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420/EN ISO 21420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie co najmniej 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium oraz fabrycznym nadrukiem na opakowaniu), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 & EN 374-4 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium oraz fabrycznym nadrukiem na opakowaniu); opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 172

Dotyczy zapisów SWZ:

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.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 173

Dotyczy zapisów SWZ:

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 ale nie wymaga.

Pytanie 174

Parametry Techniczne:

Dotyczy pakietu 26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ustnika endoskopowego, którego strefa zgryzu oraz otwór wejściowy wykonany jest z tego samego materiału co pozostała część ustnika tj. twardego polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 175

Pakiet 26. Czy Zamawiający dopuści ustniki z polipropylenową strefą zgryzu? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 176

Pakiet nr 27. Czy Zamawiający dopuści jednorazowe szczoteczki do czyszczenia kanałów roboczych endoskopów dwustronne, średnice szczoteczek 6/6 mm dł. 2500 mm oraz 5/10 mm dł. 2300 mm (do wyboru Zamawiającego), średnica przewodu prowadzącego 1,7 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 177

Pakiet nr 28. Czy Zamawiający dopuści mokre testy ureazowe o wysokiej czułości, czas odczytu 1-60 min, łatwe w wykonaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178

Do SIWZ

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienia od wymogu dostarczania produktów w kontrolowanych warunkach lub potwierdzenie, że dotyczy to tylko produktów leczniczych.

Pakiet 28 ,70 - dotyczy wyrobów medycznych, które nie wymagają przechowywania i transportu w skrajnie niskich temperaturach czy też w wąskich zakresach temperatur.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 179

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 31 poz. 1 strzygarkę chirurgiczną z ładowarką bezprzewodową, z nieruchomą głowicą przeznaczoną do usuwania owłosienia we wszystkich procedurach medycznych. Model 5513E firmy BECTON DICKINSON POLSKA Sp. z o.o. 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. Możliwość strzyżenia na sucho i na mokro. Żywotność akumulatora Minimum 350 cykli Typ akumulatora Litowo-jonowy 680 mAh. Czas pracy strzygarki na w pełni naładowanej baterii min 97 min. Dostępne 3 różne typy kompatybilnych ostrzy jednorazowych.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 180

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 31 poz. 2 jednorazowe ostrza do strzygarki, uniwersalne, bezpieczne. Ostrza zapewniają obcinanie włosów tuż nad skórą bez ryzyka jej uszkodzenia. Sprawdza się w większości okolic anatomicznych, obcinając owłosienie bardzo krótko. Szerokość cięcia 31,5 mm, wysokość strzyżenia = 0,21 mm. Pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 50 szt. Kompatybilne ze strzygarka 5513E firmy BECTON DICKINSON POLSKA Sp. z o.o.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 181

Prosimy o odpowiedź na pytanie: Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić pozycję nr 1 (nakłuwacz 1,5 mm, 28G) z Pakietu nr 7 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie 182

Dotyczące SWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie pełnomocnictwa bez wskazania postępowania, którego dotyczy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby dokument potwierdzający ustanowienie pełnomocnika zawierał zakres ustanowionego pełnomocnictwa.

Pytanie 183

Czy Zamawiający w Pakiecie 40 (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta) dopuści zestaw wyposażony w strzykawkę luer-lock 30 ml, łącznik stożkowy / Luer Lock; zestaw spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 184

Czy Zamawiający w Pakiecie 108 oczekuje, aby worek zbiorczy posiadał pojemność minimum 600 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 185

Czy Zamawiający w Pakiecie 120 dopuści zestaw do ciągłego znieczulenia zewnątrzoponowego o składzie: igła Tuohy 18G, z dokładnie dopasowanym mandrynem, z opcjonalnie zdejmowanymi „skrzydełkami”; cewnik 90 cm, z otworami bocznymi, średnica zewnętrzna cewnika 0,9 mm, gładko wykończona końcówka, ze znacznikami głębokości; filtr zewnątrzoponowy, o przezroczystej obudowie; strzykawka niskooporowa 10 ml; zatraskowy łącznik do cewnika z blokadą przypadkowego otwarcia; prowadnik do cewnika i etykieta identyfikacyjna cewnika; zatraskowy, niskoprofilowy system mocowania cewnika w miejscu wkłucia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 186

Czy Zamawiający w Pakiecie 120 oczekuje, aby mocowanie cewnika w miejscu wkłucia było typu zatraskowego (w celu optymalnego zabezpieczenia cewnika przed niekontrolowanym przemieszczeniem się).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 187

Czy Zamawiający w Pakiecie 121 oczekuje, aby mocowanie cewnika było typu zatraskowego, w celu optymalnego zabezpieczenia cewnika przed niekontrolowanym przemieszczeniem się. Zatraskowa część systemu mocowania cewnika gwarantuje niezmienną pozycję cewnika przy zachowaniu jego pełnej przepustowości, system tak skonstruowany jest znacznie bardziej skuteczny niż inne metody oparte np. na zawinięciu cewnika w okrąg i umiejscowieniu go pod przykrywającym go „elementem mocującym”, który dalej musi być zabezpieczony przyklejnym opatrunkiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 188

Czy Zamawiający w **Pakiecie 125** dopuści zestaw do drenażu pasywnego z zaworem spustowym z zamknięciem typu poziomego; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 189

Czy Zamawiający w **Pakiecie 125** mógłby doprecyzować, czy miękki dren łączący powinien być wykonany z silikonu.

Odpowiedź: ma być bez lateksowy, miękki.

Pytanie 190

Czy Zamawiający w **Pakiecie 136** dopuści zestaw z komorą kolekcyjną o pojemności 2100 ml; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: tak

Pytanie 191

Czy Zamawiający w **Pakiecie 136** mógłby doprecyzować, czy zestaw powinien być wyposażony w jeden odłączany dren (wersja z jednym drenem).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 192

Czy Zamawiający w **Pakiecie 185** dopuści zestaw bezpieczny do punkcji opłucnej składający się z: **igły Veressa** (sygnalizującej za pomocą zielonego wskaźnika moment wysuwania się ostrza igły) zakończonej łącznikiem luer lock; **systemu automatycznych zastawek** (z **linią dystansującą/przedłużającą** układ zastawek od igły Veressa); **strzykawki** luer lock 60 ml; **worka** 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**. Zestaw sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 193

Czy w pakiecie nr 105 w punkcie 1 Załącznika nr 2 (Formularz Asortymentowo – Cenowy) Zamawiający dopuści czujniki biologiczne czyste zamiast czujników sterylnych?

Prosimy o uzasadnienie stosowania czujników sterylnych.

Odpowiedź: nie, bezpieczeństwo w przypadku noworodków, wcześniaków, wymagana jest pełna sterylność

Pytanie 194

Czy w pakiecie nr 106 w punkcie 1 Załącznika nr 2 (Formularz Asortymentowo – Cenowy) Zamawiający dopuści czujniki biologiczne czyste zamiast czujników sterylnych?

Prosimy o uzasadnienie stosowania czujników sterylnych.

Odpowiedź: nie, bezpieczeństwo w przypadku noworodków, wcześniaków, wymagana jest pełna sterylność.

Pytanie 195

Czy w pakiecie nr 160 w punkcie 1 Załącznika nr 2 (Formularz Asortymentowo – Cenowy) Zamawiający określi czy potrzebuje mankietów 1 lub 2 żyłowych oraz wskaże rodzaj wymaganych konektorów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy mankietów: dwużyłowe- typu Neo- Snap oraz jednożyłowe typ-konektor przekreślony motylek oraz konektor stożkowy wciskany

Pytanie 196

Czy w pakiecie nr 161 w punkcie 1 Załącznika nr 2 (Formularz Asortymentowo – Cenowy) Zamawiający określi rodzaj konektorów? Zamawiający wymaga stożkowych wsuwanych czy typu Neo-Snap?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy mankietów: dwużyłowe- typu Neo- Snap.

Pytanie 197

Czy w pakiecie 162 w punkcie 1 Załącznika nr 2 (Formularz Asortymentowo – Cenowy) Zamawiający doprecyzuje rodzaj wymaganych konektorów? Czy ze względu na wielość możliwych wariantów Zamawiający może udostępnić np. zdjęcia lub inny rodzaj dokumentacji?

Odpowiedź: NON INVASIVE AIR HOSE REF HD36-24-69 - przewód dwużyłowy do mierzenia ciśnienia (konektor)

Pytanie 198

Czy w pakiecie 198 w punkcie 1 Załącznika nr 2 (Formularz Asortymentowo – Cenowy) Zamawiający dopuści elektrody o śr. 20 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 199

Dotyczy: Pakiet nr 62 – elektrody neurologiczne
poz.1

Czy Zamawiający dopuszcza elektrody pokryte żelazem Ag/AgCl o wymiarach 25x20mm, długość przewodu 150cm, złącze typ (K) FMM 1,5mm, 1 opakowanie zawiera 6 sztuk powierzchniowych elektrod jednorazowych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 200

Część nr 116

Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania uchwyt monopolarny jednorazowego użytku z elektrodą, igła, 2 przyciski, dł. kabla 3m, sterylny, op. 10 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 201

Część nr 116

Czy Zamawiający wymaga zaferowania łącznie 90 000 szt. uchwytów (3600 op. X 25 szt.) ?

Odpowiedź: nie, 3600 sztuk

Zamawiający wyjaśnia: „144 opakowanie (25szt x144=3600)”

Pytanie 202

Czy Zamawiający w pak 114 poz a w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trokar 10mm z redukcją do kaniuli 5/10mm, typ bezostrzowy, z asymetrycznym ostrzem, idealnie rozpychającym powłoki, z kaniulą żłobkowaną, z portem do insuflacji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 203

Czy Zamawiający w pakiecie 114 w pozycji b w miejsce pierwotnych zapisów dopuści laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny o pojemności 200 lub 800ml w polietylenowej rurce z wypychaczem do trokara 10mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 204

Pakiet 14 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie Cewnika do odsysania o długości 40cm w rozmiarach 4-10 oraz 60 cm dla pozostałych rozmiarów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 205

Pakiet 14 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z pojemnikiem o pojemności 25ml, z dwoma drenami o długości +/- 10cm , oraz prosimy o odstąpienie od wymogu tłoczonego logo/nawy producenta na pojemniku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 206

Pakiet 20 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu parametrów potwierdzonych w badaniach producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 207

Pakiet 20 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 6 ml, pakowanego po 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 208

Pakiet 20 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie możliwości pakowania po 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 209

Pakiet 217 poz. 60

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 6 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 210

PAKIET 31

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie strzygarki z trzyczakresową, obrotową głowicą (funkcja obracania głowicy o 45° w lewo i w prawo) z 2 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych o szerokości cięcia 36 mm. Trzyczakresowa obrotowa głowica ułatwia usuwanie owłosienia z trudno dostępnych okolic ciała.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 211**

PAKIET 31

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 blistrów/ pudełko.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 212**

PAKIET 105

Poz. 1a, 1b Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych, nie zawierających lateksu, kompatybilnych z technologią Oximax, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie 70-100%.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**Pytanie 213**

PAKIET 105

Poz. 1b. Prosimy o dopuszczenie czujników dla niemowląt 1-20 kg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 214**

PAKIET 116

Prosimy o podanie do jakiego wtyku (np Erbe, Vallellab - 3 pinowy) Zamawiający wymaga uchwytu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 215**

PAKIET 116

Prosimy o dopuszczenie uchwytu z elektrodą szpatułkową, długość kabla 320 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 216**

PAKIET 132

Prosimy o dopuszczeni elektrody o wymiarach 202x101 mm, powierzchnia 118 cm 2.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 217**

PAKIET 132

Czy zamawiający oczekują elektrody wraz z kablem odprowadzającym?

Odpowiedź: nie**Pytanie 218**

PAKIET 158-160

Prosimy o odstąpienie od wymogu "classic-cuf", gdyż wskazuje to na konkretnego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie 219

PAKIET 158

Prosimy o dopuszczenie mankietów pakowanych po 10 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 220**

PAKIET 158

W celu dobrego dobrania asortymentu prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje mankiet jedno czy dwużyłowego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje mankiet jedno i dwużyłowego**Pytanie 221**

PAKIET 159

W celu dobrego dobrania asortymentu prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje mankiet jedno czy dwużyłowego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje mankiet jedno i dwużyłowe (dwużyłowe z konektorem typu Neo-Snap)**Pytanie 222**

PAKIET 159

Prosimy o dopuszczenie mankietów pakowanych po 10 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**Pytanie 223**

PAKIET 160

W celu dobrego dobrania asortymentu prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje mankiet jedno czy dwużyłowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy mankietów: dwużyłowe- typu Neo- Snap oraz jednożyłowe typ-konektor przekręcony motylek oraz konektor stożkowy wciskany**Pytanie 224**

PAKIET 160

Prosimy o wskazanie urządzenia, z którym ma być kompatybilny mankiet. Prosimy o wskazanie nr REF przewodu powietrznego, z którym będzie połączony mankiet.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy mankietów: dwużyłowe- typu Neo- Snap oraz jednożyłowe typ-konektor przekręcony motylek oraz konektor stożkowy wciskany**Monitor Aquarius jednożyłowy stożkowy wciskany REF-F629277****Monitor Phillips REF 863304 - przykręcany motylek****Pytanie 225**

PAKIET 160

Prosimy o dopuszczenie mankietów pakowanych po 10 sztuk w jednym rozmiarze, czyli łączna ilość zamówionych sztuk z podziałem na rozmiary:

20 sztuk - rozmiar 1

30 sztuk - rozmiar 2

50 sztuk- rozmiar 3

50 sztuk- rozmiar 4

50 sztuk- rozmiar 5

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**Pytanie 226**

PAKIET 161

Prosimy o dopuszczenie mankietów łatwych w czyszczeniu, delikatnych dla skóry wykonanych z polichlorku winylu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 227

PAKIET 161

Prosimy o dopuszczenie mankietów łatwych w czyszczeniu, delikatnych dla skóry wykonanych z termoplastycznego poliuretanu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 228

PAKIET 161

Prosimy o wskazanie urządzenia, z którym ma być kompatybilny mankiet. Prosimy o wskazanie nr REF przewodu powietrznego, z którym będzie połączony mankiet.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy mankietów: dwużyłowe- typu Neo- Snap
GE MEDICAL SYSTEM SP 318281324WA**

Pytanie 229

PAKIET 161

Ze względu na sposób konfekcjonowania prosimy o dopuszczenie zaoferowania 20 sztuk.

Odpowiedź: : Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 230

PAKIET 162

Prosimy o wskazanie urządzenia, z którym ma być kompatybilny mankiet. Prosimy o wskazanie nr REF konektora.

Odpowiedź: NON INVASIVE AIR HOSE REF HD36-24-69 - przewód dwużyłowy do mierzenia ciśnienia (konektor)

Pytanie 231

Dotyczy pakietu nr 7:

Dotyczy Załącznika nr 2 poz. nr 1.

Czy w pakiecie nr 7 poz 1. Zamawiający dopuści nakłuwacze o parametrach głębokość nakłucia 1,6 mm, igła 28G z jednoczesnym zachowaniem pozostałych wymogów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 232

Dotyczy pakietu nr 7:

Dotyczy Załącznika nr 2, poz. nr 2.

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze o parametrach głębokość nakłucia 1,8mm , igła 21G z jednoczesnym zachowaniem pozostałych wymogów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 233

Dotyczy pakietu nr 7:

Dotyczy Załącznika nr 2, poz. nr 3.

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze pediatryczne o parametrach: głębokość 1,2 mm , szerokość nakłucia 1,5 mm z jednoczesnym zachowaniem pozostałych wymogów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 234

Dotyczy pakietu nr 7:

Dotyczy Załącznika nr 2, poz. nr 1 i 3.

Prosimy o modyfikację szacunkowej ilości sztuk na 18 m-cy w taki sposób aby szacunkowa ilość „j.m” na 18 m-cy była podzielna przez 200 szt. w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że będzie zamawiał pełne opakowania handlowe.

Pytanie 235

Dotyczy pakietu nr 7:

Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, prosimy o potwierdzenie, że będzie dokonywać zamówień po pełnych opakowaniach handlowych 200szt.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że będzie zamawiał pełne opakowania handlowe.

Pytanie 236

Dotyczy pakietu nr 133:

Dotyczy Załącznika nr 2, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze nożykowe w kolorze fioletowym, głębokość nakłucia 1,6mm, szerokość 1,5 mm z zachowaniem pozostałych parametrów?

Uzasadnienie: Parametry wymienione gwarantują napełnienie kapilary w próbkach mikrometody oraz w badaniach gazometrycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 237

Dotyczy pakietu nr 133:

Dotyczy Załącznika nr 2, poz. nr 2.

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze o głębokości nakłucia 1,2 mm , szerokość 1,5 mm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 238

Dotyczy SWZ rozdz. XVIII – Opis kryteriów oceny ofert.

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zakresu kryterium „termin dostawy zamówień cząstkowych” w taki sposób aby najkrótszy termin wynosił min. 2 dni robocze z odpowiednim przeliczeniem punktacji. Oczekiwanie realizacji zamówienia w ciągu 1 dnia, nie uwzględnia odległości kilometrowej z odległych miast i tym samym wpływa negatywnie na równe traktowanie oferentów (zgodnie z rozdz. 2 art. 16.1 Ustawy Pzp), preferując wykonawców z bliskiej okolicy. Dodatkowo, procedury logistyczne w firmach przewozowych, narzucają minimalny czas realizacji zamówienia, który może wynieść nawet 3 dni robocze, od chwili złożenia zamówienia.

Kolejnym argumentem niech będzie fakt, iż dostarczany asortyment nie posiada bardzo krótkiego terminu ważności, przez co Zamawiający jest w stanie wcześniej określić wielkość zapotrzebowania i może wcześniej złożyć zamówienie, dzięki czemu Wykonawca będzie mógł terminowo zrealizować dostawę.

Dlatego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu w SWZ – kryterium dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 239

Dotyczy projektu umowy zał. nr 6 §3 ust 3 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 200,00 zł netto” ?

Uzasadnienie: Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 200,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 240

Pakiet 64, poz. 1

Czy zamawiający dopuści wzierniki pakowane zbiorczo po 250 szt. lub 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 241

Pakiet 102,

Czy zamawiający dopuści osłonkę lekko pudrowaną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Nie, max 144 szt.

Pytanie 242

Pakiet 100

Czy zamawiający dopuści wzierniki pakowane w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 243

Pakiet 220, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 220, poz. 1

czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia wynikiem badań z niezależnego laboratorium syst. zamkniętego w rozumieniu def. NIOSH, natomiast dopuści oświadczenie producenta potwierdzający ten fakt?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 244

Pakiet 51, poz. 2

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

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 245

Pakiet 20, poz. 3-7

czy zamawiający dopuści dren o dł. 200 cm minimum?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 246

Pakiet 20, poz. 3-7

czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia parametrów wynikiem badań w niezależnym laboratorium, natomiast dopuści oświadczenie producenta potwierdzający ten fakt?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 247

Pakiet 16, poz. 13,21-23,26,34-37

Czy zamawiający wydzieli poz. 13,21-23,26,34-37 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: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie 248

Pakiet 16, poz. 13

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 249

Pakiet 16, poz. 22

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 250

Pakiet 16, poz. 34

Czy zamawiający dopuszcza i wymaga stazę bezlateksową, wykonana z rozciągliwego paska TPE?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 251

Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 252

Pakiet 8, poz. 1

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 253

Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 254

Pakiet 8, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 255

Pakiet 8, poz. 1

Czy zamawiający dopuści datę ważności – przydatności do użycia minie niż 3 lat, jeżeli zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, wykonawca rozumie, że Zamawiający nie widzi potrzeby dłuższego magazynowania zamówionych towarów. Należy wskazać, iż dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu, w związku z tym prosimy o dopuszczenie produktów z krótszym terminem przydatności niż 3 lat. W przypadku nie dopuszczenia przez zamawiającego krótszego terminu przydatności prosimy o wyjaśnienie z jakiej zatem przyczyny wyznacza wymóg takiego akuratu okresu ważności zamówionych towarów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 256

Pakiet 8, poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałowa, trójpłaszczynowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowiedrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze p na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 257

Pakiet 8, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kołec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 258

Pakiet 8, poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 259

Pakiet 8, poz. 2

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 260

Pakiet 8, poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 261

Pakiet 8, poz. 2

Czy zamawiający dopuści datę ważności – przydatności do użycia minie niż 4 lat, jeżeli zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, wykonawca rozumie, że Zamawiający nie widzi potrzeby dłuższego magazynowania zamówionych towarów. Należy wskazać, iż dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu, w związku z tym prosimy o dopuszczenie produktów z krótszym terminem przydatności niż 4 lat. W przypadku nie dopuszczenia przez zamawiającego krótszego terminu przydatności prosimy o wyjaśnienie z jakiej zatem przyczyny wyznacza wymóg takiego akurat okresu ważności zamówionych towarów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 262

Pakiet 5, poz. 11

Czy zamawiający wydzieli poz.11 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: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie 263

Pakiet 5, poz. 11

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 264

Pakiet 2, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,45x13mm, 05x25mm, pozostałe rozmiary zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 265

Pakiet 2, poz. 1-7 – Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 266

Pakiet 7, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o głębokości nakłucia 2,4mm? Spełniający pozostałe wymagania swz.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 267

Pakiet 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz dedykowany dla kobiet i dzieci z igłą w rozmiarze 23G oraz głębokości nakłucia 1,8mm? Spełniający pozostałe wymagania swz.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – w Pakiecie 6 brak poz. 3.

Pytanie 268

Pakiet 14, poz. 1 -2– Czy Zamawiający dopuści wycenę basenów w opakowaniu a'120szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie nr 14 wymaga dostawy cewników do odsysania górnych dróg oddechowych.

Pytanie 269

Pakiet 14, poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści wycenę basenów w opakowaniu a'300szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie nr 14 wymaga dostawy cewników do odsysania górnych dróg oddechowych.

Pytanie 270

Pakiet nr 57, poz.1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice, takie jak dotychczas używane przez Zamawiającego, czyli rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu min. 0,07mm, na dłoni min. 0,06, na mankietcie min.0,04, AQL 1.5, mediana siły zrywu min. 6,0N wg EN 455 – potwierdzone raportem producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 10 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z akredytowanego laboratorium. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. (rozmiar XS-L) oraz po 230 szt. dla rozmiaru XL z przeliczeniem zaofertowanej ilości do 38 992 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 271

Pakiet 57, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice, takie jak dotychczas używane przez Zamawiającego, czyli rękawice diagnostyczne lateksowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, obustronnie chlorowane, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,40mm ±0,01mm , na dłoni 0,30mm±0,01mm, na mankiecie 0,20mm±0,01mm, długość min290mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 28N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 25µg/g-potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% i 4% formaldehydu- poziom min 2- potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL. Pakowane po 50 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości do 22 000 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 272

Pakiet 58, poz. 1-2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej dłoni z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostaticznymi), w tym odporne na 90% alkohol izopropylowy min. na poziomie 1. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zvalidowaną metodą badawczą. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 273

Pakiet 58, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpydrowe, kształt uniwersalny, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpydrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min. 240 mm, grubość na palcu min. 0,10±0,02 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1,5 , rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455, EN 374-2,4, EN 420, EN ISO 374-1,5, rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, ikoną potwierdzającą brak ftalanów, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 274

Pakiet 59, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice, takie jak dotychczas używane przez Zamawiającego, czyli rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej dłoni z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi), w tym odporne na 90% alkohol izopropylowy min. na poziomie 1. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 275

Pakiet 59, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu min. 0,07mm, na dłoni min. 0,06, na mankiecie min.0,04, AQL 1.5, mediana siły zrywu min. 6,0N wg EN 455 – potwierdzone raportem producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 15 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone raportem z jednostki niezależnej. Odporne na 2 alkohole min. na poziomie drugim. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany. Pakowane po 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 276

Pakiet 60, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice, takie jak dotychczas używane przez Zamawiającego z AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 277

Pakiet 60, poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści rękawice, takie jak dotychczas używane przez Zamawiającego z medianą siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 278

Pakiet 67, poz. 1-2 – Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych o dł. 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 279

Pakiet 83, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści kołnierz z odległościami między mostkiem, a brodą odpowiednio dla rozmiarów:

S - 17,2 cm

M - 17,4 cm,

L - 17,6 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 280

Pakiet 84, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia w rozmiarach CH4-CH12?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 281

Pakiet 84, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści kranik z przedłużaczem w kolorze białym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 282

Pakiet 84, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pomp w kolorze przezroczystym i bursztynowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 283

Pakiet 87, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz z przezroczystą gwintowaną nakrętką, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 284

Pakiet 87, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz z czerwoną lub niebieską gwintowaną nakrętką, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 285

Pakiet 89, poz. 1-5 Czy Zamawiający dopuści dreny do podawania tlenu wykonane z medycznego PCV ze śladowymi ilościami PCV, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 286

Pakiet 92, poz.1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 287

Pakiet 100, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wzierniki w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 288

Pakiet 102, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'144szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza max. 144 szt. w opakowaniu.

Pytanie 289

Pakiet 108, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści zestaw w opakowaniu podwójnym: zew. Papier-folia i wew. folia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 290

Pakiet 109, pozycja 1 - Czy Zamawiający ma na myśli rurkę intubacyjną wykonaną z wysokiej jakości medycznego PCV czy PCV silikonowanego?

Odpowiedź: PCV (mankiet silikonowy)

Pytanie 291

Pakiet 111, pozycja 1b- Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 00 o długości 50mm w kolorze ciemnoniebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 292

Pakiet 111, pozycja 1d- Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 4 o długości 100mm w kolorze czerwonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 293

Pakiet 113, pozycja 1a - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przewodnic w rozmiarze CH10 i 14?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 294

Pakiet 113, pozycja 1b - Czy Zamawiający dopuści przewodnice o długości 60cm lub 80cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 295

Pakiet 118, pozycja 1a, c, f - Czy Zamawiający dopuści igły o długości 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 296

Pakiet 118, pozycja 1d, g - Czy Zamawiający dopuści igły o długości 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 297

Pakiet 122, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 298

Pakiet 124, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści jednorazową miarkę bez dozownika - nie będącą wyrobem medycznym i posiadającą stawkę vat 23%?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 299

Pakiet 126, pozycja 1 -Czy Zamawiający dopuści zestaw z końcówką podwójnie zagiętą w rozmiarze CH21 i długości 260mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 300

Pakiet 126, pozycja 1-Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem o długości 4000mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 301

Pakiet 127, poz. 1 – Czy Zamawiający oczekuje osłony w rozmiarze 16 x 300 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 302

Pakiet 127, poz. 1 – Zwracamy się z prośbą o podanie szacunkowej ilości.

Odpowiedź: Szacunkowa ilość "j.m." na 18 m-cy wynosi 150 szt. – Zamawiający dokonał modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 303

Pakiet 149, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 304

Pakiet 214, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

1 x Podkład chłonny 60cm x 60cm, chłonność 789ml

2 x Serweta chłonna 60cm x 80cm, gramatura 40g/m2

1 x Czapeczka dla noworodka, biała

1 x Kocyk flanelowy 160cm x 75cm

1 x Miarka papierowa 1m?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia

Pytanie 305

Pakiet 214, poz. 1 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pozytywnej opinii CZD, a także KTD potwierdzające parametry?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie 306

Pakiet 214, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestawy z datą ważności 2 lata od daty produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 307

Pakiet 214, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestawy zapakowane w rękaw papierowo-foliowy ze zgrzewem prostym i marginesem ułatwiający otwieranie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 308

Pakiet 214, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestawy zapakowane do transportu w wytrzymały karton zaklejony taśmą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 309

Dotyczy Pakietu nr 72 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych. W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności worka 1800 ml z zaworem ciśnieniowym 60 cm H₂O, worek wykonany z PVC; 2 maski anestetyczne jednorazowego użytku w rozmiarze 4i 5; korpus przezroczysty, rozmiar oznaczony odpowiednim

kolorem pierścienia oraz oznaczeniem na korpusie maski, z nadmuchiwanym mankietem i końcówką drenu; przewód tlenowy dł. ok. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 1700 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 310

Dotyczy Pakietu nr 72 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 1800 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 311

Dotyczy Pakietu nr 72 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 550 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 312

Dotyczy Pakietu nr 72 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 2700 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 313

Załącznik nr 2 do SWZ - pakiet nr 188 „Elektrody”

Ponieważ opisany przez Zamawiającego rodzaj elektrody typu „COMBO” nie jest kompatybilny z defibrylatorami ZOLL, prosimy o doprecyzowanie, że Zamawiającego będzie oczekiwał zaoferowania elektrod kompatybilnych z defibrylatorem ZOLL i zrezygnuje z zapisu o typie elektrody COMBO?

Odpowiedź: Tak, wymagamy, tylko elektrody do defibrylacji, kardiowersji, monitorowania, stymulacji przezskórnej kompatybilny z defibrylatorem zoll

Pytanie 314

Załącznik nr 2 do SWZ - pakiet nr 188 „Elektrody”

Czy Zamawiający dopuści do postępowania oryginalne elektrody ze zintegrowanym odprowadzeniem (przewodem elektrod o długości) o długości 61 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 315

Załącznik nr 2 do SWZ - pakiet nr 188 „Elektrody”

Czy Zamawiający dopuści do postępowania elektrody niewymienione przez Producenta defibrylatora w instrukcji obsługi aparatu jako kompatybilne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 316

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ Pakiet 48

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki chirurgiczne napełnione 10% roztworem formaliny, poj. 30 ml + 10 ml formaliny, zamknięcie zakręcane w opakowaniach liczących 60 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości do pełnego opakowania w górę tj 14 op (a 60 szt) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 317

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ Pakiet 87

Poz.1 Czy Zamawiający dopuści pojemnik na kał o pojemności 30ml? Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 318

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ Pakiet 87

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o pojemności 120ml? Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 319

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ Pakiet 87

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o pojemności 120ml? Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 320

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ Pakiet 47, 48 i 87

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie oryginalnych materiałów informacyjnych/Folderów/katalogów/prospektów/informacji/opisów dystrybutora w którym będą wyszczególnione informacje potwierdzające wszystkie wymagane parametry wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia? Oryginały materiałów/foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do szczegółowych parametrów opisywanych przez Zamawiających w SWZ i są jedynie ulotką informacyjną. W związku z tym większość materiałów nie potwierdzałoby wszystkich wymaganych parametrów, zatem zasadne jest sporządzanie ich przez dystrybutora w oparciu o informacje od producenta czy autoryzowanego przedstawiciela i najlepszą wiedzę profesjonalnego wykonawcy na rynku medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia dokumentów zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 321

Pakiet 97, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG dla dorosłych-piankowa, żelowa rozm. 34x51mm op. 100szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 322

Pakiet 116, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści Uchwyt el. Mono, jednorazowy, 2 przyciski; igła, dł 3,2m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 323

Pakiet 132, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną, jednorazową, hydrożel, dzieloną dla dorosłych i dzieci, 163,5x117mm, powierzchnia 105 cm², do aparatu typu EMED ES 350; op. 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 324

dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 42mm x 56mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 325

dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 36mm x 48mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 326

dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zmawiający dopuści igły w rozmiarze 0,45x12mm; 0,5x25 mm; 0,6x25mm; 0,7x40mm; 0,8x40 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 327

dotyczy Pakietu nr 2 poz. 4

Czy Zmawiający dopuści igły w rozmiarze 0,33X12?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 328

dotyczy Pakietu nr 2 poz. 5

Czy Zmawiający dopuści igły w rozmiarze 18Gx40mm oraz 18Gx30mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 329

dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zmawiający dopuści kranik trójdrożny spełniający poniższy opis?

- kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu
 - kolor niebieski
 - posiadający optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia otwarty/zamknięty co 45 stopni
 - wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami
 - osiowo i promieniście ruchoma nakrętka do bezpiecznego połączenia Luer-Lock
 - minimalna martwa przestrzeń w portach zapewniająca precyzyjne podawanie leku i maksymalny przepływ infuzyjny
 - Urządzenie jest szczelne do 5 barów (72,5 PSI)
 - możliwość obrotu pokrętła o 3600
 - przepływ 500 ml/min
 - objętość wypełnienia 0,4ml
 - instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednik 50 szt.
 - kranik odporny na lipidy niebieski
- Jednorazowe, sterylne (EO), nietoksyczne i niepirogenne

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 330

dotyczy Pakietu nr 4 poz. 2

Czy Zmawiający dopuści kranik trójdrożny spełniający poniższy opis?

- kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu
- kolor niebieski
- posiadający optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia otwarty/zamknięty co 45 stopni
- wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami
- osiowo i promieniście ruchoma nakrętka do bezpiecznego połączenia Luer-Lock
- minimalna martwa przestrzeń w portach zapewniająca precyzyjne podawanie leku i maksymalny przepływ infuzyjny
- urządzenie jest szczelne do 3 barów
- możliwość obrotu pokrętła o 3600
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 20 szt.
- niebieski
- dren 10 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 331

dotyczy Pakietu nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny spełniający poniższy opis?

- kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu
- kolor niebieski
- posiadający optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia otwarty/zamknięty co 45 stopni
- wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami
- osiowo i promieniście ruchoma nakrętka do bezpiecznego połączenia Luer-Lock
- minimalna martwa przestrzeń w portach zapewniająca precyzyjne podawanie leku i maksymalny przepływ infuzyjny
- urządzenie jest szczelne do 3 barów
- możliwość obrotu pokrętła o 3600
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 20 szt.
- niebieski
- dren 10 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 332

dotyczy Pakietu nr 4 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny spełniający poniższy opis?

- kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu
- kolor niebieski
- posiadający optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia otwarty/zamknięty co 45 stopni
- wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami
- osiowo i promieniście ruchoma nakrętka do bezpiecznego połączenia Luer-Lock
- minimalna martwa przestrzeń w portach zapewniająca precyzyjne podawanie leku i maksymalny przepływ infuzyjny
- urządzenie jest szczelne do 3 barów
- możliwość obrotu pokrętła o 3600
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 20 szt.
- niebieski
- dren 25 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 333

dotyczy Pakietu nr 4 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny spełniający poniższy opis?

- kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu
- kolor niebieski
- posiadający optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia otwarty/zamknięty co 45 stopni
- wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami
- osiowo i promieniście ruchoma nakrętka do bezpiecznego połączenia Luer-Lock
- minimalna martwa przestrzeń w portach zapewniająca precyzyjne podawanie leku i maksymalny przepływ infuzyjny
- urządzenie jest szczelne do 3 barów
- możliwość obrotu pokrętła o 3600
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 20 szt.
- niebieski
- dren 100 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 334

dotyczy Pakietu nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny spełniający poniższy opis?

- kranik trójdrożny z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty
- wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami
- wewnętrzna średnica drenu 3mm
- kranik wykonany z poliwęglanu
- łącznik drenu wykonany z polietylenu
- zatyczki wykonane z ABS
- dren wykonany PVC bez ftalanów
- odporny na ciśnienie 4,00 bar
- nietoksyczny, wolny od pirogenów, pozbawiony lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku
- dren 7 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 335

dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 336

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 wymaga dostaw sukcesywnych, wg zapotrzebowania Szpital.

Pytanie 337

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: Zgodnie z SWZ

Pytanie 338

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 7, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 5 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającą a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 339

Pytanie techniczne:

Pakiet 48:

Poz.1: Prosimy o dopuszczenie pojemników na wycinki chirurgiczne, napełnionych 10% roztworem formaliny, o pojemności 30 ml + 10 ml formaliny, zamknięcie zakręcane. Opakowanie 48 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 340

Pakiet 8

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do infuzji grawitacyjnej, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS. Odpowietrznik zaopatrzonego w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór /pochewka) nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 341

Pakiet 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do infuzji grawitacyjnej o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (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, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 342

Pakiet 8 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do transfuzji (przetaczania) krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, całość bez zawartości ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), bez zawartości bisfenolu A (BPA), 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 wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren

wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, folia-papier, sterylne, opakowanie 180 szt,

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 343

Pakiet 22

Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie oczekuje zaferowania przedłużaczy o długościach zarówno 150cm jak i 200 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiającego wymaga dostawy przedłużaczy w przedziale 150-200cm, zgodnie przyjętym zapisem w SWZ 150-200cm

Pytanie 344

Pak 22

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego , długość zestawu około 9 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 345

Pakiet 22

Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylne. Jednoświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w łaty do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w odpowietrznik, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na długości minimum 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z liczbowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 45 do 90 ml co 5 ml i od 100 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 100 ml. Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 346

Pakiet 22

Poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej 50/60 ml JANETT; z wymiennymi końcówkami lub bez; Opakowanie: 1 sztuka , opakowanie max 85 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 347

Pakiet 22

Poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej 100 ml JANETT; z wymiennymi końcówkami lub bez Opakowanie: 1 sztuka opakowanie max 45 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 348

Pakiet 24

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie , czy oczekuje zaoferowania strzykawkę doustnych sterylnych, pakowanych pojedynczo z nałożonym koreczkiem do zabezpieczenia na czas transportu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 349

Pakiet 73 i Pakiet 75

Poz.1,2,3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % NaCl zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy IIa i IIb , dopuszczonych do obrotu w Europie i USA.

Opisana firma Becton Dickinson zdecydowała się na rejestrację w klasie III, inne firmy mające ten produkt w swoim obrocie: Medxl z klasą IIb, Medline i BBraun z klasą IIa, mają CE, zatwierdzenie FDA(stany)

Pragniemy nadmienić, że klasyfikacja wyrobu jest decyzją producenta i jest zatwierdzana w Europie przez jednostkę notyfikowaną a w USA przez FDA, co gwarantuje bezpieczeństwo wyrobu medycznego. W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia prawnego i medycznego

Odpowiedź: Nie, oczekujemy wyrobu klasy III dla najwyższej jakości opieki.

Pytanie 350

Pakiet 73 i 75

Poz. 1,2,3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty minimum 3(trzy) badań klinicznych, udawadniających, że zastosowanie zaoferowanych fabrycznie napełnionych strzykawkę pozwala znacząco obniżyć częstość występowania odcewnikowych zakażeń krwi

Opis przedmiotu zamówienia SWZ wskazuje na produkty jednej firmy – Becton Dickinson.

Wykonawcy jako profesjonaliście nie znane są takie badania. Dostępne jest jedynie opracowanie-” BD Posiflush™ fabrycznie napełnione strzykawki. Kompendium dowodów klinicznych na poparcie stosowania fabrycznie napełnionych strzykawkę do przepłukiwania względem strzykawkę napełnianych manualnie” wykorzystywane przez firmę Becton Dickinson.

Co do zasady stosowanie gotowych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnionych 0,9 % NaCl zmniejsza wskaźnik odcewnikowych zakażeń krwi.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje.

Pytanie 351

Pakiet 73

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 3 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dł. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 352

Pakiet 73

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 5 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dł. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 353

Pakiet 73

Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 10 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dl. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 354

Pakiet 75

Poz.1

Prosimy o Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości 5 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, pojemność i średnica cylindra odpowiadająca strzykawce 5 ml , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz -z możliwością stosowania do zabiegów w warunkach jałowych, Tłok z polipropylenu, z czterostronnym podcięciem ułatwiającym uchwyt , (każda strzykawka posiadająca kod UDI), Strzykawka wyposażona w długi minimum 1,5 cm korek zamykający, który posiada gwintowany Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka. pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Okres ważności 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Opakowanie 120 szt. Data ważności bezpośrednio na cylindrze.

Pragniemy nadmienić, że producent strzykawkę firma MedXL od ponad 25 lat wdraża innowacyjne rozwiązania do opieki nad wkłuciem, a oferowane strzykawki to produkt uniwersalny, sterylny wewnątrz i na zewnątrz, gotowy do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, nie powodujący opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądane w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 355

Pakiet 75

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 5 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dł. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 356

Pakiet 75

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 10 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dl. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiającego nie dopuszcza

Pytanie 357

Pakiet 75

Poz. 2

Prosimy o Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, średnica cylindra odpowiadająca strzykawce 10 ml , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz -z możliwością stosowania do zabiegów w warunkach jałowych, Tłok z polipropylenu, z czterostronnym podcięciem ułatwiającym uchwyt , (każda strzykawka posiadająca kod UDI), Strzykawka wyposażona w długi minimum 1,5cm korek zamykający, który posiada gwintowany Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka. pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Okres ważności 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Opakowanie 100 szt. Data ważności bezpośrednio na cylindrze.

Pragniemy nadmienić, że producent strzykawkę firma MedXL od ponad 25 lat wdraża innowacyjne rozwiązania do opieki nad wkłuciem, a oferowane strzykawki to produkt uniwersalny, sterylny wewnątrz i na zewnątrz, gotowy do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, nie powodujący opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądane w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Okres przydatności do użycia wynosi 3 lata – dla najlepszej dostępności produktu i możliwości wykorzystania w miejscach o zredukowanych potrzebach dla produktu – poradnie, stomatologia

Pytanie 358

Pakiet 75

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 10 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dl. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

Odpowiedź: nie

Wymagamy 36mcy i preferujemy mniejsze opakowania, gdyż będzie to generowało większe koszty w przypadku nie wykorzystania sprzętu np. poradnie, stomatologia, psychiatria

Pytanie 359

Pakiet 75 Poz. 3

Prosimy o Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości 3 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, pojemność i średnica cylindra odpowiadająca strzykawce 5 ml , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz -z możliwością stosowania do zabiegów w warunkach jałowych, Tłok z polipropylenu, z czterostronnym podcięciem ułatwiającym uchwyt , (każda strzykawka posiadająca kod UDI), Strzykawka wyposażona w długi minimum 1,5cm korek zamykający, który posiada gwintowany Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka. pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Okres ważności 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Opakowanie 120 szt. Data ważności bezpośrednio na cylindrze.

Pragniemy nadmienić, że producent strzykawkę firma MedXL od ponad 25 lat wdraża innowacyjne rozwiązania do opieki nad wkłuciem, a oferowane strzykawki to produkt uniwersalny, sterylny wewnątrz i na zewnątrz, gotowy do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, nie powodujący opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądane w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Wymagamy średnicy cylindra odpowiadającego 10ml strzykawki.

Dodatkowo wymagamy 36 mcy okresu ważności aby nie doprowadzać do marnowania sprzętu z powodu końca terminu ważności. Duże opakowanie też generuje kosztu w wyniku nieużycia.

Pytanie 360

Pakiet 75 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 3 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dł. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Wymagamy 36 m-cy i preferujemy mniejsze opakowania, gdyż będzie to generowało większe koszty w przypadku nie wykorzystania sprzętu

Pytanie 361

Pakiet 80

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml) z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu, jak obecnie stosowanej w Państwa Placówce

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 362

Pakiet 80

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wody do nawilżania tlenu: Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml, 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 i kod GTIN i napisami w języku polskim. Pojemność 340ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 363

Pakiet 80

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wody do nawilżania tlenu: Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, 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 i kod GTIN i napisami w języku polskim. Pojemność 650ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 364

Pakiet 80

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 365

Pakiet 80

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie, co eliminuje straty i jest bardziej ekonomicznym rozwiązaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 366

Pakiet 197

Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Osłony flakonu lub worka 500-1000ml / 20x30cm. Zapewnia ochronę leku światłoczułego z wycięciem na ucho do zawieszenia opakowania oraz otwartą część spodnią. Opakowanie max. 250 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 367

Pakiet 197

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), , igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS, Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rollkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór /pochewka) nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 368

Pakiet 31:

Poz.1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki z nieruchomą głowicą, z wymiennymi ostrzami do strzyżenia włosów w różnych partiach ciała, z ostrzem uniwersalnym o wymiarze ostrza tnącego 31,3 mm. Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 369

Pakiet 31:

Poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennych, jednorazowych ostrzy do strzygarki, dostosowanych do wszystkich partii ciała i rodzajów włosów, w rozmiarach ostrza tnącego: ostrze uniwersalne 31,3 mm, ostrze do włosów grubych 36,2mm, ostrze wąskie do miejsc delikatnych 20mm. Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 370

Pakiet 126

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu sterylnego do odsysania pola operacyjnego z końcówką 28 CH o długości 270 mm z pakowanym osobno drenem o średnicy 30 CH i długości 3000 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 371

Pakiet 90

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego z ekstrudowaną rączką o średnicy 22 CH i długości 27 cm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 372

Pakiet 90

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego z ekstrudowaną rączką o średnicy 18 CH i długości 25 cm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 373

Pakiet 90

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego miniaturowa, podwójnie zagięta o śr. 12 CH (śr wew 3 mm/ zew 4 mm) bez kontrpli siły ssania, biała, dł. 17 cm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 374

Pakiet 90

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego z ekstrudowaną rączką o średnicy 12 CH i długości 27 cm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 375

Pakiet 90

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego z ekstrudowaną rączką o średnicy 12 CH i długości 27 cm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 376

Pakiet 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego zestawu do drenażu ran składający się z skalowanego mieszka 50 ml, drenem łączącym 7 cm z klamrą zaciskową, uniwersalnego łącznika do drenów pooperacyjnych z możliwością zmiany średnicy bez konieczności docinania oraz drenu Redona z trokarem, o długości 50 cm, średnica 7 CH, perforacja 14 cm, z linią RTG i 3 znacznikami głębokości. Zestaw bez ftalanowy pakowany pojedynczo w torebkę foliową zgrzewaną, dren pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzną torebkę foliową, zgrzewaną, sterylizowany radiacyjnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 377

Pakiet 20

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dorosłych, wykonany z medycznego PCV. miękkie końcówki donosowe, dren dł. 210 cm, mikrobiologicznie czysty; bez zawartości lateksu i DEHP j.u. opakowanie max. 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 378

Pakiet 20

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci. Wykonany z medycznego PCV. Miękkie końcówki donosowe, dren o długości 210 cm o przekroju gwiazdkowym, zapobiegającym zamknięciu światła drenu, łącznik standardowy, wyrób czysty mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu oraz DEHP; opakowanie max. 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 379

Pakiet 20

Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Maska tlenowa (pediatryczna, dla dorosłych do wyboru przez Zamawiającego) z drenem, 2,1, w zestawie nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 μm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie/sterylny. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.). W zestawie dren 2,1 m, łącznik standardowy do drenu, maska aerozolowa dla dorosłych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 380

Pakiet 20 Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml. Przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 μm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.). W zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa dla dorosłych, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 381

Pakiet 20

Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Maska tlenowa z możliwością stosowania do średniej lub wysokiej koncentracji tlenu (z oddechem zwrotnym lub bez), w zestawie: jeden zawór boczny, niskooporowy zawór zwrotny, obrotowy łącznik do podaży średniej koncentracji tlenu, rezerwuar tlenu z obrotowym łącznikiem - dostosowuje maskę do pozycji pacjenta, maska wydłużona pod brodę, anatomiczny kształt, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, atraumatyczny mankiet maski, dren tlenowy dł. 2.1m,

przekrój gwiazdkowy, łącznik standardowy, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, pakowana pojedynczo. W opakowaniu zbiorczym maksymalnie 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 382

Pakiet 20

Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Maski tlenowa do wysokiej koncentracji tlenu z oddechem zwrotnym wykonana z PVC, wydłużona pod brodę, obrotowy łącznik, metalowa klamra na nos z workiem o pojemności 750 ml i drenem 2,1 m o przekroju gwiazdkowym z łącznikiem standardowym. Nie zawiera lateksu, czysta mikrobiologicznie. Produkt zawiera DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 383

Pakiet 20

Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Maski tlenowa z drenem, dla dzieci i dorosłych, wydłużona pod brodę, anatomiczny kształt, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania, atraumatyczny mankiet maski, obrotowy łącznik, dren tlenowy dł. 2.1m, o przekroju gwiazdkowym, łącznik standardowy, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu oraz DEHP; pakowane max. po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 384

Pakiet 20

Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,4 μm (+/- 0,13 μm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 μm) - 72% (+/- 3,1%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 3,3 min. (+/- 0,1 min.). W zestawie z nebulizatorem: zintegrowany z łącznikiem ustnik z przegubowym złączem obrotowym w pionie i poziomie, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora; dla dzieci i dorosłych, czysta mikrobiologicznie lub sterylna; produkt zawiera ftalany, rozmiar wg Zamawiającego Pakowane po 50 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 385

Pakiet 170

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Sterylnej, paroprzepuszczalnej opatrunki do wkłuc obwodowych 7x7,3 +/-0,01 cm z zaokrąglonymi rogami z profilowanym wycięciem w kształcie trójlistnej kończyny, z przezroczystym okienkiem z folii poliuretanowej 3,9x4,7 cm umożliwiającym inspekcję miejsca wkłucia (z warstwą klejącą na bazie akrylu naniesioną wzorem podobnym do diamentu), z włókninowym obrzeżem stabilizującym, z dodatkowym paskiem z perforacją stanowiącym zabezpieczenie przeciwległe, z metką z nadrukiem data/godzina i ramką ułatwiającą aplikację. Zapewnia dopasowanie do ciała i stabilizację kaniuli do 7 dni, odporny na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM1671. Opakowanie jednostkowe torebka papierowa typu peel pouch. Opakowanie zbiorcze karton 100 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Wyrób medyczny klasy I s.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 386

Pakiet 14

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych typu Mully zakończony końcówką prostą. Wykonany z miękkiego i elastycznego PCV. Łącznik kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru Pakowany prosto w opakowanie typu folia-papier z listkami ułatwiającymi otwieranie. Rozmiary CH 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, dł. 49 cm, (do wyboru przez Zamawiającego). Pakowane w opakowanie zbiorcze po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**Pytanie 387**

Pakiet 14

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego Pojemnik o pojemności 13,5 ml z nakrętką ze zintegrowanymi dwoma drenami o długości ok. 8 cm z łącznikami: żeńskim i męskim z kontrolą siły ssania z zatyczką. W zestawie dodatkowa nakrętka. Produkt sterylny, wolny od lateksu, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**Pytanie 388**

Pakiet 220

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) ,), igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór /pochewka) ,nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**Pytanie 389**

Pakiet 220

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi TS o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej , z odpowietrznikiem,zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, całość bez zawartości ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym),bez zawartości bisfenolu A (BPA), 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 wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, folia-papier, sterylna, opakowanie 180 szt,

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**Pytanie 390**

Pakiet 31, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej, bezprzewodowej, wodoodpornej, z nieruchomą głowicą, z możliwością dezynfekcji poprzez pełne zanurzenie w środku dezynfekcyjnym (klasa szczelności IPX7). Strzygarka chirurgiczna stosowana do usuwania owłosienia ze skóry pacjentów przed zabiegami operacyjnymi i innymi zabiegami inwazyjnymi. Strzygarka wyposażona w indukcyjną ładowarkę. Czas pracy strzygarki przy w pełni naładowanym akumulatorze 90 – 120 minut nieprzerwanej pracy. Ostrza jednokrotnego użycia o szerokości 31.3 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 391

Pakiet 31, pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 392

Pakiet 58, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe mikroteksturowane 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 dopuszcza

Pytanie 393

Pakiet 58, pozycja 1

Prosimy 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. $0,10 \pm 0,02$ mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z 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 żywnością, 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 umieszona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 394

Pakiet 58, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych, koloru niebieskiego. 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 B wg EN ISO 374-1. AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 7N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02$ mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na penetrację min. 30 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 żywnością, 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 umieszona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 395

Pakiet 58, pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL $\leq 1,5$, kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. 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. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 396

Pakiet 58, pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie rękawic niesterylnych, jednorazowego użytku diagnostycznych i ochronnych wykonanych z polichlorku winylu (PVC), powierzchnia gładka. Pasujące na obie dłonie, z rolowanym mankietem zapobiegającym samo zwijaniu się rękawicy. Rękawice pakowane są w sposób umożliwiający łatwe wyciąganie pojedynczych sztuk. Średnia grubość na palcach i dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 min, AQL 1,5. 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. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 5. Rękawice przebadane na działanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1

oraz przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 397

Pakiet 60, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpydrowych 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 mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, 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 nie dopuszcza

Pytanie 398

Pakiet 60, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergicznych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). 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 przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 399

Pakiet 60, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych bezpydrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm². Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w

listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modułus 500% < 2,5 N. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). 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 L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 400

Pakiet 60, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych bezpydrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modułus 50% max.0,5N/mm². Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modułus 500% < 2,5 N. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). 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 L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 401

Pakiet 60, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych, bezpydrowych, wewnątrz silikonowych, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni \geq 0,17 mm, na mankiecie \geq 0,17 mm, długość min. 285-300 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 16 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 402

Pakiet 60, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, lateksowe bezpydrowe o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo- hydrożelowego ułatwiająca zakładanie, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm dopasowana do rozmiaru,

średnia siła zrywania min. 34 N. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. 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 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporność na przekłucia > 5N. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 403

Pakiet 60, pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: rękawice chirurgiczne ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo- hydrożelowego ułatwiająca zakładanie, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm dopasowana do rozmiaru, średnia siła zrywania min. 34 N. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. 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 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporność na przekłucia > 5N. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 404

Pakiet 60, pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 20 N, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 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 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). 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 L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 405

Pakiet 60, pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i

surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 406

Pytania dot. pakietu nr 9:

- Czy Zamawiający miał na myśli przyrządy do infuzji zamiast przyrządów do przetaczania krwi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy przyrządów do szybkiego przetaczania krwi

Pytanie 407

Pytania dot. pakietu nr 9:

- Co Zamawiający miał na myśli określając że opakowanie musi być "kolorystycznie odróżniające od przyrządu do przetaczania krwi"? Czy Zamawiający dopuści przyrządy do infuzji w opakowaniu foliowo (część przezroczysta) - papierowym (część biała)?

Odpowiedź: wyraźne oznaczenie przyrządu do szybkiego przetaczania krwi od tych służących do przetaczania preparatów krwi uniemożliwiające pomyłkę użytkownika, ze względu na minimalizację ryzyka u pacjentów wymagających szybkiego przetoczenia. Tak dopuści przy wyraźnym oznaczeniu że jest to przyrząd do przetoczenia krwi

Pytanie 408

dot. zadania 22.

Czy zamawiający wyłączy z zadania 22 do osobnego pakietu, urządzenia w punkcie 5 i 6, tj. „jednorazowy system do kontroli zbiórki stolca” oraz „worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca”.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie 409

dot. zadania 22 pkt.5.

Czy zamawiający dopuści:

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:

- 1.Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.
2. System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu
3. Skład opakowania zestawu: • Worek odbiorczy 1 l. • Strzykawka 50 ml • Strzykawka z żelem smarującym (10 ml) • Instrukcja użycia • 1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów • Zacisk na przewody
- 4.Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.
5. Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1.34 in², max 1,4 in²

6. Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem. · Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/oprózniczenia mankietu. · Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankietu mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków. · Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca. · Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką
7. Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego
8. System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.
9. Przewód odprowadzający wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek
10. Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
11. System z czasem utrzymania do 29 dni
12. System przebadany klinicznie
13. Opakowanie handlowe systemu do zbiórki stolca - 2 szt.
14. Worek odbiorczy :
 - a. Wymienny worek zbiorczy pojemność 1000 ml., skalowane od 50 ml co 100 ml, kompatybilny z proponowanym systemem do zbiórki stolca.
 - b. Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
 - c. 1 op = 10 szt

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 410

Pakiet 61, poz. 1, 2, 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aktualnie obowiązującej normy ISO 45001 w miejsce OHSAS 18001, która od 11 marca 2021 r. zastąpiła wcześniej obowiązującą normę OHSAS 18001.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 411

Pakiet 61, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic aktualnie dostarczanych do Państwa placówki o parametrach lepszych niż opisane:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składająca się z jednego składnika aktywnego, białe, grubość na palcach 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III II, Typ B wg EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1: min. 14 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie. Odporne przez co najmniej 240 minut na działanie min. 13 cytostatyków, w tym Cysplatyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej oraz piktogramem na opakowaniu. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Rozmiary XS-XL,

oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspenseru, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk). Do wyceny należy przyjąć opakowanie rękawic w rozmiarze(XS-L)-100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 412

Pakiet 61, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 50 par.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 413

Pakiet 61, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie min. 26 leków cytostatycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 414

Pakiet 61, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic aktualnie dostarczanych do Państwa placówki o parametrach lepszych niż opisane:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, ułatwiającą nakładanie z zewnątrz antypoślizgowe o podwyższonej chwytności o średniej grubości na palcu 0,19 mm zapewniającą idealny komfort podczas użytkowania. Jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% Izopropanol, powidon jodu, kwas nadoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 potwierdzone raportami z wynikami badań wystawionym przez niezależne laboratorium. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 415

Pakiet 57, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice diagnostyczno-ochronne, niesterylne nitrylowe, bezpudrowe gwarantujących łatwe i pojedyncze wyciąganie z opakowania dzięki automatycznemu, warstwowemu układaniu z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach ściennych, pasujące do uchwytów ściennych uniwersalnych. Posiadające wewnętrzną warstwę łagodząco - nawilżająco – natłuszczającą z koloidalnego roztworu z owsa w kolorze jasnozielonym. O powierzchni zewnętrznej teksturowanej na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Grubość zgodnie z EN 455-2, mierzona podwójnie: palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,09 mm, mankiet 0,08 mm, długość min 240 mm, AQL 1.0. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. Odporne przez min. 120 min. na przenikanie min. 7 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 (raport z niezależnego laboratorium) lub równoważną oraz przebadane na penetrację cytostatyków, min. 30 substancji, zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium. Odporne na penetrację wirusów w zgodzie z EN 374-5. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych potwierdzonych badaniami. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie

z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie po 250 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 416

Pakiet 57, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nowoczesnych rękawic nitylowych o lepszych parametrach użytkowych niż opisane, tj. cieńszych (grubość palec $0,10 \pm 0,02$ mm, dłoni $0,07 \pm 0,02$ mm, mankiet $0,06 \pm 0,02$ mm), co gwarantujące najlepsze czucie, ale jednocześnie bardziej odpornych na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: etanol 20% oraz izopropanol 70% (Poziom 6). Nowoczesna formuła chemiczna oferowanych rękawic zapewnia, że odporność na wszystkie substancje chemiczne użyte do oznakowania typu wskazane w normie EN ISO 374-1 i umieszczone na opakowaniu jest na poziomie min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4). Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przebadane na min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Obniżona grubość zapewnia także, że rękawice są miękkie i elastyczne, przez co łatwo się zakładają i są lepiej dopasowane do dłoni a praca w nich jest bardziej komfortowa. Jednocześnie zgodna z normą EN 455-2 wytrzymałość na zrywanie zapewnia odpowiednią wytrzymałość do nakładania i pracy, rękawice nie rwą się przy zakładaniu i w trakcie wykonywania procedur medycznych. Pakowane po maks. 200 szt. Zaproponowana alternatywa, umożliwi higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowane do wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego, plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję, możliwość mocowania uchwytów na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkodzenia ścian, a także do wózków mobilnych lub dozownik wykonany z drutu stalowego pokrytego białą farbą antybakteryjną (pojedynczy lub potrójny) do wyboru Zamawiającego. Wykonawca w cenie oferty dostarczy według potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 417

Pakiet 57, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. O długości minimalnej 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL $\leq 1,5$, kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. 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. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 (w tym odporne na przenikanie minimum 240 minut: 5-fluorouracyl 50 mg/ml, Cisplatyna 1,0 mg/ml, Cytoxan 20 mg/ml, Dekarbazyna (DTIC) 10 mg/ml, Doksorubicyna HCl 2,0 mg/ml, Etopozyd 20 mg/ml, Ifosfamid 50 mg/ml, Metotreksat 25 mg/ml, Mitomycyna C 0,5 mg/ml, Oxaliplatin 5,0 mg/ml, Paclitaxel 6,0 mg/ml, Winkrystyna 1,0 mg/ml, odporne na przenikanie Karmustyny do 14 minut, odporne na przenikanie Tiotepy do 58 minut. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG.

1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 418

Pakiet 57, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości 290 ± 10 mm. O średniej grubości na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą 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. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (w tym odporne na przebicie do 240 minut przez Cisplatynę 1,0 mg/ml, Cyklofosamid 20 mg/ml, Dekarbazynę 10 mg/ml, Doksorubicynę HCl 2,0 mg/ml, Etopozyd 20,0 mg/ml, Fluorouracyl 50 mg/ml, Metotreksat 25 mg/ml, Mitomycynę C 0,5 mg/ml, Taksol 6,0 mg/ml, Siarczan Winkrystyny 1,0 mg/ml). Rękawice odporne na przenikanie Karmustyny do 15 minut, odporne na przenikanie Tiotepy do 30 minut. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 419

Pakiet 59 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, diagnostyczno - ochronnych, bezpudrowych, koloru niebieskiego, delikatnie teksturowanych 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 B wg EN ISO 374-1. AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 7N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02$ mm, na dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,05 mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na penetrację min. 30 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu) oraz odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych na min. 1 poziomie ochrony, w tym min. 2 alkohole używane w środkach do dezynfekcji, potwierdzone raportem z wynikami badań. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, 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-XXL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 420

Pakiet 59 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nowoczesnych rękawic nitylowych o lepszych parametrach użytkowych niż opisane, tj. niepowodujące uczuleń oraz podrażnień skórnych dzięki produkowaniu bez zawartości akceleratorów i chloru z wewnętrzną dodatkową warstwą – potwierdzone informacją na opakowaniu. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej

jednostki badawczej. Zielone o grubości na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL ≤1,5. Posiadające otwór dozujący zabezpieczony 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 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 200 sztuk. Zaproponowana alternatywa, umożliwi higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowane do wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego, plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję, możliwość mocowania uchwytów na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkodzenia ścian, a także do wózków mobilnych lub dozownik wykonany z drutu stalowego pokrytego białą farbą antybakteryjną (pojedynczy lub potrójny) do wyboru Zamawiającego. Wykonawca w cenie oferty dostarczy według potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 421

Pakiet 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice diagnostyczno-ochronne, niesterylne nitylowe, bezpudrowe gwarantujących łatwe i pojedyncze wyciąganie z opakowania z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach naściennych, pasujące do uchwytów naściennych uniwersalnych. Koloru niebieskiego, delikatnie teksturowanych 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 B wg EN ISO 374-1. AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 7N. Grubość na palcach min. 0,10 ±0,02 mm, na dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,05 mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na penetrację min. 30 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu) oraz odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych na min. 1 poziomie ochrony, w tym min. 2 alkohole używane w środkach do dezynfekcji, potwierdzone raportem z wynikami badań. 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-XXL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 422

do pakietu 211 pozycja 1c:

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych jesteśmy zobowiązani sprzedawać asortyment w opakowaniach zbiorczych czy w związku z tym zamawiający wyraża zgodę na zwiększenie ilości zamawianego asortymentu z 20szt na 25szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 423

Dotyczy Pakietu 31 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga akumulatorowej strzygarki chirurgicznej z ruchomym głowicą podczas strzyżenia w wielu płaszczyznach w zakresie 360° we wszystkich kierunkach?

Odpowiedź: tak

Pytanie 424

Dotyczy Pakietu 31 poz. 1

Czy zamawiający wymaga oryginalnej instrukcji producenta strzygarki potwierdzającej parametry w j. polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 425

Pakiet 11

Pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie dla bezpieczeństwa Pacjentów i Personelu Medycznego przetestowanych przez Zamawiającego i ocenionych pozytywnie bezpiecznych zestawów do przetoczeń płynów infuzyjnych? - Bezpieczny zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych, wentylowany, jednoczęściowa komora kroplowa z filtrem 15µm i trzema znacznikami (minimalnego, optymalnego i maksymalnego) wypełnienia komory, automatycznie i niezawodnie zatrzymująca infuzję i zapobiegająca przedostawaniu się powietrza do linii infuzyjnej po opróżnieniu komory kroplowej, skalibrowana do dostarczania 20 kropli na 1 ml, dodatkowy zacisk bezpieczeństwa umożliwiający zatrzymanie infuzji bez konieczności zmiany przepływu zaciskiem rolkowym, zacisk rolkowy, długość 185 cm, zakończony końcówką Luer-Lock i nasadką z filtrem hydrofobowym usuwającym powietrze z drenu podczas wypełniania zestawu, zapewniającym brak kontaktu Personelu Medycznego z lekiem. Zestaw kompatybilny z lekami cytotoksycznymi. Produkt nie zawiera DEHP, sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę

Pytanie 426

Pakiet 11

Pozycja 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie dla bezpieczeństwa Pacjentów i Personelu Medycznego przetestowanych przez Zamawiającego i ocenionych pozytywnie bezpiecznych zestawów do przetoczeń płynów infuzyjnych? - Bezpieczny zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych z bezigłowym portem bocznym*, wentylowany, jednoczęściowa komora kroplowa z filtrem 15µm i trzema znacznikami (minimalnego, optymalnego i maksymalnego) wypełnienia komory, automatycznie i niezawodnie zatrzymujący infuzję i zapobiegający przedostawaniu się powietrza do linii infuzyjnej po opróżnieniu komory kroplowej, skalibrowana do dostarczania 20 kropli na 1 ml, dodatkowy zacisk bezpieczeństwa umożliwiający zatrzymanie infuzji bez konieczności zmiany przepływu zaciskiem rolkowym, zacisk rolkowy, długość 185 cm, zakończony końcówką Luer-Lock i nasadką z filtrem hydrofobowym usuwającym powietrze z drenu podczas wypełniania zestawu, zapewniającym brak kontaktu Personelu Medycznego z lekiem. Zestaw kompatybilny z lekami cytotoksycznymi. Produkt nie zawiera DEHP, sterylny, jednorazowego użytku.

*Port boczny typu SecureConnect®, port ten posiada płaską, gładką, dzieloną przegrodę, która zamyka się automatycznie. Bezigłowy port typu SecureConnect® może być aktywowany do 600 razy, jest kompatybilny z tłuszczami i lekami cytotoksycznymi, nie zawiera lateksu i DEHP, odporny na działanie alkoholu (dezynfekcja).

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę

Pytanie 427

Pakiet 220

Pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie dla bezpieczeństwa Pacjentów i Personelu Medycznego przetestowanych przez Zamawiającego i ocenionych pozytywnie bezpiecznych zestawów do przetoczeń płynów infuzyjnych? - Bezpieczny zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych,

wentylowany, jednoczęściowa komora kroplowa z filtrem 15µm i trzema znacznikami (minimalnego, optymalnego i maksymalnego) wypełnienia komory, automatycznie i niezawodnie zatrzymująca infuzję i zapobiegająca przedostawaniu się powietrza do linii infuzyjnej po opróżnieniu komory kroplowej, skalibrowana do dostarczania 20 kropli na 1 ml, dodatkowy zacisk bezpieczeństwa umożliwiający zatrzymanie infuzji bez konieczności zmiany przepływu zaciskiem rolkowym, zacisk rolkowy, długość 185 cm, zakończony końcówką Luer-Lock z zieloną zastawką bezzwrotną uniemożliwiającą cofnięcie się płynu / krwi do zestawu i nasadką z filtrem hydrofobowym usuwającym powietrze z drenu podczas wypełniania zestawu, zapewniającym brak kontaktu Personelu Medycznego z lekiem. Zestaw kompatybilny z lekami cytotoksycznymi. Produkt nie zawiera DEHP, sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę

Pytanie 428

Pakiet 220

Pozycja 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie dla bezpieczeństwa Pacjentów i Personelu Medycznego, bezpiecznych zestawów do przetaczania krwi, które dzięki samowypełniającej się twardej niewentylowanej komorze kroplowej chronią krew przed uszkodzeniem mechanicznym? - Bezpieczny zestaw do przetoczeń krwi i preparatów krwiopochodnych, jednoczęściowa niewentylowana komora kroplowa z integrowanym filtrem siatkowym 200 mikronów o powierzchni 0,0016 m², który eliminuje zanieczyszczenia, skrzepy krwi i resztki komórkowe, komora kroplowa o dużej objętości z dużą powierzchnią filtra zapewnia płynny, nieprzerwany przepływ krwi i preparatów krwiopochodnych, skalibrowana do dostarczania 20 kropli na 1 ml, długość 185 cm, zakończony końcówką Luer-Lock i nasadką z filtrem hydrofobowym usuwającym powietrze z drenu podczas wypełniania zestawu. Udokumentowany badaniem maksymalny przepływ ponad 200 ml/min. Produkt nie zawiera DEHP, sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę

Pytanie 429

Pytania dotyczą:

Pakiet 107 - okularki

Pakiet 146 - okularki

Pakiet 208 – okularki

Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejanie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześniaki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 430

Pytania dotyczą:

Pakiet 107 - okularki

Pakiet 146 - okularki

Pakiet 208 – okularki

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały dodatkową ochronę oczu na poziomie 99,9 % potwierdzoną niezależnymi badaniami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 431

Pakiet nr 118

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert w:
poz. 1a na igły znieczuleń podpajęczynówkowych typu Standard 27G x 90mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

poz. 1b na igły znieczuleń podpajęczynówkowych typu Standard 26G x 130mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

poz. 1c na igły znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point 27G x 90mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

poz. 1d na igły znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point 27G x 120mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

poz. 1f na igły znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point 25G x 90mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

poz. 1g na igły znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point 25G x 90mm lub x 120mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 432

Pakiet nr 120

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na zestaw do ciągłego znieczulenia zewnątrzoponowego z łącznikiem filtra typu wkręcanego, przy pozostałych parametrach bez zmian, według wymagań Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 433

Pakiet 97

W związku ze zmianą zapisów w formularzu asortymentowo-cenowym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody okrągłej z wypustką o wymiarach 45x42mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 434

Pakiet 34 poz.18. Proszę o dopuszczenie złożenia oferty na zestawy Nephrofix bez rozmiaru CH5 ponieważ nie występuje w tym rozmiarze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 435

Pakiet 34 poz.6. Proszę o dopuszczenie łączników :

łącznik z końcówkami żeńska/żeńska, łącznik z końcówkami męska/męska, łącznik z końcówkami żeńska luer/żeńska Rekord zamiast łącznika record mesko /męski . Zapewne zaszła tutaj omyłka w opisie ponieważ połączenia record już nie występują i aktualnie sprzęt bazuje na połączeniach Luer Lock.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 436

Pakiet nr 67 i nr 118. Czy określenie igły typu Spinocan i typu Pencan oznacza że igły mają posiadać w uchwycie igły dodatkowy pryzmat zmieniający barwę przy pojawieniu się płynu mózgowo-rdzeniowego oraz specjalnie wyprofilowany uchwyt o eliptycznym przekroju z 4 okienkami bo obserwacji płynu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Uwaga

- 1) W przypadku dopuszczenia parametrów, zapisów innych niż opisane w SWZ, Zamawiający prosi, aby zaznaczyć, iż parametry, zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ z powołaniem odpowiedniego numeru odpowiedzi.
- 2) Powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacje stanowią integralną część specyfikacji warunków zamówienia.

Zamawiający przypomina, że termin składania ofert upływa dnia 07.08.2023r. o godz. 9:00.

Zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. 2022 poz. 1710 ze zm.), **Zamawiający zmienia treść specyfikacji warunków zamówienia**, wprowadzając następujące zmiany:

1) pkt. V.2 . SWZ otrzymuje brzmienie:

„ Miejsce wykonania zamówienia:

1. przy ul. Pomorskiej 251 dla Centrum Kliniczno-Dydaktycznego (Budynek A-1),
 2. przy ul. Pomorskiej 251 dla Instytutu Stomatologii (Budynek A-3),
 3. przy ul. Czechosłowackiej 8/10 (Budynek B-1),
 4. przy ul. Pankiewicza 16 (dawniej Sporna 36/50) dla Uniwersyteckiego Centrum Pediatrii im. Marii Konopnickiej,
- lub inna lokalizacja na terenie Łodzi – wskazana w zamówieniu.

2) pkt. XVII. 3. SWZ - SPOSÓB OBLICZENIA CENY

Zamawiający wykreśla następujący zapis: „Zamawiający wprowadził formuły w arkuszu kalkulacyjnym excel, które należy traktować pomocniczo”.

3) pkt. IX. A. 4.c) SWZ - WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ WRAZ Z OFERTĄ otrzymuje brzmienie:

„Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Dokument potwierdzający ustanowienie pełnomocnika powinien zawierać zakres ustanowionego pełnomocnictwa. Pełnomocnictwo winno być podpisane przez wszystkich tych Wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienie publiczne, którzy ustanawiają pełnomocnika. Podpisy muszą zostać złożone przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli wymienione we właściwym rejestrze lub wpisie do centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej. Dokument pełnomocnictwa należy przedstawić w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym - oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii. Oferta winna być podpisana przez każdego z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia lub upoważnionego pełnomocnika.”

Niniejsze zmiany treści SWZ zostają dołączona do specyfikacji warunków zamówienia i stanowią jej integralną część.

Zgodnie z art. 137 ust. 2 Pzp Zamawiający informację o zmianie treści SWZ i udostępnił na stronie internetowej https://platformazakupowa.pl/pn/csk_umed

Zamawiający udostępnił na stronie internetowej https://platformazakupowa.pl/pn/csk_umed
- treść zapytań wraz z wyjaśnieniami oraz zmiana treści SWZ
- Załącznik Nr 2 do SWZ po modyfikacji z dn. 27.07.2023r.

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Kinga Miśkiewicz