



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle

tel. +48 774 062 566, faks +48 774 062 567 ekoziol@e-szpital.eu

Kędzierzyn-Koźle, 27.07.2022r.

SPZOZ . AZ . 2022 .

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jedno- i wielorazowego użytku dla SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu – 51 zadań częściowych, AZ-P.2022.13, [wyjaśnienia treści SWZ nr 2.](#)

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu, działając na podstawie art. 135 ustawy z 11.09.2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2021r., poz. 1129 z późn. zm., dalej Pzp) niniejszym udziela wyjaśnień do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w niniejszym postępowaniu.

Zadanie częściowe nr 1:

Pytanie 1, poz. 2:

Prosimy dopuszczenie otworów naprzemianległych, pozostałe zapisy jak w SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowany parametr (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).

Pytanie 2, poz. 16:

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

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu. Zamawiający dopuszcza opakowanie papier-folia.

Pytanie 3, poz. 41:

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca, składający się z silikonowego cewnika z niskociśnieniowym pierścieniem uszczelniającym, worka zbiorczego o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu żelującego zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym. Cewnik o długości min. 160 cm, posiadający znacznik głębokości w postaci czarnej, grubej kreski widoczny w badaniu RTG, port do wypełniania pierścienia uszczelniającego (biały), port irygacyjny (niebieski) oraz port do pobierania próbek stolca (bezbardwy) z zastawką bezzwrotną. Port do wypełniania pierścienia z wbudowanym zaworem redukcji pojemności do max. 45 ml. Porty oznaczone pisemnie i kolorystycznie dla łatwej identyfikacji. Pierścień uszczelniający posiadający obustronną kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego i ułatwienia aplikacji. Cewnik zakończony podstawą montażową do worka z plastikowym paskiem do jego podwieszenia na ramie łóżka. W zestawie: 3 worki zbiorcze o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu żelującego zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym, 3 dodatkowe zaślepki zabezpieczające system przy zmianie worka, strzykawka z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny na cewnik, instrukcja obsługi w języku polskim. System jednorazowego użytku nie zawierający lateksu z możliwością stosowania przez 29 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowane parametry (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).

Zadanie częściowe nr 2:

Pytanie 1, poz. 1:

- a) W związku z zawieszeniem produkcji czołowego producenta MARGOMED proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 55 mm w części przezroczystej.
- b) W związku z zawieszeniem produkcji czołowego producenta MARGOMED proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC.
- c) Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd znajdującym się bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź ad a)-c): Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

- d) Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego PCV?

Odpowiedź: Jak w odpowiedzi b).

- e) Czy Zamawiający dopuści komorę kroplową o długości 55mm w części przezroczystej, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Jak w odpowiedzi a).

- f) Czy Zamawiający z uwagi na brak dostępności opisanego przyrządu wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządów o poniższym opisie: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych przeznaczony jest do prowadzenia wlewów metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzywowych i miękkich worków - uniwersalny.

Skład aparatu:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kroplowa
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy
- rolka zaciskacza
- dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock,

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych:

- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO
- opakowanie jednostkowe typu blister-pack.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowany produkt (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).

Pytanie 2, poz. 2:

- a) Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd znajdującym się bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

- b) Czy Zamawiający z uwagi na brak dostępności opisanego przyrządu wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządów o poniższym opisie: Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi przeznaczony jest do prowadzenia przetoczeń metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzyw i miękkich worków – uniwersalny.

Skład aparatu:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kroplowa
- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm
- zaciskacz rolkowy
- rolka zaciskacza
- dren medyczny o długości 150 cm

- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock.

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi:

- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany EO
- opakowanie jednostkowe typu blister

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowany produkt (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).

Pytanie 3, poz. 3:

- W związku z zawieszeniem produkcji czołowego producenta MARGOMED proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 55 mm w części przezroczystej.
- W związku z zawieszeniem produkcji czołowego producenta MARGOMED proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC.
- W związku z zawieszeniem produkcji czołowego producenta MARGOMED proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową, ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.
- Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd znajdującym się bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.
- Proszę o dopuszczenie przyrządu i worka wycenianych osobno ze względu na różną stawkę podatku VAT.
- W związku z zawieszeniem produkcji czołowego producenta MARGOMED proszę o dopuszczenie przyrządu i worka pakowanych osobno.

Odpowiedź ad a)-f): Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

- Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego PCV o długości 50mm z igłą biorcza wykonaną z ABS?

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź ad h)-i): Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie 4, poz. 5:

Proszę o dopuszczenie przedłużacza w opakowaniu bez nadrukowanej informacji o pojemności resztkowej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

Zadanie częściowe nr 10:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę do EKG dla noworodków o rozmiarze 22x25mm ? Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowany rozmiar (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).

Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści elektrody przeziernie w promieniach RTG o wymiarach nie większych niż:

- Podłużne: 10 x 25 mm
- Okrągłe o średnicy: Ø 26 mm

do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówień ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko elektrody okrągłe o średnicy 26mm – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowany rozmiar (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wymaga elektrod przeziernych w promieniach RTG których powierzchnia adhezyjna składa się z hydrożelowego rdzenia z hydrokoloidową obwódką?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wymaga elektrod przeziernych w promieniach RTG z możliwością użytkowania na jednym pacjencie bez zdejmowania do 5 dni?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

Pytanie 5:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody EKG dla noworodków z kabelkiem, przeziernie w promieniach RTG powinny posiadać samoprzylepny hydrożel przewodzącym dzięki czemu elektroda jest repositionowalna i nie powoduje podrażnień, podłoże micropore, odprowadzenie długości 90 cm węglowe z przezroczystą izolacją, dzięki czemu nie tylko elektroda ale również odprowadzenia są przeziernie w promieniach RTG, rodzaj złącza bezpieczne 1,5 mm DIN Kształt owalny 22 x 30, całkowita powierzchnia 518 mm², powierzchnia żelu 440 mm², grubość 0.9 mm, odporność na odrywanie 0.7N

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

Zadanie częściowe nr 11:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści zaokrąglenie ilości zaofiarowanych testów „w górę” w przypadku, gdy oferowane opakowania nie są podzielne przez ilość testów wymaganych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: *We wskazanym zadaniu nie występują testy.*

Pytanie 2, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 3, poz. 1-6:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby strzykawki w pakiecie 11 w poz. 1-6 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

Pytanie 4, poz. 2:

a) Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie skali nominalnej?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego parametru.*

b) Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki 20ml w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 5, poz. 2d:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 20ml w opakowaniu zbiorczym 80 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia i wpisania wymaganych ilości tj. 450 opakowań.*

Pytanie 6, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z tłokiem w kolorze zielonym, reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego parametru.*

Pytanie 7, poz. 3-6:

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Czy zamawiający dopuści skalę: Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml o Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml o Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki.*

Zamawiający nie dopuszcza strzykawek o skalach jak w pytaniu.

Pytanie 8, poz. 4-5:

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 9, poz. 9:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o całkowitej pojemności cylindra około 8 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowany parametr (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Pytanie 10, poz. 10:

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny o objętości wypełniania 1ml?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego parametru.*

Pytanie 11, poz. 11:

a) Czy Zamawiający dopuści kaniulę bez zastawki bezzwrotnej?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

b) Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP z zastawką zabezpieczającą przed wpływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia o przepływie dla 26G 17ml/min i 24G 23 ml/min?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tych parametrów.*

c) Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, posiadającą wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia, bez dodatkowego portu górnego; kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących; wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył; dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji; pakowane po 50 sztuk w opakowaniu, w rozmiarach 24G (0,7x19mm-przepływ 19ml/min), 26G (0,6x19mm-przepływ 14ml/min).

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowane parametry (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Pytanie 12, poz. 12:

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP wyposażoną w 4 paski kontrastujące w RTG bez dodatkowego otworu przy ostrzu igły o przepływie dla 26G 17ml/min i 24G 23 ml/min?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tych parametrów.*

Pytanie 13, poz. 13:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w opakowaniu twardym typu blister-pack.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraźnie zaznaczył, że wymaga pakowania w sztywne opakowanie Tyvec i blister zabezpieczające przed utratą jałowości LUB w opakowania twarde typu blister-pack.*

Zadanie częściowe nr 12:

Pytanie 1, poz. 1:

a) Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'25szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

b) Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z wyraźną czytelną i trwałą pojedynczą skalą koloru czarnego?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowane parametry (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Pytanie 2, poz. 1a:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawk o poniższym opisie:

Wyrób jednorazowego użycia, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, sterylizowany EO.

- końcówka stożkowa do cewników
- gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, bez lateksu
- łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki
- czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna
- skala co 1 ml wyskalowane do 50 ml
- na cylindrze oznaczenie o braku lateksu

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowany produkt (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Pytanie 3, poz. 1b:

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawk o poniższym opisie:

Krótki opis wyrobu:

Wyrób jednorazowego użycia, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, sterylizowany EO.

- końcówka stożkowa do cewników
- gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, bez lateksu
- łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki
- czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna
- skala co 2 ml wyskalowane do 100 ml
- na cylindrze oznaczenie o braku lateksu
- w zestawie dodatkowy łącznik Luer umieszczony na tłoku strzykawki w kształcie stożka

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowany produkt (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

b) Czy Zamawiający w Pakiecie 12 poz. 1b wymaga strzykawki 100ml z podwójną, czarną, czytelną skalą oraz posiadającą dwa dodatkowe łączniki Luer?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

Pytanie 4, poz. 6a:

Czy Zamawiający w Pakiecie 12 poz. 6a dopuści igły w rozmiarze 0,20x15mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowany rozmiar (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).

Pytanie 5, poz. 6a-d:

Czy Zamawiający w Pakiecie 12 poz. 6a-d dopuści igły sterylizowane tlenkiem etylenu? Obecnie producent opisanych igieł zmienił metodę sterylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowany sposób sterylizacji (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).

Zadanie częściowe nr 14:**Pytanie 1, poz. 18:**

a) Czy ze względu na fakt, że pobieranie krwi i wykonywanie pomiarów glikemii w całkowitej ciemności stanowiłoby zagrożenie epidemiologiczne dla pacjentów i personelu, Zamawiający dopuści glukometry bez podświetlanego ekranu i szczeliny pomiarowej paska? Praca personelu szpitala w ciemności jest niezgodna z obowiązującymi przepisami BHP i Polskimi Normami dotyczącymi minimalnego oświetlenia miejsca pracy. Podświetlenie ma uzasadnienie tylko w przypadku posiadania glukometru przez indywidualnego użytkownika – w warunkach pracy szpitala nie jest uzasadnione (gdyż pomiarów nie wykonują osoby niedowidzące, a tylko takie nie są w stanie umieścić paska w szczeliny pomiarowej glukometru), powodując szybsze zużycie i konieczność częstszej wymiany baterii, co zwiększa koszty eksploatacji urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza glukometru bez podświetlanego ekranu i szczeliny pomiarowej paska. Funkcja podświetlenia jest powszechną funkcją stosowaną w wielu urządzeniach medycznych lub też gospodarstwa domowego.

b) Prosimy o dopuszczenie pasków z jednostką pomiarową mg/dl, bez możliwości zmiany na mmol/l. Zmiana jednostek pomiarowych przez użytkownika, jako źródło potencjalnych błędów odczytu wyniku prowadzących do wdrożenia nieprawidłowego leczenia i spowodowania zagrożenia zdrowia i życia, jest niezalecana przez obowiązującą normę EN ISO 15197:2015, której spełnienia oczekuje Zamawiający (traktuje o tym m. in. załącznik C2 normy).

Odpowiedź: Zamawiający wyraźnie wskazał w opisie, że wymaga prezentacji wyniku w „mmol/l”, a zamiennie w „mg/dl”.

c) W przypadku odpowiedzi negatywnej na pytanie nr 2 prosimy o wyjaśnienie do czego konkretnie służy Zamawiającemu funkcja zmiany jednostek pomiarowych. Powszechnie przyjętą w Polsce i stosowaną w literaturze medycznej, referencyjną jednostką pomiarową jest mg/dl.

Odpowiedź: Jak w odpowiedzi b).

d) Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest dokumentem potwierdzającym spełnienie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

e) Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie pasków testowych z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu Zamawiającego, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjenta przy każdorazowym usuwaniu zużytego paska z glukometru.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z opisem, aby część paska testowego na zewnątrz posiadała funkcję automatycznego wyrzutu po pomiarze (wysunięciu paska po dokonany pomiarze), tak więc automatyczny wyrzut zużytego paska testowego za pomocą przycisku spełnia wymóg SWZ.

f) Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż zmusza podmioty oferujące paski testowe do utrzymywania ciąglej dostępności pasków dla pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

g) Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu folki niezależnie od konkretnego miejsca wykonywania badań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie częściowe nr 18:

Pytanie 1:

Prosimy o dopuszczenie kocy kompatybilnych z urządzeniem WarmAir, mocowanie za pomocą wiązania.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga mocowania za pomocą rzepa, a nie dopuszcza wiązania.*

Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści kolderkę wykonaną z wielowarstwowej włókniny SMS? Kolderka mocowana do węża urządzenia grzewczego za pomocą rozciągliwej taśmy typu Velcro, tworząc szczelne połączenie bez konieczności stosowania dodatkowych adapterów.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści kolderki z perforacjami służącymi do odpowiedniego ułożenia pacjenta (np. w pozycji na brzuchu, lub bokiem)? Kolderka na całej powierzchni posiada mikropory zapewniające równomierny przepływ powietrza.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 4:

Czy Zamawiający będzie wymagał oświadczenia producenta kolderek o kompatybilności z urządzeniem WARM AIR?

Odpowiedź: *Zgodnie z treścią rozdziału VI SWZ Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.*

Zadanie częściowe nr 22:

Pytanie 1, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści dren w wersji large lock z workiem zbiorczym 800ml?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowane parametry (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Pytanie 2, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści dren okrągły z trokarem jedynie w rozmiarach CH15-CH21?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowane parametry (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Pytanie 3, poz. 14:

a) Czy Zamawiający dopuści łącznik o tolerancji średnic 6/15/6?

Odpowiedź: *Zamawiający w opisie wyraźnie wskazał wymagane tolerancje średnic: 7/15/7mm LUB 6/15/6.*

b) Czy Zamawiający dopuści łącznik o tolerancji średnic 8/15/8?

Odpowiedź: *Zamawiający w opisie wyraźnie wskazał, że nie dopuszcza tolerancji średnic 8/15/8.*

Pytanie 4, poz. 17:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do paracentezy z workiem do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml, 5000l lub 8000l z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml, z drenami łączącymi pomiędzy igłą a kranikiem trójdrożnym o długości 40cm, oraz pomiędzy kranikiem a workiem zbiorczym 85cm

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowane parametry (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Zadanie częściowe nr 23:

Pytanie 1, poz. 38:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie produktów o poniższej specyfikacji

Sterylny zestaw do odsysania składający się z końcówki typu Yankauer zakrzywionej w dystalnej części z rączką oraz drenem. Kaniula o średnicy 8mm, zakończona otworem centralnym oraz 4 bocznymi. Średnica drenu CH30 **lub** Zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką typu Pool o średnicy nie mniejszej niż 10 mm i średnicy drenu CH30 - do wyboru przez zamawiającego.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza zestaw drugi tj.: zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką typu Pool o średnicy nie mniejszej niż 10 mm i średnicy drenu CH30.*

Zadanie częściowe nr 28:

Pytanie 1:

a) poz. 1: Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych o szerokości ostrza 36 mm, spełniających pozostałe zapisy SWZ, pod warunkiem bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie liczby potrzebnych strzygarek. Prosimy o dopuszczenie ostrzy pakowanych po 50 szt.

b) poz. 2: Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych szerokości ostrza 36 mm, podczas gdy strzygarka wyposażona jest trzyzakresową głowicą: 45° w lewo, 0° i 45° w prawo, pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudnodostępnych miejscach na ciele, spełniającej pozostałe zapisy SWZ pod warunkiem bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy. Prosimy o dopuszczenie ostrzy pakowanych po 50 szt.

c) poz. 3: Prosimy o dopuszczenie ostrzy neuro o szerokości ostrza 36 mm, spełniających pozostałe zapisy SWZ, pod warunkiem bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie liczby potrzebnych strzygarek. Prosimy o dopuszczenie ostrzy pakowanych po 50 szt.

Odpowiedź ad a) – c): *Zamawiający nie dopuszcza.*

Zadanie częściowe nr 29:

Pytanie 1, poz. 1-2, 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 2, poz. 2:

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

Odpowiedź: *Pozycja 2 dotyczy maski chirurgicznej, a nie czepek.*

b) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek, których skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE%) wynosi 99,4%, zaś odporność na spryskanie (kPA)- 21.00. Parametry te są zgodne z wymogami normi EN14683 dla masek typu IIR. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów oraz wpisania/zaznaczenia odmiennych, wymienionych w pytaniu, parametrów w kolumnie „2” lub pod tabelą asortymentowo-cenową.*

Pytanie 3, poz. 3-4:

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

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 4, poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek, których część górna wykonana jest z włókniny SMS (polipropylen), pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów oraz wpisania/zaznaczenia odmiennego, wymienionego w pytaniu, parametru w kolumnie „2” lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

Pytanie 5, poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków wykonanych z polipropylenu SMS.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów oraz wpisania/zaznaczenia odmiennego, wymienionego w pytaniu, parametru w kolumnie „2” lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

Pytanie 6, poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek wykonanych z włókniny polipropylenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów oraz wpisania/zaznaczenia odmiennego, wymienionego w pytaniu, parametru w kolumnie „2” lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

Zadanie częściowe nr 30:

Pytanie 1, poz. 2:

a) Czy Zamawiający dopuści fartuchy flizelinowe pakowane a'10szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.

b) Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne tylko w rozmiarach L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.

Pytanie 2, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'8000szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopu Comed w rozmiarach 2,5 i 4,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.

Pytanie 4, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'90szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5, poz. 8:

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

Odpowiedź: Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.

Pytanie 6, poz. 13:

a) Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.

b) Czy Zamawiający dopuści majki w rozmiarze uniwersalnym odpowiadającemu rozmiarowi L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.

Pytanie 7, poz. 16:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'300szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 8, poz. 18:

a) Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

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

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 9, poz. 19:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'144szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 10, poz. 20:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'90szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 11, poz. 21:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 12, poz. 23:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 13, poz. 28:

Czy Zamawiający dopuści worki na zwłoki w rozmiarze 220x90cm o grubości 0,15mm i wytrzymałości do 160 kg?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowane parametry (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Pytanie 14, poz. 30:

Czy Zamawiający dopuści zestaw wyceniony osobno składający się ze zglębniaka żołądkowego z podziałką, o długości 1500, z konektorami zglębniaków CH6-22 wyposażonymi we wkładki redukcyjne luer oraz zatyczki oraz strzykawkę 140ml ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowane parametry (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Zadanie częściowe nr 32:

Pytanie 1, poz. 2:

a) Czy Zamawiający dopuści myjkę o wymiarach 17cm x 24,5cm?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów i czytelnego wpisania/zaznaczenia oferowanego rozmiaru.*

b) Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 100g/m² w części przedniej nasączonej środkiem myjącym oraz 70g/m² w części tylnej bez środka myjącego?

c) Czy Zamawiający dopuści myjkę o składzie m. in.: woda, Sodium Chloride, Cocamidopropyl betainę, Cocamide Dea, Citric Acid, CI42090?

Odpowiedź ad b)-c): *Zamawiający nie dopuszcza.*

d) Czy Zamawiający dopuści myjkę produkowaną zgodnie z ISO 13485:2016-04?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga myjki produkowanej zgodnie z ISO 22716:2007 oraz dopuszcza myjkę produkowaną dodatkowo zgodnie z ISO 13485:2016-04.*

e) Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: *Sposób konfekcjonowania bez znaczenia. Zamawiający dopuszcza wycenę jak w pytaniu pod warunkiem czytelnego zaznaczenia/wpisania tego faktu.*

Pytanie 2, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy. Zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączonej substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz splukiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylbetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia. Nie zawiera latexu. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji. Zarejestrowany jako produkt kosmetyczny.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowane parametry (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Pytanie 3, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści jednorazową gąbkę nasączoną 20ml substancją myjącą nie zawierającą mydła, w rozmiarze 10cm x 10cm x 2,5cm, wykonana z poliuretanu. Nasączona dodatkowo 4% roztworem chlorheksydyny, pakowana pojedynczo w opakowanie foliowe, wyrób zarejestrowany na 23% stawce podatku vat?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 4, poz. 5:

a) Czy Zamawiający dopuści piankę nie posiadającą pola do opisu pacjenta?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

b) Czy Zamawiający dopuści pole do opisu pacjenta dołączone osobno?

Odpowiedź: *Zgodnie z opisem Zamawiający dopuszcza naklejoną etykietę z miejscem na dane pacjenta. Wykonawca nie dookreślił w pytaniu o jakie pole do opisu pyta – etykieta, naklejka itp.*

Pytanie 5, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoocyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Zadanie częściowe nr 33:

Pytanie 1, poz. 4:

Czy Zamawiający ma na myśli papier w rozmiarze 210x300x200?

Odpowiedź: *Tak.*

Pytanie 2, poz. 9:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru kompatybilnego, innego producenta niż Mitsubishi, który jest tańszym odpowiednikiem stosowanym z powodzeniem w wielu jednostkach medycznych.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 3, poz. 10a:

Prosimy o doprecyzowanie- w formularzu cenowym podają Państwo wymiar 45x42 jako możliwy do zaoferowania, natomiast pod formularzem cenowym w kategorii zamawiający nie dopuszcza: jest zapis do poz.10a. elektrody o wymiarach 45x42mm. Czy dobrze interpretujemy: że dopuszczony rozmiar obejmuje tylko elektrodę okrągłą z języczkiem, a w przypadku prostokątnej nie dopuszczają Państwo 45x42mm.

Odpowiedź: *Zamawiający informuje o omyłce i wykreśla wskazany w pytaniu zapis pod tabelą asortymentowo-cenową.*

Pytanie 4, poz. 17:

a) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szkiełka podstawowego o następujących parametrach 25 x 76 mm x1mm zgodnie z aktualnym katalogiem producenta. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.*

b) Czy Zamawiający dopuści szkiełka w rozmiarze 76mm x 26mm x 1mm?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że brzeg będzie matowany – sporządzając ofertę Wykonawca winien wyraźnie zaznaczyć/wpisać oferowane parametry (w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową.*

Pytanie 5, poz. 20:

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: *Tak – Zamawiający wymaga, aby elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK.*

Zadanie częściowe nr 35:

Pytanie 1, poz. 1-3:

Czy Zamawiający dopuści sterylne osłonki brodawek sutkowych, pakowane pojedynczo, nie będące wyrobem medycznym, spełniające wszystkie światowe normy, posiadające wymagane certyfikaty dopuszczające, ISO, dostarczane do większości oddziałów neonatologii w Polsce, również do siedziby Zamawiającego na oddział neonatologii w celu prezentacji i testu klinicznego? Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 z późniejszymi zmianami (tekst jednolity Dz. U. 2017 r., poz. 211) nie klasyfikuje osłonek na brodawki sutkowe Ponadto Dziennik Ustaw z dnia 26 maja 2015, poz 876, Rozdział 1, Przepisy ogólne, punkt 33 definiuje - wyposażenie wyrobu medycznego (jeżeli Zamawiający chciałaby zastosować proponowane osłonki łącznie innymi wyrobami medycznymi i produktami leczniczymi np. maść gojąca, antybiotyk) - artykuł który, nie będąc wyrobem medycznym, jest specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do stosowania łącznie z wyrobem medycznym, czyli posiada dokumenty potwierdzające przeznaczenie do użytkowania w celu umożliwienia jego używania zgodnie z przewidzianym zastosowaniem.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza produkt nie będący wyrobem medycznym (co należy wyraźnie wskazać/wpisać składając ofertę), pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.*

Zadanie częściowe nr 39:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści żel do kolonoskopii o pojemności 260 ml?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy czytelnie wpisać i wycenić oferowaną pojemność w ilości 145 sztuk.*

Zadanie częściowe nr 40:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę sond w opakowaniach posiadających informację w języku angielskim wyrażoną za pomocą zharmonizowanych znaków wskazujących producenta, terminy ważności, daty produkcji, numery LOT, oznaczenie CE, oznaczenia dotyczące sterylności bądź jałowości oraz inne, jeśli są wymagane wraz z oryginalną ulotką w języku angielskim? Przetłumaczona na język polski ulotka sond będzie dostarczana za każdym razem z dostawą.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

Zadanie częściowe nr 51:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści matę w opakowaniu zbiorczym a'5 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem:*

- zachowania pozostałych wymaganych parametrów w pkt a) – e) oraz h),
- wpisania odpowiedniej liczby wymaganych ilości tj. 80 opakowań zbiorczych,
- wpisania odmiennego sposobu konfekcjonowania w ppkt f) w kolumnie „1” lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

Pytanie 2:

Prosimy o dopuszczenie mat pakowanych po 5 szt a'30 listków, grubość listka 0,035 mm +/- 0,005 mm, grubość maty 1,15 mm spełniających pozostałe zapisy SWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem:*

- zachowania pozostałych wymaganych parametrów w pkt a) – e) oraz h),
- wpisania odpowiedniej liczby wymaganych ilości tj. 80 opakowań zbiorczych,
- wpisania odmiennych, wymienionych w pytaniu, parametrów w kolumnie „1” lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SWZ i stają się wiążące dla Wykonawców.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu

Jarosław Kończyło

.....
Kierownik Zamawiającego