



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Gostyń, dnia 23 sierpnia 2024 r.

Dotyczy postępowania pn: **Dostawa wyrobów medycznych oraz produktu leczniczego dla Apteki Szpitalnej SPZOZ w Gostyniu.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.1/3/2024**

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając w oparciu o przepisy art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe pytania do SWZ:

1. Dotyczy pakietu nr 71 poz. 2

Czy zamawiający dopuści w pak. 71 poz. 2 aplikator kompatybilny z produktem z pozycji nr 1, ergonomicznie ukształtowana rękojeść z otworem do połączenia z aplikatorem mieszkowym o długości cewnika 440 mm z otworem centralnym i obustronnie naciętym w kształcie litery U oraz klipsem zamykającym światło cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga produktu opisanego w SWZ.

2. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o wymiarach 80mm x 25m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości 104 sztuki.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 6 pozycja nr 3 papieru o wymiarach 80mm x 25m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości 104 sztuki.

3. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 8 i 9

Proszę o podanie defibrylatora, do którego mają być stosowane wymagane elektrody.

Odpowiedź: Paramedic CU-ER2.

4. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 10

Proszę o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga elektrody Combo co wskazuje na elektrodę do defibrylatora Lifepack Quick- Combo. Jednocześnie w opisie występuje zapis o defibrylatorze Zoll. Prosimy o podanie defibrylatora do którego mają być stosowane wymagane elektrody.

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z opisem nie wymaga elektrody Combo, lecz „typu Combo”, co wyraźnie zostało opisane. Zamawiający będzie stosował te elektrody do defibrylatora ZOLL X SERIES. Określenie przez Zamawiającego „Typu” oznacza, że Zamawiający dopuszcza wiele produktów dostępnych na rynku odpowiadające charakterystyce produktu referencyjnego.

5. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 11

Czy Zamawiający w **Pakiecie 4** w pozycji 11 dopuści rurkę w rozmiarze 6,0 (stosowaną dotychczas przez Zamawiającego); spełniającą pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pozycji 11 w pakiecie nr 4 rurki tracheostomijnej w rozmiarze 6,0.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

6. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 53

Czy Zamawiający w **Pakiecie 4** w pozycji 53 dopuści (dotychczas stosowany przez Zamawiającego) regulator przepływu o zakresie regulacji od 5 do 250 ml/godz.

Odpowiedź: W pakiecie nr 4 w pozycji 53 Zamawiający wymaga regulatora przepływu o zakresie regulacji: minimalna wartość mieszcząca się w zakresie 2ml-5ml; maksymalna wartość w zakresie 200ml-350ml. W związku z powyższym regulator prędkości o zakresie regulacji od 5 do 250 ml/godz. mieści się w wymaganym zakresie i spełnia warunki SWZ.

7. Dotyczy pakietu nr 60

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 60 - Kateter do histerosalpingografii; 5.5 FR x 400 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 60 - Kateter do histerosalpingografii; 5.5 FR x 400 mm.

8. Dotyczy zapisów SWZ

Wniosek

Prosimy o udostępnienie oświadczenia JEDZ o którym mowa w dziale VII SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje możliwość wypełnienia JEDZ - <https://espd.uzp.gov.pl>

9. Dotyczy projektu umowy

Dotyczy umowy - prosimy do paragrafu 6 dopisać ustęp o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie do paragrafu 6 ustępu o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0,5% wartości netto faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

10. Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści w pak. 38 w poz.1- 4 siatki chirurgiczne:

1. gramatura siatki 50g/m²
2. grubość siatki 0,41 mm
3. wielkość porów 1x1,25 mm
4. grubość pojedynczego włókna < 0,10 mm
w rozmiarach 10x15 cm, 20x30cm, 30x30cm i 15x15 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 38 w pozycjach 1-4 siatek opisanych w pytaniu i wymaga produktów opisanych w SWZ.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

11. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 37

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 37 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, o średnicach 11 FR lub 13 FR i o długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza opisanego wyrobu medycznego.

12. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 37

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

13. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 poz. 37 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela z pakietu 5 pozycji nr 37 i nie stworzy osobnego pakietu.

14. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 15-30ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys \varnothing 37- \varnothing 31 x 44 mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takich wymagań co do pojemnika, jednak dopuszcza zaoferowanie pojemnika o opisanych parametrach.

15. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 50-80 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys \varnothing 60- \varnothing 48 x 64 mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takich wymagań co do pojemnika, jednak dopuszcza zaoferowanie pojemnika o opisanych parametrach.

16. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 100- 150ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø60-Ø53x81 mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takich wymagań co do pojemnika, jednak dopuszcza zaoferowanie pojemnika o opisanych parametrach.

17. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 200- 250ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø65 - Ø59 x 100 mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takich wymagań co do pojemnika, jednak dopuszcza zaoferowanie pojemnika o opisanych parametrach.

18. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 500 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø117,5- Ø100,5 x 80,6 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takich wymagań co do pojemnika, jednak dopuszcza zaoferowanie pojemnika o opisanych parametrach.

19. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 1000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø132,5 - Ø105,2 x 131,2 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takich wymagań co do pojemnika, jednak dopuszcza zaoferowanie pojemnika o opisanych parametrach.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

20. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 8

Czy Zamawiający wymaga Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 2300 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) $\varnothing 174,7 - \varnothing 145,5 \times 157,4$ mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takich wymagań co do pojemnika, jednak dopuszcza zaoferowanie pojemnika o opisanych parametrach.

21. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 9

Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 5000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) $\varnothing 225,0 - \varnothing 194,0 \times 187,0$ mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takich wymagań co do pojemnika, jednak dopuszcza zaoferowanie pojemnika o opisanych parametrach.

22. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie kleszczy biopsyjnych o szerokości otwarcia łopatek 8 mm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie kleszczy biopsyjnych o szerokości otwarcia łopatek 8 mm.

23. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 4

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie zestawów zawierających 6 opasek, opaski w kolorze czarnym, przedostatnia zielona.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie zestawów zawierających 6 opasek, opaski w kolorze czarnym, przedostatnia zielona z odpowiednim przeliczeniem ilości.

24. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 5

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2300 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający w pozycji 5 nie dopuszcza szczotek o długości 2300 mm.

25. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy biopsyjnych pokrytych powłoką zmniejszającą tarcie, z jednym otworem w każdym ramieniu szczęki.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ podwójnych otworów.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

26. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 2

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie kleszczy biopsyjnych pokrytych powłoką zmniejszającą tarcie, z jednym otworem w każdym ramieniu szczęki, długość robocza 230cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ podwójnych otworów i innej długości.

27. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 3

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm.

28. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania paski do bezurazowego zamykania ran, jałowe, kolorze cielistym, 3 mm x 76 mm, a''5 sztuk – pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 31 w pozycji 11 pasków do bezurazowego zamykania ran, jałowe, kolorze cielistym, 3 mm x 76 mm, a''5 sztuk – pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ.

29. Dotyczy projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 5:

5. W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10%** wartości netto niezrealizowanej Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

30. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie masek krtaniowych o następujących parametrach:

- wykonana z PCV oraz silikonu,
- delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet
- koniuszek mankieta posiadający zabezpieczenie (w postaci fałdu) przed podwijaniem się podczas zakładania
- Informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym
- znaczniki prawidłowego usytuowania maski w postaci poprzecznych kresek umieszczonych na rurce

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 12 masek krtaniowych o opisanych parametrach.

31. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie układu oddechowego gładkiego wewnątrznie zapobiegającemu zaleganiu się bakterii, bez powłoki z jonami srebra, o dł. rur 150cm. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w pakiecie 22 poz. 1 układu oddechowego gładkiego wewnątrznie zapobiegającemu zaleganiu się bakterii, bez powłoki z jonami srebra, o dł. rur 150cm

32. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie układu regulowanego w zakresie od ok. 60cm do 200cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w pakiecie 22 poz. 2 układu regulowanego w zakresie od ok. 60cm do 200cm.

33. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie układu pediatrycznego wykonanego z polipropylenu, rury karbowane rozciągliwe z zakresie od 50 do 150 cm, rura do worka rozciągliwa w zakresie od 25 cm do 75 cm, kolanko 15mmM-22mmM/15mmF z portem luer lock z wkręcanym koreczkiem ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w pakiecie 22 poz. 3 układu regulowanego w zakresie od ok. 60cm do 200cm na dopuszczenie układu pediatrycznego wykonanego z polipropylenu, rury karbowane rozciągliwe z zakresie od 50 do 150 cm, rura do worka rozciągliwa w zakresie od 25 cm do 75 cm, kolanko 15mmM-22mmM/15mmF z portem luer lock z wkręcanym koreczkiem.

34. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na układ do resuscytacji z workiem 2,6l, objętość resuscytatora 1510ml, z maską w rozmiarze dla dorosłych (równoważna dla rozmiaru nr 5), zawór 40 cm H2O ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w pakiecie 22 poz. 4 układu do resuscytacji z workiem 2,6l, objętość resuscytatora 1510ml, z maską w rozmiarze dla dorosłych (równoważna dla rozmiaru nr 5), zawór 40 cm H2O.

35. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na układ do resuscytacji z workiem 2,6l, objętość resuscytatora 670ml, z maską w rozmiarze dla małych dzieci (równoważna dla rozmiaru nr 2), zawór 40 cm H2O?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w pakiecie 22 poz. 5 układu do resuscytacji z workiem 2,6l, objętość resuscytatora 670ml, z maską w rozmiarze dla małych dzieci (równoważna dla rozmiaru nr 2), zawór 40 cm H2O.

36. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na układ do resuscytacji z workiem 300ml, objętość resuscytatora 220ml, z maską w rozmiarze dla niemowląt (równoważna dla rozmiaru nr 1), zawór 40 cm H2O?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w pakiecie 22 poz. 6 układu do resuscytacji z workiem 300ml, objętość resuscytatora 220ml, z maską w rozmiarze dla niemowląt (równoważna dla rozmiaru nr 1), zawór 40 cm H2O.

37. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na maski tlenowej dla dzieci z drenem o dł. 200cm, Elastyczna taśma mocująca na głowie, Blaszką dopasowującą do nosa, Otwory boczne ułatwiające wydech, Dobrze przylegająca do twarzy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w pakiecie 22 poz. 7 maski tlenowej dla dzieci z drenem o dł. 200 cm, Elastyczna taśma mocująca na głowie, Blaszką dopasowującą do nosa, Otwory boczne ułatwiające wydech, Dobrze przylegająca do twarzy.

38. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na maski tlenowej dla dorosłych z drenem o dł. 200cm, Elastyczna taśma mocująca na głowie, Blaszką dopasowującą do nosa, Otwory boczne ułatwiające wydech, Dobrze przylegająca do twarzy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w pakiecie 22 poz. 7 maski tlenowej dla dorosłych z drenem o dł. 200cm, Elastyczna taśma mocująca na głowie, Blaszką dopasowującą do nosa, Otwory boczne ułatwiające wydech, Dobrze przylegająca do twarzy.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

39. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek w rozmiarach 1,2,3,4,5,6,7 odpowiadającym rozmiarom 0,1,2,3,4,5,6, ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie masek w rozmiarach 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 odpowiadającym rozmiarom 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6.

40. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści taśmy o specyfikacji:

Uniwersalna taśma do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet metodą zastonową oraz załonową.

Wykonana jest niewchłaniającego polipropylenu monofilamentowego. Parametry:

- szerokość: 1,1 cm
- długość: 45 cm
- grubość: 0,50 mm
- gramatura: 57 g/m²
- wielkość porów: 0,90 mm

Taśma w plastikowej osłonce, brzegi taśmy zakończone pętelkami.

W zestawie znajdują się dwa narzędzia helikalne (prawe + lewe) wielorazowego użytku.

Ergonomiczne uchwyty zapewniają optymalną kontrolę podczas wprowadzania igły.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga produktu opisanego w SWZ.

41. Dotyczy pakietu nr 54 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 1 i 2 do osobnego pakietu lub czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 1 i 2 do pakietu nr 51?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji nr 1 i 2 do osobnego pakietu oraz na wyłączenie pozycji nr 1 i 2 do pakietu nr 51.

42. Dotyczy pakietu nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na gwoździe oraz zaślepki niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na gwoździe oraz zaślepki niesterylne.

43. Dotyczy pakietu nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na gwoździe o śr. 1,5mm oraz dł. 310mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na gwoździe o śr. 1,5mm oraz dł. 310mm.

44. Dotyczy pakietu nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na gwoździe o śr. 2,0mm oraz dł. 400mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na gwoździe o śr. 2,0mm oraz dł. 400mm.

45. Dotyczy pakietu nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpieniu od bardzo szczegółowych parametrów instrumentarium i wyrazi zgodę na inny zestaw narzędzi, który jest kompatybilny do gwoździ?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie innego zestawu narzędzi w instrumentarium.

46. Dotyczy pakietu nr 35

Czy w pakiecie nr 35 Zamawiający zgadza się na zaoferowanie asortymentu z uwzględnieniem niżej przedstawionych parametrów:

- Poz. nr 1-25: wchłanianie szwu od 56-90 dni
- Poz. nr 2-4,10-14,26-30: tolerancja dł. nici 70-75 cm

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 1-25 szwów o parametrach wchłanianie szwu od 56-90 dni oraz w pozycjach 2-4,10-14,26-30: tolerancja dł. nici 70-75 cm.

47. Dotyczy pakietu nr 36

Czy w pakiecie nr 36 Zamawiający zgadza się na zaoferowanie asortymentu z uwzględnieniem niżej przedstawionych parametrów:

- Poz. nr 1-4,15: wchłanianie od 56-90 dni
- Poz. nr 2,3,15: tolerancja dł. nici 70-75 cm
- Poz. nr 8: tolerancja wielkości igły 24-26 mm
- Poz. nr 12-14: wchłanianie szwu od 180-220 dni

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 36 asortymentu o następujących parametrach:

- **Poz. nr 1-4,15: wchłanianie od 56-90 dni**
- **Poz. nr 2,3,15: tolerancja dł. nici 70-75 cm**
- **Poz. nr 8: tolerancja wielkości igły 24-26 mm**
- **Poz. nr 12-14: wchłanianie szwu od 180-220 dni**

48. Dotyczy pakietu nr 38

Czy w pakiecie nr 38 Zamawiający zgadza się na zaoferowanie asortymentu z uwzględnieniem niżej przedstawionych parametrów:

- Poz. nr 1-4: Siatka polipropylenowa, monofilamentowa , waga 60g/m², grubość 0,53mm, rozmiar porów 1,5mm
- Poz. nr 1: rozmiar 10x15 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w pakiecie nr 38 asortymentu o następujących parametrach:

- **Poz. nr 1-4: Siatka polipropylenowa, monofilamentowa , waga 60g/m², grubość 0,53mm, rozmiar porów 1,5mm**
- **Poz. nr 1: rozmiar 10x15 cm**