



Stargard, dn. 22.04.2020 r.

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego nr 13/PN/D/UE/2020 na dostawy do SPWZOZ w Stargardzie artykułów medycznych jednorazowego użytku, opatrunków i sterylnych obłożeń jednorazowych, rękawic diagnostycznych w podziale na 42 pakiety.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r., poz. 1843) Zamawiający publikuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1 – dot. Pakietu 15.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 15 cewników dializacyjnych w rozmiarze 11.5F lub 12F.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w rozmiarze 11,5 F.

Pytanie 2 – dot. Pakietu 41 poz. 1.

Pakiet nr 41 – Elektrody, poz. 1

Czy elektroda neutralna jednorazowa z odizolowanym pierścieniem potencjału do diatermii VIO 300D ERBE winna poza cechami wymienionymi być elektrodą dwudzielną o równych powierzchniach obu części? Takie rozwiązanie jest dedykowane do systemu bezpieczeństwa, który funkcjonuje w diatermii VIO 300D.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 – dot. Pakietu 41 poz. 1.

Pakiet nr 41 – Elektrody, poz. 1

Czy Zamawiający biorąc pod uwagę ilość wycenianych sztuk w poz. nr 1 oraz zapis z punktu III SIWZ (cyt.: „Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku”) dopuści złożenie oferty na 3,2 opakowania i jednocześnie zdaje sobie sprawę, że realizacja zamówienia będzie możliwa wyłącznie w opakowaniach zbiorczych po 50 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 4 – dot. Pakietu 35 poz. 19.

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz z etykietą prostokątną pakowaną osobno, o wymiarach 3,5x2,5 cm? Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 – dot. Pakietu 35, poz 25.

Czy Zamawiający dopuści stażę uciskową jednorazową bezlateksową pakowaną w formie papierowego dyspensera, umożliwiającego dzielenie perforowanych opasek z graficzną instrukcją użytkowania fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu. Opakowanie 1 rolka –



25 sztuk, długość całkowita rolki 11,25 m (+/- 50 cm). Wyrób klasy I niesterylnej, dostępną tylko w kolorze niebieskim?

Opis zaproponowany przez Zamawiającego wskazuje na stazę jednego producenta (Zarys) i uniemożliwia innym firmom złożenie konkurencyjnej oferty na tę pozycję a tym samym na cały pakiet. W przypadku negatywnej odpowiedzi, proszę o merytoryczne uzasadnienie decyzji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 – dot. pakietu 35, poz. 28.

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk w rozmiarze 4,8 cm x 7,9cm x 3,4cm? Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 – dot. pakietu 35, poz. 33.

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wyposażony w plastikowy okrągły uchwyt posiadający specjalne otwory, dzięki którym możliwe jest zamknięcie worka umożliwiając tym samym wydostanie się treści i przykrego zapachu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 – dot. Pakietu 35 poz. 12 oraz 14

Uprzejmie proszę o wydzielenie pozycji **nr. 12 oraz 14 z pakietu 35** i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność sortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9 – dot. Pakietu 42.

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr w opakowaniach 250 g, co odpowiada 200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie 10 – dot. Pakietu 17 poz. 1 i 2.

Czy Zamawiający w pozycjach 1,2 pakiet 17 dopuści postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 500% jego własnej wagi

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wymiarów zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 – dot. Pakietu 17 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produkt pakowany pojedynczo.

Pytanie 12 – dot. Pakietu 17 .

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 13 – dot. Pakietu 17.

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu utwierdzenia, że zaofiarowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 14 – dot. Pakietu 17.

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 – dot. Pakietu 35.

Czy zamawiający wyłączy z Pakietu 35 pozycje: 1, 7, 8, 9, 12, 13, 14, 16, 18, 19, 20, 21, 29, 30, 34, 39, 41? Nasza firma specjalizuje się w laboratoryjnym sprzęcie jednorazowym, wyłączenie tych pozycji do odrębnego pakietu pozwoli na złożenie oferty i uzyskanie przez zamawiającego korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16 – dot. Pakietu 11 poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie papieru w rozmiarze 110x20. Papier o długości 21m został wycofany w 2008 roku przez producenta i nie występuje już na rynku. Nie jest więc możliwym dostarczenie papieru o długości 21m.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17 – dot. Pakietu 11 poz. 2.

Czy Zamawiający oczekuje w powyższej pozycji papieru oryginalnego czy też dopuszcza kompatybilny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kompatybilny.

Pytanie 18 – dot. Pakietu 11 poz. 3.

Prosimy o podanie rozmiaru wymaganego papieru oraz sprecyzowanie czy papier ma być z nadrukiem czy bez.

Odpowiedź: szerokość papieru 50 mm z nadrukiem.

Pytanie 19 – dot. Pakietu 11 poz. 11

Prosimy o podanie rozmiaru wymaganego papieru oraz sprecyzowanie czy papier ma być z nadrukiem czy bez?

Odpowiedź: szerokość papieru 50 mm z nadrukiem.

Pytanie 20 – dot. Pakietu 11 poz. 12

Prosimy o doprecyzowanie czy papier w ww. poz. ma być z nadrukiem czy gładki?

Odpowiedź: Papier z nadrukiem.

Pytanie 21 – Dotyczy obliczenia wartości brutto pakietów

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę sposobu obliczania wartości brutto w tabelach asortymentowo-cenowych oferty przetargowej – załącznik nr A do SIWZ.

Według obecnych zapisów załącznika nr 1 do SIWZ wartość brutto wyliczana jest z mnożenia ilości sztuk przez cenę jednostkową brutto. Zgodnie z § 9 Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 25.05.2005 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, zaliczkowego zwrotu podatku,



wystawiania faktur... (Dz. U. z 2005 r. Nr 95, poz. 798 z póź. zm.) wartość brutto jest wyliczona zgodnie ze wzorem: $\text{cena jednostkowa netto} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{podatek} = \text{wartość brutto}$.

Prośbę swoją motywujemy tym, iż podstawową ceną wyjściową do obliczania wartości brutto jest cena jednostkowa netto. Jeżeli Zamawiający będzie chciał wyliczyć cenę jednostkową netto z otrzymanej ceny jednostkowej brutto i porównać ją z otrzymaną ceną jednostkową netto na fakturze, to poprzez zaokrąglenia może dojść do rozbieżności między faktyczną ceną jednostkową netto proponowanego produktu, a tą wyliczoną z ceny jednostkowej brutto.

Zmodyfikowanie formularza cenowego poprzez wprowadzenie kolumny cena jednostkowa netto, %VAT oraz dostosowanie sposobu obliczania wartości brutto do § 9 Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 25.05.2005 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, zaliczkowego zwrotu podatku, wystawiania faktur... (Dz. U. z 2005 r. Nr 95, poz. 798 z póź. zm.) pozwoli uniknąć rozbieżności wynikających z matematycznej zasady zaokrąglania cyfr po przecinku.

Nadmieniamy, iż przedmiot zamówienia z załącznika nr 1 sprzedawany jest w opakowaniach a nie na sztuki. Zaokrąglenie ceny jednostkowej (1 szt.) prowadzi również do faktycznego, sztucznego podwyższenia ceny opakowania. Dlatego też prosimy o zmianę sposobu obliczenia wartości brutto.

Odpowiedź:

Pytani 22 – dot. projektu umowy- §1 pkt. 5

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 1 ust 5. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp

Odpowiedź:

Pytanie 23 – dot. projektu umowy- §1 pkt. 8

Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem rozładunek? Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym kurier ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu.) Czy Zamawiający oczekuje rozkładania towaru czy też roznoszenia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wniesienia towaru do pomieszczenia magazynu.

Pytanie 24 – dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów dotyczących kar umownych, do wyłącznie procentowego zapisu, bez kwoty minimalnej. Kara wyrażona w procentach jest adekwatna do wartości zamówienia, wprowadzenie natomiast obostrzenia nie mniej niż 50 zł

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25 – dot. wzoru umowy.

Wzór mowy - Prosimy o dodanie do umowy adresów mailowych do osób odpowiedzialnych za realizację zamówień zarówno po stronie wykonawcy jak i zamawiającego. Pozwoli to przyspieszyć kontakt.



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, § 2 trzymuje brzmienie:

§ 2

1. Dostawy produktów, o których mowa w § 1 ust. 1 odbywać się będą partiami, na podstawie zamówień składanych telefonicznie, faxem lub e-mailem za potwierdzeniem odbioru.
2. Adresy e-mail do składania zamówień:
 - 1) po stronie wykonawcy adres e-mail:.....
 - 2) po stronie zamawiającego adres e-mail:.....
3. Wykonawca zobowiązany jest do realizowania dostaw w dni robocze (tj. od poniedziałku do piątku z wyjątkiem przypadających w tym terminie dni ustawowo wolnych od pracy) w godzinach od 8.00 - 14.00.
4. W przypadku niedostarczenia, odmowy dostarczenia zamówienia w terminach określonych w § 1 ust. 7, bądź opóźnienia w jego dostarczeniu Zamawiający jest uprawniony do zakupu tego zamówienia u podmiotu trzeciego na ryzyko Wykonawcy. W takim przypadku Wykonawca będzie zobowiązany do zwrotu różnicy w kosztach zakupu.
5. Wykonawca oświadcza, że dostarczane przez niego towary będą fabrycznie nowe, nieużywane, oryginalnie zapakowane i nieobciążone prawami osób trzecich.
6. Wykonawca oświadcza, że dostarczane przez niego towary będą dopuszczone do użytku szpitalnego i posiadają odpowiednie dokumenty potwierdzające ten fakt. Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć w/w dokumenty we wskazanej przez Zamawiającego formie.

Pytanie 26 – dot. wzoru umowy.

Prosimy o dodanie do umowy poniższych zapisów:

- 1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,
- 2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 27 – dot. wzoru umowy.

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązania i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację



swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Zapisy we wzorze umowy dotyczące siły wyższej obejmują również sytuację spowodowaną pandemią.

Pytanie 28 – dot. Pakietu 14 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z prostym mankietem, poziomem zawartości protein 200 µg/g, siłą zrywu przed starzeniem $\geq 9N$, oznakowanych jako urządzenie medyczne klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29 – dot. Pakietu 14 poz. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z prostym mankietem z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankieta dzięki niechlorowanej opasce na jego końcu) i poziomem zawartości protein poniżej 30 µg/g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30 – dot. Pakietu 14 poz. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z prostym mankietem z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankieta dzięki niechlorowanej opasce na jego końcu), AQL 0,65, długość 290 mm, kolor zielony? Powierzchnia wewnętrzna pokryta powłoką pomagającą zatrzymać wilgoć i nawodnić suchą skórę, powierzchnia zewnętrzna teksturowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 31 – dot. Pakietu 14 poz. 3.

Czy Zamawiający oczekuje w ww. pozycji 1 pary rękawiczek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 32 – dot. Pakietu 14 poz. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z prostym mankietem z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankieta dzięki niechlorowanej opasce na jego końcu), o grubości na palcu 0,19 mm, z powierzchnią zewnętrzną teksturowaną, powierzchnią wewnętrzną pokrytą powłoką pozwalającą na szybkie i łatwe zakładanie rękawic?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33 – dot. Pakietu 30.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania zestawu w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 55 cm

1 taśma foliowa samoprzylepna 10 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm



1 serweta na kończynę 225 cm x 320 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm i dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarach 100 cm x 50 cm. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109,5 g/m². Odporność na penetrację płynów powyżej 125 cm H₂O, współczynnik chłonności 370%. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34 – dot. Pakietu 1.

Czy zamawiający w zadaniu 1 ma na myśli strzygarkę firmy 3M model 9681 ?

Odpowiedź: Zamawiający posiada strzygarki firmy 3M model 9681.

Pytanie 35 – dot. Pakietu 16, poz. 1-5.

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa, brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 36 – dot. Pakietu 23, poz. 1

Czy zamawiający wymaga koreczka białego – zwykłego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 37 – dot. Pakietu 35, poz. 5-6,9,25,27,33,37.

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-6,9,25,27,33,37 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 38 –dot. Pakietu 35, poz. 25.

Czy zamawiający dopuści stażę tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza staży w jednym kolorze.

Pytanie 39 – dot. Pakietu nr 12, poz. 9 i 10

Czy Zamawiający dopuści pizzamę jednorazowego użytku z włókniny typu SMS? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 – dot. treści SIWZ.

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy, PZP, jeżeli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w takim przypadku złożenie oświadczenia wraz z ofertą.



Pytanie 41 – dot. Pakietu 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylny opatrunek foliowy do mocowania kaniul ze wzmocnieniem włókniną, bez pasków mocujących, posiadający metkę do opisu, w rozmiarze 5,8cm x 8cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42 –dot. Pakietu 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylny opatrunek pakowany pojedynczo w opakowaniu handlowym a'100szt z podaniem ceny za opakowanie z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 43 – dot. Pakietu 10, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści plaster w kolorze białym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44 – dot. Pakietu 10, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści plaster o długości 5m z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45 – dot. Pakiet 10, pozycja 17-18

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'50 sztuki z przeliczeniem zamawianej ilości do pełnych opakowań w górę bądź do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 46 – dot. Pakietu 10, pozycja 17

Czy Zamawiający określając rozmiar jako L ma na myśli opatrunek dla dzieci czy dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli opatrunek dla dorosłych.

Pytanie 47 – dot. Pakietu 10, pozycja 18

Czy Zamawiający określając rozmiar jako S ma na myśli opatrunek dla noworodków czy dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli opatrunek dla dzieci.

Pytanie 48 –dot. Pakietu 20, poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści silikonowy dren Redona z perforacją na długości 12cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 49 – Pakiet 19, poz. 15-16.

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton o długości 400mm spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Jeżeli to pytanie dotyczy Pakietu 20 poz. 15-16, to Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 50 – dot. Pakietu 19, poz. 20.

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z końcówką Tieman z balonem o pojemności 5-10ml?



Odpowiedź: Jeżeli to pytanie dotyczy Pakietu 20 poz. 20, to Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 51 – dot. Pakietu 22, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena w rozmiarze CH20?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 52 – dot. Pakietu 29, pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączoną obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53 – dot. Pakietu 29, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'12 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości do pełnych opakowań w górę bądź do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 54 – dot. Pakietu 29, pozycja 3.

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z kłamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55 – dot. Pakietu 29, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56 – dot. Pakietu 30, pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści obłożenie do operacji kończyn o składzie:



- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.
- 1 x serweta główna z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm
- 1 x serweta wzmocniona nieprzylepna o wymiarach 150 cm x 190 cm.
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm

Serwety obłożenia wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m², zintegrowane z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m².

Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1,2,3 na wysokim poziomie. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O. Współczynnik pylenia 3.4log₁₀. Chłonność wzmocnienia min. 680%. Materiał serwet posiada I klasa palności wg 16 CFR 1610. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 57 –dot. Pakietu 35 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy pakowany pojedynczo w opakowaniu handlowym a'100szt z podaniem ceny za opakowanie z przeliczeniem zamawianej ilości do pełnego opakowania w górę bądź do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58 – dot. Pakietu 35 poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniach a'90szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 59 –dot. Pakietu 35 poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie kieliszków, z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 60 –dot. Pakietu 35 poz. 17, 22.

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości do pełnego opakowania w górę bądź do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.



Pytanie 61 –dot. Pakietu 35 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz z etykietą prostokątną pakowaną osobno, o wymiarach 3,5x2,2 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pojemności pojemnika 100 ml.

Pytanie 62 –dot. Pakietu 35 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63 – dot. Pakietu 35 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o pojemności 60ml w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64 – dot. Pakietu 35 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści stażę automatyczną z plastikowym zatrzaskiem jednorazowego użytku, nie przeznaczoną do sterylizacji, z możliwością dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65 –dot. Pakietu 35 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk w rozmiarze 9x4,5x3,9cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66 – dot. Pakietu 29 poz. 1.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie myjek w postaci rękawiczek bez palców do szybkiego i delikatnego mycia oraz pielęgnacji skóry bez użycia wody. Wykonane są z puszystej i miękkiej tkaniny- polipropylen. Nie uszkadzają kwasowego płaszcza ochronnego skóry, przebadane dermatologicznie. Zawierają alantoinę i chronią skórę przed podrażnieniami. Rękawiczki o gramaturze 73 ± 3 g/m² oraz wymiarze 15,5cm/23,5cm. W razie potrzeby opakowanie przed użyciem może być podgrzane w kuchenke mikrofalowej (30 sek./600 W), a w celu uzyskania efektu odświeżającego schłodzone. Opakowanie zawiera 10 szt. Jednocześnie zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wydzieli pozycji z pakietu.

Pytanie 67 – dot. Pakietu 42 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie aktywnego żelu do masażu leczniczego oraz rozluźniająco relaksującego, dzięki kombinacji wyszukanych olejków eterycznych z roślin i ziół wpływa na ukrwienie skóry oraz rozluźnienie mięśni podczas masażu, dając uczucie odprężenia. Stosowanie żelu przynosi doskonałe efekty przy masażach obłożnie chorych, masażach rozluźniająco - relaksujących mięśni, nóg oraz wszelkiego rodzaju napięciach i przeciążeniach mięśni związanych z kontuzjami sportowymi i pracą. Żel aktywny znajduje również zastosowanie podczas klasycznego oklepywania przy wspieraniu profilaktyki i pielęgnacji chorego z zapaleniem płuc. Żel aktywny jest stosowany w profilaktyce przeciwoleżynowej oraz wspomagająco w terapii zapobiegającej odparzeniom. Konsystencja żelu umożliwia odpowiednie, ekonomiczne dozowanie i łatwe wcieranie preparatu. Opakowanie a 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68 – dot. Pakietu 1 ostrza do strzygarek.

Prosimy o dopuszczenie ostrzy jednorazowych, szerokość cięcia co najmniej 36 mm, wysokość strzyżenia 0,3-0,5mm. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące



znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta. Pakowane pojedynczo, biologicznie czyste. Na każdym ostrzu numer LOT. Ostrza kompatybilne z wysokiej jakości strzygarką BECARE.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 69 – dot. Pakietu 5 opatrunek do mocowania kaniul u dzieci

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego całkowicie przezroczystego - poliuretanowego (nieposiadającego wzmocnienia włókniną) opatrunku do mocowania kaniul obwodowych u dzieci, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 70 – dot. Pakietu 14 poz.1 rękawice chirurgiczne.

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego asortymentu:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,20 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 37 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, długość min. 280 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 16 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71 – dot. Pakietu 14 poz.2 rękawice chirurgiczne.

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego asortymentu:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72 – dot. Pakietu 14 poz.3 rękawice chirurgiczne .

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego asortymentu:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość na palcu 0,21 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein 13ug/g rękawicy, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73 – dot. Pakietu 14 poz.4 rękawice chirurgiczne.

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego asortymentu:



Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. 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 74 – dot. Pakietu 14 poz.4 rękawice chirurgiczne.

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego asortymentu:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość na palcu 0,25 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 75 – dot. Pakietu 14 rękawice chirurgiczne poz.1-4

Czy Zamawiający w celu weryfikacji dopuści potwierdzenie parametrów zaofiarowanych rękawic Kartą techniczną/dokumentem producenta? Pragniemy zauważyć, że producent Kartę Techniczną wystawia na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, nie tylko jednej jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich stosowanych przez użytkownika rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76 – dot. Pakietu 21 poz. 1- 9.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego rozwiązania w postaci ostrzy wykonanych ze stali węglowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 77 – dot. Pakietu 21 poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje ostrzy w rozm. 11 P do każdorazowego wyboru przez Zamawiającego podczas procesu składania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zgodnie z SIWZ.

Pytanie 78 – dot. Pakietu 25 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania arterial kaniuli z nieinwazyjnym systemem mocowania z okienkiem z folii paro przepuszczalnej PU (MVTR - min. 1500g/m²/24h) z wycięciem w opatrunku 10 mm x 15 mm na zawór Floswitch , z piankowymi : ramką , podkładkami pod skrzydełka i dodatkowymi piankowym paskami do mocowania linii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 79 – dot. Pakietu 29 poz. 1.



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy jednostronnie impregnowanej mydłem o neutralnym pH 5,5. Wykonana z jednej strony z tkaniny bawełnianej dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz. Z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnątrz. Wymiary: 17,2 cm x 24,2 cm (+/- 1 cm), waga 6,3 g (+/- 0,1). Opakowanie po 20 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 80 –dot. Pakietu 30 – Obłożenie operacyjne do operacji kończyn

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obłożenia operacyjnego do operacji kończyn o składzie:

Prosimy o dopuszczenie obłożenia operacyjnego do operacji kończyn w składzie:

- 2 x serweta na stół narzędziowy 152 x 190 cm, wzmocnienie 74x190 cm
- 1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm wzmocnienie 88x55cm
- 1 x stokineta 36,5x72 cm 2-warstwowa
- 1 x taśma przyklepna 9 x 50 cm
- 2 x ręcznik chłonny 20x30 cm
- 1 x serweta do operacji kończyny 200x300 cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem Ø 5 cm, wykonana z chłonnego laminatu 2-warstwowego na całej powierzchni (polipropylen, polietylen) bez zawartości pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy o gramaturze 58g/m² odpornego na przenikanie płynów (> 200cm H₂O), odpornego na rozrywanie na sucho/mokro (>195kPa). Zdolność absorpcji > 250%. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 81 – dot. Pakietu 38 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnicy Lunderquista, miękkiej na długości 4,5 cm, półsztywnej na długości 5,5cm, sztywnej na dalszej długości, prostej lub z zagięciem typu J do wyboru przez Zamawiającego, wykonanej ze stali nierdzewnej o długości 85 cm.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zgodnie z SIWZ.

Pytanie 82 – dot. Pakietu 4 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści długość 60-80 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83 –dot. Pakietu 29 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę w kształcie rękawicy ze zwężeniem w dolnej części, nasączoną środkiem myjącym, aktywacja poprzez zwilżenie wodą, wykonana w całości z poliestru, niepodfoliowana, rozmiar 17cm x 24,5 cm, gramatura 100 g/m² (część przednia pokryta mydłem, 70 g/m² (część tylna bez mydła).)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 84 –dot. Pakietu 29 pozycja 1.

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 1 z Pakietu 29 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Pozwoli to na uzyskanie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert od firm specjalizujących się w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 85 – dot. Pakietu 32 pozycja 1.



Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy mechaniczny, antybakteryjny i antywirusowy o skuteczności filtracji 99,999%, wyposażony w port do kapnografii, złącze 22M/15F-22F/15M, Zakres objętości oddechowej 150-1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 86 –dot. Pakietu 35 pozycja 33.

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 33 z Pakietu 35 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Pozwoli to na uzyskanie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert od firm specjalizujących się w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 87 –dot. Pakietu 35 pozycja 33.

Czy z uwagi na fakt, iż wymiociny mogą być materiałem zakaźnym Zamawiający wymaga, aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 88 –dot. Pakietu 35 pozycja 35-36.

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 35 oraz 36 z Pakietu 35 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Pozwoli to na uzyskanie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert od firm specjalizujących się w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 89 – dot. Pakietu 4 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę długą i sprężystą typu Bougie dla dzieci 3,3mm-10CH, długość 700mm, z czterema znacznikami (I, II, III, IV) i odległością między nimi wynoszącą 10 cm, sterylna, bezlateksowa, pakowana pojedynczo, z atraumatyczna końcówką zmniejszającą ryzyko urazu pacjenta, z materiału o właściwościach poślizgowych, powierzchni o małym współczynniku tarcia, które wpływa na łatwe wprowadzania i manewrowanie, wzmocniana na całej długości, w łatwych do otwarcia indywidualnych opakowaniach?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 90 – dot. Pakietu 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę długą i sprężystą typu Bougie dla dorosłych 5,0mm-15CH, długość 700mm, z czterema znacznikami (I, II, III, IV) i odległością między nimi wynoszącą 10 cm, sterylna, bezlateksowa, pakowana pojedynczo, z atraumatyczna końcówką zmniejszającą ryzyko urazu pacjenta, z materiału o właściwościach poślizgowych, powierzchni o małym współczynniku tarcia, które wpływa na łatwe wprowadzania i manewrowanie, wzmocniana na całej długości, w łatwych do otwarcia indywidualnych opakowaniach?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 91 – dot. Pakietu 9 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści filtr jednorazowy wydechowy do respiratora, hydrofobowy z membraną harmonijkową zabezpieczający sprzęt przed skażeniem z niskim oporem przepływu o skuteczności wirusowej i bakteryjnej >99,9999% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, oporem 0,9cm H₂O przy 30L/min, oporem 1,9cm H₂O przy 60L/min, przestrzenią martwą 120ml, waga 56g, łączniki 22F-22M/15F, min. Objętość oddechowa 360ml, sterylny, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Jeżeli wskazany filtr wydechowy jest dedykowany do respiratora PB 980 wówczas Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 92 – dot. Pakietu 9 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści filtr jednorazowy wydechowy do respiratora, filtr zaprojektowany do ochrony koncentratorów tlenu i innego sprzętu oddechowego, hydrofobowy z membraną harmonijkową zabezpieczający sprzęt przed skażeniem z niskim oporem przepływu o skuteczności wirusowej i bakteryjnej >99,9999% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, oporem 0,9cm H₂O przy 30L/min, oporem 1,9cm H₂O przy 60L/min, przestrzenią martwą 120ml, waga 56g, łączniki 22F-22M/15F, min. Objętość oddechowa 360ml, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 93 – dot. Pakietu 31 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy układ oddechowy, dedykowany do urządzeń Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym o długości 1,6m, przystosowany do nawilżaczy F&P, generator IF, regulowaną rurę 10mm typu Superset do skutecznego odprowadzenia gazów oraz linię do monitorowania ciśnienia, z dwoma wskaźnikami rozmiarów, które są pomocne przy doborze odpowiedniej wielkości masek i nosków oraz czapeczek, układ mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo z podanym numerem serii oraz terminem ważności na każdym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94 – dot. Pakietu 31 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy układ oddechowy, dedykowany do urządzeń Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym o długości 1,8m, przystosowany do nawilżaczy F&P, generator IF, regulowaną rurę 10mm typu Superset do skutecznego odprowadzenia gazów oraz linię do monitorowania ciśnienia, z dwoma wskaźnikami rozmiarów, które są pomocne przy doborze odpowiedniej wielkości masek i nosków oraz czapeczek, układ mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo z podanym numerem serii oraz terminem ważności na każdym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95 – dot. Pakietu 31 poz. 1.

Czy Zamawiający oczekuje jednorazowy układ oddechowy, dedykowany do urządzeń Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym o długości 1,6m, z 3 końcówkami donosowymi w rozmiarze S, M, L, przystosowany do nawilżaczy F&P, generator IF, regulowaną rurę 10mm typu Superset do skutecznego odprowadzenia gazów oraz linię do monitorowania ciśnienia, z dwoma wskaźnikami rozmiarów, które są pomocne przy doborze odpowiedniej wielkości masek i nosków oraz czapeczek, układ mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo z podanym numerem serii oraz terminem ważności na każdym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96 – dot. Pakietu 31 poz. 2.

Czy Zamawiający oczekuje komory do aktywnego nawilżania do nawilżacza MR850 o małej objętości, ręcznie napełnianą, dla noworodków, odpowiednią do wielu zastosowań w neonatologii, z zestawem do napełniania i ręcznym zaciskiem do kontrolowania poziomu wody w komorze, z osłonką przeciw oparzeniową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97 – dot. Pakietu 31 poz. 2.

Czy Zamawiający w pakiecie 31 poz. 2 dopuści komory do aktywnego nawilżania do nawilżacza MR850 o dużej objętości, automatycznie napełnianą, z drenem połączonym na stałe, z dwoma pływakami zapewniającymi bezpieczeństwo, wbudowanym filtrem, wyraźnie widocznym wskaźnikiem poziomu wody, z osłonką przeciw oparzeniową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 98 – dot. Pakietu 32 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści sterylny filtr oddechowy mechaniczny, antybakteryjny i antywirusowy o skuteczności >99,999% potwierdzonej niezależnymi co gwarantuje maksymalną ochronę przed skażeniem pacjenta i sprzętu, z portem kapno, przestrzeń martwa 63ml, waga 36 g, złącze 22F/15M-22M/15, minimalna objętość oddechowa >200, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 99 – dot. Pakietu 32 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy mechaniczny, antybakteryjny i antywirusowy o skuteczności >99,999% potwierdzonej niezależnymi co gwarantuje maksymalną ochronę przed skażeniem pacjenta i sprzętu, z portem kapno, złącze 22F/15M-22M/15, minimalna objętość oddechowa >200, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 100 – dot. wzoru umowy §7 ust. 1 pkt 2.

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w zapisów w sposób następujący:

"opóźnienia w dostarczeniu partii towaru, w wysokości 0,5% wartości brutto partii zamówienia, z którego realizacją pozostaje w zwłoce, wyliczonej zgodnie z załącznikiem A do SIWZ, za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 20 zł za dzień (...)"

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 101 – dot. wzoru umowy §7 ust. 1 pkt 3;

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w zapisów w sposób następujący:

"opóźnienia w uzupełnieniu ilości towaru lub opóźnienia w wymianie wadliwego towaru na wolny od wad, w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwej partii zamówienia, wyliczonej zgodnie z załącznikiem A do SIWZ, za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 20 zł za dzień (...)"

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 102 – dot. Pakietu 29. poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy trójkranikowej, wykonanej z polisulfonu, z 4 zaworami bezigłowymi, wyposażonej w niezależnie obracającą się nakrętkę umożliwiającą połączenie z innym złączem bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów, możliwość stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji, z optycznym wskaźnikiem położenia otwarty/zamknięty, oraz z trójramiennym pokrętkiem w różnych kolorach.

Odpowiedź: Jeżeli pytanie dotyczy Pakietu 37 poz. 4 Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 103 – dot. Pakietu 29 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pięciokranikowej, wykonanej z polisulfonu, z 6 zaworami bezigłowymi, wyposażonej w niezależnie obracającą się nakrętkę umożliwiającą połączenie z innym złączem bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów, możliwość stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji, z optycznym wskaźnikiem położenia otwarty/zamknięty, oraz z trójramiennym pokrętkiem w różnych kolorach.

Odpowiedź: Jeżeli pytanie dotyczy Pakietu 37 poz. 3 Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 104 – dot. Pakietu 3 poz. nr 5.

Czy w pozycji tej nastąpiła pomyłka pisarska w podaniu wymaganej normy?

Czy Zamawiający wymaga, aby maski chirurgiczne spełniały normę EN 14683 typ II?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający popełnił omyłkę pisarską powinno być: „zgodna EN14683 typ II”.



Pytanie 105 – dot. Pakietu 3 poz. nr 10.

Czy w pozycji tej nastąpiła pomyłka pisarska w opisie serwety włókninowej?

Czy Zamawiający wymaga 1 x serweta włókninowa 50cm x 50cm z przylepnym otworem 5cm x 10cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający popełnił omyłkę pisarską powinno być: 1 x serweta włókninowa 50cm x 50cm z przylepnym otworem 5cm x 10cm.

Pytanie 106 – dot. Pakietu 3 poz. nr 12.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do zmiany opatrunku spełniającego wymagania SIWZ, jednakże w którego skład wchodzi 8, a nie 5 kompresów z gazy bawełnianej 7,5cm x 7,5cm, natomiast zestaw nie posiada 3 kompresów z gazy bawełnianej 10cm x 10cm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zgodnie z SIWZ.

Pytanie 107 dot. wzoru umowy.

Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Zapisy we wzorze umowy dotyczące siły wyższej obejmują również sytuację spowodowaną pandemią.

Pytanie 108 –dot. Pakietu nr 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków pakowanych po 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym..

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 109 – dot. Pakietu nr 23

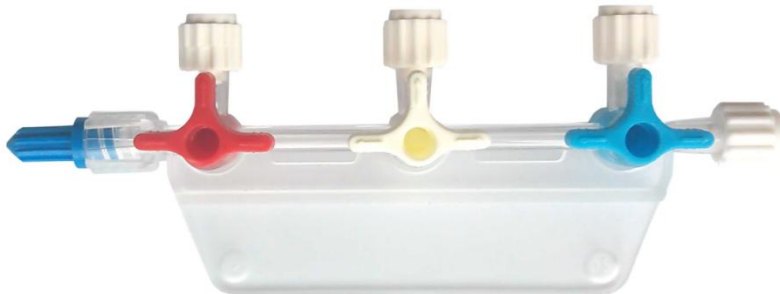
Czy Zamawiający wymaga koreczków w trzpieniu poniżej krawędzi koreczka takie rozwiązanie gwarantuje aseptykę pracy personelu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 110 –dot. Pakietu nr 37 poz. 3, poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści rampę 5 – kranikową i 3 kranikową z system 3 kraników lub 5 kraników Strzałki wskazujące kierunek przepływu. Równomierny przepływ płynu bez zmiany ciśnienia.

Końcówka luer-lock z nakrętką. Kolorowe pokrętła .Możliwość podaży cytostatyków. Wytrzymałość na ciśnienie 2,5 ba, czyli 36 psi.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

**Dyrektor
Krzysztof Kowalczyk**