

Dotyczy: DOSTAWY opatrunków, dezynfekcji i innych materiałów medycznych w ramach postępowania - 7/D/SZ-KW/23

Pakiet 2, pozycje 18, 22, 23, 45 - Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu?
Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjniejszej cenowo oferty, a tym samym będzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

Zamawiający nie wydzieli osobnego pakietu.

Pakiet 2, pozycja 16 - 17 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opasek gipsowych o czasie wiązania 5-6 minut ?

Zamawiający dopuszcza opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 min.

Pakiet 2, pozycja 20-21 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opatrunku z wkładem chłonnym o składzie 80% włókna naturalne, 20% poliester, siateczka PE?

Zamawiający nie dopuszcza oferowanych opatrunków.

Pakiet 2, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a'12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem .

Pakiet 2, pozycja 25 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a'6 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Pakiet 2, pozycja 26 - Czy Zamawiający dopuści plaster na tkaninie bawełnianej?

Zamawiający dopuszcza plaster na tkaninie bawełnianej.

Pakiet 2, pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek z folii poliuretanowej z ramką oraz wycięciem w kształcie litery „U” bez poduszeczki pod kaniulę?

Zamawiający nie dopuszcza opatrunku bez poduszeczki na kaniulę.

Pakiet 2, pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,8 cm x 8 cm?

Zamawiający dopuszcza opatrunek o roz. 5,8cm x 8 cm.

Pakiet 2, pozycja 31 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie waty zawierającej 50% bawełny i 50% wiskozy?

odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza zaoferowaną watę.

Pakiet 2, pozycja 32-35 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opaski tkanej podtrzymującej wykonanej z 55% przędzy bawełnianej, 43% przędzy poliamidowej i 2% spandex?

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanej opaski tkanej podtrzymującej .

Pakiet 2, pozycja 32-35 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opaski elastycznej o długości 4m?

Zamawiający nie dopuszcza opaski elastycznej o długości 4 m.

Pakiet 3, pozycja 9-12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kaniuli pakowanych a'100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę kaniuli pakowanych a'100 szt.

Pakiet 3, pozycja 9-12 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 6 paskami kontrastującymi w promieniach RTG, z nazwą producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym zamiast bezpośrednio na kaniuli?

Zamawiający nie dopuszcza oferowanych kaniuli.

Pakiet 3, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 20G 1,1x32 mm z przepływem 56 ml/min?

Zamawiający nie dopuszcza oferowanych kaniuli.

Pakiet 3, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 18G 1,3x45 mm z przepływem 90 ml/min?

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanych kaniuli.

Pakiet 3, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 17G 1,5x45 mm z przepływem 142 ml/min?

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanych kaniuli.

Pakiet 3, pozycja 17 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kropłową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Zamawiający oczekuje zaoferowanego przyrządu.

Pakiet 3, pozycja 17 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwia wypełnienie

odpowiedzi
drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Zamawiający oczekuje zaoferowanego przyrządu.

Pakiet 3, pozycja 17 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrożoną powierzchnią?

Zamawiający oczekuje zaoferowanego przyrządu.

Pakiet 3, pozycja 17 - 18 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwia prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Zamawiający oczekuje zaoferowanego przyrządu.

Pakiet 3, pozycja 17 - 18 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Zamawiający oczekuje zaoferowanego przyrządu.

Pakiet 3, pozycja 22 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawk 20 ml pakowanych a'50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę strzykawk 20 ml pakowanych a'50 szt.

Pakiet 3, pozycja 25 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę koreczków pakowanych a'250 z odpowiednim przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem w górę do 2 opakowań?

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę koreczków pakowanych a'250 szt.

Pakiet 3, pozycja 26 - Czy Zamawiający dopuści niebieski kranik trójdrożny z optycznym identyfikatorem pozycji, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Zamawiający nie dopuszcza niebieskiego kranika sterylizowanym tlenkiem etylenu..

Pakiet 3, pozycja 27 - Czy Zamawiający dopuści poniższe nakłuwacze:

. trójpłaszczyznowe ostrze zmniejsza do minimum przykre odczucia

. specjalnie zaprojektowana konstrukcja pozwala na pewny i stabilny chwyt

- odpowiedzi
- . dzięki swojej konstrukcji przyrząd automatycznie wprowadza i wycofuje ostrze lancetu z opuszka palca, dzięki czemu igła jest niewidoczna przed i po nakłuciu
 - . prawidłowo dobrany rozmiar nakłuwacza pozwala pobrać optymalną ilość krwi przy minimalnym bólu pacjenta
 - . optymalna powierzchnia kontaktu nakłuwacza umożliwia dokładne przyłożenie w wybranym miejscu i wykonanie nakłucia o pożądanej głębokości
 - . konstrukcja zapewnia bezpieczeństwo dla personelu oraz pacjenta eliminując przypadkowe ukłucie i zakażenie
 - . doskonałe prowadzenie igły nakłuwacza w korpusie redukuje wibracje, tym samym zmniejszając odczuwanie bólu przez pacjenta i zapobiega uszkodzeniom tkanki skórnej
 - . występuje w dwóch rozmiarach:
 - 23G, głębokość nakłucia 1,8 mm – dedykowany dla kobiet i dzieci
 - 21G, głębokość nakłucia 2,4 mm – dedykowany dla mężczyzn
 - . Nie zawiera lateksu
 - . Nie zawiera ftalanów
 - . Jednorazowego użytku
 - . Sterylizowany radiacyjnie
 - . Pakowanie: 100 szt. / box

Zamawiający dopuszcza proponowane nakłuwacze.

Pakiet 3, pozycja 27 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę nakłuwaczy pakowanych a'100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę nakłuwaczy pakowanych a'100 szt.

Pakiet 3, pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści niebieski kranik trójdrożny z przedłużaczem, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Zamawiający dopuszcza niebieski kranik z przedłużaczem.

Pakiet 5, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiety rolowane, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17 \pm 0,01$, na dłoni $0,14 \pm 0,01$, mankiecie $0,11 \pm 0,01$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 µg/g. Siła

odpowiedzi
zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej).
Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III.
Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-
1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Zamawiający nie dopuszcza proponowanych rękawic.

Pakiet 5, pozycja 1 – Prosimy Zamawiającego o informację czy oczekuje zaoferowania 1200 par rękawic czy 120 szt. (600 par)?

Zamawiający oczekuje 1200 sztuk czyli 600 par.

Pakiet 5, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści torebki w rozmiarze 140x250?

Zamawiający dopuszcza torebki o rozmiarze 140x 250.

Pakiet 5, pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe w rozmiarach CH8-CH24?

Zamawiający nie dopuszcza proponowanych zgłębników.

Pakiet 5, pozycja 22 – Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny?

Zamawiający dopuszcza produkt równoważny.

Pakiet 7, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli składający się z: poszwy w rozmiarze 210x160 cm, poszewki w rozmiarze 70x80 cm oraz prześcieradła w rozmiarze 210x150 cm?

Zamawiający dopuszcza proponowany komplet pościeli.

Pakiet 7, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 200x80 cm?

Zamawiający dopuszcza proponowane prześcieradło.

Pakiet 7, pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Czyste mikrobiologicznie, zbadane zwalidowaną metodą badawczą, potwierdzone raportem akredytowanego laboratorium mikrobiologicznego. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z

odpowiedzi
jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Zamawiający dopuszcza proponowane rękawice.

Pakiet 7, pozycja 6 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby fartuch był zgodny z normą: EN 14126:2003+AC:2004 i dopuści fartuch zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Zamawiający odstąpi od wymienionego wymogu.

Pakiet 7, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści fartuch o poniższych parametrach:

- . wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m²
- . pełnobarierowy fartuch chirurgiczny
- . duża odporność na przenikanie drobnoustrojów oraz duża wytrzymałość na rozciąganie i wypychanie
- . wykonany z oddychającego i paroprzepuszczalnego materiału
- . kolorowe lamówki zależne od rozmiaru fartucha
- . rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny
- . tylne części fartucha zachodzą na siebie
- . dwa troki wszyte w okolicy pasa, umieszczone w sztywnym kartoniku zapewniającym aseptyczną aplikację
- . dodatkowe dwa troki wewnętrzne
- . zapięcie typu rzep w okolicy karku
- . szwy wykonane techniką ultradźwiękową
- . nie zawiera lateksu
- . niepalny
- . niepylący
- . zgodny z normą techniczną: EN 13795-1
- . jednorazowego użytku
- . niesterylny, przeznaczony do sterylizacji
- . okres trwałości: 5 lat?

Zamawiający dopuszcza proponowany fartuch.

Pakiet 7, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści fartuch o poniższych parametrach:

- . wykonany z podfoliowanej włókniny PP o gramaturze 35 g/m²
- . pełnobarierowy fartuch chirurgiczny
- . duża odporność na przenikanie drobnoustrojów oraz duża wytrzymałość na rozciąganie i wypychanie
- . wykonany z oddychającego i paroprzepuszczalnego materiału

odpowiedzi

- . rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny
- . tylne części fartucha zachodzą na siebie
- . dwa troki wszyte w okolicy pasa,
- . zapięcie typu rzep w okolicy karku
- . szwy wykonane techniką ultradźwiękową
- . nie zawiera lateksu
- . niepalny
- . niepylący
- . zgodny z normą techniczną: EN 13795-1
- . jednorazowego użytku
- . niesterylny, przeznaczony do sterylizacji
- . okres trwałości: 5 lat?

Zamawiający dopuszcza proponowany fartuch.

Z up. Dyrektora
Z-ca DYREKTORA
Aresztu Sądowego w Krakowie
ul. Montelupich 7
Dplk Stanisław Kotula

