

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 01/PN/2021 (art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO, zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”, wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy
na: DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW ORAZ SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO UŻYTKU NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO

Z dnia: **09-06-2021r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego	SZPITAL TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
Adres Zamawiającego	SZPITAL TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689

Uwaga.

Jeśli Zamawiający dopuścił asortyment wskazany w zapytaniach poniżej, w przypadku złożenia oferty na ten asortyment, Wykonawca we własnym interesie powinien czytelnie zaznaczyć pod tabelami (Formularze asortymentowo – cenowe) dla danego pakietu, znajdującymi się w załączniku nr 3 do SWZ, w sposób nie budzący wątpliwości, fakt, że składa swoją ofertę z uwzględnieniem odpowiedzi na zapytania (Zamawiający sugeruje aby wskazać numer pytania w niniejszym dokumencie i pozycje w formularzach asortymentowo - cenowych, których pytanie / pytania dotyczą). W przypadku nie dokonania zaznaczenia j.w., wszelkie skutki wypływające z niejasności co do przedmiotu zamówienia działają na niekorzysć Wykonawcy i oferta taka może podlegać odrzuceniu bez wcześniejszego wezwania do udzielenia wyjaśnień.

Wszelkie ewentualne przeliczane ilości przedmiotu zamówienia muszą być zgodne z tymi wskazanymi w SWZ przez Zamawiającego.

Pytanie 1

Czy w pakiecie 38 zamawiający dopuści rękawy wszyte w sposób tradycyjny? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 2

2.1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 23 poz. 1 zestawu cewników 2

kanałowych (podwójne światło) do krótkotrwałego dostępu naczyniowego z poliuretanu, końcówki cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, w rozmiarach 12F dł. 150 lub 200 cm.

2.2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 23 poz. 2 zestawu cewników 3 kanałowych (potrójne światło) do krótkotrwałego dostępu naczyniowego z ramionami prostymi z poliuretanu, końcówki cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, w rozmiarach 12F dł. 150 i 200 cm

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 2.2. Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 32, poz. 1 i 2.

Prosimy o wyjaśnienie czy w związku z wymaganym parametrem kompatybilności koców ze wskazanym przez Zamawiającego ogrzewaczem, jak i bezpieczeństwem użytkownika wskazanego urządzenia oraz idącym za tym bezpieczeństwem zarówno pacjenta i personelu, Zamawiający wymaga aby przedłożyć wraz z ofertą oświadczenie producenta wskazanego przez Zamawiającego urządzenia o kompatybilności oferowanego koca ze wskazanym urządzeniem

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający w cz. IX SWZ opisał jakich dokumentów wymaga w przypadku Wykonawcy, zarówno w zakresie podmiotowych jak i przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający w SWZ wskazał także, w określonych przypadkach, rodzaje dokumentów i warunki jakie musi spełniać poszczególne asortymenty, które może (a nie musi), zażądać od Wykonawcy np. w toku realizacji umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego (Par. 1, ust. 3 projektu umowy – zał. 4 do SWZ). Zamawiający przypomina, że Wykonawca składa swoją ofertę i potwierdza prawdziwość danych tam zawartych pod groźbą odpowiedzialności karnej za podanie nieprawdziwych informacji. Składając swoją ofertę, oświadcza on zatem, że spełnia wszelkie wymagania Zamawiającego określone w SWZ i dokumentach postępowania, tym samym, że oferuje przedmiot zamówienia spełniający wymagania Zamawiającego zarówno co do jego funkcji użytkowych jak i norm oraz innych niezbędnych dokumentów jakie asortyment ten musi spełniać czy posiadać.

Pytania 4

4.1. Pakiet 8, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonane z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 8 i stworzy osobny pakiet?

4.2. Pakiet 23, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

4.3. Pakiet 23, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ trójświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 13Fr i długościach: 15cm, 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik ze stali nierdzewnej z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 5 ml, skalpel #11, trzy koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 11 cm; 14 FR x 14 cm, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

4.4. Pakiet 24, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 24cm (19cm od mufy), 28cm (23cm od mufy), 32cm (27cm od mufy), 36cm (31cm od mufy), 40cm (35 cm od mufy), 55cm (50 cm od mufy) - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu ze schodkowym zakończeniem zapewniającym wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radioceniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogeniczną końcówką 18G (1,25mm) o długości 7cm, strzykawkę 10ml, łącznik przewodnika Y, przewodniki nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery J o przekroju 0,035 (0,89 mm) x 70cm, miniskalpel #11, rozszerzacze z powłoczką hydrofilowa 10Fr o długości 11cm oraz 12Fr o długości 14cm, zdejmowana koszulka introduktora, tępy zakrzywiony tunel z mankietem o długości 18cm, taśma mocująca cewnik, 2 korki do wstrzykiwań. Produkt sterylny z

oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 24 i stworzy osobny pakiet?

4.5. Pakiet 56, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

4.6. Pakiet 56, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

4.7. Pakiet 56, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2-4 z Pakietu nr 56 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Ad. 4.1. Zamawiający dopuszcza wskazane produkty. Zamawiający nie wydzieli pozycji nr 1 z Pakietu 8 do oddzielnego pakietu.

Ad. 4.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 4.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 4.4. Zamawiający nie dopuszcza wskazanych produktów. Zamawiający nie wydzieli pozycji nr 1 z Pakietu 24 do oddzielnego pakietu.

Ad. 4.5. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 4.6. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 4.7. Zamawiający nie dopuszcza wskazanych produktów. Zamawiający nie wydzieli pozycji nr 2-4 z Pakietu 56 do oddzielnego pakietu.

Pytania 5

5.1. Pakiet 12, pozycja nr 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na Jednorazowy układ oddechowy CPAP Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilzacza Fischer&Paykel model MR850 lub MR730. Odcinek wdechowy jednorazowego użytku, rura karbowana o długości całkowitej 150 cm, O wew. 10 mm, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej o długości 120 cm z zabezpieczeniem przed przemieszczaniem, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilzacza wew. 22 mm, zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850 lub MR730), z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i dren pomiaru ciśnienia proxymalnego o długości 2.1 m z generatorem. Komplet zawiera uniwersalną komorę samonapełniająca z systemem antyprzelewowym zabezpieczającym przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Komora posiadająca wskaźnik poziomu wody. Posiadająca zintegrowany, nierozłączalny dren zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym. Komora gotowa do użycia natychmiast po wpięciu jej w butelkę z wodą do iniekcji. Pasująca do wszystkich nawilzaczy Fisher&Paykel z serii MR, oraz większości nawilzaczy innych firm dostępnych na rynku. Otwór wejścia 22 mm M (zewnętrzna średnica), otwór wyjścia 22 mm M (zewnętrzna średnica). Układ wraz z komorą tworzy kpl. tj. znajduje się w jednym opakowaniu.

5.2. Pakiet 12, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści końcówki donosowe silikonowe w 5 rozmiarach: XS, S, M, L, XL?

Odpowiedź:

Ad. 5.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 5.2. Zamawiający dopuszcza końcówki donosowe silikonowe w rozmiarach: XS, S, M, L, XL

Pytanie 6

6.1. Pakiet 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy, podgrzewany o długości odcinka wdechowego 110 cm o średnicy 13 mm. Pozostałe parametry zgodnie z wymogami Zamawiającego. Jednocześnie informujemy, iż podane przez Państwa wymagane długości poszczególnych odcinków nie mają żadnego istotnego znaczenia w skuteczności terapii. W szczególności kiedy różnice długości są tak niewielkie.

6.2. Pakiet 12 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby podłączenie do aktywnego generatora/przyłącza pacjenta było bez dodatkowych adapterów?

6.3. Pakiet 12 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby komora do nawilżacza wraz z układem pakowana w jednym oryginalnym foliowym opakowaniu?

Odpowiedź:

Ad. 6.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 6.2. Zamawiający nie wymaga

Ad. 6.3. Zamawiający nie wymaga

Pytania 7

7.1. Pakiet 10, poz. 21: papier do defibrylatora Lifepak

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowano papier przetestowany do użycia z defibrylatorami LIFEPAK zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

7.2. Pakiet 10, poz. 21: papier do defibrylatora Lifepak

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania papier do Lifepak 15 oryginalny o wymiarach 106,5 mm x 22 m (szerokość nadruku 100 mm)?

Odpowiedź:

Ad. 7.1. Zamawiający nie wymaga

Ad. 7.2. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8

Pakiet nr 37:

Czy dopuszczają Państwo fartuchy w kolorze białym i spełniające pozostałe wymagania ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 9

9.1. Pakiet nr 10 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji pasty ścierniej do badań Holtera typu Every, o neutralnym odczynie PH, o pojemności 160 g, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań tj. 32 op. po 160 g.

9.2. Pakiet nr 10 poz. 19

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 80 mm x 70 mm x 314 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

9.3. Pakiet nr 10 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 114 mm x 150 mm x 66 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

9.4. Pakiet nr 10 poz. 21

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 107 mm x 23 m, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

9.5. Projekt umowy – par. 1 ust. 5

Wnosimy o wprowadzenie do § 1 ust. 5 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu: „*Zamawiający zastrzega, że minimalny zakres zamówienia jaki zrealizuje wynosi 70%*”.

9.6. Projekt umowy – par. 1 ust. 15

Prosimy o wykreślenie par. 1 ust. 15 z projektu umowy. Produkty będące przedmiotem oferty i późniejszej umowy są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (z późn. zm.). Stosownie do wymogów ww. ustawy są wpisane do rejestru wyrobów medycznych, przeszły kontrolę jakości i są dopuszczone do obrotu. W stosunku do tych wyrobów nie został zgłoszony incydent medyczny.

9.7. Projekt umowy – par. 3 ust. 1 lit. a)

Prosimy o dopuszczenie w par. 3 ust. 1 lit. a) projektu umowy zmiany wysokości kary umownej z 1% na 0,5%.

9.8. Projekt umowy – par. 3 ust. 1 lit. b)

Prosimy o zmianę kary umownej, o której mowa w par. 3 ust. 1 lit. b) na 10% wartości netto części umowy pozostałej do realizacji.

9.9. Projekt umowy – par. 8 ust. 2 lit. c)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku

niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 3 miesiące. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Ad. 9.1. Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości i z zaokrągleniem do pełnych opakowań tj. 32 op. po 160 g.

Ad. 9.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 9.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 9.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 9.5. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił w tym zapisie swoje stanowisko.

Ad. 9.6. Postępować zgodnie ze SWZ. W przypadkach, o których pisze Wykonawca nie może jego zdaniem wystąpić sytuacja związana z reklamacją. Jeśli rzeczywiście tak jest to Wykonawca nie powinien obawiać się takiego zapisu.

Ad. 9.7. Postępować zgodnie ze SWZ. Zapisy Par 3, nie dotyczą kar umownych, o których pisze Wykonawca. W przypadku kar umownych w umowie – Zamawiający nie przewiduje ich zmiany

Ad. 9.8. Postępować zgodnie ze SWZ. Zapisy Par 3, nie dotyczą kar umownych, o których pisze Wykonawca. W przypadku kar umownych - Zamawiający nie przewiduje ich zmiany

Ad. 9.9 Zamawiający nie zgadza się na ewentualne przedłużenie czasu obowiązywania umowy w zależności od zgody wykonawcy, lecz Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie w umowie informacji, że przedłużenie obowiązywania umowy, o którym mowa, w tym wypadku może zostać dokonane o maksymalnie 3 miesiące. Stosowne zapisy zostaną wprowadzone na etapie sporządzania umów z wybranymi Wykonawcami.

Pytanie 10

Pakiet 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o gramaturze min. 25 g/m kw.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 11

Pakiet nr. 42. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 42 kombinezonu

ochronnego o gramaturze 55-60g/m² , reszta parametrów zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 12

12.1. Pakiet 24, poz 1,2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie w postępowaniu cewników permanentnych o niewielkich różnicach technicznych, lecz o takiej samej lub lepszej funkcjonalności użytkowej: przekrój 15,5 Fr (nie ma wpływu na terapie), dwuświatłowy, , długości od mufki: , 43 zamiast 42 cm reszta rozmiarów bez zmian ,, posiada mufkę poliesterową (działanie identyczne ja surfe Cuff)umożliwiającą optymalne wrastanie tkanki, wykonany z durathanu ulepszona forma carbothane materiału wytrzymałego, miękkiego, elastycznego, odpornego na środki dezynfekcyjne,końcówka cewnika odgięta i podobnie jak rozdwojona zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicy, zakończony niesymetrycznie, różnica 3cm między kanałem żylnym a tętniczym zmniejsza stopień recyrkulacji, Skład zestawu: Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacz żył: 12 Fr i 14 Fr, Prowadnik rozdzielalny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika, Bagnet do tunelizacji, Opatrunek samoprzylepny, Nasadki iniekcyjne.

12.2. Pakiet 24

z uwagi na zasadę proporcjonalności wynikającej wprost z ustawy o ZP i zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwróciliśmy się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie niewielkiego zakresu tolerancji dotyczący cewnika , dlatego w przypadku odmownej odpowiedzi , prosimy o informację czym Zamawiający uzasadnia decyzję ?

Odpowiedź:

Ad. 12.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 12.2. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga parametrów zgodnym z opisem przedmiotu zamówienia w tym zakresie. Większość zakładanych cewników ma przekrój 14,5 Fr. Incydentalnie używa się cewniki o przekroju 16 Fr. Zwiększenie średnicy przekroju wiąże się ze zdecydowanie większym odsetkiem powikłań krwotocznych w miejscu założenia cewnika. Przekrój 14,5 Fr jest optymalną wartością w tym aspekcie.

Pytanie 13

Pakiet nr 13 poz 5:

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę ilości zamawianych sztuk.

Zważając na fakt iż złącza pacjenta do tracheostomii do OPTI FLOW pakowane pojedynczo są wysyłane w opakowaniach zbiorczych po 20 szt, uprzejmie pytamy czy Zamawiający

uwzględni ten fakt przy zamówieniu co jednocześnie zmieni ilość zamówianej pozycji asortymentu do 20 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę ilości zamawianych sztuk na opakowanie zbiorcze 20 szt. przy zamówieniu.

Pytania 14

14.1. Pakiet 6, pozycje 1-8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako rozwiązania równoważnego w **pakiecie 6, pozycje 1-8** cewników do odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym oraz dwoma owalnymi bocznymi otworami umieszczonymi względem siebie naprzeciwległe, reszta zgodna z wymaganiami Zamawiającego zawartymi w SIWZ?

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

14.2. Pakiet 7 – pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny pojemnik do badań histopatologicznych o pojemności 3000 ml, reszta zgodna z wymaganiami Zamawiającego zawartymi w SIWZ? Opisany wyrób nie odbiega w znaczny sposób od wymaganego przez Zamawiającego, a z pewnością nie wpływa negatywnie na jakość i funkcjonalność, pozwala natomiast zaproponować znacznie tańszy asortyment, na czym winno Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych, zależeć. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym.

14.3. Pakiet 7 – pozycja 4 i 5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7, pozycja 4 oraz 5 pojemniki do badań histopatologicznych o stawce VAT 23%? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

14.4. Pakiet 9 – pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w pakiecie 9 pozycja nr 3 – worka do godzinowej zbiórki moczu godzinowej o pojemności 2 600 ml, tylna biała ściana wzmocniona stelażem, pojemność komory pomiarowej – 400 ml z trzema skalami pomiaru moczu, malejąca skala na worku i komorze pomiarowej, długość drenu 145 cm z kłamrą, 2 filtry hydrofobowe, zastawka antyrefluksyjna, igłowy i bezigłowy port do pobierania próbek moczu, kranik spustowy Cross Valve (poprzeczny T), nietoksyczny, niepirogenny.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury

medycznej oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

14.5. Pakiet 9 – pozycja 3, 8, 9

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 3, 8, 9, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

14.6. Pakiet 9 – pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną opaski identyfikacyjnej dla dzieci i dorosłych o długości 240 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Zaoferowana opaska identyfikacyjna jest odpowiednia do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej i jest powszechnie stosowana w placówkach opieki zdrowotnej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

14.7. Pakiet 9 – pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worki do moczu dla dzieci w opakowaniach foliowych, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

14.8. Pakiet 9 – pozycje 8 i 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktów równoważnych w pakiecie 9, pozycje 8 oraz 9 – przedłużacze do pomp infuzyjnych zawierające ftalany, pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Opisane przedmioty zamówienia są wystarczające do przeprowadzenia efektywnej i poprawnej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć

14.9. Pakiet 37

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako rozwiązania równoważnego w pakiecie 37 fartucha medycznego wykonanego z włókniny o gramaturze 20 g/m², reszta zgodna z wymaganiami Zamawiającego zawartymi w SIWZ?

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

14.10. Pakiet 40 – pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako rozwiązania równoważnego w pakiecie 40, pozycja 1 czepka jednorazowego użytku typu harmonijka wykonanego z włókniny charakteryzującej się dobrą przepuszczalnością powietrza, w rozmiarze uniwersalnym, ze wstawkami z gumek zapewniającymi łatwe zakładanie, dobre ułożenie oraz pewne trzymanie.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź:

Ad. 14.1. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne – cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym oraz dwoma owalnymi bocznymi otworami umieszczonymi względem siebie naprzeciwgle, reszta zgodna ze SWZ

Ad. 14.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 14.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 14.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 14.5. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 14.6. Zamawiający nie dopuszcza opaski identyfikacyjnej o dł. 240 mm. Zamawiający wymaga opaski o długości min. 28 cm z uwagi na różnorodność pacjentów i bardziej uniwersalną długość dającą się dopasować dla wszystkich pacjentów.

Ad. 14.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 14.8. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 14.9. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje gramatury minimum 30 g/m². Proponowana gramatura 20 g/m² jest parametrem niższym, w żadnym stopniu nie spełnia przesłanki równoważności. Dla Zamawiającego jest parametrem gorszym od oczekiwanego.

Ad. 14.10. Zamawiający nie dopuszcza – oczekuje czepka operacyjnego, zgodnie z

wymaganiami opisanymi w SWZ dla tego zakresu – zał. Nr 3 do SWZ.

Pytanie 15

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie poszczególnych pozycji w pakietach o numerach 39 i 44? Wydzielenie umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej liczby konkurencyjnych ofert i wybór najkorzystniejszej spośród nich.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.

Pytania 16

16.1. Dotyczy pakiet 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha w kolorze niebieskim, wykonanego z przewiewnej włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m²; rękaw zakończony elastyczną gumką. W tali i przy szyi wiązany na troki. Rozmiar uniwersalny.

16.2. Dotyczy pakiet 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego fartucha:

Fartuch chirurgiczny wzmocniony wykonany z włókniny SMMMS o minimalnej gramaturze 35 g/m², posiadający wzmocnienie z laminatu w części przedniej i na rękawach o gramaturze min. 40g/m². Odporność na penetrację płynów >100 cm H₂O. Kolor niebieski, rękaw o kroju typu raglan, szwy wykonane techniką ultradźwiękową – trójścieżkowy szew ultradźwiękowy, ściągacze rękawów poliestrowe o długości min. 7cm, oznaczenie rozmiaru i rodzaju fartucha nadrukowane bezpośrednio na fartuchu, troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności podczas wiązania. Zestaw owinięty w papier krepowy 60 x 60 cm w kolarze białym. W opakowaniu 2 ręczniki do osuszania rąk (100% celuloza) o wymiarach 30,5cm x 34cm. Fartuch pakowany w opakowanie typu folia/papier, na opakowaniu informacja o rodzaju sterylizacji oraz 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki. Produkt zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy. Oferowane rozmiary: M, L, XL, XXL.

16.3. Dotyczy pakiet 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego kombinezonu?

Jednorazowy kombinezon ochronny kategorii III

Jednoczęściowy kombinezon z kapturem, dwukierunkowym zamkiem błyskawicznym krytym listwą z paskami przyklepnymi, z elastycznymi mankietami w nadgarstkach (pętelką na środkowy palec), kostkach, kapturze oraz ściągaczem w talii; szwy zgrzewane, Kolor biały. Bez ochroniaczy na obuwiu. Wykonany z antystatycznego laminatu dwuwarstwowego (PP+PE) o gramaturze 63g/m²

Rozmiar L (175cm), XL (180cm), XXL (185cm)

Pakowany pojedynczo w pakowanie foliowe oznaczone CE

Zgodny z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym normy EN 14126:2003 (4-B, 5-B, 6-B)

dotyczącej odzieży, zapewniający ochronę przed czynnikami infekcyjnymi, według co najmniej wyszczególnionych warunków:

Poziomy wydajności:

EN 14605 Typ 4 Działanie ochronne przed rozpyleniem

EN ISO 13982-1 Typ 5 Ochrona przed cząstkami stałymi unoszącymi się w powietrzu

EN 13034 Typ 6 Ograniczona ochrona przed niewielkim rozpryskiem, płynnym aerozolem lub niskim ciśnieniem, rozpryskami o małej objętości.

Zgodny z normami: EN ISO 13688:2013 , EN 14605:2005+A1:2009 , EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 13034:2005 +A1:2009, EN 1149-5:2008, EN 340:2003, EN 1073-2:2002

16.4. Dotyczy pakiet 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych ochraniaczy na obuwie:

Jednorazowe, wysokie ochraniacze na obuwie wykonane z laminatu włóknin spundbond PP-film mikroporowatego PP/PE o gramaturze 68 g/m² – materiał zgodny z wymaganiami normy EN 14126 (2003) + AC (2004) oraz certyfikowany Świadectwem Jakości Zdrowotnej wydanym przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego – Państwowy Zakład Higieny.

Cechy produktu:

- na górze wszyta nieuciskająca gumka ściągająca
- dodatkowe wiązania powyżej kostki
- taśmy antypoślizgowe w podeszwie
- rozmiar uniwersalny: wysokość 50cm, długość stopy 40cm
- kolor biały
- opakowanie foliowe zawierające 20 szt.

Produkt zakwalifikowany jako wyrób medyczny (VAT 8%) klasy I, reguła 1. Produkt posiada deklarację zgodności zgodnie z wymaganiami zasadniczymi ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych.

Odpowiedź:

Ad. 16.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 16.2. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 16.3. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 16.4. Zamawiający dopuszcza

Pytania 17

17.1. Pakiet 26. Czy Zamawiający w pozycji 4 i 6 dopuści zaoferowanie koszyków o średnicy cewnika 2,4 mm, rękojeść bez skali.

17.2. Pakiet 26. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie koszyków o długości 55 mm, rękojeść bez skali.

17.3. Pakiet 26. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie balonów lateksowych, średnica 12-15-18 mm.

17.4. Pakiet 26. Czy Zamawiający w pozycji 11 dopuści zaoferowanie stentów w zestawach

o długości 180 cm – 230 cm.

- 17.5. Pakiet 26. Czy Zamawiający w pozycji 10 do 14 i 20 do 27 dopuści zaoferowanie protez bez pozycjonerów.
- 17.6. Pakiet 26. Czy Zamawiający w pozycji 16 dopuści zaoferowanie zestawów w komplecie z łącznikiem „Y”.
- 17.7. Pakiet 26. Czy Zamawiający w pozycji 32 i 33 dopuści zaoferowanie zestawów o długości 170 cm.
- 17.8. Pakiet 27. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy typu aligator.
- 17.9. Pakiet 27. Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 dopuści zaoferowanie szczypiec o średnicy 2,4 mm.
- 17.10. Pakiet 27. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie papilotomów o średnicy proksymalnej cewnika 2,3 mm, średnica dystalnej części cewnika 1,67 mm, długość noska 5 mm.
- 17.11. Pakiet 27. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie papilotomów o maksymalnej długości wysunięcia igły 4 mm, średnica cewnika 1,6 mm.
- 17.12. Pakiet 27. Czy Zamawiający w pozycji 11 do 14 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy cewnika 2,4 mm, długość robocza 2400 mm, rękojeść skalowana co 10 mm, w pozycji 12 pętla o średnicy 32 mm.
- 17.13. Czy Zamawiający w pozycji 15 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy narzędzia 2,4 mm, długość ostrza igły 5 i 6 mm (do wyboru).
- 17.14. Pakiet 39. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie masek niebieskich.
- 17.15. Pakiet 44. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie masek bez zaworu spełniających pozostałe wymagania.

Odpowiedź:

Ad. 17.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.4. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.5. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.6. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.7. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.8. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.9. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.10. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.11. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.12. Zamawiający dopuszcza

Ad. 17.13. Zamawiający dopuszcza

Ad. 17.14. Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne ze SWZ

Ad. 17.15. Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 18

18.1. Pakiet 23 pozycja 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 23 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11Fr długościach: 15 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego?

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 wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” 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
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

18.2. Pakiet 23 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 23 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

18.3. Pakiet 23 pozycja 2

Czy Zamawiający w pozycji 2 pakiet 23 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowo (High Flow), ramiona proste lub zagięte o długościach: 15 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex

- radiocieniujący szaft cewnika
- 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” 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
- nasadki iniekcyjne Luer Loc
- rozszerzadło
- wyprodukowany w Niemczech

18.4. Pakiet 23 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 23 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?

Odpowiedź:

Ad. 18.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 18.2. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnych pakietów.

Ad. 18.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 18.4. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnych pakietów.

Pytania 19

19.1. Zadanie 39 poz 2

Prosimy, aby Zamawiający wyraził zgodę na złożenie oferty cenowej tylko dla pozycji 2 w zadaniu nr 39 lub wydzielił maski medyczne zakładane na gumki do pakietu 39A. Wynika to z faktu, że jesteśmy producentem wyspecjalizowanym w produkcji masek medycznych na gumki wzbogaconych o dodatkowy filtr węglowy- za ten produkt odpowiadamy, podpierając się badaniami które są wykonywane w danym asortymencie. Dzięki temu oferujemy jako jedyni na rynku maski medyczne wzbogacone o dodatkowy filtr węglowy, który ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Wyspecjalizowana produkcja koncentruje siły i moce przerobowe przedsiębiorstwa na dbaniu o jakość wąskiej gamy produktów, dzięki czemu oferujemy pod każdym względem produkt najwyższej jakości.

Chcemy zaoferować Państwu produkt innowacyjny w swojej dziedzinie- wnętrze maski ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Umożliwia to bardziej komfortowe i potencjalnie dłuższe korzystanie z maski ograniczając konsekwencje typu nieprzyjemny zapach

lub ryzyko samo-infekcji.

19.2. Zadanie 39, pozycja 1,2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania masek FFP2 oraz masek FFP3 bez zaworu, zgodnych z rekomendacjami Ministerstwa Zdrowia.

Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź:

Ad. 19.1. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązania.

Ad. 19.2. Zamawiający wymaga masek zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia w zał. Nr 3 do SWZ, dla pakietu 39, poz. 1,2.

Pytania 20

20.1. Pakiet 6 poz. 1-8

Czy Zamawiający wymaga aby na cewniku była umieszczona skrócona nazwa producenta i numeryczne oznaczenie rozmiaru, powierzchnia zmrożona ?

20.2. Pakiet 8 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie cewników sterylizowanych tlenkiem etylenu, pakowane folia, folia – papier. Pojemność balonu 5-15 ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

20. 3. Pakiet 8 Poz. 2-3

Czy Zamawiający wymaga aby cewniki posiadały skróconą nazwę producenta i numeryczne oznaczenie rozmiaru na cewniku, powierzchnię zmrożoną ?

20.4. Pakiet 8 Poz. 4

Czy Zamawiający wymaga aby cewniki były bez zawartości ftalanów ?

20.5. Pakiet 11 Poz. 5-8, 12-15

Prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Ad. 20.1. Zamawiający nie wymaga

Ad. 20.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 20.3. Zamawiający nie wymaga

Ad. 20.4. Zamawiający nie wymaga

Ad. 20.5. Zamawiający nie wyraża zgody – nie wydziela pozycji z istniejących pakietów do osobnych pakietów.

Pytania 21

21.1. Pakiet 31, pozycja 1,2,3,4,5.

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, wydzieli do osobnego pakietu w/w pozycje? Artykuły z tych pozycji stanowią merytorycznie odrębny asortyment ,gdyż w żaden sposób nie współpracują z grupą wkładów i pojemników do odsysania, które stanowią też zdecydowanie największą pod względem wartości grupę w tym pakiecie. Wyodrębnienie pozwoli zamawiającemu otworzyć ten pakiet na innych oferentów i uzyskać najlepszy stosunek ceny do jakości. W przypadku decyzji odmownej, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

21.2. Pakiet 31, pozycja 6,7,8,9,10

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład,

w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec

w stronę pacjenta. Wkłady występują również w formie przezelowanej.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak

i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu.. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 1000ml, 2000 ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy.

Jeżeli Zamawiający chciałby zapoznać się z wzorem naszego rozwiązania, jesteśmy w stanie wysłać takowe w trybie natychmiastowym.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu

na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196).

Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (kanistry o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

W przypadku decyzji odmownej, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

21.3. Pakiet 31 , pozycja 6,7,8

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie

nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawanie na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

21.4. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

21.5. Pakiet 51, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę o lepszych parametrach tj. myjka o ergonomicznym kształcie, zapobiegającym zsunięciu się z ręki w trakcie używania – zwięzła w nadgarstku, zgrzewana termicznie, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta, możliwość stosowania u niemowląt, wykonana z włókniny poliestrowej o gramaturze 50g/m² ?

Odpowiedź:

Ad. 21.1. Zamawiający nie wyraża zgody – nie wydziela pozycji z istniejących pakietów do osobnych pakietów. Są to akcesoria do drenażu i stanowią jedną grupę – to samo przeznaczenie

Ad. 21.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 21.3. Zamawiający nie wymaga

Ad. 21.4. Zamawiający nie wyraża zgody, w związku z tym, że w obecnym stanie prawnym dokument ten składa się na wezwanie Zamawiającego celem potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy z postępowania, a wcześniej, w JEDZ, Wykonawca składa wstępne oświadczenie w tej sprawie, zatem złożenie oświadczenia wraz z ofertą nie miałyby sensu. Jeśli którykolwiek z wykonawców takie oświadczenie złoży wraz z ofertą (poza JEDZ) Zamawiający potraktuje je jako niebyłe na tym etapie postępowania.

Ad. 21.5. Zamawiający dopuszcza, ale przedmiot zamówienia musi spełniać pozostałe wymagania zawarte w opisie (zał. 3 do SWZ – dla tego przedmiotu zamówienia)

Pytania 22

22.1. Czy Zamawiający w pakiecie 18 dopuści :

Pozycja 1

Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii PEG z łącznikiem ENFIT Zgłębnik gastrostomijny ENFit zakładany techniką „pull” pod kontrolą endoskopii. Wskazany w przypadku planowanego, długotrwałego żywienia dożołądkowego. Zgłębnik łączy się z opakowaniem diety poprzez zestawy do podaży z łącznikiem ENFit. Dostępny w rozmiarach 14,20,24 Fr. W SKŁAD ZESTAWU WCHODZI: - przezroczysty, silikonowy zgłębnik ze znacznikiem widocznym w badaniu RTG - przewodnik do przeciągania cewnika - nieć

tradycyjna z pętlą, do wygodnego i bezpiecznego połączenia z pętlą zgłębnika - łącznik „Y” do żywienia ENFit - skalpel - pierścień mocujący SECURE-LOC umożliwiające cyrkulację powietrza wokół przetoki - zacisk do regulacji przepływu - punkcyjna igła wprowadzająca z trokarem - igły: do aspiracji i domięśniowa - strzykawka - obłożenie z otworem - kompresy gazowe – lubrykant

22.2. Czy Zamawiający w pakiecie 18 dopuści :

Pozycja 2

Zgłębnik wykonany z poliuretanu, z prowadnicą, kontrastujący w RTG, w systemie bezpiecznym ENFIT, nie kompatybilny z połączeniem Luer-Lock. Zgłębnik w rozmiarze : 10F długość 125cm. Czas utrzymania do 4 tygodni Do wyboru Zamawiającego dostępne zgłębniki w rozmiarze 8F//12F/14F/16F/18F

22.3. Czy Zamawiający w pakiecie 23 dopuści :

Pozycja 1

Dwukanałowy cewnik do hemodializy wykonany z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego poliuretanu optymalnie dostosowującego się do warunków anatomicznych. Elastyczna, zaokrąglona końcówka cewnika. Elastyczne, (silikonowe, PUR, z pamięcią kształtu) przewody doprowadzające z ochroną przed załamywaniem światła cewnika wyposażone w kodowane kolorami zaciski.

Cewnik w rozmiarach 12Fr/15cm, 12Fr/20cm do wyboru przez Zamawiającego.

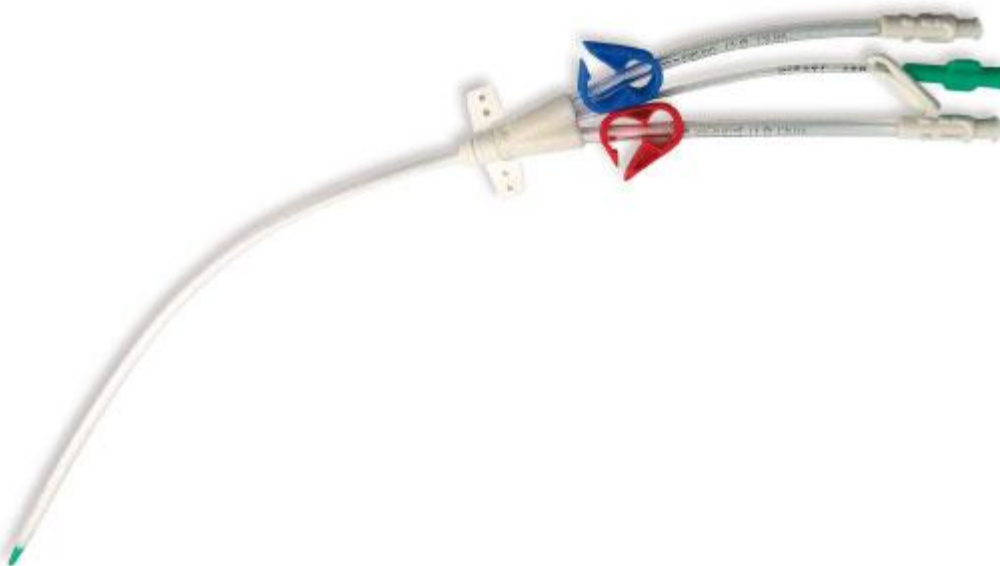
Zestaw cewnika zawiera: cewnik dwuświatłowy, igła do nakłucia 17G x 70mm , skalpel, prowadnik „J” 60 cm(nitinolowy - z pamięcią kształtu)w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, 2 dylatory 8 i 12 Fr



22.4. Czy Zamawiający w pakiecie 23 dopuści :

Pozycja 2

Trzykanałowy cewnik do hemodializy wykonany z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego poliuretanu optymalnie dostosowującego się do warunków anatomicznych. Elastyczna, zaokrąglona końcówka cewnika, asymetryczny podział kanałów cewnika. Elastyczne (silikonowe, PUR, z pamięcią kształtu) przewody doprowadzające z ochroną przed załamaniem światła cewnika wyposażone w kodowane kolorami zaciski. Cewnik w rozmiarach 12Fr/15cm, 12Fr/20cm do wyboru przez Zamawiającego. Zestaw cewnika zawiera: cewnik trzyświatłowy, igła do punktacji, skalpel, prowadnik „J”w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, 2 dylatory, obłożenie.



Odpowiedź:

Ad. 22.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 22.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 22.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 22.4. Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 23

23.1. Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego komorę kropłową o dł.62 mm (55 mm w części przezroczystej) ?

23.2. Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?

23.3. Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

23.4. Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi posiadającego uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzenie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem. Igła biorcza dwukanałowa posiadająca odpowietrznik z filtrem?

23.5. Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez opaski lub gumki stabilizującą dren?

23.6. Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu bursztynowego do przetaczania płynów posiadającego komorę kroplową o dł.62 mm (55 mm w części przezroczystej) ?

23.7. Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu bursztynowego do przetaczania płynów z workiem pakowanym osobno?

23.8. Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bursztynowy posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?

23.9. Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bursztynowy posiadającego logo umożliwiające identyfikację wyrobu?

23.10. Zadanie 2, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp 20 ml gdzie zarówno korpus jak i tłok wykonane są z Polipropylenu?

23.11. Zadanie 2, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp 50 ml gdzie zarówno korpus jak i tłok wykonane są z Polipropylenu?

23.12. Zadanie 2, poz. 8-11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej bez oznaczenia kolorystycznego na opakowaniu jednostkowym?

23.13. Zadanie 2, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

23.14. Zadanie 4, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bez portu ze zdejmowanym uchwytem wykonanej z FEP?

23.15. Zadanie 4, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bez portu ze zdejmowanym uchwytem wykonanej z PUR?

23.16. Zadanie 37, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha flizelinowego w kolorze niebieskim?

23.17. Zadanie 37, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha flizelinowego w rozmiarach S-XXL?

23.18. Zadanie 38, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha chirurgicznego wykonanego z 4 warstwowej włókniny SMMS?

23.19. Zadanie 38, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha chirurgicznego posiadające odporność na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym 149 cm H₂O?

23.20. Zadanie 38, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha chirurgicznego posiadające nadrukowany rozmiar?

23.21. Zadanie 38, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha chirurgicznego w opakowaniu zbiorczym karton, bez dodatkowej wewnętrznej folii?

23.22. Zadanie 39, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski na troki w kolorze niebieskim?

23.23. Zadanie 39, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby maski na troki były tak zapakowane aby troki były złożone pod każdą maską, co ułatwia wyjmowanie w opakowania w formie podajnika? Większość masek dostępnych na rynku posiada troki splątane wszystkie razem, co powoduje urywanie troków przy wyjmowaniu z pudełka.

23.24. Zadanie 40, poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym

firmom specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

23.25. Zadanie 40, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka damskiego w kolorze niebieskim?

23.26. Zadanie 43, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie ochraniaczy na obuwie typ 6, gramatura 55-60 gr/m²

Wysokość 48 cm. W rozmiarze uniwersalnym, wykonane z włókniny PP / Laminat PE.

Wykończone elastyczną gumką oraz trokami do zawiązywania. Opakowanie zawiera 10 sztuk.

Podeszwa antypoślizgowa kolor czarny. Zgodne z normami EN ISO 13688:2013, EN 13034:2005+A1:2009; EN 14126:2003/AC:2004

Odpowiedź:

Ad. 23.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 23.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 23.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 23.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 23.5. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez opaski lub gumki stabilizującej dren

Ad. 23.6. Zamawiający dopuszcza komorę o długości 62 mm, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ

Ad. 23.7. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przyrządu z workiem pakowanym osobno

Ad. 23.8. Zamawiający dopuszcza

Ad. 23.9. Zamawiający dopuszcza

Ad. 23.10. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 23.11. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 23.12. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 23.13. Zamawiający dopuszcza

Ad. 23.14. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie kaniuli bez portu ze zdejmowanym uchwytem, wykonanej z FEP

Ad. 23.15. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 23.16. Zamawiający dopuszcza fartuch w kolorze niebieskim, pozostałe parametry zgodne ze SWZ

Ad. 23.17. Zamawiający dopuszcza

Ad. 23.18. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 23.19. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 23.20. Zamawiający dopuszcza

Ad. 23.21. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 23.22. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ

Ad. 23.23. Zamawiający nie wymaga

Ad. 23.24. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydziela pozycji z istniejących pakietów do osobnych pakietów.

Ad. 23.25. Zamawiający dopuszcza czepek damski w kolorze niebieskim, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ

Ad. 23.26. Zamawiający dopuszcza

Pytania 24

24.1. Dotyczy Pakiet nr 37, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 20 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

24.2. Dotyczy Pakiet nr 37, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem zakończonym mankietem? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

24.3. Dotyczy Pakiet nr 37, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga fartuch w rozmiarze uniwersalnym L (szer. 130 cm, dł. 115 cm)? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

24.4. Dotyczy Pakiet nr 37, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga fartuch w rozmiarze uniwersalnym XL (szer. 150 cm, dł. 130 cm)?
Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

24.5. Dotyczy Pakiet nr 38, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy, wzmocniony fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m², wzmocniony wewnątrz z przodu i na ³/₄ rękawów mikroporowatym paroprzepuszczalnym laminatem polietylenu i polipropylenu o gramaturze 45 g/m². Odporność na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym min. 215 cm H₂O. Kolor niebieski, rękawy mają klasyczny krój, szwy wykonane techniką ultradźwiękową, rękawy zakończone elastycznym mankietem wykonanym w 100% z poliestru o długości min. 7 cm., oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku, troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności podczas wiązania. Fartuch zawinięty w serwetę włókninową w rozmiarze 60 x 60 cm, w opakowaniu 2 chłonne ręczniki w rozmiarze min. 30 x 40 cm. Fartuch pakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliowa, na opakowaniu wskaźnik sterylizacji oraz 3 samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny, numer serii i datę ważności, spełniający wymagania normy PN-EN 13795 1-3.

Opakowanie zbiorcze karton. Rozmiar M-XXL, do wyboru przez zamawiającego.

24.6. Dotyczy Pakiet nr 45, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści spodenki o gramaturze min. 30 g/m² Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

24.7. Dotyczy Pakiet nr 45, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści podkład z perforacją min. 38 cm? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Ad. 24.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 24.2. Zamawiający dopuszcza fartuch z rękawem zakończonym mankietem

Ad. 24.3. Zamawiający wymaga fartucha w rozmiarze uniwersalnym

Ad. 24.4. Zamawiający wymaga fartucha w rozmiarze uniwersalnym

Ad. 24.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.6. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.7. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania: jednorazowe nożyczki do cięcia i koagulacji tkanek z wbudowaną aktywacją ręczną, zamykające naczynia do 7 mm włącznie, uchwyt pistoletowy, zakrzywione bransze robocze dł. 38 mm, długość ramienia 20 cm, rotacja pełna 360 stopni, końcówka robocza zaprojektowana do jednoręcznego użycia. (3szt./op.)? Kompatybilne z generatorem GE GEN11 TV. Pozostałe parametry oferowanych produktów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 26

26.1. Czy Zamawiający w Pakiecie 60 dopuści sterylne butelki do zbierania, przechowywania, karmienia, mrożenia, pasteryzacji, z nakrętką w kolorze białym, nieścieralną i odporna na wszelkie środki dezynfekcyjne skalą w kolorze czerwonym, o pojemności 80 ml , zapakowaną pojedynczo w opakowanie foliowe, z możliwością swobodnego otwarcia z dwóch stron, z podziałką od 10 ml co 5 ml, dostarczaną do większości oddziałów neonatologii w Polsce ? Zawarty przez Zamawiającego blokuje możliwość przystąpienia innym oferentom, Niebieski kolor nakrętki nie jest parametrem, który w jakikolwiek sposób wpływa na użytkowanie, jakość, bezpieczeństwo stosowania oferowanego produktu.

26.2. Czy Zamawiający w Pakiecie 60 dopuści sterylne butelki do zbierania, przechowywania, karmienia, mrożenia, pasteryzacji, z nakrętką w kolorze białym, nieścieralną i odporna na wszelkie środki dezynfekcyjne skalą w kolorze czerwonym, o pojemności 80 ml , zapakowaną zbiorczo w małe, higieniczne opakowanie foliowe, z wielokrotnym otwarciem na taśmę zapobiegającym rozsterylizowaniu, pakowane po 24 , z podziałką od 10 ml co 5 ml, dostarczaną do większości oddziałów neonatologii w Polsce ?

26.3. Czy Zamawiający w Pakiecie 60 dopuści sterylne butelki o pojemności 80 ml, do zbierania, przechowywania, mrożenia, pasteryzacji i karmienia, nie będące wyrobem medycznym, spełniające wszystkie światowe normy, posiadające wymagane certyfikaty dopuszczające, ISO, dostarczane do większości oddziałów neonatologii w Polsce, kompatybilne z każdą marką sprzętu występującego w oddziałach neonatologii ?

Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 z późniejszymi zmianami (tekst jednolity Dz. U. 2017 r.,poz. 211) nie klasyfikuje smoczków i butelek przeznaczonych do podaży pokarmów noworodkom i niemowlętom.

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 butelki, smoczki do podaży pokarmu kobiecego, w zestawie np. z laktatorem, innymi wyrobami medycznymi i produktami leczniczymi np. mleko modyfikowane, odżywki, diety, preparaty lecznicze) - 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:

Ad. 26.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 26.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 26.3. Zamawiający dopuszcza sterylne butelki o poj. 80 ml nie będące wyrobem medycznym, spełniające wszystkie światowe normy.

Pytanie 27

Pytania do pakietu 30 i wzoru umowy – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje utworzenia depozytu na terenie Szpitala dla produktów wymienionych w pakiecie 30 oraz użyczenia instrumentarium niezbędnego do przeprowadzenia zabiegów związanych z produktami wymienionymi w pakiecie 30. W przypadku zgody prosimy o dodanie do wzoru umowy zapisów dotyczących utworzenia depozytu i użyczenia instrumentarium tj.

1. Przekazanie depozytu odbędzie się na podstawie, generowanego z systemu, dokumentu WZ. Osobą odpowiedzialną za depozyt jest:
2. Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt implantów.
3. Zamawiający jest zobowiązany do przechowywania implantów we właściwych warunkach, zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub kradzieżą.
4. W przypadku stwierdzenia, że implanty przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru materiałów.
5. W trosce o należyłą gospodarkę materiałową Zamawiający będzie zużywał powierzone implanty począwszy od materiału o najkrótszej dacie ważności w ramach danego asortymentu.
6. Zamawiający prześle Wykonawcy niezwłocznie, maksymalnie w ciągu 2 dni roboczych od wykorzystania materiału, protokół zużycia: **PROTOKÓŁ ZUŻYCIA PRODUKTÓW**.
7. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie ważności najpóźniej na 8 miesięcy przed upłynięciem daty ważności materiału wytypowanego do wymiany. Wymianie/zwrotom podlegają wyłącznie produkty pełnowartościowe. Produkt pełnowartościowy to produkt niezniszczony, nierozpakowany, w żaden sposób nieoznakowany; posiadający oryginalne opakowanie wewnętrzne i zewnętrzne oraz nieuszkodzone plombki.
8. W przypadku nie zgłoszenia chęci wymiany, Wykonawca wystawi fakturę na materiały, które przeterminowały się w siedzibie Zamawiającego.
9. Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane.
10. Raz w roku kalendarzowym, Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie uzgodniony z Zamawiającym na 2-3 tygodnie przed jej datą.
11. Ewentualne braki lub uszkodzenia materiałów stwierdzone w momencie rozliczenia depozytu upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury na brakujące lub uszkodzone materiały.
12. Braki oraz uszkodzenia materiałów stwierdzone podczas spisu z natury, o którym jest mowa w pkt. 10 upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury. Faktura zostanie wystawiona w oparciu o formularz spisowy, a Depozyt uzupełniony do stanu wyjściowego.
13. Na uzupełniony depozyt zostanie wystawiona faktura VAT z terminem płatności.
14. Firma użycza instrumentarium dotyczy Pakiet nr-, o

wartości rynkowej zł.

15. Firma użycza sprzętu na niżej wymienionych warunkach:

- Właścicielem sprzętu pozostaje Firma
- Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia sprzętu
- Firma oświadcza, że przedmiot użyczenia jest sprawny technicznie. W razie stwierdzenia przez Szpital jakichkolwiek wad w działaniu Sprzętu, Szpital powiadomi firmę jako jedyny podmiot uprawniony do wykonania lub zlecenia wykonania naprawy Sprzętu, a w razie jego zużycia wymieni go na nowy. W razie wystąpienia usterki lub uszkodzenia Sprzętu wskutek niewłaściwej obsługi lub użycia przez Szpital, Firma ma prawo do obciążenia Szpitala kosztem naprawy i/lub części zamiennych lub wymiany Sprzętu, jeśli Sprzęt nie nadaje się do naprawy lub został zagubiony, według aktualnych stawek .
- Szpital zapewnia, że sprzęt będzie obsługiwany i używany przez pracowników posiadających odpowiednie przeszkolenie w tym zakresie. Szpital nie przekaże sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Szpitala. Szpital nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wdzierżawiać, oddawać do używania Sprzętu bądź cedować praw do sprzętu wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Firmy.
- Firma zobowiązuje się do odbioru użyczonego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.”

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje utworzenia depozytu na terenie szpitala dla produktów wymienionych w pakiecie 30. Wskazany zapis umowny zostanie dodany do umowy na etapie jej tworzenia dla wybranego Wykonawcy, w zakresie pakietu nr 30.

Pytania 28

28.1. – dot. pakietu 32 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści jednorazowy kocyk do ogrzewania pacjenta dla dorosłych na górną część ciała o wymiarach 230 cm x 100 cm? Kocyk kompatybilny z urządzeniem Mistral-Air-Plus?

28.2. – dot. pakietu 32 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści jednorazowy kocyk do ogrzewania pacjenta dla dorosłych na górną część ciała o wymiarach 198 cm x 80 cm? Kocyk kompatybilny z urządzeniem Mistral-Air-Plus?

28.3. – dot. pakietu 32 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści kocyk do ogrzewania pacjenta dla dorosłych śródoperacyjny wielodostępowy o wymiarach 210 cm x 120 cm? Kocyk z urządzeniem Mistral-Air-Plus?



jednorazowy
kompatybilny

28.4. – dot. pakietu 32 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści kocyk do ogrzewania pacjenta dla dorosłych do zabiegów o wymiarach 210 cm x 120 cm? Kocyk kompatybilny z Mistral-Air-Plus?



jednorazowy
chirurgicznych
urządzeniem

28.5. – dot. pakietu 37 – Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny ochronny w kolorze niebieskim?

28.6. – dot. pakietu 37 – Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny ochronny z rękawami zakończonymi mankietami?

Odpowiedź:

Ad. 28.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 28.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 28.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 28.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 28.5. Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne ze SWZ

Ad. 28.6. Zamawiający dopuszcza fartuch medyczny ochronny z rękawami zakończonymi mankietami, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ

Pytania 29

29.1. Pakiet nr 5. Czy Zamawiający w pakiecie numer 5 dopuści kaniule z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, w następujących rozmiarach:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 14G (2,0) – dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

29.2. Pakiet nr 5. Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z poliuretanu PUR?

Odpowiedź:

Ad. 29.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 29.2. Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 30

Pakiet nr 53 Obwody oddechowe. Poz. 1, 2

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga w poz. nr 1 i 2 obwodów oddechowych posiadających kolanko z portem CO2 z koreczkiem mocowanym na lince?

Odpowiedź: Zamawiający w SWZ wyraźnie opisał przedmiot zamówienia, gdzie wymaga w poz. 1 i 2 pakietu 53 obwód oddechowy posiadający kolanko z portem co2, z koreczkiem mocowanym na lince

Pytanie 31

Pakiet 23 poz. 2.

Czy zamawiający dopuści cewniki trojswiatlowe GTHK-1315 nr katalogowy 115100 o parametrach 13 F / 150mm i GTHK-1320 nr katalogowy 115102 o parametrach 13F/200mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 32

32.1. Czy w pakiecie 23 Zamawiający dopuści w pozycji 1 - Zestawy cewników dwukanałowe w rozmiarach 11,5Fr dł. 160mm lub 195 mm, do wyboru przez Zamawiającego - wszystkie parametry pozostałe spełnione

32.2. Czy w pakiecie 23 Zamawiający dopuści w pozycji 2 - Zestawy cewników trzykanałowe rozmiar 12Fr dł. 160 mm lub 200mm, do wyboru przez Zamawiającego - wszystkie parametry pozostałe spełnione.

32.3. Czy w pakiecie 24 Zamawiający dopuści:

Zestaw z cewnikiem permanentnym dwukanałowym (podwójne światło) o rozmiarze 14,5Fr, odległość od mufki do końcówki cewnika 190mm, 230mm, 280mm, 330mm. Pierścień wrastania tkanki pomagający w ograniczeniu migracji bakterii oraz zabezpiecza cewnik na swoim miejscu. Cewnik wykonany z materiału carbothane oraz silikonowymi końcówkami (elastyczność i miękkość dla większego komfortu pacjenta), przepływ do 450 ml/min., końcówka cewnika schodkowa, szczeliny laserowo wycinane zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia, cewnik z ramionami prostymi do wyboru przez zamawiającego . Wraz z zestawem naprawczym dostosowanym do w/w cewników w pozycji 2.

Odpowiedź:

Ad. 32.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 32.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 32.3. Zamawiający dopuszcza zestaw z cewnikiem permanentnym, zgodnie z treścią pytania

Pytania 33

33.1. Pakiet 6 poz. 1-8

Czy Zamawiający wymaga aby na cewniku była umieszczona skrócona nazwa producenta i numeryczne oznaczenie rozmiaru, powierzchnia zmrożona ?

33.2. Pakiet 8. Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie cewników sterylizowanych tlenkiem etylenu, pakowane folia, folia – papier. Pojemność balonu 5-15 ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

33.3. Pakiet 8. Poz. 2-3

Czy Zamawiający wymaga aby cewniki posiadały skróconą nazwę producenta i numeryczne

oznaczenie rozmiaru na cewniku, powierzchnię zmrożoną ?

33.4. Pakiet 8. Poz. 4

Czy Zamawiający wymaga aby cewniki były bez zawartości ftalanów ?

33.5. Pakiet 11, poz. 5-8, 12-15

Prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Ad. 33.1. Zamawiający nie wymaga

Ad. 33.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 33.3. Zamawiający nie wymaga

Ad. 33.4. Zamawiający nie wymaga

Ad. 33.5. Zamawiający nie wyraża zgody - Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów.

Pytania 34

34.1. Pakiet 3, poz. 10 Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji kodowane kolorystycznie, łącznik typu Luer-lock, regulacja igły w zakresie 10-50mm pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.2. Pakiet 3, poz. 14 Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port dostępu dożylnego przezroczysty z membraną w kolorze niebieskim z możliwością użycia przez 7 dni lub 350 aktywacji o średnicy korpusu 12mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.3. Pakiet 3, poz. 15 Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem bakteryjnym 0,1µm bez zastawki zabezpieczającej lek przed wyciekami, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.4. – Brak pytania

34.5. Pakiet 3, poz. 15 Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem bakteryjnym 0,1µm bez zastawki z dołączonym oddzielnie do zestawu portem bezigłowym zabezpieczającym lek przed wyciekami pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.6. Pakiet 5, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 0,9x25mm z

przepływem 36ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.7. Pakiet 5, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,1x32mm z przepływem 56ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.8. Pakiet 5, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,3x45mm z przepływem 90ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.9. Pakiet 5, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,5x45mm z przepływem 142ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.10. Pakiet 5, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 16G 1,7x45mm z przepływem 200ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.11. Pakiet 5, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 14G 2,0x45mm z przepływem 305ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.12. Pakiet 6, poz. 1-3 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie cewników do odsysania z dwoma otworami bocznymi, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.13. Pakiet 7, poz. 4 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie pojemników histopatologicznych o pojemności 2300 ml?

34.14. Pakiet 7, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniach a'90szt z przeliczeniem opakowań?

34.15. Pakiet 7, poz. 9 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie wieszaków plastikowych niejałowych bez możliwości sterylizacji?

34.16. Pakiet 7, poz. 27, 28 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie szyn typu Zimmera z wyściółką z pianki polietylenowej?

34.17. Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o pojemności 5-10ml w opakowaniu folia, folia-papier sterylizowane tlenkiem etylenu?

34.18. Pakiet 8, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 500mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.19. Pakiet 9, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (co 1ml do 40 ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z kłamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

34.20. Pakiet 9, poz. 4 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie woreczków do pobierania próbek moczu pakowanych w opakowanie foliowe?

34.21. Pakiet 9, poz. 5 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika do moczu o pojemności 2,5l?

34.22. Pakiet 9, poz. 6 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie opaski identyfikacyjnej dla dzieci i dorosłych o długości 25cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.23. Pakiet 9, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny d o długości 53mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

34.24. Pakiet 34, poz. 1

Czy zamawiający dopuści serwety wykonane z dwuwarstwowego laminatu PP + PE o gramaturze min. 56g/m², odporność na penetrację płynów min. 120 cm H₂O, odporność na wypychanie na mokro/sucho min. 100/110 kPa?

34.25. Pakiet 34, poz. 1

Czy zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo min. 80 x 140 cm, wzmocnienie min. 60 x 140 cm, gramatura min. 74g/m²?

34.26. Pakiet 34, poz. 1

Czy zamawiający dopuści serwetę na stolik narzędziowy min. 140 x 190 cm, wzmocnienie min. 65 x 190 cm, gramatura min. 63g/m²?

34.27. Pakiet 34, poz. 1

Czy zamawiający dopuści serwetę samoprzylepną min. 180 x 180 cm, zamiast serwety min. 200x175cm?

34.28. Pakiet 34, poz. 1

Czy zamawiający dopuści fartuch o odporności na przesiąkanie cieczy w części wzmocnionej min. 100 cm H₂O?

34.29. Pakiet 34, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 30 cm x 80 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 50 cm x 80 cm
- 2 x wysokochłonna serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm i gramaturze 96 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm, wzmocnienie 60x140cm, wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym 30 g/m²
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

34.30. Pakiet 34, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażone w wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów, o odporności na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa, wytrzymałości na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 90/91.6N, odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O, chłonności wzmocnienia min. 680% ?

34.31. Pakiet 34, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm, Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 47 g/m² i 2 warstwowego laminatu chłonnego w obszarze wzmocnionym o gramaturze 57 g/m² oraz wymiarach 60 cm x 85 cm,

łączna gramatura w strefie wzmocnionej 104 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

34.32. Pakiet 34, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m², o odporności na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa, wytrzymałości na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N, odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O, chłonności wzmocnienia min. 680% ?

34.33. Pakiet 34, poz. 3

Czy zamawiający dopuści serwety wykonane z dwuwarstwowego laminatu PP + PE o gramaturze min. 56g/m², odporność na penetrację płynów min. 120 cm H₂O, odporność na wypychanie na mokro/sucho min. 100/110 kPa?

34.34. Pakiet 34, poz. 3

Czy zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo min. 80 x 140 cm, wzmocnienie min. 60 x 140 cm, gramatura min. 74g/m²?

34.35. Pakiet 34, poz. 3

Czy zamawiający dopuści serwetę na stolik narzędziowy min. 140 x 190 cm, wzmocnienie min. 65 x 190 cm, gramatura min. 63g/m²?

34.36. Pakiet 34, poz. 3

Czy zamawiający dopuści serwetę samoprzylepną min. 180 x 180 cm, zamiast serwety min. 200x175cm?

34.37. Pakiet 34, poz. 3

Czy zamawiający dopuści osłonę na przewody min. 14 x 250 cm?

34.38. Pakiet 34, poz. 3

Czy zamawiający dopuści fartuch o odporności na przesiąkanie cieczy w części wzmocnionej min. 100 cm H₂O?

34.39. Pakiet 35, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 szt. serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190 cm (wzmocnienie min. 65 x 190 cm), gramatura min. 63g/m², odporność na rozerwanie na sucho min. 108 kPa?
- 2 szt. ręczniki do rąk min. 30 x 30 cm?)
- 1 szt. serweta na stół Mayo min. 80 x 140 cm ze wzmocnieniem min. 60 x 140 cm, gramatura serwety min. 80g/m², odporność na rozerwanie na sucho min. 108 kPa?
- 1 szt. fartuch chirurgiczny SMS standardowy, gramatura 35 g/m², długość 157 cm (+/- 3 cm), rozmiar fartucha oznaczony kolorową lamówką i nadrukiem widocznym przed rozłożeniem, odporność na przenikanie cieczy powyżej 20 cm H₂O?
- 1 szt. fartuch chirurgiczny SMS gramatura 35 g/m² wzmocniony na przodzie i na rękawach laminatem min. 40 g/m², dł. 157 cm (+/- 3 cm), rozmiar fartucha oznaczony kolorową lamówką i nadrukiem widocznym przed rozłożeniem, odporność na przenikanie cieczy powyżej 20 cm H₂O? Odporność na przenikanie cieczy w obszarze wzmocnionym powyżej 100 cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym min. 259/234 kPa, odporność na sucho/mokro na pozostałej powierzchni min. 155,4/154,8 kPa?
- 40 szt. kompres gazowy 10 x 10 cm 17- nitkowy 8- warstwowy z nitką RTG banderolowany a 20 szt
- 1 szt. osłona ortopedyczna na kończynę dwuwarstwową min. 30 x 55 cm z taśmą samoprzylepną 10 x 50 cm
- 1 szt. taśma samoprzylepna z włókniny typu spunlace min. 9 x 50 cm
- 1 szt. osłona na kamerę min. 13 x 250 cm z folii PE składana teleskopowo
- 1 szt. taśma typu rzep do mocowania przewodów i drenów 2 x 22 cm?
- 1 szt. serweta wzmocniona 230 x 300 cm z samouszczelniającym się otworem o śr. 7 cm, serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m², chłonności 600%, odporność na rozerwanie laminatu na sucho/mokro min. 110/100 kPa, serweta dodatkowo posiada wzmocnienie w strefie krytycznej?

34.40. Pakiet 35, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści etykietę ze składem zestawu oraz czterema naklejkami transferowymi z wymaganymi informacjami umieszczoną wewnątrz opakowania?

34.41. Pakiet 35, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta o wymiarach 200 cm x 300 cm z otworem samouszczelniającym się o średnicy 3,5 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 90/91.6N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O. Współczynnik pylenia 1.4log₁₀. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

34.42. Pakiet 35, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m².

- 4 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm

Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 108/95 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro 45/30N. Odporność na penetrację płynów 188 cm H₂O. Współczynnik pylenia < 1.3log₁₀. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 350%.

34.43. Pakiet 35, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści uchwyt na przewody i dreny typu rzep 2x22cm?

34.44. Pakiet 35, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kieszeń na narzędzia 1-komorową w rozmiarze 30x40cm?

34.45. Pakiet 35, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kieszeń na narzędzia 2-komorową w rozmiarze 30x40cm?

34.46. Pakiet 35, poz. 5-6

Czy Zamawiający dopuści kieszeń na narzędzia ze sztywnikiem?

34.47. Pakiet 35, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 90x120cm lub 100x150cm?

34.48. Pakiet 35, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę w rozmiarze 30x60cm?

34.49. Pakiet 36, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 szt. serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm (wzmocnienie min. 65 x 190 cm), gramatura min. 63g/m², odporność na rozerwanie na sucho min. 108 kPa

- 4 szt. ręcznik do rąk min. 30 x 30 cm

1 szt. fartuch chirurgiczny SMS standardowy, gramatura 35 g/m², długość 157 cm (+/- 3 cm), rozmiar fartucha oznaczony kolorową lamówką i nadrukiem widocznym przed rozłożeniem, odporność na przenikanie cieczy powyżej 20 cm H₂O?

- 1 szt. serweta na stolik Mayo min. 80 x 140 cm ze wzmocnieniem min. 60 x 140 cm,

gramatura serwety min. 80g/m², odporność na rozerwanie na sucho min. 108 kPa

- 2 szt. fartuch chirurgiczny SMS gramatura 35 g/m² wzmocniony na przodzie i na rękawach laminatem min. 40 g/m², dł. 157 cm (+/- 3 cm), rozmiar fartucha oznaczony kolorową lamówką i nadrukiem widocznym przed rozłożeniem, odporność na przenikanie cieczy powyżej 20 cm H₂O? Odporność na przenikanie cieczy w obszarze wzmocnionym powyżej 100 cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym min. 259/234 kPa, odporność na sucho/mokro na pozostałej powierzchni min. 155,4/154,8 kPa
- 30 szt. tuffer z gazy 17- nitkowej, rozm. 6, wielkość wykroju 30 x 40 cm
- 6 szt. serweta gazowa min. 45 x 45 cm biała 20- nitkowa 4- warstwowa po wstępnym praniu z elementem kontrastującym RTG,
- 1 szt. opatrunek pooperacyjny chłonny 10x25cm,
- 1 szt. serweta dla noworodka z miękkiej chłonnej włókniny typu Spunlace min. 90 x 100 cm
- 1 szt. serweta do cesarskiego cięcia wykonana z trójwarstwowej włókniny 200 x 320 cm, z otworem 25 x 30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, serweta zintegrowana z torbą do zbiórki płynów z dwoma portami do odsysania treści?

34.50. Pakiet 36, poz. 1

Czy zamawiający dopuści obłożenie pacjenta z trójwarstwowej hydrofobowej włókniny SMS o gramaturze 50g/m², odporność na rozerwanie na sucho/mokro 205,6/199,4 kPa?

34.51. Pakiet 36, poz. 1

Czy zamawiający dopuści tuffery, serwety z gazy i opatrunek umieszczone w papierowych torebkach?

34.52. Pakiet 36, poz. 1

Czy zamawiający dopuści etykietę ze składem zestawu oraz czterema naklejkami transferowymi z wymaganymi informacjami umieszczoną wewnątrz opakowania?

34.53. Pakiet 36, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach i składzie:

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm
- 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa.
Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 90/91.6N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O. Współczynnik pylenia 1.4log₁₀.
Chłonność wzmocnienia min. 680% ?

34.54. Pakiet 36, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Owinięcie zestawu i obłożenie pacjenta wykonane z laminatu 2 - warstwowego laminatu (folia PE o gramaturze 30g/m² i włókninie PP o gramaturze 30g/m²?) Serwetka dla noworodka wykonana z miękkiej włókniny typu spunlace. Wytrzymałość laminatu na wypychanie na sucho/mokro min. 110/100 kPa?

Materiał spełniający wymagania PN EN 13795 dla obłożeń chirurgicznych.

Skład zestawu:

serweta 2-warstwowa min. 100x150 cm (owinięcie zestawu) - 1 szt.,

kompresów włókninowych min. 10x10 cm - 10 szt.,

ręcznik min. 30x 20 cm - 1 szt.,

serweta 2-warstwowa min. 75x 90 cm - 1 szt.,

serweta dla noworodka min. 90x 90 cm - 1 szt.,

serweta porodowa wzmocniona 114 x 150 cm, zintegrowana z transparentną foliową torbą do zbiórki płynów – 1 szt

serweta porodowa wzmocniona 114 x 150 cm, zintegrowana z transparentną foliową torbą do zbiórki płynów – 1 szt ?

34.55. Pakiet 37

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L?

34.56. Pakiet 37

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20g/m²?

34.57. Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

34.58. Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający wzmocnienie na ½ rękawów?

34.59. Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej >100cmH₂O?

34.60. Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści w kolorze niebieskim?

34.61. Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem wszytym standardowo na prosto?

34.62. Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści z szwem ultradźwiękowym – 3 ścieżkowym?

34.63. Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści mankiety poliestrowe?

34.64. Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku z przodu fartucha oraz kolorowej lamówki adekwatnej do rozmiaru fartucha?

34.65. Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści chłonne ręczniczki celulozowe 30x30cm?

34.66. Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści w zależności od rozmiaru inny kolor lamówki zamiast innego koloru owinięcia?

34.67. Pakiet 39, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

34.68. Pakiet 40, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Taki podział umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

34.69. Pakiet 40, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty foliowe- bez warstwy antypoślizgowej?

34.70. Pakiet 40, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty włókninowe z warstwą antypoślizgową?

34.71. Pakiet 45, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 40mb z przeliczeniem na 625 rolek?

34.72. Pakiet 45, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na nosze w kolorze zielonym?

34.73. Pakiet 45, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli w którym prześcieradło jest w rozmiarze 150x210cm?

34.74. Pakiet 45, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną w rozmiarze 96x96x136cm?

34.75. Pakiet 46, poz. 1

Czy zamawiający dopuści serwetę z włókniny typu spunlace, zamiast włókniny kompresowej?

34.76. Pakiet 46, poz. 1

Czy zamawiający dopuści podkład chłonny min. 60 x 60 cm, chłonność 789 ml?

34.77. Pakiet 47, poz. 1

Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną 50 x 70 cm o gramaturze min. 42g/m²?

34.78. Pakiet 47, poz. 1

Czy zamawiający dopuści serwetę z laminatu o gramaturze min. 56g/m² 50 x 75 cm z przylepnym otworem o średnicy min. 7 cm?

34.79. Pakiet 47, poz. 1

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym?

34.80. Pakiet 47, poz. 2

Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną 50 x 70 cm o gramaturze min. 42g/m²?

34.81. Pakiet 47, poz. 2

Czy zamawiający dopuści serwetę z laminatu o gramaturze min. 56g/m² 50 x 75 cm z przylepnym otworem o średnicy min. 7 cm?

34.82. Pakiet 47, poz. 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym?

34.83. Pakiet 47, poz. 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier?

34.84. Pakiet 47, poz. 3

Czy zamawiający dopuści serwetę z otworem bez rozcięcia min. 50 x 60 cm?

34.85. Pakiet 47, poz. 3

Czy zamawiający dopuści rękawice bez wywiniętych mankietów?

34.86. Pakiet 47, poz. 3

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym?

34.87. Pakiet 47, poz. 3

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier?

34.88. Pakiet 47, poz. 4

Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną z otworem o śr. 7 cm bez rozcięcia, min. 50 x

60 cm?

34.89. Pakiet 47, poz. 4

Czy zamawiający dopuści rękawice bez wywiniętych mankietów?

34.90. Pakiet 47, poz. 4

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym?

34.91. Pakiet 47, poz. 4

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier?

34.92. Pakiet 51, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy, nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o naturalnym PH 5,5, wykonaną z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m²?

34.93. Pakiet 51, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączonej obustronnie środkami myjącymi o naturalnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m² ?

34.94. Pakiet 55, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego tylko w rozmiarze 25Gx120mm, 27Gx120mm z igłą prowadzącą, pozostałe parametry zgodne z SWZ? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji.

Odpowiedź:

Ad. 34. 1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 3. Zamawiający nie dopuszcza aparatu do pobierania i wstrzykiwania leków bez zastawki

Ad. 34. 4 – brak pytania. Nie dotyczy.

Ad. 34. 5. Zamawiający nie dopuszcza aparatu do pobierania i wstrzykiwania leków bez zastawki i dołączonym oddzielnie portem

Ad. 34. 6. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 8. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 9. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 10. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 11. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 12. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 6, poz. 1,2,3 cewniki do odsysania z dwoma otworami bocznymi, pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia

Ad. 34. 13. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 14. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 15. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 16. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 17. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 18. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 19. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 20. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 21. Zamawiający dopuszcza na zaoferowanie pojemnika do moczu o poj. 2,5l. z podziałką

Ad. 34. 22. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 34. 23. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 24. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 25. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 26. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 27. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 28. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 29. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 30. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 31. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 32. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 33. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 34. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 35. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 36. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 37. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 38. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 39. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 40. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 41. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 42. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 43. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 44. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 45. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 46. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 47. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 48. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 49. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 50. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 51. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 52. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 53. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 54. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 55. Zamawiający wymaga fartuch w rozmiarze uniwersalnym

Ad. 34. 56. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 57. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 58. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 59. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 60. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 61. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 62. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 63. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 64. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 65. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 66. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 67. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 68. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów

Ad. 34. 69. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 70. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 71. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 72. Zamawiający dopuszcza pokrowiec na nosze w kolorze zielonym

Ad. 34. 73. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 74. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 75. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 76. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 77. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 78. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 79. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 80. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 81. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 82. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 83. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 84. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 85. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 86. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 87. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 88. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 89. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 90. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 91. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 92. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34. 93. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 34. 94. Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 35

35.1. DOTYCZY PAKIETU NR 33 POZ.1

Czy Zamawiający dopuści Elektrode neutralna jednorazowa owalna, dwudzielna, hydrożelowa,

dla dorosłych i dzieci, o powierzchni aktywnej 103cm², o powierzchni całkowitej 168cm², z etykietami identyfikującymi wklejanymi do protokołu operacyjnego, kompatybilna z kablem do aparatu elektrochirurgicznego typ ES350 Argon Emed, KLS Martin Maxium ?

35.2. DOTYCZY PAKIETU NR 33 POZ.2

Prosimy o wydzielenie powyższej pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź:

Ad. 35.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 35.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów.

Pytania 36

36.1. PAKIET 35, poz.1

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie następującego zestawu wykonanego z serwet z laminatu o gramaturze 74 g/m² (wymagane 76 g/m²), odpornych na rozerwanie na sucho min. 251 kPa (wymagane 251 kPa) z fartuchem standard o długości 140 cm , naklejka na z rozmiarem na etykiecie i nadruk na fartuchu, odporność na przenikanie cieczy min.41 cm H₂O oraz fartuchem wzmocnionym o odporności na przenikanie cieczy na przodzie/ na rękawach odpowiednio: min. 123/ 194 cm H₂O w obszarze krytycznym i min. 41 cm H₂O na pozostałej powierzchni, odporność na wypychanie na sucho/ mokro w obszarze krytycznym przód: min. 259/ 234 kPa oraz na sucho i mokro na pozostałej powierzchni: min. 160/142 kPa. Proponowany zestaw spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

36.2. Pakiet 35, poz. 2

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie zestawu wykonanego z laminatu o gramaturze 56 g/m² (wymagane 57,5 g) , spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

36.3. Pakiet 35, poz. 3

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie zestawu wykonanego z laminatu o gramaturze 56 g/m² (wymagane 57,5 g), spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

36.4. Pakiet 44, poz. 1

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o Wydzielenie z pakietu 44 poz. 1 i utworzenie z niej osobnego zadania.

Ponadto prosimy o dopuszczenie masek o klasie FFP2 bez zaworu , która nie jest wyrobem medycznym a środkiem ochrony osobistej.

Oferowany przez nas produkt jest zgodny publikowanymi przez MZ informacjami dot. produktów wykorzystywanych podczas zwalczania COVID-19:

- normą europejską normą zharmonizowaną PN-EN 149+A1:2009 (EN 149:2001+A1:2009) „Sprzęt ochrony układu oddechowego - Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami.

Wymagania, badanie, znakowanie”;

- certyfikowana znakiem CE,
- Klasa ochrony P2,
- odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG.
- wykonane z włókniny czterowarstwowej

Proponowane przez nas maski pakowane są po 10 szt.,

Odpowiedź:

Ad. 36.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36.4. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów

Pytania 37

37.1. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 1-9)

Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe, zgodne z normami PN-EN 868-3, PN-EN 868-5, PN-EN ISO 11607-1 (zgodność z normami potwierdzona dokumentem producenta), o parametrach nieznacznie odbiegającymi od wymagań SIWZ tj.:

- gramatura papieru 60 g
- wytrzymałość na zerwanie 630 mN w obu kierunkach
- wytrzymałość na przepuklenie 320 kPa na sucho
- wytrzymałość na przepuklenie 140 kPa na mokro
- niezwilżalność wodą 35 s.
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 2,1 kN/m
- folia 5-warstwowa, zgrzewana w temp. 170-210oC
- wszystkie napisy i testy poza strefą pakowania,
- wskaźnik procesu sterylizacji parowej i EO
- powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji ≥ 100 mm²
- jednoznacznie oznaczony kierunek otwierania
- rękawy nawinięte folią na zewnątrz
- wszystkie pozycje pochodzące od jednego producenta
- brak znaku CE na rękawie, wyłącznie na opakowaniu sprzedażowym?

37.2. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 10,11)

Czy Zamawiający dopuści produkt posiadający wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 0,8 kN/m, w kierunku poprzecznym 0,5 kN/m, zgodny z wymaganiami norm PN-EN ISO 11607-1 oraz PN-EN 868-2, spełniający pozostałe wymagania opisane w SWZ?

37.3. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści produkt posiadający wytrzymałość na rozdarcie w kierunku walcowania 1100mN, w kierunku poprzecznym 1600 mN, zgodny z wymaganiami norm PN-EN ISO 11607-1 oraz PN-EN 868-2, spełniający pozostałe wymagania opisane w SWZ?

37.4. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 14-19)

Czy Zamawiający dopuści rękawy do sterylizacji nadtlakiem wodoru o długości 70mb, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

37.5. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 14-19)

Czy Zamawiający dopuści rękawy spełniające opis SIWZ, zgodne z wymaganiami norm PN-EN 868-5 i PN-EN ISO 11607-1, gdzie producent nie określa parametru wydłużenia przy zerwaniu folii, oraz wytrzymałości na temperaturę 100°C (w przypadku sterylizacji niskotemperaturowej, gdzie proces odbywa się w temp. <60°C ten wymóg jest bezzasadny), a wydłużenie przy zerwaniu jest określone jako >25N/15 mm w obu kierunkach wytwarzania?

37.6. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 20)

Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający opis SIWZ, gdzie na jednej kopercie można udokumentować 12 cykli (po 6 na stronie), ale na dwóch stronach koperty znajduje się nagłówek, co pozwala na dokumentowanie dwóch różnych urządzeń, lub dwóch różnych dni, na jednej kopercie?

37.7. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 22)

Czy Zamawiający dopuści etykiety posiadające 5 pól na wpisanie informacji (nr cyklu, nr urządzenia, oznaczenie operatora, data procesu, data przydatności)?

37.8. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 25)

Czy Zamawiający dopuści taśmę spełniającą opis SIWZ o szerokości 18 mm?

37.9. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 26)

Czy Zamawiający dopuści taśmę spełniającą opis SIWZ, bez wskaźnika sterylizacji, o wymiarach 25 mm x 55 mb, z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnie z opisaną ilością mb?

37.10. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 27)

Czy Zamawiający dopuści taśmę spełniającą opis SIWZ o wymiarach 25 mm x 55 mb, z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnie z opisaną ilością mb?

37.11. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49, poz. 28)

Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający opis SIWZ w rozmiarze 400 ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

37.12. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 49)

Prosimy o określenie sposobu wg którego należy zaokrąglić ewentualne niepełne wielkości opakowań? Czy Zamawiający oczekuje wyceny niepełnych ilości opakowań np. z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, czy należy zaokrąglić niepełne ilości zgodnie z zasadami

matematyki, czy należy zaokrąglić niepełne ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź:

Ad. 37.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.6. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.8. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.9. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.10. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.11. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.12. Niepełne wielkości opakowań zaokrągla się do pełnych w górę.

Pytania 38

38.1. Pakiet 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastroskopii rozmiar Ch18, części składowe zestawu: poliuretanowy łącznik oznaczony kolorem czerwonym, przezroczysty poliuretanowy zgłębnik o długości 40 cm, z pasmem znacznika widocznym w badaniu RTG, z nadrukowanym rozmiarem Ch18, zacisk regulacji przepływu, zacisk zabezpieczający utrzymanie odpowiedniej pozycji zgłębnika, silikonowa płyta zewnętrzna do umocowania zgłębnika do powłok brzusznych oraz zabezpieczająca go przed zgięciem uniemożliwiającym przepływ diety, silikonowa płyta zewnętrzna, skalper jednorazowy, igła punkcyjna z trokarem, nić trakcyjna do przeciągnięcia zgłębnika, zestaw sterylne.

38.2. Pakiet 18 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści łącznik Transition connector to ENLock / Funnel tube.? Złącze transition connector to ENLock / Funnel tube służy do połączenia: z zestawami do podaży diety ze złączem żeńskim ENFit w celu połączenia ze zgłębnikiem typu ENFit i zastosowania ze zgłębnikami posiadającymi złącze typu ENLock, 5 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź:

Ad. 38.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 38.2. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 39

Pakiet nr 51 pozycja nr 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 51 pozycja 1 myjki z następującym opisem:

Duża myjka o wymiarach nie mniejszych niż 24 cm x 20 cm lub 12x20 cm, grubość co najmniej 0,5 cm

gramatura nie mniejsza niż 110 g/m² wykonana z włókna poliestrowego.

Myjka nasączona hypoalergicznym żelem myjącym pH 5,5, aktywowanym pod wpływem wody, bardzo wydajna i praktyczna w użyciu ze względu na swoje wymiary i dużą zawartość żelu. Zarejestrowana jako kosmetyk. Informacja o składzie żelu oraz hypoalergiczności na pojedynczym opakowaniu handlowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dużą myjkę o wymiarach nie mniejszych niż 24x20 cm, grubość co najmniej 0,5cm gramatura nie mniejsza niż 110 g/m² wykonana z włókna poliestrowego, nasączona hypoalergicznym żelem myjącym pH 5,5, aktywowanym pod wpływem wody

Pytania 40

40.1. Pakiet 35, poz. 1 oraz Pakiet 36, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawu opisanego przez Zamawiającego z poniższymi różnicami:

- serweta na stolik instrumentariuszki ma gramaturę serwety min. 80 g/m², odporność na rozerwanie na sucho min. 171 kPa, serweta na stolik Mayo ma gramaturę serwety min. 85 g/m², odporność na rozerwanie na sucho min. 174 kPa
 - fartuch chirurgiczny SMMS wzmocniony ma odporność na przenikanie cieczy na przodzie i na rękawach: min. 123 cm H₂O w obszarze krytycznym, odporność na wypychanie na sucho/ mokro w obszarze krytycznym przód na całej powierzchni: min. 155/144 kPa
- Obłożenie pacjenta z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze podstawowej min. 57,4 g/m².
Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

40.2. Pakiet 35, poz. 2 oraz Pakiet 36, poz. 2 i 4

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawu opisanego przez Zamawiającego z poniższymi różnicami: Obłożenie pacjenta z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze podstawowej min. 57,4 g/m². Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej min. 109 g/m². Zestaw posiadający minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

40.3. Pakiet 35, poz. 3, 7, 8

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania produktu opisanego przez Zamawiającego z poniższymi różnicami: Obłożenie pacjenta z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze podstawowej min. 57,4 g/m². Zestaw posiadający minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

40.4. Pakiet 35, poz. 5 i 6

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania produktu opisanego przez Zamawiającego, który zawiera minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważność. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

40.5. Pakiet 36, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawu do porodu naturalnego opisanego przez Zamawiającego z poniższymi różnicami: Owinięcie zestawu i obłożenie pacjenta wykonane z laminatu 2 - warstwowego (folii polietylenowej o grubości i hydrofilowej włókniny polipropylenowej (spunbond), połączonych w technice współwytłaczania o łącznej gramaturze: min. 48 g/m². Wytrzymałość laminatu na wypychanie na sucho/mokro min. 94 kPa/114 kPa. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

40.6. Pakiet 37, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania fartucha o gramaturze min. 20g/m². Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź:

Ad. 40.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.6. Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 41

41.1. Pakiet nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

41.2. Pakiet nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

41.3. Pakiet nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

41.4. Pakiet nr 11 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylny?

41.5. Pakiet nr 11 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o pojemności 6ml?

41.6. Pakiet nr 11 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość pracy nebulizatora w pozycji siedzącej i półleżącej?

41.7. Pakiet nr 11 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

41.8. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 1650ml?

41.9. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści maskę nr 4?

41.10. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

41.11. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 2000ml?

41.12. Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez paska?

41.13. Pakiet nr 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci o masie 10-30kg?

41.14. Pakiet nr 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

41.15. Pakiet nr 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 1600ml?

41.16. Pakiet nr 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez paska?

41.17. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla niemowląt o masie do 10kg?

41.18. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 280ml?

41.19. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

41.20. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 1600ml?

41.21. Pakiet nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez paska?

41.22. Pakiet nr 11 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści rurki zawierające śladowe ilości ftalanów?

41.23. Pakiet nr 11 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe zawierające śladowe ilości ftalanów?

41.24. Pakiet nr 11 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści równoważną maskę krtaniową jednorazowego użytku, wykonaną z PCV,

z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Oznaczenie rozmiaru na masce, posiada identyfikator położenia maski i rozmiar kołnierza. Rozmiary: 1, 1.5, 2, 2.5, 3. 4. 5. Rozmiar kodowany numerycznie na baloniku, rurce oraz opakowaniu kontrolnym?

41.25. Pakiet nr 11 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści dwuczęściowe okularki do fototerapii, zapinane po bokach główki?

41.26. Pakiet nr 11 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści jednoczęściowe okularki do fototerapii, w kształcie litery T,

zapinane z tyłu oraz z boku główki?

41.27. Pakiet nr 15 poz. 11, 12

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowane tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)

41.28. Pakiet nr 15 poz. 11, 12

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 11, 12 z Pakietu nr 15 i utworzy z nich oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

41.29. Pakiet nr 15 poz. 14-16

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 14-16 z Pakietu nr 15 i utworzy z nich oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

41.30. Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wymiary łyżek w rozmiarach 3 i 4 odpowiednio (długość całkowita / długość robocza / szerokość końcówki dystalnej / szerokość łyżki od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej łyżki do końcówki światłowodu) dla rozm. 3 (135 mm / 105 mm / 13 mm / 17 mm / 50 mm); dla rozm. 4 (155 mm / 125 mm / 14 mm / 17 mm / 55 mm)?

41.31. Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści stopkę mocującą wykonaną z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?

41.32. Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wymiary stopki mocującej (wys. / szer. / gł.) – 19 mm / 23 mm / 13 mm?

41.33. Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści oznakowanie numeru seryjnego na górze łyżki?

41.34. Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści datę ważności łyżki min. 3 lata?

41.35. Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym”?

41.36. Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści na opakowaniu jednostkowym opis produktu w języku angielskim?

41.37. Pakiet nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zielony pierścień, ułatwiający identyfikację ze standardem ISO 7376, umieszczony pod miejscem mocowania łyżki do rękocyfki zamiast zakończenia czopem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?

41.38. Pakiet nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękocyfki półmetalową? Góra jest wykonana z aluminium, natomiast reszta uchwytu jest wykonana z plastiku koloru zielonego w celu ułatwienia identyfikacji ze standardem ISO 7376 lub równoważnym?

41.39. Pakiet nr 16 poz. 4

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 4 z Pakietu nr 16 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się

właśnie w tym asortymencie.

41.40. Pakiet nr 26 poz. 34

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 34 z Pakietu nr 26 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

41.41. Pakiet nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę w postaci rękawicy wykonaną z włókniny poliestrowej?

41.42. Pakiet nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 20 sztuk?

41.43. Pakiet nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny jednorazowy zestaw do higieny jamy ustnej, w którego skład wchodzi: szczoteczka do zębów z możliwością odsysania i regulacji siły ssania oraz gąbką na górnej powierzchni, aplikator gąbkowy do nawilżania, saszetka roztworu 0,12% chlorheksydyny (10 ml), saszetka żelu nawilżającego jamę ustną na bazie wodnej z aloesem (3 ml), opakowanie zestawu pełniące funkcję pojemnika na płyn?

Odpowiedź:

Ad. 41.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 41.5. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.6. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.7. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.8. Zamawiający dopuszcza worek o poj. 1650 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

Ad. 41.9. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.10. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian

Ad. 41.11. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian

Ad. 41.12. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.13. Zamawiający dopuszcza

Ad. 41.14. Zamawiający dopuszcza

Ad. 41.15. Zamawiający dopuszcza

Ad. 41.16. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.17. Zamawiający dopuszcza

Ad. 41.18. Zamawiający dopuszcza

Ad. 41.19. Zamawiający dopuszcza

Ad. 41.20. Zamawiający dopuszcza

Ad. 41.21. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.22. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.23. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.24. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.25. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.26. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian

Ad. 41.27. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.28. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.29. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów

Ad. 41.30. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.31. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.32. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.33. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.34. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.35. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.36. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.37. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.38. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 41.39. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów

Ad. 41.40. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów

Ad. 41.41. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian

Ad. 41.42. Zamawiający dopuszcza

Ad. 41.43. Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 42

42.1. Pakiet 34, poz. 1,2,3

Czy Zamawiający oczekuje, aby obłożenia były bezpieczne pod względem cytotoksycznym, poprzez spełnianie polskiej normy PN-EN ISO 10993-5:2009, co zostanie potwierdzone w karcie danych technicznych dołączonej do oferty?

42.2. Pakiet 38, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne wzmocnione fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m². W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnątrz w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części sztywnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155. Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH₂O, mniej krytycznej min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho i mokro min. 98kPa-parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Wersja z ręcznikami – fartuch pakowany z dwoma ręcznikami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram ręczników umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy jednolitego koloru dla wszystkich rozmiarów 60x60cm zgodny z EN 868-2.

42.3. Pakiet 41, poz. 1-6

Na rynku pojawiła się odzież, która jest szyta ze zwykłych włókien polipropylenowych, przeznaczonych jedynie na serwety lub podkłady chirurgiczne, które charakteryzują się zerową paroprzepuszczalnością. Odzież medyczna powinna charakteryzować się wysoką paroprzepuszczalnością, co umożliwia normalną pracę personelu medycznego. Czy Zamawiający oczekuje odzieży uszytej z włókniny paroprzepuszczalności min.4500gr/m²x24 h wg metody Lyssy? Podana wartość jest średnią wartością paroprzepuszczalności, jaką charakteryzuje się każda odzież medyczna.

42.4. Pakiet 41, poz. 1-6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odzieży, gdzie każdy z rozmiarów ma własny numer katalogowy oraz nr GTIN?

42.5. Dot. umowy.

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 lit. a) wzoru umowy zostało wykreślone zdanie ostatnie?

Opóźnienie w dostawie nie jest tożsame z zerwaniem umowy przez wykonawcę. Skuteczność ostatniego zdania w § 4 ust. 1 lit. a) umowy może być kwestionowana na podstawie art. 58 § 1 lub § 2 Kodeksu cywilnego.

42.6. Dot. umowy.

Czy Zamawiający zgadza się aby kara umowna, o której mowa w § 4 ust. 1 lit. a) wzoru umowy została obniżona do wysokości 0,5% netto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Ad. 42.1. Zamawiający oczekuje, aby obłożenia były bezpieczne pod względem cytotoksycznym. Zamawiający w SWZ opisał jakich dokumentów będzie wymagał.

Ad. 42.2. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający w SWZ opisał jakich dokumentów będzie wymagał.

Ad. 42.3. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Ad. 42.4. Postępować zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 41, poz. 1-6 (zał. Nr 3 do SWZ)

Ad. 42.5. Zamawiający nie zgadza się. We wzorze umowy jest mowa o zwłoce, nie zaś o opóźnieniu.

Ad. 42.6. Zamawiający nie zgadza się.

Pytania 43

43.1. Pakiet 11 poz. 15-19, 23-27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11 pozycje nr: 15-19 i 23-27 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla Szpitala.

43.2. Pakiet 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny z właściwościami nawilżania, z portem kapno CO₂, hydrofobową warstwą filtrującą, skuteczność nawilżania 37 mg/l wody, dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, wydajność filtracji bakteryjnej >99,9999%, wydajność filtracji wirusowej > 99,999%, przestrzeń martwa 55 ml?

43.3. Pakiet 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny z oddzielną warstwą wymiennika ciepła i wilgoci, z portem kapno CO₂, hydrofobową warstwą filtrującą, skuteczność nawilżania 37 mg/l wody przy VT=500ml, dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, wydajność filtracji bakteryjnej >99,9999%, wydajność filtracji wirusowej > 99,999%, przestrzeń martwa 55 ml?

43.4. Pakiet 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny elektrostatyczny filtr o wydajności filtracji bakteriologicznej >99,9999%, wydajności filtracji wirusowej >99,999%, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.5. Pakiet 11 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych wykonany z celulozy z portem do odsysania z zatyczką, waga max. 8,4g, przestrzeń martwa 15ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.6. Pakiet 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę dla dorosłych w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.7. Pakiet 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową dla dorosłych z workiem tlenowym w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.8. Pakiet 11 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę z nebulizatorem o pojemności 8 ml, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.9. Pakiet 11 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny nebulizator o pojemności 8 ml, możliwość pracy nebulizatora w pozycji siedzącej i leżącej, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.10. Pakiet 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator dla dorosłych jednopacjentowy wykonany z SEBS, worek o pojemności 1547 ml, maska nr 5 z napompowanym mankietem z możliwością regulacji, zawór bezpieczeństwa 40cm H₂O, rezerwuar tlenowy o poj.2600 ml., z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.11. Pakiet 11 poz. 9

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora dla dorosłych z trwale zintegrowanym paskiem z workiem?

43.12. Pakiet 11 poz. 9

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora dla dorosłych z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

43.13. Pakiet 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytatora dla dzieci o masie 10-30kg jednopacjentowy wykonany z SEBS, worek o pojemności 683 ml, maska nr 1 (odpowiadająca rozmiarowi 2 – małe dzieci) z napompowanym mankietem z możliwością regulacji, rezerwuar tlenowy o poj. 2600ml., z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.14. Pakiet 11 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora dla dzieci z trwale zintegrowanym paskiem z workiem?

43.15. Pakiet 11 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora dla dzieci z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

43.16. Pakiet 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytatora dla niemowląt o masie do 10kg jednopacjentowy wykonany z SEBS, worek o pojemności 234ml, maska nr 0 (odpowiadająca rozmiarowi 1 – niemowlęta) z napompowanym mankietem z możliwością regulacji, rezerwuar tlenowy o poj. 300ml., bez paska, ze specjalną fakturą powierzchni worka, gwarantującą pewny, wygodny uchwyt, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.17. Pakiet 11 poz. 11

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora dla niemowląt z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

43.18. Pakiet 11 poz. 12

Czy Zamawiający wymaga masek z nadmuchiwanym kołnierzem jednorazowego użytku

pozbawionych szkodliwych ftalanów?

43.19. Pakiet 11 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę anestetyczną wykonaną z PCV, przezroczyste z napompowanym miękkim mankietem z możliwością regulacji i dopompowania, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.20. Pakiet 11 poz. 13

Czy Zamawiający wymaga maski anestetycznej wykonanej z PCV pozbawionej szkodliwych ftalanów?

43.21. Pakiet 11 poz. 14

Czy Zamawiający wymaga cewnika do podawania tlenu przez nos pozbawionego szkodliwych ftalanów?

43.22. Pakiet 11 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę krtaniową jednorazowego użytku od 5-100 kg, koniuszek mankieta posiadający zabezpieczenie przez podwijaniem się podczas zakładania, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.23. Pakiet 11 poz. 20

Czy Zamawiający wymaga maski krtaniowej jednorazowego użytku, o delikatnym, pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi mankietem, informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, dren do napełniania balonika kontrolnego luźny, połączony z rurką na krótkim odcinku, opakowanie maski, w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru, kodowane kolorem, możliwość bezwarunkowego stosowania w środowisku MR (brak metalowych elementów)?

43.24. Pakiet 11 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną rurkę ustno-gardłową typ Guedel, rozmiar: 0/55mm; 1/60mm; 2/70mm; 3/80mm; 4/90mm; 5/100mm, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.25. Pakiet 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych, oddzielny koreczek stabilnie wkręcany w port luer lock, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.26. Pakiet 53 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do respiratora dla dorosłych, oddzielny koreczek stabilnie wkręcany w port luer lock, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.27. Pakiet 61 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważną nadkranioową maskę

jednorazowego użytku, bezlateksowa wyposażona w: ciśnieniowy, nadmuchiwany mankietem, koniuszek mankieta posiadający zabezpieczenie przed podwijaniem się podczas zakładania, informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

43.28. Pakiet 61 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga maski nadkrtaniowej wykonaną z materiałów nie zawierających szkodliwych ftalanów?

43.29. Pakiet 61 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga maski nadkrtaniowej z możliwością bezwarunkowego stosowania w środowisku MR (brak metalowych elementów)?

43.30. Pakiet 61 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważną nadkrtaniową maskę jednorazowego użytku, z delikatnym, pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi mankietem, rurka maski wygiętą zgodnie z budową anatomiczną gardła, zintegrowany kanał gastryczny umożliwiający wprowadzenie sondy żołądkowej, ciśnienie uszczelnienia powyżej 30 cm H₂O, możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej i endoskopu, znaczniki prawidłowego usytuowania maski w drogach oddechowych umieszczone na rurce, znaczniki ułatwiające wykonanie intubacji dotchawiczej poprzez maskę umieszczone na kopule maski, informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniania mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym, zakres rozmiarów 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5; 6, w maskach rozmiar 3, 4, 5, 6 możliwość zastosowania sondy żołądkowej w rozmiarze do 16 Fr włącznie, bezpieczeństwo stosowania w środowisku MR, wykonana z materiałów nie zawierających ftalanów, opakowanie maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru?

Odpowiedź:

Ad. 43.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów.

Ad. 43.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 43.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 43.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 43.5. Zamawiający dopuszcza wymienniki ciepła i wilgoci wykonane z celulozy

Ad. 43.6. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 43.7. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 43.8. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 43.9. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 43.10. Zamawiający dopuszcza

- Ad. 43.11. Postępować zgodnie z opisem dla tego przedmiotu zamówienia, zawartego w zał. Nr 3 do SWZ**
- Ad. 43.12. Zamawiający nie wymaga**
- Ad. 43.13. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 43.14. Postępować zgodnie z opisem dla tego przedmiotu zamówienia, zawartego w zał. Nr 3 do SWZ**
- Ad. 43.15. Zamawiający nie wymaga**
- Ad. 43.16. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 43.17. Zamawiający nie wymaga**
- Ad. 43.18. Zamawiający nie wymaga**
- Ad. 43.19. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 43.20. Postępować zgodnie z opisem dla tego przedmiotu zamówienia, zawartego w zał. Nr 3 do SWZ**
- Ad. 43.21. Postępować zgodnie z opisem dla tego przedmiotu zamówienia, zawartego w zał. Nr 3 do SWZ**
- Ad. 43.22. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 43.23. Zamawiający nie wymaga**
- Ad. 43.24. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 43.25. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 43.26. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 43.27. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 43.28. Postępować zgodnie z opisem dla tego przedmiotu zamówienia, zawartego w zał. Nr 3 do SWZ**
- Ad. 43.29. Postępować zgodnie z opisem dla tego przedmiotu zamówienia, zawartego w zał. Nr 3 do SWZ**
- Ad. 43.30. Zamawiający nie dopuszcza**

Pytanie 44

10/ Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 1-5 dopuści wycenę kaniul wykonanych z FEP z portem, z dwoma paskami RTG, w rozmiarach i przepływie odpowiednio: 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.; 20G 1,1x32mm przepływ 56ml/min.; 18G 1,3x45mm przepływ 90ml/min., 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min.; 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min., 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min., jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 45

45.1. Dotyczy Pakiet nr 49, pozycja nr 3: Czy w miejsce rękawa o szerokości 125mm Zamawiający dopuści rękaw 120mm?

45.2. Dotyczy Pakiet nr 49, pozycja nr 14-19: Czy Zamawiający dopuści rękawy w rolkach po 70mb? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona. W przypadku zgody prosimy o określenie, czy w razie otrzymania w wyniku przeliczeń ułamkowej ilości rolek, wycenić ułamkową ilość rolek czy dokonać zaokrąglenia do pełnych rolek (w górę bądź zgodnie z zasadami matematyki)?

45.3. Dotyczy Pakiet nr 49, pozycja nr 20: Czy Zamawiający dopuści koperty posiadające 15 miejsc na zaprotokołowanie cykli.

45.4. Dotyczy Pakiet nr 49, pozycja nr 24: Czy Zamawiający dopuści taśmę o szerokości 25mm?

45.5. Dotyczy Pakiet nr 49, pozycja nr 25 i 27: Czy Zamawiający dopuści taśmę ze wskaźnikiem o szerokości 18mm i długości 50m?

45.6. Dotyczy Pakiet nr 49, pozycja nr 28: Prosimy o wydzielenie wskazanej pozycji do oddzielnego pakietu. Podział umożliwi złożenie konkurencyjnej cenowo oferty większej liczbie Wykonawców.

45.7. Dotyczy § 4, ust.1.c: Uprzejmie prosimy o zmianę dotychczasowego zapisu na: „...10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu niniejszej umowy.”

Odpowiedź:

Ad. 45.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 45.2. Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenia należy dokonać do pełnych rolek, w górę

Ad. 45.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 45.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 45.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 45.6. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów.

Ad. 45.7. Umowa nie posiada § 4, ust.1.c. Zamawiający zawarł zapis, o który prawdopodobnie chodzi Wykonawcy w ust. 1 b) – jednakże w tym wypadku Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje.

Pytania 46

46.1. Czy w pakiecie 38 zamawiający dopuszcza

- a) fartuch chirurgiczny sterylny wzmocniony z włókniny SMS
- b) rękawy wszyte tradycyjnie

46.2. Czy w pakiecie 41 zamawiający zgodzi się na dopuszczenie ubrań PP? pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Ad. 46.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 46.2. Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 47

47.1. PAKIET NR 7. Poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje szpatulek sterylnych czy niesterylnych

47.2. PAKIET NR 7. Poz.2

Czy Zamawiający dopuści możliwość podania ceny jednostkowej za 144 sztuki tj. zmianę j.m. z 3600 sztuk na 25 opakowań a'144 sztuki?

47.3. PAKIET NR 7. Poz.4

Prosimy o dopuszczenie pojemnika do badań histopatologicznych z pokrywką o pojemności 2000 ml ze stawką VAT 23%. ?

47.4. PAKIET NR 7. Poz. 26

Czy Zamawiający dopuści Szkiełka podstawowe szlifowane z matowym polem do opisu o wymiarach 76x26mm grubość1 mm.?

47.5. PAKIET NR 7. Poz. 4,5,15,16,17,18,19,25

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie wymienionych wyżej pozycji. Prośba ta jest motywowana sytuacją na świecie oraz brakiem dostępności niektórych produktów.

47.6. PAKIET NR 28. Poz.1

Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki

testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem. ?

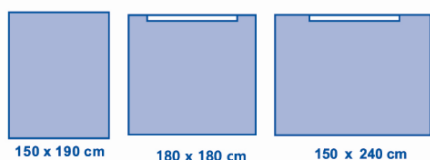
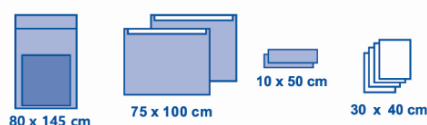
47.7. PAKIET NR 34. Poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny zgodny z poniższym opisem:

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał dwuwarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Osłona Mayo ze wzmocnieniem
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Gramatura 62g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190cm;
- 1 serweta na stół Mayo 80 x 145cm;
- 1 serweta samoprzylepna 180 x 180cm;
- 1 serweta samoprzylepna 150 x 240cm;
- 2 serwety samoprzylepne 75 x 100cm;
- 2 włókninowe OP taśmy 10 x 50
- 4 ręczniki 30 x 40



47.8. PAKIET NR 34

Poz.1. Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny zgodny z poniższym opisem:

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał dwuwarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Osłona Mayo ze wzmocnieniem
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Gramatura 62g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

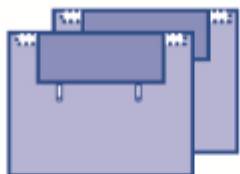
Skład

- 1 serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190cm;

- 1 serweta na stolik Mayo 80 x 145cm;
- 4 ręczniki 30 x 40
- 2 serwety samoprzylepne 75 x 100 cm z 2 organizatorami przewodów w formie rzepu, pad chłonny 30x60cm, taśma lepna 6 x 100cm,
- 1 serweta samoprzylepna 180 x 180 cm z 1 organizatorem przewodów w formie rzepu, pad chłonny 30x60cm, taśma lepna 6 x 100cm,
- 1 serweta samoprzylepna 150 x 240 cm z 1 organizatorem przewodów w formie rzepu, pad chłonny 30x60cm, taśma lepna 6 x 100cm,



80 x 145 cm



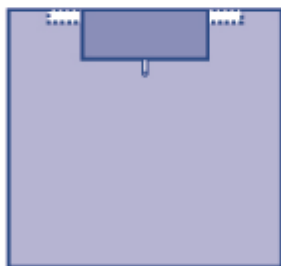
75 x 100 cm



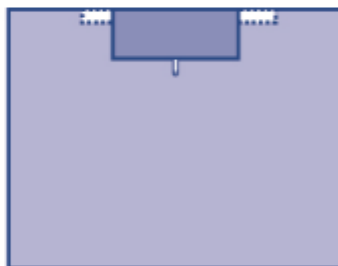
30 x 40 cm



150 x 190 cm



180 x 180 cm



150 x 240 cm

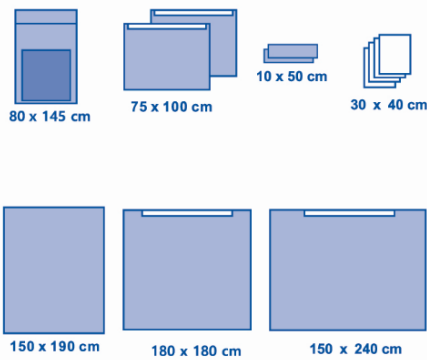
47.9. PAKIET NR 34. Poz.2

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny zgodny z poniższym opisem:

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał dwuwarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Osłona Mayo ze wzmocnieniem
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Gramatura 62g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190cm;
- 1 serweta na stolik Mayo 80 x 145cm;
- 1 serweta samoprzylepna 180 x 180cm;
- 1 serweta samoprzylepna 150 x 240cm;
- 2 serwety samoprzylepne 75 x 100cm;
- 2 włókninowe OP taśmy 10 x 50
- 4 ręczniki 30 x 40



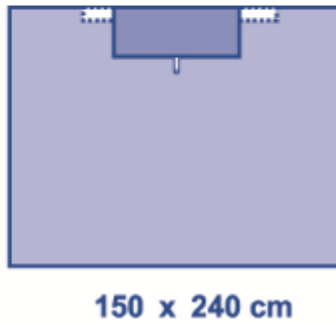
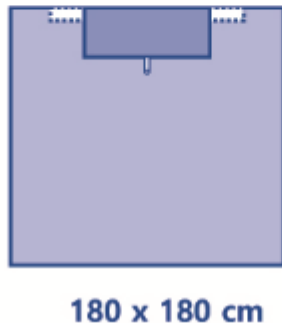
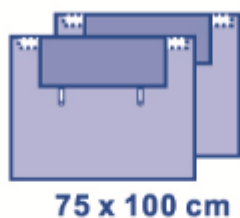
47.10. PAKIET NR 34. Poz.2

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny zgodny z poniższym opisem:

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał dwuwarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Osłona Mayo ze wzmocnieniem
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Gramatura 62g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190cm;
- 1 serweta na stolik Mayo 80 x 145cm;
- 4 ręczniki 30 x 40
- 2 serwety samoprzylepne 75 x 100 cm z 2 organizatorami przewodów w formie rzepu, pad chłonny 30x60cm, taśma lepna 6 x 100cm,
- 1 serweta samoprzylepna 180 x 180 cm z 1 organizatorem przewodów w formie rzepu, pad chłonny 30x60cm, taśma lepna 6 x 100cm,
- 1 serweta samoprzylepna 150 x 240 cm z 1 organizatorem przewodów w formie rzepu, pad chłonny 30x60cm, taśma lepna 6 x 100cm,



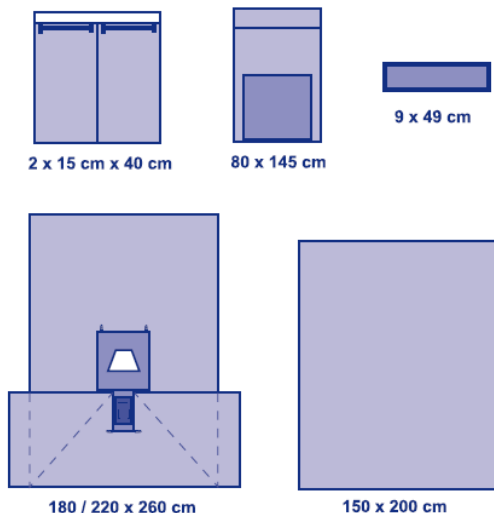
47.11. PAKIET NR 34. Poz.3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do laparoskopii zgodny z poniższym opisem:

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał dwuwarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Osłona Mayo ze wzmocnieniem
- Kieszon dwukomorowa wyposażona w kształtki (szywniki) do formowania wlotu
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Gramatura 62g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stół instrumentariuszki 150 x 200cm;
- 1 serweta na stół Mayo 80 x 145cm;
- 1 samoprzylepna kieszon dwukomorowa 2 x 15cm x 40cm;
- 1 włókninowa OP taśma 9 x 49cm;
- 1 serweta główna w kształcie litery T 180/220cm x 260cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny, z otworem w kształcie trapezu wypełnionym folią chirurgiczną otoczonym padem chłonnym, 2 zintegrowane z serwetą organizatory przewodów w formie rzepów



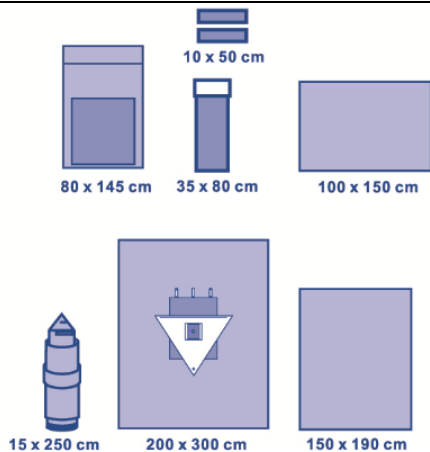
47.12. PAKIET NR 35. Poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii kolona zgodny z poniższym opisem:

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał dwuwarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Gramatura 62g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190cm;
- 2 włókninowe OP taśmy 10 x 50cm;
- 1 osłona na kończynę z elastyczną tuniką 30 x 80cm;
- 1 serweta na stół Mayo 80 x 145cm;
- 1 serweta 100 x 150cm;
- 1 foliowa osłona na przewody (złożona teleskopowo) 15 x 250 cm;
- 1 serweta główna 200x 300cm z otworem o średnicy 7 cm, otoczonym łata chłonną w rozmiarze 50 x 50cm, zintegrowany trójkątny zbiornik do przechwytywania płynów wyposażony w kształtkę (szywnik), zawór do odprowadzania płynów z możliwością podłączenia ssaka; 3 zintegrowane z serwetą organizatory przewodów w formie rzepów



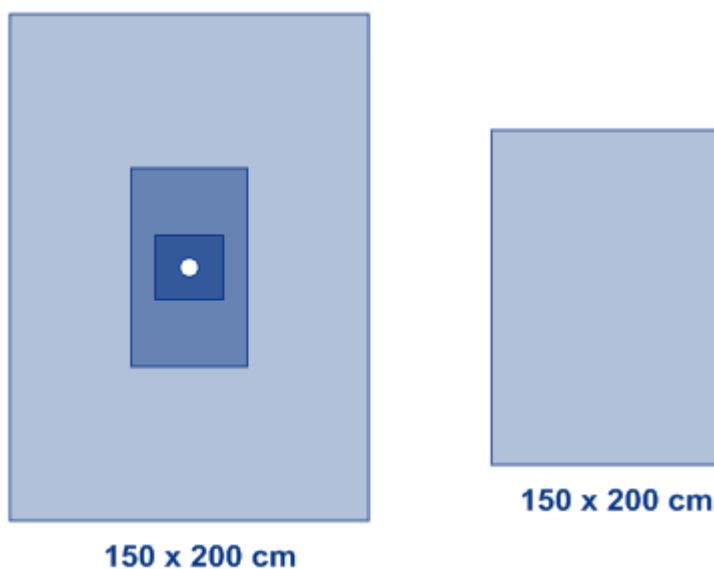
47.13. PAKIET NR 35. Poz.2

Czy Zamawiający dopuści zestaw zgodny z poniższym opisem:

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał dwuwarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Gramatura 62g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 200cm;
- 1 serweta o wymiarach 150cm x 200cm z samoprzylepnym otworem otoczonym padem chłonnym.



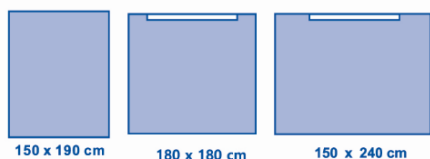
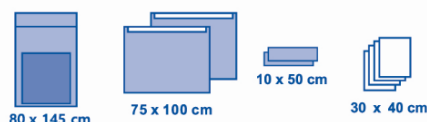
47.14. PAKIET NR 35. Poz.3

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny zgodny z poniższym opisem:

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał dwuwarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Osłona Mayo ze wzmocnieniem
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Gramatura 62g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190cm;
- 1 serweta na stolik Mayo 80 x 145cm;
- 1 serweta samoprzylepna 180 x 180cm;
- 1 serweta samoprzylepna 150 x 240cm;
- 2 serwety samoprzylepne 75 x 100cm;
- 2 włókninowe OP taśmy 10 x 50
- 4 ręczniki 30 x 40



47.15. PAKIET NR 35

Poz.4

Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do odrębnego pakietu co umożliwi Zamawiającemu uzyskanie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

47.16. PAKIET NR 35

Poz.5

Czy Zamawiający dopuści kieszeń w rozmiarze 30cm x 40cm, z opakowaniem zawierającym min. 2 naklejki do dokumentacji medycznej?

47.17. PAKIET NR 35

Poz.6

Czy Zamawiający dopuści kieszeń dwukomorową w rozmiarze 15cm x 30 cm lub 30cm x 40cm, z opakowaniem zawierającym min. 2 naklejki do dokumentacji medycznej?

47.18. PAKIET NR 35

Poz.7

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 100cm 120cm? Opakowanie zawiera min. 2

naklejki do dokumentacji medycznej.

47.19. PAKIET NR 35

Poz.8

Czy Zamawiający dopuści osłonę w opakowaniu, które zawiera min. 2 naklejki do dokumentacji medycznej?

47.20. PAKIET NR 38

Poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch zgodny z poniższym opisem:

Fartuch chirurgiczny wzmocniony wykonany z pięciowarstwowej włókniny SMMMS o minimalnej gramaturze 35 g/m², wzmocniony wewnątrz z przodu i na ³/₄ rękawów mikroporowatym paroprzepuszczalnym laminatem polietylenu i polipropylenu o min. gramaturze 40g/m². Odporność na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym – min. 215 cm H₂O. Kolor ciemnoniebieski, rękaw o kroju standardowym zapewniającym swobodę ruchu, szwy wykonane techniką ultradźwiękową – trzyścieżkowy szew ultradźwiękowy, ściągacze rękawów niezawierające bawełny o długości min. 7cm, oznaczenie rozmiaru w postaci pieczętki (nadruku), troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności podczas wiązania. Fartuch zawinięty w hydrofobową serwetę włókninową 60x60cm (w jednym kolorze) lub papier krepowy, w opakowaniu 2 chłonne ręczniki wiskozowe min. 30x40cm. Fartuch pakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową, wskaźnik sterylizacji znajdują się na opakowaniu zbiorczym (kartonie) oraz min. 2 samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny, numer serii i datę ważności, spełniający wymagania normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar M-XXL.

47.21. PAKIET NR 39

Poz.1 i 2

Czy Zamawiający dopuści maski typ IIR?

47.22. PAKIET NR 39

Poz.1

Czy Zamawiający dopuści maski w kolorze niebieskim?

47.23. PAKIET NR 40

Poz.1

Czy Zamawiający dopuści czepek w kolorze niebieskim?

47.24. PAKIET NR 44

Poz.2

Czy Zamawiający dopuści półmaskę bez zaworu oraz pianki w części nosowej?

47.25. PAKIET NR 48

Poz.1

Czy Zamawiający dopuści ostrza wykonane ze stali węglowej?

47.26. PAKIET NR 51

Poz.1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 20 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości 8 000 op. a' 20 szt.?

Odpowiedź:

Ad. 47.1. Zamawiający oczekuje szpatulek niesterylnych zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zał. nr 3 do SWZ dla tego asortymentu

Ad. 47.2. Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej za 144 szt.

Ad. 47.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 47.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 47.5. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów

Ad. 47.6. Zamawiający nie wymaga. Postępować zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zał. nr 3 do SWZ dla tego asortymentu

Ad. 47.7. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.8. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.9. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.10. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.11. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.12. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.13. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.14. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.15. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów

Ad. 47.16. Zamawiający dopuszcza

Ad. 47.17. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.18. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.19. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.20. Zamawiający dopuszcza

Ad. 47.21. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.22. Zamawiający dopuszcza maski w kolorze niebieskim, pozostałe parametry bez zmian.

Ad. 47.23. Zamawiający dopuszcza czepek w kolorze niebieskim, pozostałe parametry bez zmian.

Ad. 47.24. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.25. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 47.26. Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 20 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości.

Pytanie 48

Dotyczy pakietu nr 3

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 14 z części 3 do oddzielnego pakietu bądź o wyrażenie zgody na składanie ofert częściowych na każdą pozycję oddzielnie. Zwiększyłoby to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej licznie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów.

Pytania 49

49.1. – dotyczy pakietu 12 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie układu: gałąź wdechowa podgrzewana, w kolorze zielonym, o długości 120cm, zakończona z jednej strony końcówką umożliwiającą podłączenie komory nawilżacza Ø wew. 22mm, na gałęzi port czujnika temperatury oraz gniazdem podgrzewania spirali w kształcie koniczynki, z drugiej strony końcówka dwudrożna łącząca dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru proksymalnego ciśnienia z generatorem. W odległości ok. 30 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T, służące do pomiaru temperatury gazów oddechowych, za pomocą czujnika o średnicy 7,6mm. Gałąź łącząca nawilżacz z respiratorem, w kolorze zielonym, z jednej strony ma końcówkę Ø wew. 22 mm, a z drugiej strony końcówkę Ø zew. 15mm. Długość 80 cm. Gałąź wydechowa, w kolorze białym, rozciągana, posiada zabezpieczenie przed nadmiernym ciśnieniem. Dren pomiarowy do proksymalnego pomiaru ciśnienia w gazach oddechowych zakończony jest końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy od 4 do 4,8mm przy nasadzie końcówki. Generator umożliwiający podłączenie

noworodka do układu oddechowego wytwarza ciśnienie CPAP i w zależności od żądania noworodka wdech-wydech, steruje odpowiednio przepływem gazów oddechowych. Generator wykonany jako jedna całość z lekkiego tworzywa. Linia wydechowa połączona z generatorem poprzez kolanko. Generator zawiera dwa kanały oddechowe. Mocowany do czapeczki za pomocą tasiemek.

49.2. – dotyczy pakietu 57

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz – zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennym, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, ze zdejmowalnym koreczkiem i dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym zapobiegającym przypadkowej kontaminacji. System bez zakrzywionej igły, która nie ma znaczącego wpływu na zapowietrzanie się systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo. Zwracamy się z prośbą o podanie producenta monitorów z którymi współpracować ma przetwornik. W razie potrzeby zobowiązujemy się dostarczyć kabli kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego monitorami.

49.3. – dotyczy pakietu 62

Prosimy o dopuszczenie zestawów do higieny jamy ustnej 24 godzinnej firmy Intersurgical , procedura co 8 godziny, w osobnych 3 opakowaniach połączonych opakowaniem zbiorczym, w którego skład wchodzi: 1 szczoteczka z regulacją siły odsysania i łącznikiem schodkowym, 2 aplikatory typu magic wand, 3 aplikatory gąbkowe, 3 saszetki z 15 ml 12% chlorheksydyny każda oraz pojemnik/dispenser.

Odpowiedź:

Ad. 49.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 49.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 49.3. Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 50

50.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 4, pozycja 2 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 naczyń. 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 (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Dostępna w następujących rozmiarach do wyboru przez zamawiającego: terylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

50.2. Każda placówka służby zdrowia wykonująca badania laboratoryjne i inne procedury medyczne ma podpisaną umowę na odbiór różnego rodzaju odpadów medycznych, szkodliwych itp. Zgodnie z Ustawą o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi, koszty gospodarowania wytworzonego odpadu ponosi posiadacz, wytwórca odpadu (w tym przypadku Szpital – Zamawiający) i zgodnie z Ustawą o odpadach zobowiązany jest do przekazania odpadu firmie, która posiada stosowne zezwolenia. W związku z powyższym scedowanie na Wykonawcę odpowiedzialności do odbioru zużytych opakowań po dostarczonym przedmiocie zamówienia jest niezgodne z prawem, ponieważ to Zamawiający jest wytwórcą odpadu i on powinien zutylizować powstały odpad. W związku z tym prosimy o odpowiednią zmianę w projekcie umowy

Odpowiedź:

Ad. 50.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 50.2. Zamawiający nie rozumie pytania i problemu w nim zawartego. Projekt umowy zawiera ogólne zapisy dotyczące realizacji danej umowy, które w większości przypadków są uszczegółowione i nabierają stosowanego sensu dopiero po określeniu konkretnego przedmiotu zamówienia i warunków jakie się z tym wiążą. Opis przedmiotu zamówienia wskazuje, co w konkretnym przypadku jest obowiązkiem Wykonawcy. Zamawiający w projekcie umowy w Par. 1, ust. 24, ppkt k) określił warunek związany z zabieraniem wszelkich odpadków z terenu Zamawiającego przez Wykonawcę, ale dla dostaw, do których niezbędne jest wykonanie określonych usług lub robót budowlanych – w myśl pzp. Gdyby tego typu dostawy miały miejsce zostałyby to wskazane w opisie przedmiotu zamówienia. Odnosząc się do pytanie 50.1., które zadał także Wykonawca odnośnie dostawy kaniul, nie zachodzi w tym wypadku sytuacja wskazana w umowie j.w. Jest tutaj mowa jedynie o dostawie.

Pytania 51

51.1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 Kaniule do żył obwodowych:

1	Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w 4 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 22 G rozmiar cewnika w mm 0,80 x 25 przepływ 38, dopuszcza produkt równoważny Vasofix rozmiar: 22 G rozmiar cewnika w mm 0,9 x 25 przepływ 36ml/min?
2	Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w 4 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 20 G rozmiar cewnika w mm 1,00 x 32 przepływ 64, dopuszcza produkt równoważny Vasofix rozmiar: 20 G rozmiar cewnika w mm 1,1 x 33 przepływ 61ml/min?

3	Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w 4 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 18 G rozmiar cewnika w mm 1,20 x 45 przepływ 100, dopuszcza produkt równoważny Vasofix rozmiar: 18 G rozmiar cewnika w mm 1,3 x 45 przepływ 96ml/min?
4	Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w 4 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 17 G rozmiar cewnika w mm 1,50 x 45 przepływ 140, dopuszcza produkt równoważny Vasofix rozmiar: 17 G rozmiar cewnika w mm 1,5 x 45 przepływ 128ml/min?
5	Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w 4 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 14 G rozmiar cewnika w mm 2,20 x 45 przepływ 310, 16 G rozmiar cewnika w mm 1,70 x 45 przepływ 200, dopuszcza produkt równoważny Vasofix rozmiar: 14 G rozmiar cewnika w mm 2,2 x 50 przepływ 343ml/min?

51.2. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 1-5 wymagać będzie kaniuli z 4 paskami RTG z koreczkiem kaniuli poniżej krawędzi korka, co uniemożliwia przypadkową kontaminację?

Odpowiedź:

Ad. 51.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 51.2. Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 52

Pakiet 26, poz. 9 oraz 15.

W związku z wprowadzeniem MDR i wycofaniem z produkcji zestawów wielorazowych prosimy o dopuszczenie zestawów jednorazowych o tych samych parametrach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 53

53.1. Pakiet 27, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści kleszcze w powleczeniu PE? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.2. Pakiet 27, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści kleszcze w powleczeniu PE? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.3. Pakiet 27, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści papilotom o śr. proksymalnej części cewnika 2,0 mm oraz śr. dystalnej części cewnika 1,75 mm, z noskiem o dł. 5 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.4. Pakiet 27, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści papilotom bez wskaźnika wychylenia noska? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.5. Pakiet 27, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści papilotom z igłą o regulowanej długości o maksymalnym wysunięciu 5 mm, śr. cewnika 2,0 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.6. Pakiet 27, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści klips o średnicy cewnika 2,6 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.7. Pakiet 27, poz. 10. Czy Zamawiający dopuści oliwę w spray'u o pojemności 500 ml?

53.8. Pakiet 27, poz. 11. Czy Zamawiający dopuści pętle o średnicy korpusu 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.9. Pakiet 27, poz. 13. Czy Zamawiający dopuści pętle o średnicy korpusu 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.10. Pakiet 27, poz. 14. Czy Zamawiający dopuści pętle o średnicy korpusu 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.11. Pakiet 27, poz. 15. Czy Zamawiający dopuści igłę o śr. narzędzia 2,4 mm, o długości igły 4 lub 6 mm (do wyboru Zamawiającego) z metalowym kołnierzem, jak na zdjęciu poniżej? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.



53.12. Pakiet 27, poz. 16. Czy Zamawiający dopuści zestaw do opaskowania zawierający 7 gumek w kolorze wyłącznie czarnym? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.13. Pakiet 27, poz. 18. Czy Zamawiający dopuści pułapkę 5-komorową?

53.14. Pakiet 27, poz. 19. Czy Zamawiający dopuści zatyczkę jednorazowego użytku? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.15. Pakiet 27, poz. 20. Czy Zamawiający dopuści zawory zapakowane każdy indywidualnie? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

53.16. Pakiet 27, poz. 21. Czy Zamawiający dopuści zestaw szczotek, gdzie szczotka do czyszczenia kanałów roboczych posiada włosie o śr. 6 mm z dwóch stron, śr. cewnika 1,7 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Ad. 53.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 53.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 53.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 53.4. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 53.5. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 53.6. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 53.7. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 53.8. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 53.9. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 53.10. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 53.11. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 53.12. Zamawiający dopuszcza

Ad. 53.13. Zamawiający dopuszcza

Ad. 53.14. Zamawiający dopuszcza

Ad. 53.15. Zamawiający dopuszcza

Ad. 53.16. Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 54

54.1. Pakiet nr 11 poz. 23

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 23 z Pakietu nr 11 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

54.2. Pakiet nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 5 z Pakietu nr 16 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź:

Ad. 54.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów.

Ad. 54.2. Patrz odp. na pytanie 54.1.

Pytania 55

55.1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów §4 ust. 1 pkt. a):

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

- a) zwłoki w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości **0,5%** netto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia**; (...)

55.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

55.3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Ad. 55.1. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 55.2. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 55.3. Zamawiający nie wyraża zgody na przysyłanie odnośnych dokumentów w formie plików elektronicznych pdf, z uwagi na obowiązujący porządek organizacyjny i obieg dokumentów w jednostce.

Pytania 56

56.1. Dot. Pakiet 37

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów o gramaturze 24 g/m² dostępny w rozmiarach M-XXL do wyboru przez Zamawiającego

56.2. Dot. Pakiet 41

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kompletów chirurgicznych wykonanych z włókniny SMMS (tj. włókniny typu SMS wzmocnionej dodatkowo warstwą wewnętrzną Meltblown (M), czyli warstwą filtracyjną, która stanowi barierę przed drobnoustrojami).

56.3. Dot. projektu umowy. Wnosimy o modyfikację § 1 ust. 13 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

56.4. Dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 1 projektu umowy poprzez dodanie ust. 25 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

56.5. Dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 4 ust 1 projektu umowy poprzez obniżenie kar umownych nim przewidzianych do wysokości:

- a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a);
- b. 5% wartości umowy lub wartości niezrealizowanej części umowy w lit. b).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do

naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

56.6. Dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 3 projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

56.7. Dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 2 lit. a) projektu umowy poprzez nadanie jej następującej treści: „Ustawowej zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

56.8. Dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Ad. 56.1. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie fartuchów o gramaturze

24g/m²

Ad. 56.2. Zamawiający dopuszcza komplety chirurgiczne wykonane z włókniny SMMS, pozostałe parametry bez zmian

Ad. 56.3. Zamawiający wyraża zgodę. Stosowne zmiany zostaną dokonane na etapie sporządzania umowy.

Ad. 56.4. Zamawiający nie wyraża zgody na taki zapis. Zamawiający przypomina, że nie jest w stanie ocenić ile dokładnie przedmiotu zamówienia w danym czasie będzie potrzebował, bowiem prowadzi Szpital i nie jest w stanie określić „z góry”, ilości pacjentów, zabiegów itp, co jest sprawą oczywistą. Z drugiej strony przepisy prawa dla placówek medycznych takich jak placówka Zamawiającego obligują Zamawiającego do racjonalnego gospodarowania środkami publicznymi. W praktyce oznacza to, że nie może on zamawiać zbyt dużo, a jednocześnie musi zabezpieczyć bieżące potrzeby. Nie ma zatem zagrożenia dla Wykonawcy, że Zamawiający zrobi ogromne zapasy. Zamawiający musi zapewnić stosowny asortyment w celu realizacji działalności leczniczej w odpowiedniej ilości do danej sytuacji.

Ad. 56.5. Zamawiający nie wyraża zgody na taką modyfikację. Zamawiający przypomina, że Wykonawca będzie realizował zamówienia dla Szpitala, w którym nadrzędną wartością jest życie i zdrowie pacjentów.

Ad. 56.6. Zamawiający nie wyraża zgody na taki zapis. Zamawiający przewidział stosowne uregulowania umowne na wypadek wystąpienia zarówno siły wyższej jak i zmian w przepisach prawa.

Ad. 56.7. Zamawiający nie wyraża zgody na taką modyfikację. Zamawiający nie rozumie problemu. Projekt umowy jako dokument postępowania na tym etapie, przewiduje możliwość zamiany umowy w określonych sytuacjach, które zgodnie z pzp Zamawiający ma prawo wskazać. Zamawiający wskazał zatem, że jeśli zmianie ulegnie stawka VAT, to będzie możliwa zmiana ceny brutto. Zamawiający przypomina, że cena brutto w tym postępowaniu stanowi jedyne kryterium wyboru oferty, zatem jej zmiana jest okolicznością najistotniejszą dla niniejszego postępowania i dalszej realizacji umowy. Jako taka, musi zostać dokonana stosownym dokumentem.

Ad. 56.8. Zamawiający nie wyraża zgody na taką modyfikację.

Pytania 57

57.1. Pakiet 4 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli do dostępu naczyniowego z zatrzaskiem typu Flow Switch z dedykowanym do niej systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 2

piankowymi podkładkami pod skrzydełka kaniuli i z dodatkowym piankowym paskiem do prowadzenia linii?

57.2. Pakiet 6 poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi.

57.3. Pakiet 6 poz. 1-8. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?

57.4. Pakiet 6 poz. 1-8. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewników do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

57.5. Pakiet 6 poz. 1-8. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy pod pojęciem dwóch otworów bocznych Zamawiający rozumie dwa otwory naprzeciwległe.

57.6. Pakiet 6 poz. 1-8. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania ?

57.7. Pakiet 51. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki do mycia ciała pacjenta pokrytą w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta - jednostronnie impregnowana mydłem o neutralnym pH 5,5, gotowa do użycia po aktywacji wodą, zgrzewana termicznie. Hipoalergiczna, wykonana z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnętrznie, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnętrznie. Impregnacja mydłem w formie poziomych, równoległe ułożonych pasków umożliwia równomierne rozprowadzenie mydła. Wymiary 24,2 cm x 17,2 cm (+/- 1,0cm), waga pojedynczej myjki 6,3 g, grubość myjki 3 mm.

57.8. Pakiet 62. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem.

57.9. Pakiet 62. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu na procedurę stosowania co 8 godzin ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn co pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

57.10. Pakiet 62. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej ma posiadać potwierdzone badaniami

klinicznymi skuteczność w redukcji VAP.?

Odpowiedź:

Ad. 57.1. Zamawiający oczekuje zaproponowania zaoferowania kaniuli do dostępu naczyniowego z zatraskiem typu Flow Switch z dedykowanym do niej systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 2 piankowymi podkładkami pod skrzydełka kaniuli i z dodatkowym piankowym paskiem do prowadzenia linii

Ad. 57.2. Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

Ad. 57.3. Zamawiający precyzyjnie opisał swoje wymagania w załączniku nr 3 do SWZ dla tego asortymentu – należy zaproponować przedmiot zamówienia zgodny z opisem tam zawartym.

Ad. 57.4. Zamawiający precyzyjnie opisał swoje wymagania w załączniku nr 3 do SWZ dla tego asortymentu – należy zaproponować przedmiot zamówienia zgodny z opisem tam zawartym.

Ad. 57.5. Zamawiający pod pojęciem dwóch otworów bocznych określił w opisie przedmiotu zamówienia w zał. nr 3 do SWZ dla tego asortymentu (poz. 4, 5, 6,7,8), że chodzi o otwory naprzemianległe.

Ad. 57.6. Zamawiający precyzyjnie opisał swoje wymagania w załączniku nr 3 do SWZ dla tego asortymentu – należy zaproponować przedmiot zamówienia zgodny z opisem tam zawartym.

Ad. 57.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 57.8. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 57.9. Zamawiający precyzyjnie opisał swoje wymagania w załączniku nr 3 do SWZ dla tego asortymentu – należy zaproponować przedmiot zamówienia zgodny z opisem tam zawartym.

Ad. 57.10. Brak konieczności potwierdzenia badaniami klinicznymi

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński