



Gdynia, dnia 11 kwietnia 2022 r.

06/UCMMiIT/TP-fn/2022
UC/1232/2022

WYJAŚNIENIA SWZ nr 1

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym z fakultatywnymi negocjacjami na „SUKCESYWNE DOSTAWY WYROBÓW MEDYCZNYCH”

Ogłoszenie o zamówieniu zostało opublikowane w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 05.04.2022 r. pod nr 2022/BZP 0109113/01

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021r. poz. 1129 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania Wykonawców. Niniejsze odpowiedzi na pytania stanowią integralną część specyfikacji warunków zamówienia i stają się wiążące dla Wykonawców przy opracowaniu ofert.

PYTANIE 1

Pakiet nr 14 - Czy w związku z zaprzestaniem produkcji wkładów o nr katalogowym 844023B, Zamawiający wyraża zgodę na zakup wkładów o nr katalogowym 844023S?

Wkłady różnią się możliwością nabierania kontrastu – w poprzedniej wersji była w komplecie słomka, obecnie został zastosowany spike.

ODPOWIEŹ 1

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wkładów o nr katalogowym 844023S

PYTANIE 2

Pakiet 1 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji mający w składzie dren o długości 210cm (+/- 5 %) zakończony uniwersalnymi łącznikami?

ODPOWIEŹ 2

Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw do nebulizacji mający w składzie dren o długości 210cm (+/- 5 %) zakończony uniwersalnymi łącznikami, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ

PYTANIE 3

Pakiet 1 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw mający w składzie dren o długości 210cm (+/- 5 %) zakończony uniwersalnymi łącznikami?

ODPOWIEŹ 3

Tak, Zamawiający dopuszcza również zestaw do nebulizacji mający w składzie dren o długości 210cm (+/- 5 %) zakończony uniwersalnymi łącznikami, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 4

Pakiet 2 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEŹ 4

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



PYTANIE 5

Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie zbliżonym do pirackiej badany: wiązany na troki z tyłu, włóknina wiskozowa, perforowana 25g/m²?

ODPOWIEDŹ 5

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie czepka w kształcie zbliżonym do pirackiej badany: wiązany na troki z tyłu, włóknina wiskozowa, perforowana 25g/m² pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ

PYTANIE 6

Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepek głęboki w formie furazerki z trokami do umocowania, wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu 20,5 cm +/- 1cm. wysokość części przedniej umożliwiająca wywiniecie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem.?

ODPOWIEDŹ 6

Nie.

PYTANIE 7

Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło tylko w kolorze niebieskim?

ODPOWIEDŹ 7

Zamawiający dopuszcza prześcieradło w kolorze niebieskim, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 8

Pakiet 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana 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. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Opakowanie foliowe. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk?

ODPOWIEDŹ 8

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 9

Pakiet 2 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby brzegi myjki były zgrzewane termicznie.

ODPOWIEDŹ 9

Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



PYTANIE 10

Pakiet 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Termozgrzewalne brzegi. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2020 rok na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* oraz *Escherichia coli*. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem Produkt pozbawiony latexu. Opakowanie foliowe. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk?

ODPOWIEDŹ 10

Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 11

Pakiet 2 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści ręczniki do wycierania w rozmiarze 40cmx 70cm?

ODPOWIEDŹ 11

Tak Zamawiający dopuszcza również wymiary 40 x70 pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 12

Pakiet 2 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści koszule wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²?

ODPOWIEDŹ 12

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie koszuli wykonanej z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m², pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 13

Pakiet 2 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści koszule o długości 120cm?

ODPOWIEDŹ 13

Tak Zamawiający dopuszcza również koszule o długości 120cm, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



PYTANIE 14

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1.0, grubość na palcu $0,16\pm 0,02$, na dłoni $0,14\pm 0,02$, mankiecie $0,10\pm 0,02$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 80 $\mu\text{g/g}$ i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

ODPOWIEDŹ 14

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 15

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22\pm 0,02\text{mm}$, dłoni $0,19\pm 0,01\text{mm}$, mankiecie $0,17\pm 0,01\text{mm}$. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max 33 $\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

ODPOWIEDŹ 15

Tak, zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 16

Pakiet 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny o rozmiarze 60 x 90; oddychający (WVTR 3500 g/m²/24 h), wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu o rozmiarze 52cm x 80cm. Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m². Część spodnia z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m². Wkład chłonny z superabsorbentem o gramaturze 125g /m². Waga produktu 100 g. Zarejestrowany jako wyrób medyczny?

ODPOWIEDŹ 16

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



PYTANIE 17

Pakiet 5 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści pojemnik z dwufunkcyjnym wiekiem umożliwiającym tymczasowe lub permanentne zamknięcie pojemnika?

ODPOWIEDŹ 17

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 18

Pakiet 5 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści pojemnik ze szczelnym dwustopniowym zamykaniem umożliwiającym bezpieczne zbieranie odpadów?

ODPOWIEDŹ 18

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 19

Pakiet 7 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści miskę o maksymalnej pojemności 3L oraz pojemności użytkowej 1,4L?

ODPOWIEDŹ 19

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 20

Pakiet 8 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści spodnie z trokami w pasie?

ODPOWIEDŹ 20

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 21

Pakiet 9 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwie wykonane z polipropylenu i polietylenu o gramaturze 63 g/m². Mocowane na gumkę oraz dodatkowo wiązane. Kolor biały, szwy poliestrowe dodatkowo zakryte niebieską taśmą. Wymiary: gumka 13cm w stanie swobodnym oraz 28cm w stanie napiętym, wysokość 48 cm, długość 38 cm. środek ochrony indywidualnej kategorii I zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425?

ODPOWIEDŹ 21

Tak. Zamawiający dopuszcza również w/w, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 22

Pakiet 11 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści stazy automatyczne z możliwością dezynfekcji?

ODPOWIEDŹ 22

Tak Zamawiający dopuszcza również stazy automatyczne z możliwością dezynfekcji, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 23

Pakiet 12 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 215x280x250?

ODPOWIEDŹ 23

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



PYTANIE 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu numer 2 –pozycję numer 5 –ręczników do wycierania pacjentów 70cm x 80cm (+/-10cm) -do osobnego pakietu? w celu umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej?

ODPOWIEDŹ 24

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 25

Załącznik nr 2 Formularz asortymentowo cenowy
Pakiet 3. Poz. 1

1. Czy Zamawiający oczekuje oferty na 300 szt. jednorazowego nawilżacza do dozownika tlenu wraz z dozownikiem tlenu? Jeśli tak, czy Zamawiający wymaga dozownika tlenu o następujących parametrach:

- Ciśnienie wejściowe 5bar
- Zakres ciśnienia dla prawidłowych wskazań 5+/-0,5bar
- Zakres regulacji przepływu 0-17 l/min
- Podłączenie do punktu poboru AGA
- Możliwość podłączenia nawilżacza o pojemności 300 ml lub tulei na wąż lub pojemnika jednorazowego. Podłączenie UNF9/16 niewymagające przejściówek/adapterów.
- Dozownik zbudowany (z wyjątkiem kopułki) z mosiądzu chromowanego odpornego na uderzenia i pęknięcia
- Wydajność ok. 12ml wody/h przy przepływie gazu 17 l/min
- Wilgotność gazu jeśli wymagane jest nawilżanie 0-60%
- Dokładność odczytu +/-10%
- Budowa w oparciu o materiały kompatybilne z tlenem
- Regulacja przepływu gazu przy użyciu pokrętła
- Nawilżanie gazu wodą destylowaną w trakcie dozowania
- Wyposażone w rurkę rotametryczną z podziałką 0-17 l/min

ODPOWIEDŹ 25

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami SWZ.

PYTANIE 26

Dotyczy Pakiet 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompatybilnej z dozownikiem rotametrycznym określonym w SWZ sterylnej wody do nawilżania tlenu o pojemności 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej objętości wypełnienia 600ml (+/-10ml) z mikrobiologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzeniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego.

ODPOWIEDŹ 26

Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



PYTANIE 27

Dotyczy Pakiet 3:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje dźwiękowego alarmu bezpieczeństwa pojemnika uruchamianego przez ciśnieniową zastawkę spustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi), co zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

ODPOWIEDZ 27

Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 28

Dotyczy Pakiet 15 poz. 2:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zaoferowania do wyboru cewników foley'a dla pacjentów dorosłych w rozmiarach od 12 do 22 Ch co 2 Ch?

ODPOWIEDZ 28

Tak, Zamawiający wymaga cewników dla dorosłych z rozmiarem do wyboru Zamawiającego, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 29

Dotyczy Pakiet 15 poz. 2:

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnych cewników foley dwudrożnych, lateksowych silikonowanych, sterylizowanych tlenkiem etylenu (EO), pakowanych w opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania.

ODPOWIEDZ 29

Tak, Zamawiający dopuszcza również wyżej opisany produkt, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 30

Dotyczy Pakiet 15 poz. 2:

3. Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki foley mają być wyposażone w sztywną zastawkę kanału do napełniania balonu.

ODPOWIEDZ 30

Nie. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza cewniki foley wyposażone w sztywną zastawkę kanału do napełniania balonu.

PYTANIE 31

Dotyczy Pakiet 15 poz. 2:

4. Prosimy o sprecyzowanie czy na zakończeniu kanału z zastawką do napełniania balonu w cewniku foley ma się znajdować informacja wskazująca na: markę cewnika, rozmiar (ch), średnicę zewn. cewnika (mm), materiał z jakiego wykonany jest cewnik oraz pojemności balonu, co pozwala na identyfikację produktu bez opakowania jednostkowego?

ODPOWIEDZ 31

Nie. Zamawiający nie wymaga.



PYTANIE 32

Zamawiający oczekuje dostawy obwodów oddechowych do respiratora Parapac. Prosimy o doprecyzowanie, który model respiratora Zamawiający ma na myśli?

ODPOWIEDŹ 32

Respirator parapac plus 2006458

PYTANIE 33

Ponieważ Zamawiający oczekuje dostawy obwodów oddechowych do respiratora Parapac prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga żeby obwody były tego samego producenta co urządzenie, do którego są przeznaczone?

Oryginalne akcesoria są przetestowane do użycia, zgodne z zaleceniami producenta, instrukcją obsługi i CE urządzenia przez co gwarantują poprawność działania i bezpieczeństwo pacjenta i personelu.

ODPOWIEDŹ 33

Tak. Zamawiający wymaga obwodów oddechowych kompatybilnych z respiratorem Parapac.

PYTANIE 34

Dotyczy Pakiet nr 7 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nerki o wymiarach: 250dl. x 130szer. x 50wys. mm?

ODPOWIEDŹ 34

Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 35

Pakiet 8 poz.1

Czy Zamawiający dopuści komplet wykonany z włókniny SMMS?

ODPOWIEDŹ 35

Tak. Zamawiający dopuszcza komplet wykonany z włókniny SMMS pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 36

Pakiet 10 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z drenem o długości 150cm?

ODPOWIEDŹ 36

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 37

Pakiet 10 poz.6,7

Czy Zamawiający dopuści dren innego producenta pasującego do pompy?

ODPOWIEDŹ 37

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



PYTANIE 38

Pakiet 10 poz.6

Czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający w pozycji 6 będzie wymagał drenu 145m?

ODPOWIEDŹ 38

Zamawiający wymaga drenu o dł. 145cm

PYTANIE 39

Pakiet 10 poz.9

Czy Zamawiający dopuści przyrząd wyposażony w filtr powietrza 0,2 µ i odpowietrznik?

ODPOWIEDŹ 39

Nie. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami SWZ.

PYTANIE 40

Pakiet 11 poz.2

Czy Zamawiający dopuści maskę z gumkami zakładanymi za uszy?

ODPOWIEDŹ 40

Nie. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami SWZ.

PYTANIE 41

Pakiet nr 11 poz. 3

Czy zamawiający zgodzi się na wydzielenie do osobnego pakietu poz. 3 tj.: „Automatycznej stazy samozaciskowej”. Produkt ten nie ma nic wspólnego z pozostałym asortymentem ujętym w pakiecie, który ma charakter typowo oddechowy. Dzięki wydzieleniu zamawiający umożliwi większej ilości oferentów złożenie konkurencyjne oferty przez co uzyska lepsze warunki cenowe.

ODPOWIEDŹ 41

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 42

pakiet 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDŹ 42

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 43

pakiet 8

Czy zamawiający dopuszcza : bluza z okrągłym wycięciem pod szyją, krótkim rękawem i przednimi kieszeniami; spodnie z paskiem do regulacji oraz z tylną kieszenią.

ODPOWIEDŹ 43

Nie. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami SWZ.



PYTANIE 44

pakiet 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)? Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów? Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

ODPOWIEDŹ 44

Nie. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami SWZ.

PYTANIE 45

pakiet 10, poz. 1,4

Czy zamawiający wydzieli poz.1,4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDŹ 45

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 46

pakiet 11, poz. 3

czy zamawiający dopuszcza standardową stazę automatyczną, która może być czyszczona i dezynfekowana wacikiem nasączonym alkoholem?

ODPOWIEDŹ 46

Tak. Zamawiający dopuszcza stazę automatyczną, która może być czyszczona i dezynfekowana wacikiem nasączonym alkoholem, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 47

Pakiet 6, poz. 1-2: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony

Strona 10 z 11



jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

ODPOWIEDŹ 47

Zamawiający określił w opisie SIWZ rozmiar (obwód w pasie) pieluchomajtek i wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami SWZ.

PYTANIE 48

Pakiet 6, poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek z podwójnym wskaźnikiem wilgotności?

ODPOWIEDŹ 48

Nie. Zamawiający nie wymaga zaoferowania pieluchomajtek z podwójnym wskaźnikiem wilgotności

PYTANIE 49

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert w Pakiecie 3 na równoważny system - Zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni od otwarcia (poświadczony zapisem na opakowaniu). W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno). Cały zestaw sterylizowany radiacyjnie. Zatyczka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku?

ODPOWIEDŹ 49

Nie. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami SWZ.

PYTANIE 50

Czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki w pakiecie 3, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.

ODPOWIEDŹ 50

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zintegrowane zatyczki, umożliwiającej zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.

PYTANIE 51

Prosimy o potwierdzenie, iż, ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji - oferowane pojemniki z wodą w pakiecie 3 - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

ODPOWIEDŹ 51

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami SWZ.