

Nr postępowania: Nr ZOZ.V.260-81/ZP/23

Wykonawcy w postępowaniu

Odpowiedzi na pytania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na Dostawę wyrobów jednorazowego użytku

Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia treść pytań wraz z odpowiedziami do przedmiotowego postępowania:

Pytanie 1

Część 25 pozycja 3:

Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta jednorazowe pułapki wodne są pakowane po 12 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 12 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża** zgody na zmianę wielkości realizacji zamówienia. Ilość pułapek w Załączniku jest szacunkowa i Zamawiający zastrzega sobie **zmiany ilości realizacji zamówienia**.

Pytanie 2

Część 25 pozycja 3:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej: deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenie/powiadomienie do URPLW MiPB (jeżeli dotyczy). Oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą Oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP. a po rozstrzygnięciu postępowania zgodnie z Rozdziałem V pkt 14 zobowiązany jest do przesłania wymaganych dokumentów.

Tym, samym Zamawiający zmienia pkt XXIII w ten sposób, że w ust. 1 po pkt 5 dodaje pkt 6 o następującym brzmieniu: „6) Oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej”

Pytanie 3

Wzór umowy

§6 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do: 1) 0,2%?

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 4

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza takiego wymogu.

Pytanie 5

2. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza takiego wymogu.

Pytanie 6

Dotyczy Umowy:

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy dotyczących kar na:

-§ 6 1. 1) w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego towaru w przypadku zwłoki w wykonaniu dostawy, za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym zamówienie powinno być zrealizowane do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru?

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 7

-§ 6 1. 2) w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, o której mowa w § 3 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy?

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 8

-§ 6 2. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego, z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Zamawiający w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, z wyjątkiem wystąpienia sytuacji, o której mowa w § 7 ust.1 umowy?

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 9

Dotyczy Parametry Techniczne:

4. Dotyczy części nr 21, Rękawy foliowo-papierowe:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby na rękawie nadrukowany był znak CE. Zgodnie z art. 11 ust. 8 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji użytkowania oznaczeń lub napisów, które mogłyby wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE oraz co do oznaczania numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej. Kwestia jest związana z możliwością pomylenia, czy znak CE umieszczony na opakowaniu, którym jest rękaw, dotyczy jego samego, czy też wysterylizowanej zawartości?

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona etykietą identyfikacyjną umieszczoną między rękawem a folią zabezpieczającą, na której znajdują się informacje dotyczące daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu? W/w etykieta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby każda rolka rękawa była oznaczona etykietą identyfikacyjną, na której znajdują się informacje dotyczące daty ważności oraz numerem LOT produktu.

Pytanie 11

5. Dotyczy części nr 21, papieru krepowanego i włókniny:

Czy Zamawiający dopuści aby papier krepowany był konfekcjonowany osobno kolorami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści aby papier krepowany był konfekcjonowany osobno kolorami.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści aby papier i włókniana były pakowane w innych ilościach przy zachowaniu przeliczenia ilości całkowitej do ceny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści aby papier i włókniana były pakowane w innych ilościach z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 13

Czy zamawiający dopuści papier którego wytrzymałość na rozciąganie na sucho w kierunku walcowania oraz w poprzek wynosi odpowiednio 2,06/m oraz 1,33 KN/m, wytrzymałość na rozciąganie na mokro w kierunku walcowania oraz w poprzek wynosi 0,53KN/m oraz 0,4 KN/m, zawartość chlorków wynosi 0,028% a siarczków 0,045%? Parametry te nie różnią się wiele od wymaganych przez Zamawiającego oraz są zgodne z przyjętymi normami. Oferent zobowiązuje się do przedstawienia odpowiednich dokumentów oraz próbek produktu w celu udowodnienia jego wysokiej jakości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 14

6. Dotyczy części 23, pozycji nr 6:

Czy Zamawiający dopuści testy pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź: W Części 23 brak pozycji 6 Zamawiający przypuszcza ,że pytanie dotyczy Części 22 poz. 6 Zamawiający dopuszcza testy pakowane po 100 sztuk z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 15

7. Dotyczy części 23, pozycji nr 8:

Czy Zamawiający dopuści do oceny testy pakowane po 250 szt.?

Odpowiedź: W Części 23 brak pozycji 8 Zamawiający przypuszcza ,że pytanie dotyczy Części 22 poz. 6 Zamawiający dopuszcza testy pakowane po 250 sztuk z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 16

8. Dotyczy części 23, pozycji nr 10:

Czy Zamawiający dopuści testy pakowane po 25 szt.?

Odpowiedź: : W Części 23 brak pozycji 10 Zamawiający przypuszcza ,że pytanie dotyczy Części 22 poz. 10 Zamawiający dopuszcza testy pakowane po 25 sztuk z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 17

dotyczy część 40

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych cienkich o grubości w części palca min. 0.07mm max 0.13mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust.1.1 wzoru Umowy. Zamawiający w § 6 ust. 1.1 wskazał: W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną: 1) w wysokości 2 % wartości brutto niedostarczonego towaru w przypadku zwłoki w wykonaniu dostawy, za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym zamówienie powinno być zrealizowane do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest

niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 2% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 6 ust 1.1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 1% wartości.

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 19

1. Dotyczy Część nr 22, pozycja nr 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przyrząd umożliwiający wykonanie 500 testów? Czy wówczas należy zaoferować 4 przyrządy?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na przyrząd umożliwiający wykonanie 500 testów. Należy wówczas zaoferować 4 przyrządy.

Pytanie 20

2. Dotyczy Część nr 22, pozycja nr 10: Czy Zamawiający dopuści testy o odczycie po 10s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści testy o odczycie 10 s.

Pytanie 21

3. Dotyczy Część nr 22: Asortyment ujęty w Części 22 nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r.. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści stosowne oświadczenie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oświadczenie.

Pytanie 22

Część 1, poz. 3-5

Czy zamawiający wydzieli poz.3-5 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: Zamawiający nie wydzieli pozycji.

Pytanie23

Część 1, poz. 7-10

Czy zamawiający wydzieli poz.7-10 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: Zamawiający nie wydzieli pozycji.

Pytanie 24

Część 10,

Co zamawiający ma na myśli jeżeli chodzi o „światło komory kroplowej” – prosimy o wyjaśnienie jaka to część przyrządu wg. zamawiającego i o wskazanie tej części.

Odpowiedź Zamawiający przypuszcza, że pytanie dotyczy Części 3. Światło komory kroplowej to przezierna-przeźroczysta część komory kroplowej.

Pytanie 25

Czy zamawiający dopuści część całkowicie przeźroczystą komory kroplowej o dł. min. 40 mm?

Odpowiedź Zamawiający nie dopuści komory kroplowej o dł. min. 40 mm

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczynową – 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 przeźroczystego 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)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w Części 3 w/w przyrządy pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 27

Część 14, poz. 3

Czy zamawiający dopuści ostrza ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 28

Część 14, poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści opakowania handlowe 75 szt. lub 80 z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 29

Część 36

Czy zamawiający dopuszcza lub /i wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkukrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości ± 7%, włókno poliestrowe - 100 g/m² ± 5%, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 30

Część 31

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie klipsownic z klipsami o otwarciu ramion 9, 11, 13, 16 mm.

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 1 nie dopuści zaoferowanie klipsownic z klipsami o otwarciu ramion 9,i dopuści zaoferowanie klipsownic z klipsami o otwarciu ramion 11, 13, 16 mm pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 31

2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 10, 15, 20 mm, średnica drutu 0,25 mm i 0,45 mm.

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 2 nie dopuści .

Pytanie 32

3. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli deltoidalnych i owalnych.

Odpowiedź: Zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SWZ.

Pytanie 33

W części 18

1. Jednorazowy zestaw do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet TVT-O, składający się z: 1. taśmy wykonanej z polipropylenu monofilamentowego o wymiarach 11 mm (+/- 1 mm) x 450 mm (+/- 5 mm), wielkości oczek 1 x 1,25 mm , grubości 0,34 mm i maksymalnie gramaturze 45 g/m², taśma bez koszulki, dwóch jednorazowych narzędzi o kształcie helikalnym do zakładania taśmy metodą przezzałonową techniką od środka na zewnątrz (in-out) lub odwrotnie oraz prowadnika (protectiv guide)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 34

2. Jednorazowy zestaw do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet TVT składający się z 1. taśmy wykonanej z polipropylenu monofilamentowego o wymiarach 11 mm (+/- 1 mm) x 450 mm (+/- 5 mm), wielkości oczek 1 x 1,25 mm , grubości 0,34 mm i maksymalnie gramaturze 45 g/m², taśma bez koszulki, jednego jednorazowego narzędzia do zakładania siatki metodą załonową? Niewielkie techniczne różnice w gramaturze – 0,004 g – nie wpływa na technikę operacyjną oraz pożądaną efekt terapeutyczny. Jednocześnie w przypadku wygrania przetargu nieodpłatnie prześlemy 2 z 4 rodzajów/typów narzędzi do przeprowadzania zabiegów operacyjnych metodą TOT – dostosowanych do techniki pracy operatora.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 35

Część 1, poz. 2a-2d

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenia skali nominalnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenia skali nominalnej.

Pytanie 36

Część 1, poz. 2d

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opak.a'50szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści strzykawki w opak.a'50szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 37

Część 1, poz. 3-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści strzykawki z jednostronną skalą pomiarową .

Pytanie 38

Część 1, poz. 3-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'25 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'25 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie39

Część 1, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 40

Część 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'25 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'25 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 41

Część 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści strzykawki .

Pytanie 42

Część 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelatona z nieprzezroczystym konektorem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści cewników Nelatona z nieprzezroczystym konektorem.

Pytanie 43

Część 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemana o powierzchni gładkiej niezmróżonej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści cewników Tiemana o powierzchni gładkiej niezmróżonej.

Pytanie 44

Część 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik o twardości ok. 40 Sha?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści cewnika o twardości ok. 40 Sha.

Pytanie 45

Część 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik pakowany w opak. podwójne - wew. folia, zew. papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści cewnik pakowany w opak. podwójne - wew. folia, zew. papier/folia pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 46

Część 5 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki bez cyfrowej podziałki głębokości, z nieprzezroczystym konektorem w kolorze oznaczającym rozmiar cewnika oraz bez zatyczki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści zgłębnika bez cyfrowej podziałki.

Pytanie 47

Część 5 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o długości 105cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zgłębniki o długości 105cm pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 48

Część 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z konektorem nieprzezroczystym w kolorze oznaczającym rozmiar cewnika, bez oringów uszczelniających?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści cewników do odsysania z konektorem nieprzeźroczystym w kolorze oznaczającym rozmiar cewnika, bez oringów uszczelniających.

Pytanie 49

Część 6 poz. 3-5

Czy Zamawiający oczekuje wyrobu sterylnego (jałowego) pozbawionego zdolnych do życia drobnoustrojów w ich formach wegetatywnych jak i przetrwalnikowych, którego jałowość osiągana jest poprzez proces sterylizacji (tlenkiem etylenu), tym samym bezpiecznego dla pacjenta, minimalizującego ryzyko wprowadzenia zakażenia w drogi oddechowe?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobu sterylnego (jałowego).

Pytanie 50

Część 6 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe wykonane z polietylenu (PE)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rurki ustno-gardłowe wykonane z polietylenu (PE)

Pytanie 51

Część 6 poz. 7a

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela rozmiar nr 5/11cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rurki Guedela rozmiar nr 5/11cm.

Pytanie 52

Część 6 poz. 7a

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela rozmiar nr 4/10cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rurki Guedela rozmiar nr 4/10cm.

Pytanie 53

Część 6 poz. 7b

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela rozmiar nr 3/9cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rurki Guedela rozmiar nr 3/9cm.

Pytanie 54

Część 6 poz. 7b

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela rozmiar nr 4/10cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rurki Guedela rozmiar nr 4/10cm.

Pytanie 55

Część 6 poz. 7g

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela tylko w rozmiarze 000/4cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rurki Guedela tylko w rozmiarze 000/4cm.

Pytanie 56

Część 6 poz. 7g

Czy Zamawiający dopuści rurki od różnych producentów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rurki od różnych producentów.

Pytanie 57

Część 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega kontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści koreczków do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi .

Pytanie 58

Część 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'250 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 59

Część 7 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'50 szt z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 60

Część 7 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o długościach i przepływach jak poniżej:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
26 x 3/4"	0,6 x 19	fioletowy	17
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	56
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści kaniuli 20 G,18 G ; dopuści kaniulę 26 G,24 G,22G,17G i 14G pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 61

Część 7, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści kaniuli wykonane z FEP.

Pytanie 62

Część 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'10 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'10 szt . z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 63

Część 27, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aplikator z filtrem 0,1µm bez zastawki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści aplikatora z filtrem 0,1µm bez zastawki.

Pytanie 64

Część 27, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kraniki z wyraźnym optycznym identyfikatorem pozycji „otwarty/zamknięty” (oznaczone kierunki przepływu) działającym w zakresie 360 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści kraniki z wyraźnym optycznym identyfikatorem pozycji „otwarty/zamknięty”(oznaczone kierunki przepływu) działającym w zakresie 360 stopni pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 65

Część 27, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'50 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'50 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 66**Część 27, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100 szt. wraz przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 67**Część 28, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o średnicy 7mm (rozmiar Ch21) z drenem Ch24?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści końcówki o średnicy 7mm (rozmiar Ch21) z drenem Ch24.

Pytanie 68**Część 28, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie podwójne – folia/folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści opakowanie podwójne – folia/folia-papier.

Pytanie 69**Część 28, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw bez kontroli siły ssania, z drenem CH24?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści zestawu bez kontroli siły ssania, z drenem CH24.

Pytanie 70**Część 36, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną w całości z poliestru, o rozmiarze 20cm x 20cm, gramaturze 100g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści jednorazowej myjki.

Pytanie 71**Część 36, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12 szt z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 72**Część 39, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii kolana o składzie:

- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 320 cm , zintegrowana z torbą do przechwytywania płynów o wymiarach 60 cm x 100 cm z otworem samouszczelniającym
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm

- 2 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serweta pacjenta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści .

Pytanie 73

Część 39, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obłożenie do operacji ginekologicznych o minimalnym składzie:

- 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
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²?

Odpowiedź: : Zamawiający nie dopuści .

Pytanie 74

Część 39, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30cm
- 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
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m²?

Odpowiedź: : Zamawiający nie dopuści .

Pytanie 75

Część 39, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji żyłaków o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 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

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²?

Odpowiedź: : Zamawiający nie dopuści .

Pytanie 76

Część 39, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystoskopii o składzie:

- 1 x serweta o wymiarach 75 cm x 200 cm z otworem w kształcie rombu o wymiarach 8 cm x 12 cm, z przylepcem wokół otworu
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 2 x osłona na kończynę o wymiarach 70 cm x 120 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 100cm x 150cm

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

Odpowiedź: : Zamawiający nie dopuści .

Pytanie 77

Część 40, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opak. a'200 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuści rękawice w opak. a'200 szt. oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 78

Część 40, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 79

Część 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o długości min. 280 mm oraz o grubości na palcu 0,20 +/- 0,02 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rękawic chirurgicznych o długości min. 280 mm oraz o grubości na palcu 0,20 +/- 0,02 mm.

Pytanie 80

Część 41, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o odstępianie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425 obowiązującej od kwietnia 2019 roku.

Odpowiedź: Zamawiając odstępuje od wymogu zgodności z normą EN 388.

Pytanie 81

Część 41, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o odstępianie od wymogu zgodności z normą ASTM F 1670?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodności z normą ASTM F 1670

Pytanie 82

Część 42, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice bez polimeryzacji, zawartość protein poniżej 90 ug/g, o grubości na palcu 0,17±0,01mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rękawic bez polimeryzacji, zawartość protein poniżej 90 ug/g, o grubości na palcu 0,17±0,01mm.

Pytanie 83

Część 42, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następującym opisie: rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, lekko pudrowane, z rolowanym mankietem, warstwą antypoślizgową na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. 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, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 3 na min. 4 poziomie odporności) - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21 +/-0,01mm, dłoni 0,18+/-0,01mm, mankiecie 0,17+/-0,01mm, długość min. 270mm. Zawartość protein lateksowych poniżej 100 µg/g, średnia siła zrywu: przed starzeniem min 18N, po starzeniu min 15N - potwierdzone

raportem z badań producenta wg EN 455. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,0-8,5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 84

Część 42, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści siatkę podtrzymującą opatrunek o szerokości 4,0-6,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści siatki podtrzymującej opatrunek o szerokości 4,0-6,5cm.

Pytanie 85

Część 42, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści siatkę podtrzymującą opatrunek o szerokości 2,5-4,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści siatki podtrzymującej opatrunek o szerokości 2,5-4,5cm

Pytanie 86

Część 42, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści siatkę podtrzymującą opatrunek o długości 10m w stanie swobodnym z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści siatki podtrzymującej opatrunek o długości 10m w stanie swobodnym

Pytanie 87

Część 42, pozycja 6

Prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania przez kompresy na opakowaniu jednostkowym wskaźnika sterylizacji.

Rutynowa sterylizacja wyrobów medycznych poprzedzona jest procesem walidacji procesu sterylizacji na etapie której ustalane są parametry procesu dzięki któremu uzyskuje się powtarzalność procesu dla każdej sztuki wyrobu. Dodatkowo w rutynowej sterylizacji wyrobów stosowane są w wskaźniki biologiczne (BI) których odbarwienie po czasie wynoszącym 48 godzin od zakończenia sterylizacji potwierdza skuteczność stabilizacji i dopiero po tym etapie wyroby mogą być zwolnione ze sterylizacji jako jałowe.

Mając na uwadze założenia procesu sterylizacyjnego oraz rutynowej sterylizacji uzupełnionej o wskaźniki BI zastosowanie dodatkowego oznakowania na pojedynczej sztuce opakowania wyrobu nie stanowi wartości dodanej gdyż potwierdzona jest skuteczność sterylizacji każdej sztuki wyroby w ramach rutynowego wsadu sterylizacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 42, pozycja 6

Pytanie 88

Czy Zamawiający dopuści kompresy jałowe z marginesem otwierania minimum 1,0cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści kompresów jałowych z marginesem otwierania minimum 1,0cm.

Pytanie 89

Część 42, pozycja 18-19

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie wiązania ok 5-6 min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści opaski gipsowej o czasie wiązania ok 5-6 min.

Pytanie 90

Część 42, pozycja 18-19

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie wiązania ok 3 min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści opaski gipsowej o czasie wiązania ok 3 min.

Pytanie 91

Część 42, pozycja 22, 33

Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny o chłonności minimum 1177ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści podkładu higienicznej o chłonności minimum 1177ml.

Pytanie 92**Część 42, pozycja 28-29**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'30szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'30szt z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 93**Część 42, pozycja 30**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'25 szt z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 94**Część 42, pozycja 34, 35**

Czy Zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, w rozmiarze 45x70cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści serwety 4 warstwowej, w rozmiarze 45x70cm.

Pytanie 95**Część 42, pozycja 34, 35**

Czy Zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, w rozmiarze 75x90cm pakowaną a'1 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści serwety 4 warstwowej, w rozmiarze 75x90cm pakowanej a'1 szt.

Pytanie 96**Część 42, pozycja 36-37**

Czy Zamawiający dopuści tufery pakowane a'10 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści tupferów pakowanych a'10 szt. .

Pytanie 97**Część 42, pozycja 43-48**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 98**Część 42, pozycja 49**

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 138cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści fartucha w rozmiarze XL o długości 138cm.

Pytanie 99**Część 42, pozycja 50**

Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści serwety wykonanej z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 40g/m²

Pytanie 100**Część 42, pozycja 50**

Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m² pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 101

Część 42, pozycja 50

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50x75cm z otworem o średnicy 6x8cm lub 7cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści serwety w rozmiarze 50x75cm z otworem o średnicy 6x8cm lub 7cm.

Pytanie 102

Część 42, pozycja 50

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x75cm z otworem o średnicy 6x8cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści serwety w rozmiarze 45x75cm z otworem o średnicy 6x8cm.

Pytanie 103

Pakiet 44, pozycja 1, 2, 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kosmetycznej igły 3/8 koła odwrotnie tnącej bez katalogowego określenia „z precyzyjnym ostrzem typu micro-point”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści kosmetycznej igły 3/8 koła odwrotnie tnącej bez katalogowego określenia „z precyzyjnym ostrzem typu micro-point”.

Pytanie 104

Pakiet 44, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu z igłą o długości 16mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści szwu z igłą o długości 16mm.

Pytanie 105

Pakiet 44, pozycja 12,13

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu z nitką o długości 75cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści zaoferowanie szwu z nitką o długości 75cm.

Pytanie 106

Pakiet 44, pozycja 12, 13

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu z igłą o długości 39mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści szwu z igłą o długości 39mm.

Pytanie 107

Pakiet 44, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu z igłą o długości 30mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści szwu z igłą o długości 30mm.

Pytanie 108

Pakiet 44, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu z igłą o długości 40mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści szwu z igłą o długości 40mm.

Pytanie 109

Pakiet 44, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu z nitką o długości 100cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści zaoferowanie szwu z nitką o długości 100cm.

Pytanie 110

Pakiet 44, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu z igłą o długości 60mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści zaoferowanie szwu z igłą o długości 60mm.

Pytanie 111

Część 36

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawice do szybkiego i delikatnego mycia oraz pielęgnacji skóry bez użycia wody, nasączone obustronnie środkiem, nie wymagające splukiwania, gotowe i łatwe do użycia, bez zawartości mydła, łagodne dla skóry, posiadające doskonałe właściwości myjące, przyjemny zapach oraz pH ok 5. Dzięki zawartości alantoiny chronią skórę przed podrażnieniami. Przebadane dermatologicznie. Wykonane z polipropylenu, z puszystej i miękkiej tkaniny o wymiarach 15,5cm x 23,5cm, o gramaturze 73g/m². Posiada Raport Bezpieczeństwa wyrobu kosmetycznego. Opakowanie 10szt. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści .

Pytanie 112

Część 36

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia wraz z ofertą raportu bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu dostarczenia wraz z ofertą raportu bezpieczeństwa w przypadku zaoferowania kosmetyku.

Pytanie 113

Część 36

Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano w kg, litrach, litrach roztworu roboczego lub sztukach chusteczek, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Umożliwi to porównanie ofert. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 114

Zadanie nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazową elektrodę bierną dwudzielną, dla dorosłych i dzieci o wadze od 2 kg, z odizolowanym mechanicznie i elektrycznie pierścieniem ekwipotencjalnym który gwarantuje równomierne rozprowadzenie prądu na elektrodzie, niezależnie od kierunku aplikacji o łącznej powierzchni 108 cm² , wymiary 170,5 x 128,5 cm, pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści jednorazowej elektrody biernej dwudzielnej, dla dorosłych i dzieci o wadze od 2 kg, z odizolowanym mechanicznie i elektrycznie pierścieniem ekwipotencjalnym który gwarantuje równomierne rozprowadzenie prądu na elektrodzie, niezależnie od kierunku aplikacji o łącznej powierzchni 108 cm² , wymiary 170,5 x 128,5 cm, pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze 50 szt.

Pytanie 115

Część 31, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści jednorazową klipsownicę endoskopową, długość robocza 230 cm, otwarcie ramion klipsa 11 mm (długość ramion klipsa 9 mm), oraz 16 mm (długość ramion klipsa 9,5 mm), możliwość, rotacji 360° w dowolnym kierunku, możliwość wielokrotnego otwarcia/zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem, narzędzie w osłonce transportowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści jednorazowej klipsownicy endoskopowej, długość robocza 230 cm, otwarcie ramion klipsa 11 mm (długość ramion klipsa 9 mm), oraz 16 mm (długość ramion klipsa 9,5 mm), możliwość, rotacji 360° w dowolnym kierunku, możliwość wielokrotnego otwarcia/zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem, narzędzie w osłonce transportowej

Pytanie 116

Część 31, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści jednorazowe pętle do polipektomii owalne oraz deltoidalne, pętle do polipektomii na ciepło oraz zimno OBROTOWE 360°- obrót poprzez pokrętło na rękojeści, wykonane z plecionego drutu średnica pętli 10,15 mm średnica drutu tnącego 0.3mm, średnica osłonki 2.4 mm, długość robocza 230 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści jednorazowych pętli do polipektomii owalnych oraz deltoidalnych, pętle do polipektomii na ciepło oraz zimno OBROTOWE 360°- obrót poprzez pokrętło na rękojeści, wykonane z plecionego drutu średnica pętli 10,15 mm średnica drutu tnącego 0.3mm, średnica osłonki 2.4 mm, długość robocza 230 cm.

Pytanie 117

Część 31, poz. 3. Czy Zamawiający oczekuje 200 op. pułapek, czyli 200 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 200 szt.

Pytanie 118

CZĘŚĆ 13

Poz. 2

Prosimy o odstąpienie od wymogu numeru LOT na każdym ostrzu, w przypadku gdy informacja ta znajduje się na etykiecie opakowania zbiorczego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga numeru LOT na każdym ostrzu.

Pytanie 119

CZĘŚĆ 13

Poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje aby na etykiecie opakowania zbiorczego była wyraźnie oznakowana data produkcji i data ważności (wymóg dyrektywy MDR 2017/745) ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga serii i daty ważności.

Pytanie 120

Część 38 Wkład do wstrzykiwacza j.u.

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w części 38 zestawu, kompatybilnego z wstrzykiwaczem Optivantage, który jest alternatywnym zamiennikiem wkładu o symbolu wskazanym w opisie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wkłady do wstrzykiwacza kompatybilne ze wstrzykiwaczem OptiVange DH.

Pytanie 121

Pakiet 23, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową, hydrożel, dzieloną, dla dorosłych i dzieci powyżej 5kg, wymiary 163,5x117 mm, powierzchnia aktywna 105 cm²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści elektrody neutralnej jednorazowej, hydrożel, dzieloną, dla dorosłych i dzieci powyżej 5kg, wymiary 163,5x117 mm, powierzchnia aktywna 105 cm²

Pytanie 122

PAKIET 1, poz. 2 d

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 123

PAKIET 4, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku do wkłuc centralnych w rozmiarze 9 x 11 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści opatrunku do wkłuc centralnych w rozmiarze 9 x 11 cm.

Pytanie 124

PAKIET 7, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga kaniuli z podwójnie czyszczonego teflonu PTFE?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kaniul z biokompatybilnego teflonu FEB.

Pytanie 125

PAKIET 7, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie posiadającą filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wyciekami krwi i pełniący rolę zastawki antyzwrotnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści kaniul dożylnych posiadających filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wyciekami krwi i pełniący rolę zastawki antyzwrotnej.

Pytanie 126

PAKIET 7, poz. 3 a,b,c,d,e

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	126 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33 1,2 x 45	103 ml/min 80 ml/ min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuści 14 G i 22 G pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ i nie dopuści pozostałych rozmiarów kaniul.

Pytanie 127

PAKIET 7, poz. 4 a,b

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie neo posiadającą filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wyciekami krwi i pełniący rolę zastawki antyzwrotnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści kaniul dożylnych neo posiadających filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wyciekami krwi i pełniący rolę zastawki antyzwrotnej

Pytanie 128

PAKIET 27, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aplikator do wielokrotnego pobierania płynu z butelek bez zastawki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści aplikatora do wielokrotnego pobierania płynu z butelek bez zastawki.

Pytanie 130

Pytania dot. wzoru umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się aby prawo do odstąpienia od umowy przysługiwało mu w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 131

2. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 132

3. Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 133

4. Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 134

5. Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 135

Dot. Części 45, poz. 1 SYNTETYCZNY ,POWLEKANY,PLECIONY SZEW O KRÓTKIM OKRESIE WCHŁANIAŃ, WYKONANY Z POLIGLATYNY 910.

Czy Zamawiający dopuści również długość nici 75 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również długość nici 75 cm.

Pytanie 136

Część nr. 19

Czy Zamawiający dopuści w pak. 19 w poz.1- 2 siatki chirurgiczne :

- gramatura siatki 50g/m²
- grubość siatki 0,41 mm
- wielkość porów 1x1,25 mm
- grubość pojedynczego włókna < 0,10 mm?

Rozmiary :

Poz. 1 - 7,5 cm x 15 cm

Poz. 2 – 10cm x 15 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pytanie 137

Część nr 16 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie w części nr 16 poz. 12 oryginalnego papieru Mitsubishi K65HM na 23% stawce podatku VAT (zamiast stawki VAT 8%). Producent Mitsubishi od maja 2021 r. nie klasyfikuje papierów do USG K-65HM i K-61B jako wyrobów medycznych zgodnych z Rozporządzeniem PE i Rady UE 2017/745 MDR z dnia 5.04.2017 r. oraz zgodnych z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 r. poz. 974 ze zm.). Ww. papiery odpowiadają podstawowym wymaganiom zawartym w Dyrektywie 2011/65/UE: 3. Sprzęt informatyczny i telekomunikacyjny, są objęte stawką VAT wynoszącą 23%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 138

Część 37 Przewód do cystoskopu j.u, elektrody systemu Quik-combo

Pkt.2. Elektrody typu EDGE System QUICK-COMBO stymulacja/defibrylacja/EKG ze złączem REDI-PAK kompatybilne z defibrylatrem Life pack 12 i 15

Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz posiadały informację w języku polskim nt. użytkowania. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 139

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 140

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 141

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkości elektrod do defibrylacji 12 cm².

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 142

Zadanie nr 39

POZ. 1 Sterylny zestaw do artroskopii kolana z workiem -serweta Mayo wzmocniona złożone teleskopowo 80x145cm - 1 szt -serweta wzmocniona 150 cm x 190 cm, /wzmocnienie 75x190cm/ - serweta 150x190cm- 1 szt -serweta do artroskopii z workiem do zbiórki płynów i uchwytem typu rzep 320x 245cm (otwór 5x7cm); oraz zintegrowany uchwyt typu rzep i cztery organizatory przewodów - szt -osłona na kończyne 35x80cm - 1 szt - taśmy samoprzylepne 10x50cm - 2 szt -ręczniki celulozowe 40x40 - 4 szt. -osłona na kamerę 14x250cm - 1 szt. Całość wykonana z nieprzemakalnego laminatu o gramaturze 58g/m². Wyrób biozgodny - nie wywołuje działania drażniącego, alergicznego. Serwety nie zawierają lateksu ani wiskozył klasa palności. Obłożenie spełnia wymagania wysokie na całej powierzchni zgodnie z normą PN-EN 13795Na opakowaniu odklejana 4 x etykieta z numerem serii, datą ważności produktu, identyfikacją wytwórcy. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji: tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestaw pakowany do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 143

POZ. 2 Sterylny zestaw do zabiegów ginekologicznych -serweta Mayo wzmocniona złożona teleskopowo 80x145 cm - 1 szt -serweta ginekologiczna wzmocniona 230 cm x 240/260 cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne, z otworem na krocze 10x15 cm, ze zintegrowaną torebką na płyny z sitkiem i zaworem - 1 szt - samoprzylepna serweta do zakrycia okolic odbytu z przezroczystego PE 75x90 cm - taśma samoprzylepna 10x50 cm - 1 szt - ręczniki celulozowe 40x40 cm - 2 szt. -serweta 150 x 190 cm wzmocniona /75x190/ - 1 szt. Całość wykonana z nieprzemakalnego laminatu o gramaturze 58g/m². Wyrób biozgodny - nie wywołuje działania drażniącego, alergicznego Serwety nie zawierają lateksu ani wiskozy I klasa palności Obłożenie spełnia wymagania wysokie na całej powierzchni zgodnie z normą PN-EN 13795 Na opakowaniu odklejana 4 x etykieta z numerem serii, datą ważności produktu, identyfikacją wytwórcy. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji: tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestaw pakowany do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 144

POZ. 3 Sterylny zestaw uniwersalny -serweta 150 x 190 cm /owinięcie zestawu/ -1 szt. - serweta na stół MAYO 80 x 145 cm wzmocniona – 1 szt. - serweta samoprzylepna 150 x 240 cm – 1 szt. - serweta samoprzylepna 170 x 175 cm – 1 szt. - serweta samoprzylepna, 75 x 90 cm – 2 szt - taśma samoprzylepna 10 x 50 cm – 1 szt. - ręcznik celulozowy o wym. 40 x 40 cm – 2 szt. Całość wykonana z nieprzemakalnego laminatu o gramaturze 58g/m². Wyrób biozgodny - nie wywołuje działania drażniącego, alergicznego Serwety nie zawierają lateksu ani wiskozy I klasa palności. Obłożenie spełnia wymagania wysokie na całej powierzchni zgodnie z normą PN-EN 13795. Na opakowaniu odklejana 4 x etykieta z numerem serii, datą ważności produktu, identyfikacją wytwórcy. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji: tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestaw pakowany do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 145

POZ. 5 Sterylny zestaw do cystoskopii - serweta na stół instrumentariuszki 120 cm x 150 cm /wzmocniona/ - 1 szt. - osłony na kończyny dolne 75x120cm - 2 szt. - serweta do cystoskopii minimum 100 cm x 175 cm z otworem na krocze 9 cm x 15 cm otoczonym taśmą lepną, umieszczonym centralnie. Serweta główna wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m²Wyrób biozgodny - nie wywołuje działania drażniącego, alergicznego Serwety nie zawierają lateksu ani wiskozy I klasa palności Obłożenie spełnia wymagania wysokie na całej powierzchni zgodnie z normą PN-EN 13795 Na opakowaniu odklejana 4 x etykieta z numerem serii, datą ważności produktu, identyfikacją wytwórcy. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji: tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestaw pakowany do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 146

Pytanie nr 1 do pakietu nr 32

Czy Zamawiający dopuści taśmy do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: o specyfikacji zbliżonej do wymagań Zamawiającego:

Taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, uniwersalna, do leczenia nietrzymania moczu zarówno z dostępu przezczasłonowego jak i nadłonowego; jednorazowa, całkowicie niewchłaniałna, sterylna, w osłonce politetylenowej dwu-częściowej, wykonana z polipropylenu monofilamentowego. Długość taśmy 450 mm ze znacznikiem środka, szerokość 1,10 cm, grubość 0,50mm, gramatura 57g/m²; Końcówki taśmy zakończone nitkami z pętelkami ułatwiającymi mocowanie do prowadnicy.

Pozostałe wymogi zgodne z SWZ

Oferowane przez nas taśmy stosowane są w wielu jednostkach szpitalnych w całej Polsce.

Dopuszczenie naszego produktu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 147

1. Czy Zamawiający dopuści w Części nr 18, poz. nr 1:

taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet TVT-O, polipropylenową, monofilamentową, w plastikowej osłonce, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, wielkość porów max 2,31 mm, grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², atraumatyczne brzegi cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami

oraz

1 komplet igieł spiralnych (prawa + lewa) wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej do zakładania taśmy metodą przezzasłonową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 148

2. Czy Zamawiający dopuści w Części nr 18, poz. nr 2:

taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet TVT, polipropylenową, monofilamentową, w plastikowej osłonce, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, wielkość porów max 2,31 mm, grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², atraumatyczne brzegi cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami

oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej do implantacji metodą załonową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 149

3. W razie zgody tylko na jedną pozycję w Części nr 18 zwracamy się z prośbą o jej wydzielenie i utworzenie osobnej Części.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzielił pozycji z Zadania.

Pytanie 150

4. Czy Zamawiający dopuści w Części nr 19, poz. nr 1, 2:

Siatkę lekką, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, grubość 0,32 mm, gramatura 30 g/m², wielkość porów max. 2,31 mm, pakowana pojedynczo na płasko w podwójnej saszetce Tyvek®, przeznaczona do leczenia przepuklin w rozmiarach:

Poz. 1 – 8x15 cm,

Poz. 2 – 10x15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 151

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 32:

taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, w plastikowej osłonce, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość 84%, grubość nici 0,08 mm, max. porowatość 2 314 μ m, atraumatyczne brzegi cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, implantacja igłami wielorazowymi ze stali chirurgicznej, nierdzewnej do metody TOT, TVT i TOT – helikalne /l+p/?

Uzasadnienie.

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 152

1/ Czy Zamawiający w Części 1 poz. 1h dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,4x18mm?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 1 poz. 1h dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,4x18mm.

Pytanie 153

2/ Czy Zamawiający w Części 1 poz. 1h dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,4x20mm?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 1 poz. 1h dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,4x20mm.

Pytanie 154

3/ Czy Zamawiający w Części 1 poz. 2 a-d dopuści wycenę strzykawkę z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 1 poz. 2 a-d dopuści wycenę strzykawkę z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 155

4/Czy Zamawiający w Części 1 poz. 2 a dopuści wycenę strzykawkę 2 ml skalowanych do 2,5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 1 poz. 2 a nie dopuści strzykawkę 2 ml skalowanych do 2,5 ml.

Pytanie 156

5/ Czy Zamawiający w Części 1 poz. 2 c dopuści wycenę strzykawkę 10ml skalowanych do 11ml?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 1 poz. 2 c nie dopuści strzykawkę 10ml skalowanych do 11ml.

Pytanie 157

6/ Czy Zamawiający w Części 3 dopuści wycenę przyrządu z napisami na opakowaniu w kolorze fioletowym, w opakowaniu typu folia?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 3 dopuści wycenę przyrządu z napisami na opakowaniu w kolorze fioletowym, w opakowaniu typu folia pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 158

7/ Czy Zamawiający w Części 7 poz. 1 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 7 poz. 1 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 159

8/ Czy Zamawiający w Części 7 poz. 3 a-e dopuści wycenę kaniuli wykonanych z FEP z portem, w rozmiarach i przepływie odpowiednio: 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.; 20G 1,1x32mm przepływ 61ml/min.; 18G 1,3x45mm przepływ 90ml/min., 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min.; 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 7 poz. 3 dopuści wycenę kaniuli wykonanych z FEP z portem, w rozmiarach i przepływie odpowiednio: 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.; 20G 1,1x32mm przepływ 61ml/min.; 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min.; 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min. /nie dopuści 18G 1,3x45mm przepływ 90ml/min.

Pytanie 160

9/ Czy Zamawiający w Części 7 poz. 4 a-b dopuści wycenę kaniuli wykonanych z FEP bez portu, w rozmiarach i przepływie: 26G 0,6x19mm przepływ 17ml/min., 24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 7 poz. 4 a-b nie dopuści kaniuli wykonanych z FEP bez portu, w rozmiarach i przepływie: 26G 0,6x19mm przepływ 17ml/min., 24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min

Pytanie 161

10/ Czy Zamawiający w Części 27 poz. 1 dopuści wycenę przyrządu do pobierania leków o cechach:

- umożliwiała higieniczne pobieranie leków z opakowań wielodawkowych różnej pojemności;
- łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt;
- z filtrem powietrza 0,1µm;
- kompatybilny ze złączami luer oraz luer-lock;
- szczelne i bezpieczne połączenie dzięki ostremu kolcowi biorczemu;
- pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów; sterylizowany tlenkiem etylenu;
- opakowanie opisane w języku polskim. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 162

11/ Czy Zamawiający w Części 27 poz. 3 dopuści wycenę op. x 200szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 27 poz. 3 dopuści wycenę op. x 200szt z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 163

10/ Czy Zamawiający w Części 36 poz. 1 dopuści wycenę myjki w kształcie rękawicy, bez palców, wykonanej z włókniny o gramaturze 100 g/m², w rozmiarze 15x23cm, nasączonej łagodnym płynem kosmetycznym do mycia, o obojętnym pH, bez zawartości alkoholu, z aloesem i wit. E, pakowane x 8szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 164

Pakiet 40

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby otwór dozujący dyspensera (kartonika) rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją drobnoustrojów ze środowiska?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby otwór dozujący dyspensera (kartonika) rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją drobnoustrojów ze środowiska

Pytanie 165

Pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpydrowe z **syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem**, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. **Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.** Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań).** Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. **Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R.** Opakowanie 50 par. **Rozmiary 5,5-9,0.**

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 166

Pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice chirurgiczne, polichloroprenowe (neoprenowe), bezpydrowe, **warstwa wewnętrzna nitrylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC.** AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni i mankiecie ≥ 0,14 mm, długość min. 280-296 mm (dopasowana do rozmiaru). **Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami,** opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ min. B wg EN ISO 374-1.** Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 10 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (**informacja fabrycznie nadrukowana na wewnętrznym opakowaniu jednostkowym**). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 167

Część nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania posiadający nieprzezroczysty konektor w kolorze oznaczającym rozmiar cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści cewnika do odsysania posiadającego nieprzezroczysty konektor w kolorze oznaczającym rozmiar cewnika.

Pytanie 168

Część nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania nie posiadający w konektorze w środków oringów uszczelniających?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści cewnika do odsysania nie posiadający w konektorze w środków oringów uszczelniających

Pytanie 169

Część nr 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 200cm

Pytanie 170

Część nr 6, pozycja 6

Czy Zamawiający wymaga wąsów tlenowych czy przedłużacza tlenowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedłużacza tlenowego.

Pytanie 171

Część nr 6, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe Guedel w rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ (mm)
000	40
00	50
0	60
1	70
2	80
3	90
4	100
5	110
6	120

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rurki ustno-gardłowe Guedel w w/w rozmiarach.

Pytanie 172

Część nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane wyłącznie z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rurek intubacyjnych wykonanych wyłącznie z medycznego PCV.

Pytanie 173

Część nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przezroczyste rurki intubacyjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści przezroczystych rurek intubacyjnych.

Pytaniem 174

Część nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści rurki intubacyjnej z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym.

Pytanie 175

Część nr 8, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania mankieta o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rurek z mankiem o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu.

Pytanie 176

Część nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr przeznaczony wyłącznie dla dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści filtru przeznaczonego wyłącznie dla dorosłych.

Pytanie 177

Część nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracji przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej na poziomie 99,9999%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracji przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej na poziomie 99,9999% pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 178

Część nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500ml pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 179

Część nr 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści linię do kapnografu o średnicy wew. /zew.: 2,0mm / 4,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści linii do kapnografu o średnicy wew. /zew.: 2,0mm / 4,0mm.

Pytanie 180

Część nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważną maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezłateksową, sterylizowaną EO, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankieta stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankieta umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki; opakowanie folia-papier z ułatwiającym szybki dostęp do produktu na środku bocznego zgrzewu, na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim, na opakowaniu zbiorczym instrukcja obsługi w języku angielskim, dren wbudowany w mankieta, na baloniku: rozmiar i LOT; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 181

Część nr 11, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny z dołączoną osobno maską w rozmiarze 1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści układu resuscytacyjnego z dołączoną osobno maską w rozmiarze 1 pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie 182

Część nr 11, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą z podwójnie obrotowym kominkiem 15F/22M?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści przestrzeń martwą z podwójnie obrotowym kominkiem 15F/22M.

Pytanie 183

Część nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z łącznikiem stożkowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści worek do zbiórki moczu z łącznikiem stożkowym.

Pytanie 184

Część nr 20, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę sigmoidoskopową w rozmiarze 20mm x 250mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści rurkę sigmoidoskopową w rozmiarze 20mm x 250mm.

Pytanie 185

Część nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania o średnicy 6,4mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści końcówki do odsysania o średnicy 6,4mm.

Pytanie 186

Część nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści końcówkę wyłącznie w wersji zagiętej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści końcówki wyłącznie w wersji zagiętej.

Pytanie 187

Część nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch24?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści drenu w rozmiarze Ch24.

Pytanie 188

Część nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren z konektorami posiadającymi wewnętrznie uskoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści drenu z konektorami posiadającymi wewnętrznie uskoki.

Pytanie 189

Część nr 28, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch18 / 2100mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści drenu w rozmiarze Ch18 / 2100mm.

Pytanie 190

Część nr 36, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 20 x 12cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści myjki w rozmiarze 20 x 12 cm.

Pytanie 191

Część nr 36, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 100g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści myjki o gramaturze 100g/m².

Pytanie 192**Część nr 36, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści myjkę zarejestrowaną na stawce podatkowej vat 23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści myjkę zarejestrowaną na stawce podatkowej vat 23%.

Pytanie 193**Część nr 36, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania Raportu Bezpieczeństwa wyrobu kosmetycznego, jeżeli myjka nie została zarejestrowana jako kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania Raportu Bezpieczeństwa wyrobu kosmetycznego, jeżeli myjka nie jest kosmetykiem.

Pytanie 194

Pytanie 1, dot. pakiet 41, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o nieznacznie niższej grubości na palcu tj. 0,18 mm oraz sile zrywu min. 13 N przed starzeniem i min. 10 N po starzeniu. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 195

Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w Pakiecie nr 24 [Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regułą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 nr 215, poz. 1416) oraz z pkt. 5.4. regułą 8 załącznika VIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zwane „MDR”, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG zwaną „MDD” wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne wyroby inwazyjne do długotrwałego użytku powinny posiadać klasę IIb], wymagać będzie zaoferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Pytanie 196

Część 31 Poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowej klipsownicy endoskopowej długość robocza 230 cm, otwarcie ramion klipsa 9,12,16 mm; średnica cewnika 2,5 mm, możliwość rotacji 360° w dowolnym kierunku, możliwość wielokrotnego otwarcia/zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem. Klipsownica bez zewnętrznej osłonki transportowej, gotowa do użycia po wyjęciu z opakowania. Końcówka dystalna z klipsem zabezpieczona plastikową osłonką.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 197

Część 31 Poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektomii wielostopniowej na zimno z potwierdzeniem zastosowania przez producenta - regulowane średnice otwarcia pętli w celu usunięcia polipów między 3-10 mm, jednorazowego użytku, sterylna, owalna, drut pleciony o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz pętla elektrochirurgiczna 0,40mm dla średnicy otwarcia pętli 10 mm, 15 mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta/dystrybutora.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 198

Część 31 Poz. 3

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jednostki miary dla pułapek jednokomorowych, tj. wielkości OP.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 200 szt. pułapek.

Pytanie 199

Dotyczy: Część 9 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie jako równoważnej maski krtaniowej firmy AMBU o następujących parametrach:

- maska krtaniowa jednorazowego użytku z nadmuchiwany mankietem wykonana z medycznego PCV

- maska krtaniowa z luźnym niewbudowanym drenem do napełniania mankieta co chroni przed

możliwością przypadkowego przygryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta oraz z

możliwością tymczasowego zamocowania drenu w uchwycie znajdującym się w pobliżu łącznika.

- rurka maski wygięta (kąąt około 90 stopni) zgodnie z budową anatomiczną gardła
- zintegrowany kanał gastryczny we wszystkich rozmiarach umożliwiający wprowadzenie sondy żołądkowej: 6FR dla rozmiaru 1; 8FR dla rozmiaru 1.5; 10FR dla rozmiarów 2 i 2.5 oraz 16 Fr dla rozmiarów 3,4,5,6

- delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet powietrzny

- możliwość wentylacji wyższymi ciśnieniami dodatnimi w drogach oddechowych o wartości do 40 cm H₂O

- możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej z użyciem elastycznego endoskopu oraz wykonania bronchoskopii

- 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

- rozmiary: 1 (waga pacjenta poniżej 5 kg.); 1.5 (waga pacjenta 5-10kg); 2 (waga pacjenta 10-20kg); 2.5 (waga pacjenta 20-30kg); 3 (waga pacjenta 30-50kg); 4 (waga pacjenta 50-70kg); 5 (waga pacjenta 70-100kg); 6 (waga powyżej 100kg)

- wykonana z materiałów nie zawierających wszystkich ftalanów, w tym DEHP

- bezwarunkowo bezpieczna (brak elementów metalowych) do stosowania w środowisku MRI

- mankiet zabezpieczony w futerale ochronnym;

- opakowanie maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 200

Dotyczy: część 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny elektrostatyczny filtr oddechowy sterylny, o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności wirusowej >99,999% z portem kapno luer-lock z wkręcanym koreczkiem, o objętości oddechowej 150-1500ml, wadze 35,6gr, przestrzeni martwej 55ml, nawilżaniu 37mg/l przy V_t=500ml, z obudową półprzezroczystą pozwalającą na obserwację wnętrza, barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci i membraną filtracyjną o metodzie działania ładunków intermolekularnych; wszystkie elementy zamknięte w obudowie. Płaska membrana filtracyjna wykonana z włókien hydrofobowych i celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci nawinięty centralnie, spiralnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 05.06.2023 r. do godziny 10:00. Otwarcie ofert nastąpi o godzinie 10:05, tym samym termin związania ofertą w niniejszym postępowaniu wynosi 30 dni tj. do dnia 04.07.2023 r.

Z poważaniem

/-/ Grzegorz Bełowski