

Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Długoterminowej
w Augustowie
Ul. 1 Pułku Ułanów Krechowieckich 17,
16-300 Augustów

Augustów, dnia 26.03.2024 r.

Numer postępowania: ZP 02/24

DO WSZYSTKICH OFERENTÓW

WYJAŚNIENIA II DO TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku na potrzeby SPZZOD w Augustowie”.

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Długoterminowej w Augustowie, działając na podstawie art. 284, ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023.1605 t.j. z dnia 2023.08.14) udostępnia poniżej treść zapytań SWZ wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitylowych jednorazowego użytku, bezwonných, chlorowanych, niepodrowanych, niesterylnych, o dł. min 240mm. Siła zerwania przed starzeniem min 6 N. Materiał o powierzchni teksturowanej (min. na końcówkach palców) oraz bardzo dobrej elastyczności i rozciągliwości. AQL $\leq 1,0$ (oznaczone na opakowaniu) grubości na palcu min. 0.07mm, na dłoni min. 0,05mm, na mankiecie min. 0.04mm zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 oraz EN ISO 21420 i EN 374. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN374-5. Odporne na przenikanie min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomach zgodnie z EN 374-1 potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji tj. Isopropanol o stężeniu 70%, Ethanol o stężeniu 50% na min 2 poziomach - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 16523-1. Przebadane wg ASTM D 6978-05 na przenikanie większej ilości leków cytotoksycznych/cytostatycznych (badanie potwierdzone raportem)/odporne na przenikanie min. 18 leków cytotoksycznych/cytostatycznych takich jak w tabelce poniżej, która umieszczona jest na opakowaniu jednostkowym, celem łatwej i szybkiej identyfikacji przenikalności na dane leki cytostatyczne:

TEST CHEMOTHERAPY DRUG AND CONCENTRATION (Compliant with: ASTM D 6978-05)	MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION TIME (Specimen 1/2/3) (Minutes)
Carboplatin 10 mg/ml (10,000 ppm)	>240
Carmustine 3.3 mg/ml (3,300 ppm)	13.0 (17.8, 13.0, 23.4)
Cisplatin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Cyclophosphamide 20 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Dacarbazine 10.0 mg/ml (10 000 ppm)	>240
Daunorubicin 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	>240
Etoposide (Toposar) 20.0 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Fluorouracil 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Idurubicin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Ifosfamide 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Melphalan 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Methotrexate 25.0 mg/ml (25,000 ppm)	>240
Mitomycin C 0.5 mg/ml (500 ppm)	>240
Paclitaxel 6.0 mg/ml (6,000 ppm)	>240
Thiotepa 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	125.8 (128.0, 134.6, 125.8)
Vinblastine 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Vincristine Sulfate 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240

w rozm.: S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych w § 7 ust. 1 pkt. 1 do 0,1% ?

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:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Pakiet 2 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznie różniących się parametrach rękawice nitrylowe, kolor fioletowy, pokrycie: wewnętrznie chlorowane, poziom pudru ≤ 2 mg/rękawicę, powierzchnia gładka, teksturowane palce, wydłużenie (%) 400-500, siła zrywająca przed i po starzeniu ≥ 6 N min. 14 MPa, AQL $\leq 1,5$, poziom chwytności: 5, grubość (pojedyncza warstwa): Palce: $\geq 0,05$ mm, Dłoi: $\geq 0,05$ mm, Mankiet: $\geq 0,04$ mm, Długość (niezależnie od rozmiaru) ≥ 240 mm, Zgodne z normami PN-EN 455, PN-EN 420, PN-EN ISO 374-1, -2, -4 i -5, 16523-1, PN-EN ISO 10993-5, PN-EN ISO 10993-10, 11193-1, ASTM F1671, D5151, D6124, D7160, D7161, Dopuszczone do kontaktu z żywnością,

brak Tiuramów, Warunki produkcji zgodne z: GMP, ISO 14001, ISO 45001, BSCI, opakowanie jednostkowe 100 sztuk, niesterylne, jednorazowe, termin ważności: 4 lat ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Pakiet 3 poz. 3: czy Zamawiający dopuści gaze opatrunkową pakowaną w op. zbiorcze po 100 szt. Z przeliczeniem zamawianych ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Pakiet 3 poz. 4: czy Zamawiający dopuści gaze opatrunkową pakowaną w op. zbiorcze po 100 szt. Z przeliczeniem zamawianych ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Pakiet 3 poz. 5: czy Zamawiający dopuści gaze opatrunkową pakowaną w op. zbiorcze po 40 szt. Z przeliczeniem zamawianych ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Pakiet 3 poz. 7: czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,8 x 8 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Pakiet 3 poz. 9: czy Zamawiający dopuści samoprzylepny opatrunek z wkładem chłonnym, bez przecięcia i centralnego otworu O, wykonany z hydrofobowej włókniny, hypoalergiczny, posiada zaokrąglone brzegi, rozm. 8 cm x 10 cm, op. zbiorcze min. 50 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela z pakietu nr 3 poz. 9 do oddzielnego pakietu.

Pytanie nr 10

Pakiet 3 poz. 12: czy Zamawiający dopuści przylepce nawinięte na tuleję, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Pakiet 3 poz. 11: Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane w op. zbiorcze 125 op. z przeliczeniem zamawianych ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Pakiet 3 poz. 12: Czy Zamawiający wymaga ligniny bielonej, która jest wyrobem medycznym, posiadającą 8% stawkę podatku VAT?

Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2, Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych, a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaoferowania wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 13

Pakiet 7 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści podkłady higieniczne w rozmiarze 90 cm x 170 cm, w kolorze białym, posiadające wkład chłonny w rozmiarze 90 cm x 60 cm, pozostała część to skrzydła boczne zawijane pod materac, które dodatkowo zapobiegają przesuwaniu się podkładu na łóżku, warstwę spodnią stanowi biała izolacyjna folia, następnie wkład chłonny – rozdrobniona pulpa celulozowa, a warstwę wierzchnią – włóknina; zewnętrzna warstwa wykonana jest z nieprzepuszczalnej, antypoślizgowej folii, która zapobiega przeciekaniu wilgoci i przemieszczaniu się podkładu, specjalna struktura warstwy zewnętrznej podkładu umożliwia przepływ powietrza, przy jednoczesnym nieprzepuszczaniu cieczy, dzięki czemu skóra może swobodnie oddychać, oddychalność wyrobu sprawia, że powstaje mniej odparzeń i podrażnień, chłonność wg ISO 11948-1 - 950 g ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Pakiet 7 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki posiadające dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z pulpy celulozowej z superabsorbentem, osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, fałbanki z przędzą elastyczną zapobiegające wyciekom w obszarze pachwinowym, cztery rozciągliwe przylepcorzepy do wielokrotnego mocowania, indykator wilgotności: tuszowy nadruk - rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy - dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną po wpływie cieczy, wyrób paroprzepuszczalny na całej powierzchni, chłonność wg ISO 11948-1 dla rozmiaru M min. 2200 g, dla rozmiaru L min. 2500 g, dla rozmiaru XL min. 2500 g, sugerowany obwód dla rozmiaru M 75 - 110 cm, dla rozmiaru L 100 - 150 cm, dla rozmiaru XL 130 - 170 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Pakiet 7 poz. 2: czy Zamawiający dopuści sugerowany obwód dla rozmiaru M 75 - 110 cm, dla rozmiaru L 100 - 150 cm, dla rozmiaru XL 130 - 170 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Pakiet 7 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki posiadające dwa indykatory wilgotności: tuszowy nadruk - rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy - dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną po wpływie cieczy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Pakiet 7 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki posiadające dwa ściągacze taliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Pakiet 7 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki posiadające wewnętrzne bariery boczne wraz z falbankami bocznymi zapobiegające wydostawaniu się moczu skierowane do zewnątrz produktu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Pakiet 7 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki posiadające min. jeden ściągacz taliowy ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Pakiet 7 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki nie posiadające systemu szybkiego wchłaniania EDS lub Feel Dry ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Pakiet 7 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki nie posiadające oznaczenia poziomu chłonności w postaci systemu kropelkowego umieszczonego na zewnętrznej warstwie produktu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Pakiet 7 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonność wg ISO 11948-1 dla rozmiaru M min. 2200 g, dla rozmiaru L min. 2500 g, dla rozmiaru XL min. 2500 g ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Pakiet 7 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki nie posiadające ściągaczy taliowych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Pakiet 7 poz. 2: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu maksymalnego obwodu produktu po rozciągnięciu ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 25

Pakiet 7 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści podkłady higieniczne o chłonność wg ISO 11948-1 min. 1600 g ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

Pakiet 7 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści podkłady higieniczne nie posiadające z dwóch stron taśm samoprzylepnych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Pakiet 7 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści podkłady higieniczne o chłonność wg ISO 11948-1 min. 950 g ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Pakiet 7 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści podkłady higieniczne nie posiadające superabsorbentu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia

publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w § 7 ust. 1 pkt. 1), 2) aby kara umowna w przypadku zwłoki naliczana była od niezrealizowanej części dostawy?"

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30

Pakiet 6 poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na nieznacznie różniące się opory przepływu w oferowanym filtrze:

Przy 30 l/min. 0,8 cm H₂O

Przy 60 l/min. 1,7 cm H₂O

Przy 90 l/min. 2,7 cm H₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 31

Pakiet nr 3 poz. 3 -5

Czy zamawiający dopuści gazę pakowaną po 100szt w opakowaniu ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 32

Pakiet nr 3 poz. 6

Proszę o doprecyzowanie ile nitek w kompresach 12 warstwowych oczekuje Zamawiający ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga 13 nitkowych kompresów.

Pytanie nr 33

Pakiet 4, pozycja 1 – Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos CH14-16 x 2000mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 34

Pakiet 4, pozycja 1, 3 – Czy zamawiający dopuści etykietę w języku polskim wewnątrz opakowania?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35

Pakiet 4, pozycja 2 – Czy zamawiający dopuści przyrząd występujący tylko w wersji z drenem 150cm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 36

Pakiet 4, pozycja 10 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne 2l o wysokości 160mm, podstawa dolna 120mm, górna 165mm, otwór wyrzutowy o średnicy 70mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 37

Pakiet 4, pozycja 10 – Czy zamawiający dopuści pojemniki pakowane zbiorczo w opakowanie foliowe oraz następnie w karton podczas dostawy do placówki?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 38

Pakiet 4, pozycja 12 – Czy zamawiający dopuści przezroczysty kieliszek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 39

Pakiet 4, pozycja 13 – Czy zamawiający wymaga kieliszków zarejestrowanych jako wyroby medyczne klasy I z funkcją pomiarową, tym samym posiadających certyfikat CE (dołączony do oferty)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 40

Pakiet 4, pozycja 26 – Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem o parametrach:

- Wykonana z medycznego PVC
- Kanał wbudowany w ściankę rurki do odsysania wydzieliny z nad mankietu
- Dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu
- Prowadnica
- Łącznik 15 mm
- 2 tasiemki mocujące
- Bez lateksu
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w blister zachowujący kształt rurki
- Rozmiary: o 4,0mm do 9,5mm, co 0,5mm?



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41

Pakiet 6, pozycja 2 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o oporze przepływu 0,6 hPa przy 30 l/min oraz martwej przestrzeni 35ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 42

Pakiet 6, pozycja 3 – Czy zamawiający dopuści sterylny obwód oddechowy karbowany do respiratora dla dorosłych: 2 rury karbowane rozciągliwe do 160 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 43

Pakiet 6, pozycja 3 – Czy zamawiający dopuści zatyczka 22mmF dołączoną osobno?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 44

Pakiet 6, pozycja 3 – Czy zamawiający dopuści możliwość stosowania do 7 dni potwierdzone oświadczeniem producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 45

Pakiet 6, pozycja 4 – Czy zamawiający dopuści sterylny przedłużacz „martwa przestrzeń” wyposażony w sztywne, ryflowane złącze (od strony urządzenia)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 46

Pytanie do pakietu nr 3 pozycja 9

"Opis przedmiotu zamówienia publicznego oraz opis warunków udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia musi być zgodny art. 7 ust. 1 PZP oraz art. 16 pkt 1 PZP z zasadą uczciwej konkurencji. Na zamawiającym ciąży obowiązek zapewnienia jak najszerszego dostępu wykonawców do ubiegania się o udzielenie zamówienia. Zamawiający przygotowując i prowadząc postępowanie, powinien dążyć do udzielenia zamówienia, unikając działań mogących skutkować ograniczeniem dostępu do postępowania"

W związku z powyższym, wzywam zamawiającego do wydzielenia produktu z pozycji nr 9 w pakiecie nr 3 do osobnego pakietu, ponieważ obecnie skonstruowany pakiet nr 3, nie pozwala na uczciwą konkurencję.

Przedmiot wymagany w pakiecie nr 3 poz.9 jest produkowany tylko i wyłącznie przez Zarys International Group i nie jest dostępny na wolnym rynku handlowym.

Powołując się na wyrok KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (KIO 505/20) prosimy o udzielenie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień na zadane pytanie. Zgodnie z przytoczonym wyrokiem, Zamawiający nie może pozostawić pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, np. poprzez udzielenie odpowiedzi „zgodnie z SWZ”, gdyż odpowiedź taka nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela z Pakietu nr 3 poz. 9 do osobnego pakietu.

Pytanie nr 47

Pakiet nr 1 pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści:

Strzykawką dwuczęściową 2ml z rozszerzeniem skali do 3ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,1ml w zakresie nominalnej skali. Centryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość reszkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie

zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru (niebieski) i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv.

Strzykawką dwuczęściową 5ml z rozszerzeniem skali do 6ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,2ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość reszkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru (czerwony) i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv.

Strzykawką dwuczęściową 10ml z rozszerzeniem skali do 12ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,5ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość reszkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru (pomarańczowy) i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv

Strzykawką dwuczęściową 20ml z rozszerzeniem skali do 24ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 1ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość reszkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru (zielony) i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Pakiet nr 1 pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści:

Strzykawką z podcięciem na końcu tłoka , trzyczęściową 50ml bez rozszerzenia do 60ml do pomp infuzyjnych , komora i tłok wykonany z polipropylenu , wysoki kontrast podziałki , trwałe oznaczenie skali w kolorze zielonym , idealna czytelność (oznaczenia pojemności co

10ml – podwójne), stopniowanie co 1ml, centryczne zakończenie Luer Lock (wkręcane) do mocowania igły lub połączenia z drenami do infuzji. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna blokada tłoka, z dodatkowym wycięciem zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Długość całkowita nienapełnionej strzykawki min. 17cm. Tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu. Strzykawka kompatybilna z pompami infuzyjnymi posiadanymi przez Zamawiającego. Strzykawka skalibrowana i wymieniona z nazwy własnej w instrukcji obsługi pompy. Na korpusie podana nazwa producenta, nazwa strzykawki do szybkiego wprowadzenia informacji do pompy infuzyjnej. Sterylna

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49

Pakiet nr 1 pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści Strzykawka do pomp infuzyjnych trzyczęściowa 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml do leków przezroczysta z czarną czytelną i niezmywalną skalą na cylindrze oznaczenie nazwy producenta i typu strzykawki do szybkiego wprowadzenia informacji do pompy infuzyjnej , komora i tłok wykonany z polipropylenu , podcięcie ożebrowania tłoka umożliwiające montaż w pompach z systemem mocowania tłoka , długość tłoka całkowita nienapełnionej strzykawki min. 16,5cm, strzykawki wkalibrowane i kompatybilne z pompami infuzyjnymi posiadanymi przez Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Pakiet nr 1 pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści Strzykawka do pomp infuzyjnych trzyczęściowa 50 ml z rozszerzeniem do 60ml do leków światłoczułych bursztynowa, z czarną czytelną i niezmywalną skalą na cylindrze oznaczenie nazwy producenta i typu strzykawki do szybkiego wprowadzenia informacji do pompy infuzyjnej , komora i tłok wykonany z polipropylenu; podcięcie ożebrowania tłoka umożliwiające montaż w pompach z systemem mocowania tłoka, długość całkowita nienapełnionej strzykawki min. 16,5cm, strzykawki wkalibrowane i kompatybilne z pompami posiadanymi przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

Pakiet nr 1 pozycja nr 5

Czy Zamawiający dopuści Strzykawki typu Janeta poj. 100 ml z końcówką do cewnika oraz końcówką wymienną Luer, czytelną, oznaczona działka elementarna min co 5ml , kryza ograniczająca wysunięcie się tłoka (pakowane w kartoniki pośrednie).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52

Pakiet nr 1 pozycja nr 11

Czy Zamawiający dopuści Igły iniekcyjne j.u. (opak. = 100 szt.), opakowanie jednostkowe oznaczone barwnym kodem rozmiaru zgodnym z kolorem nasadki, sterylne:

Igła j.u. 0,4 x 12 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,45 x 13 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,45 x 22 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,5 x 25 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,55 x 25 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,6 x 25 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,6 x 30 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,7 x 30 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,8 x 25 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,8 x 40 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,8 x 50 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,9 x 40 mm (a'100 szt.),

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53

Pakiet nr 1 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści Igły iniekcyjne j.u. (opak. = 100 szt.), opakowanie jednostkowe oznaczone barwnym kodem rozmiaru zgodnym z kolorem nasadki, sterylne:

Igła j.u. 1,1 x 40 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 1,2 x 40 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 1,1 x 50 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 1,6 x 40 mm (a'100 szt.),

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Pakiet nr 1 pozycja nr 13

Czy Zamawiający dopuści Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (ogólnego zastosowania); ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,45 µm; port posiadający końcówkę luer-lock; samozamykający się korek portu (zielony); posiadający wbudowaną w złącze luer-lock zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki; sterylny

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Pakiet nr 1 pozycja nr 14

Czy Zamawiający dopuści Aparat do przygotowania kroplówki i infuzji; przezroczysty mocny kolec zintegrowany z sztywną górną częścią komory kroplowej (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym/filtrem powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,99, elastyczna dolna część komory kroplowej w celu łatwego ustawienia płynu; 15 um filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami; precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu; dren o długości 150cm, nr katalogowy na opakowaniu jednostkowym, sterylny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56

Pakiet nr 1 pozycja nr 15

Czy Zamawiający dopuści

Przedłużacz do pompy infuzyjnej, długość min. 150cm luer lock, pakowany w rękaw foliowo-papierowy, na opakowaniu nadrukowany opis w języku polskim, bez zawartości ftalanów, jałowy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57

Pakiet nr 1 pozycja nr 16

Czy Zamawiający dopuści

Przedłużacz do pomp infuzyjnych bursztynowy do leków światłoczułych, długość min. 150cm, luer lock, pakowany w rękaw foliowo-papierowy, na opakowaniu nadrukowany opis w języku polskim, bez zawartości ftalanów, jałowy. Informacja o pojemności wypełnienia na opakowaniu jednostkowym max. 1,65ml, sterylny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58

Pakiet 1, poz. 2,3,5,14,18

Czy zamawiający wydzieli poz. 2,3,5,14,18 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.

Pytanie nr 59

Pakiet 1, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego

zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kołec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 60

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 63

Czy zamawiający dopuści IS bez skrzydełek dociskowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 64

Pakiet 1, poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka bez nazwy producenta bezpośrednio na produkcie. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu , a umieszczona nazwa producenta bezpośrednio na koreczku (niewielki produkt) będzie słabo czytelna. Wymóg ten znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów . Prosimy o dopuszczenie koreczka z nazwą importera/dystrybutora na opakowaniu indywidualnym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 65

Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 66

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 67

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68

Pakiet 3, poz. 3-6

Czy zamawiający wydzieli poz. 3-6 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.

Pytanie nr 69

Pakiet 4, poz. 4-5

Czy zamawiający dopuści dren o długości min. 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70

Pakiet 4, poz. 12-13

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 dopuszcza.

Pytanie nr 71

Pakiet 4, poz. 31

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach:

o Mankiet 5 cm

o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)

o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko

o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72

Pakiet 4, poz. 32

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m², wzmocnienia w części przedniej i rękawach 38 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73

Pakiet 4, poz. 4,5,13,15,21-22,31,32

Czy zamawiający wydzieli poz. 4,5,13,15,21-22,31,32 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.

Pytanie nr 74

Pakiet 4, poz. 21

Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:
Rękawice nitrylowe niejałowe, bezpyłowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KATIII, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, Rękawice o długości min. 240 mm , siła zrywania przed starzeniem min. 6,0 N (parametr zgodny z normą), AQL 1.0. Grubość pojedynczej ścianki:, palec- 0,08mm – 0,12mm, dłoń- 0,06mm- 0,08mm. Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2019, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, Przebadane na min. 18 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 2 kwasy – poziom min. 1, oraz 70% etanol – min. 14 minut i 70% isopropanol - min 16 minut. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar S, M, L, XL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie poniższych dokumentów potwierdzających spełnienie wymogów:
deklaracja Zgodności CE, certyfikat CE, karta techniczna produktu lub karta katalogowa produktu, wyniki z badań wykonanych przez producenta potwierdzające siłę zrywania oraz raport z badań na substancje chemiczne wykonany przez Jednostkę Notyfikowaną przedstawione w specyfikacji danych produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77

Pakiet nr 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z białym tłokiem, pojedynczą skalą, z logo producenta i typem strzykawki na korpusie oraz z informacjami w postaci piktogramów na opakowaniu jednostkowym: jednorazowego użytku, brak lateksu, logo producenta i typ strzykawki, z skalą rozszerzoną o 10%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78

Pakiet nr 1, pozycja 2,3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą, z logo producenta i typem strzykawki na korpusie oraz z informacjami w postaci piktogramów na opakowaniu jednostkowym: jednorazowego użytku, brak lateksu, logo producenta i typ strzykawki ez piktogramów na cylindrze?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79

Pakiet nr 1, pozycja 2,3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80

Pakiet nr 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki wyłącznie z igłą o wymiarze 0,4x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 81

Pakiet nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dwoma łącznikami?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 82

Pakiet nr 1, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści igłę 1,2x30mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83

Pakiet nr 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igły do penów wyłącznie w rozmiarach: 0,25x8mm; 0,25x6mm; 0,30x8mm; 0,33x12mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 84

Pakiet nr 1, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści igły w następujących rozmiarach:

- Igła j.u. 0,45 x 12 mm (a'100 szt.),
- Igła j.u. 0,4 x 19 mm (a'100 szt.) lub 0,45x16mm,
- Igła j.u. 0,4 x 19 mm (a'100 szt.) lub 0,45x22mm,
- Igła j.u. 0,5 x 40 mm (a'100 szt.),
- Igła j.u. 0,5 x 25 mm (a'100 szt.),
- Igła j.u. 0,5 x 40 mm (a'100 szt.),
- Igła j.u. 0,6 x 30 mm (a'100 szt.),
- Igła j.u. 0,6 x 40 mm (a'100 szt.),
- Igła j.u. 0,7 x 30 mm (a'100 szt.),

Igła j.u. 0,8 x 25 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,8 x 40 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,9 x 25 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 0,9 x 40 mm (a'100 szt.)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85

Pakiet nr 1, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści igły w następujących rozmiarach:

Igła j.u. 1,1 x 40 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 1,2 x 40 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 1,2 x 50 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 1,2 x 50 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 1,6 x 40 mm (a'100 szt.),
Igła j.u. 1,8 x 40 mm (a'100 szt.)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 86

Pakiet nr 1, pozycja 13

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 87

Pakiet nr 1, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z możliwością pracy w systemie zamkniętym z wysokiej skuteczności filtrem z nazwą producenta wyłącznie na komorze o następujących właściwościach:

- dwukanałowy, dwupłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną końcówką, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (zieloną) klapką
- komora kroplowa dzielona na elastyczną część dolną i twardą część górną z dodatkowym pierścieniem dociskowym ułatwiającym wkłucie w pojemniki z płynami
- na komorze kroplowej wytłoczone oznaczenie producenta
- przyrząd w całości łącznie z kolcem i końcówką przezroczysty, umożliwiający kontrolę wzrokową przepływu na całej długości
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki elastyczny dren o długości 180 cm z zakończeniem luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogeny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu

- termin ważności: 3 lata
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 88

Pakiet nr 1, pozycja 14

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu definicji NIOSH?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 89

Pakiet nr 1, pozycja 15,16

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o objętości wypełnienia ok 1,9ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 90

Pakiet nr 1, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o następujących właściwościach:

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
- Kaniula wyposażona w skrzydełka mocujące oraz w domykany ręcznie koreczek portu górnego, kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komorą wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 26 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
26 x ¾"	0,6 x 19	fioletowy	17
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1¼"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1¾"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1¾"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 91

Pakiet nr 1, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o następujących właściwościach:

Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
 Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
 Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
 Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
 Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
 Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer-lock
 Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g
 Jednorazowego użytku
 Nie zawiera lateksu
 Nie zawiera ftalanów
 Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu
 Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
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	61
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 dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 92

Pakiet nr 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści koreczek z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 93

Pakiet nr 1, pozycja 19,20

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z wyłącznie optyczną identyfikacją zmiany położenia, wykonany z poliwęglanu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 94

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min.: 70% izopropanol min. 44 minuty, 90% izopropanol min. 12 min i 10% etanol >480 min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 95

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści złożenie wraz z ofertą pełnego raportu na substancje chemiczne z badania jednostki niezależnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 96

Pakiet nr 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkową w opakowaniu zbiorczym a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 97

Pakiet nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkową w opakowaniu zbiorczym a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98

Pakiet nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkową w opakowaniu zbiorczym a'25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99

Pakiet nr 3, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści kompres włókninowy z wycięciem Y w opakowaniu zbiorczym a'20szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 100

Pakiet nr 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o następujących właściwościach:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kropłowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami regulacja od 5 do 250 ml/h (granatowe cyfry na białym tle) dla lepkości poniżej 10% oraz regulacja od 5 do 200 ml/h (białe cyfry na granatowym tle) dla lepkości 10%-40% możliwość całkowitego zamknięcia (OFF) i otwarcia (ON) przepływu odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką komora kropłowa oraz dren wykonane z PCV bez zawartości ftalanów kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml; filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochwętkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami jednorazowego użytku niepirogenny, nietoksyczny nie zawiera lateksu nie zawiera ftalanów sterylizowany tlenkiem etylenu termin ważności: 3 lata opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 101

Pakiet nr 4, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o następujących wymiarach:

- wysokość 220mm
- średnica górna 120mm
- średnica dolna 105mm
- średnica otworu wrzutowego 90mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 102

Pakiet nr 4, pozycja 12,13

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'90 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 103

Pakiet nr 4, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści nerkę o pojemności 900ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 104

Pakiet nr 4, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści za opakowanie a'10 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105

Pakiet nr 4, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści za opakowanie a'50 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106

Pakiet nr 4, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 107

Pakiet nr 4, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108

Pakiet nr 4, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny o gramaturze min. 35g/m², spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109

PAKIET 5

Pozycja 1

Pyt. 1.

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na specyfikę zastosowania i możliwości przechowywania w poszczególnych komórkach placówki Zamawiający oczekuje zaoferowania produktów nie wymagających specjalnych warunków przechowywania określonych w karcie charakterystyki (P403+P235: Przechowywać w dobrze wentylowanym miejscu. Przechowywać w chłodnym miejscu).

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że nie wymaga produktów wymagających specjalnych warunków przechowywania.

Pytanie nr 110

PAKIET 5

Pozycja 1

Pyt. 2.

Prosimy o potwierdzenie, że ze względu na obszar zastosowania, Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt zawierał substancje pielęgnujące, jednakże nie posiadał w swoim składzie gliceryny, która negatywnie wpływa na skuteczność bójczą preparatów do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie alkoholu – obniża przedłużony efekt działania preparatu alkoholowego.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 111

PAKIET 5

Pozycja 2

Pyt.1.

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat tlenowy posiadający dobrą kompatybilność materiałową. Oferowany preparat nie wpływa na powszechnie stosowaną stal chromową i niklowo-chromową. Spektrum : B, F, Tbc (M. terrae, M. avium), V(polio adeno, rota, Vaccinia, BVDV), Spory (Bacillus subtilis, Clostridium difficile, Clostridium sporogenes) – 2 %-10 minut. Możliwość różnicowania czasu dezynfekcji od 10 minut do 1 godziny w zależności od stężenia przy zachowaniu spektrum: B, F, TBC, V. Wyrób medyczny

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 112

PAKIET 5

Pozycja 2

Pyt.2.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o stabilności użytkowej przygotowanego roztworu roboczego nie krótszej niż 36 godzin

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 113

PAKIET 5

Pozycja 3

Pyt.1 Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC -14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adno) w czasie do 1 minuty. Spełnia wymagania normy PN EN 16615. Preparat o podwójnej rejestracji: Wyrób medyczny i produkt biobójczy, opakowanie 1L + spryskiwacz

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114

PAKIET 5

Pozycja 3

Pyt.2.

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na specyfikę zastosowania i możliwości przechowywania w poszczególnych komórkach placówki Zamawiający oczekuje zaofiarowania produktów nie wymagających specjalnych warunków przechowywania określonych w karcie charakterystyki (P403+P235: Przechowywać w dobrze wentylowanym miejscu. Przechowywać w chłodnym miejscu).

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż nie oczekuje produktów nie wymagających specjalnych warunków przechowywania.

Pytanie nr 115

PAKIET 5

Pozycja 3

Pyt.3.

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania produktu, o wydajności wynoszącej przynajmniej 50ml/m², co ma wpływ na właściwości użytkowe (ekspozycja personelu i pacjentów) i ekonomiczne (mniejsze zużycie).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 116

PAKIET 5

Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendowane do głowic USG Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV. Oferowany produkt posiada spektrum potwierdzone badaniami: B, Tbc, F(c. albicans) V(HIV, HBV, HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV)). Opakowanie 200 szt. chusteczek o z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117

PAKIET 5

Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny wydajny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych na oddziałach intensywnej opieki, położniczych i pediatrycznych. Skład: nadtlenek wodoru 110 g/kg, chlorek alkilobenzylodimetyloamoniowy 28 g/kg, chlorek didecylodimetyloamoniowy 28 g/kg. Spektrum: B (EN 13727) F (EN 13624), Tbc (EN 14348), V(vaccinia, BVDV, Rota, HIV, HBV, HCV) 1% 30 min. S (C. difficile) EN 14347 5% - 30 min. Wyrób medyczny, opakowanie 5kg.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i Zamawiającego. Wszyscy Wykonawcy w składanych ofertach zobowiązani są uwzględnić w/w zmiany. Pozostałe warunki postępowania pozostają bez zmian.

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Zakładów Opieki Długoterminowej
w Augustowie
mgr Krystyna Wilczewska

Kierownik Zamawiającego