



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle

tel. +48 774 062 566, faks +48 774 062 567 ekoziol@e-szpital.eu

Kędzierzyn-Koźle, 03.08.2022r.

SPZOZ . AZ . 2022 .

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jedno- i wielorazowego użytku dla SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu – 51 zadań częściowych, AZ-P.2022.13, wyjaśnienia treści SWZ nr 3.

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu, działając na podstawie art. 135 ustawy z 11.09.2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2021r., poz. 1129 z późn. zm., dalej Pzp) niniejszym udziela wyjaśnień do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w niniejszym postępowaniu.

Zadanie częściowe nr 4:

Pytanie 1, poz. 1 a i b:

a) Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytotatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

b) Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 µg/g. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Odpowiedź ad a) i b): *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 2, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,20±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytotatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytotatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie –

opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 3, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpyłowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu $0,33\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,27\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,22\pm 0,01$ mm, długość min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej $25\mu\text{g/g}$, średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374-3 - poziom 2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem wyraźnego zaznaczenia/wpisania oferowanych parametrów(w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Pytanie 4, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpyłowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankieta, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,23mm, dłoni 0,21mm, mankiecie 0,16mm, średnia siła zrywu przed starzeniem: min 14N i potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 5, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpyłowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20\pm 0,02$, dłoni $0,18\pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16\pm 0,02$ mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem wyraźnego zaznaczenia/wpisania oferowanych parametrów(w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).*

Pytanie 6, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17\pm 0,01$, na dłoni $0,14\pm 0,01$, mankiecie $0,11\pm 0,01$; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $90\mu\text{g/g}$ i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie:

min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 7, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, polimerowane od strony roboczej, teksturowane na końcach palców, rolowany brzeg mankietu. Mediana grubości ścianki: na palcu 0,10mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm, długość min 240 mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 7,8N, AQL 1,0 (oznaczony na opakowaniu) – potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszym niż z 2017 r. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM D6319, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5, oraz min 10 cytostatyków na min 3 poziomie –

potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 70% na min 2 poziomie - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością -

potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, DPG - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 200 szt (pakowane po 180 szt. dla rozmiaru XL) z przeliczeniem zaofertowanej ilości do 3900 opakowań?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 8, poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,08 \pm 0,02$ mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem:*

- *wyraźnego zaznaczenia/wpisania oferowanych parametrów(w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową,*
- *wpisania i wycenienia w kolumnie 2 (Ilość) przeliczonej ilości tj. „185” zamiast „370”.*

Pytanie 9, poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, polimerowane od strony roboczej, teksturowane na końcach palców, rolowany brzeg mankietu. Mediana grubości ścianki: na palcu 0,10mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm, długość min 240 mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 7,8N, AQL 1,0 (oznaczony na opakowaniu) – potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszym niż z 2017 r. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III.

Zgodne z EN 455, ASTM D6319, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5, oraz min 10 cytostatyków na min 3 poziomie – potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 70% na min 2 poziomie - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT,

ZMBT, BHT, BHA, DPG - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 200 szt (pakowane po 180 szt. dla rozmiaru XL) z przeliczeniem zaofertowanej ilości do 4500 opakowań?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 10, poz. 10:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne, nitrylowe, o właściwościach bakteriobójczych, bezpyłowe, niesterylne, kolor chabrowy, teksturowane na palcach, powierzchnia zewnętrzna z zawartością tlenu singletowego, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, grubość na palcu 0,08mm +/-0,02mm, na dłoni 0,06mm +/-0,01mm, długość min 240mm. AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN 455, EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671 (potwierdzone raportem z jednostki niezależnej). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III, typ B. Rękawice przebadane na przenikanie min. 11 substancji chemicznych, w tym min. 5 substancji na poziomie 6. Odporne na min. 10 cytotatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Udokumentowana skuteczność bakteriobójcza zgodnie z ASTM D 7907 na min. 4 bakterie: Staphylococcus aureus, Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Pseudomonas aeruginosa (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem wyraźnego zaznaczenia/wpisania oferowanych parametrów(w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową).

Zadanie częściowe nr 13:**Pytanie 1, poz. 1, 2, 9:**

Czy biorąc pod uwagę czas zwiększonego ryzyka epidemiologicznego związanego z aktywnością wirusa Sars-Cov-2 i nakładające się na siebie czynniki ryzyka dla zdrowia personelu oraz pacjentów Zamawiający wymaga, aby oferowane układy posiadały ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności? Dodatek przeciwdrobnoustrojowy nie wpływa na wysokość ceny.

Odpowiedź: Zamawiający pod tabelą asortymentowo-cenową wyraźnie wskazał, że w pozycjach 1, 2 i 9 dopuszcza układ posiadający ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra.

Pytanie 2, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego z 1 odcinkiem łączącym respirator z komorą nawilżania oraz komora posiadającą 1 zintegrowany pływak zapobiegający przedostaniu się wody do układu pacjenta i kontrolujący poziom wody w komorze.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie układu z ramieniem wdechowym w części podgrzewanej o dł. 1,2m i drenem ciśnieniowym o dł. 2,1m, przeznaczonego do stosowania w okresie 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem:

- wyraźnego zaznaczenia/wpisania oferowanych parametrów(w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową,
- zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie 4, poz. 3:

Czy Zamawiający wymaga zestawu generatora stabilizowanego na czepcu do terapii wymiennych o następującym składzie:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi zakończonymi zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają i znacznie skracają czas montażu generatora do czapeczki w sytuacji presji czasu,
- kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym – uzyskanie precyzyjnej szczelności systemu poprzez manipulację ustawieniami kąta nachylenia generatora z użyciem końcówek i maski nosowej dzięki możliwości uformowania przy pomocy kołyski tzw. garbu lub niecki

• końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych, w rozm. S, M, L (3 szt.) - cieńsza w miejscu stykania się z nozdrzem pacjenta wpływa na lepsze uszczelnienie oraz brak podrażnień wewnątrz nozdrzy podczas terapii?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga i nie dopuszcza.

Pytanie 5, poz. 4:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaofiarowania czapeczki stosowanej zamiennie z mocowaniem w postaci czepca do terapii wymiennych o konstrukcji opaski owijanej wokół głowy pacjenta? Czepiec w formie opaski umożliwi szybki montaż w sytuacji presji czasu, regulację do aktualnego obwodu głowy pacjenta (podczas trwania terapii), możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, dostęp do ciemiączka oraz do inspekcji i higieny ucha. Pozostawienie Zamawiającemu przy zamówieniu wyboru zamiennie czepca albo czapeczki zabezpieczy każdego pacjenta w sposób najbardziej odpowiedni dla jego stanu klinicznego oraz kształtu głowy pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga i nie dopuszcza.

Pytanie 6, poz. 8:

Prosimy o dopuszczenie komory nawilżacza posiadającej 1 zintegrowany pływak zapobiegający przedostaniu się wody do układu pacjenta i kontrolujący poziom wody w komorze z drenem do podaży wody o dł. 1,2m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem:

- wyraźnego zaznaczenia/wpisania oferowanych parametrów(w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową,
- zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie 7, poz. 9:

Prosimy o dopuszczenie układu o dł. 1,5m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem:

- wyraźnego zaznaczenia/wpisania oferowanych parametrów(w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową,
- zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

Zadanie częściowe nr 37:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści po części używany już od kilku lat w szpitalu następujący asortyment o zbliżonych parametrach:

a) w poz. 2 kleszczyki ze standardowym szlifem, kodowane standardowo tj. nr-em REF i oznaczeniami liczbowymi, owalne, dług. 1600 mm / średn. cewnika 2,3 mm, rozwarcie bransz 6,9 mm (100 stopni) i owalne, dług. 1600 mm / średn. cewnika 1,8 mm, rozwarcie bransz 5,1 mm (92 stopnie),

b) w poz. 3 kleszczyki ze standardowym szlifem, kodowane standardowo tj. nr-em REF i oznaczeniami liczbowymi, owalne, długość narzędzia 2300 mm, śr. cewnika 2,3 mm, rozwarcie bransz 6,9 mm (100 stopni) i 3,0 mm, rozwarcie bransz 8,4 mm (93 stopnie),

Odpowiedź ad a) i b): Zamawiający dopuszcza parametry jak w pytaniu z wyjątkiem standardowego szlifu – Zamawiający wymaga szlifu podwójnego.

c) w poz. 4 klipsownicy kodowane standardowo tj. nr-em REF i oznaczeniami liczbowymi, o zbliżonych długościach klipsa i dostępnych rozwarcjach ramion 11, 13, 16 mm,

d) w poz. 5 jednorazowe igły iniekcyjne do ostrzykiwania i hemostazy z osłonką zabezpieczającą przed przekłuciem kanału, kodowane standardowo tj. nr-em REF i oznaczeniami liczbowymi, długość robocza narzędzia 2300 mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3 mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm, - średnica 0,5 mm (25G) – długość 4 mm, - średnica 0,7 mm (22G) – długość 4 mm, 5 mm, 6 mm, - średnica 1,0 mm (19G) – długość 6 mm,

Odpowiedź ad c) i d): Zamawiający dopuszcza pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanych parametrów oraz zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

e) w poz. 6 pętla diatermiczna j. uż., obrotowe, o zbliżonej grubości drutu, pętla owalne, schowane w osłonce, kształt i rozmiar oznaczony graficznie na opakowaniu jednostkowym, dług. narzędzia 2300 mm, średnica cewnika 2,3 mm, dostępne rozmiary 10, 15, 25, 35 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza – w pytaniu nie podano dokładnej grubości drutu.

Pytanie 2, poz. 1:

- a) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 37, poz. 1 jednorazowych szczoteczek dwustronnych do czyszczenia kanałów endoskopów, ze sprężystego tworzywa odpornego na załamania i zapewniającego łatwość manewrowania, średnica cewnika 1.65 mm, średnica włosia 5 mm, długość włosia 13 mm, z plastikową kulką zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu, pakowane indywidualnie, nazwa producenta, data produkcji i nr serii na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym w celu identyfikacji produktu.
- b) Czy Zamawiający dopuści: Jednorazowa szczoteczka dwustronna do czyszczenia kanałów endoskopów o średnicy włosia 5mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź ad a) i b): Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, poz. 2a:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 37, poz. 2 a) jednorazowych kleszczy biopsyjnych do gastrokopii, długość 1600 mm, średnica cewnika 2.4 mm, bez igły, powlekane materiałem ograniczającym tarcie wewnątrz kanału roboczego endoskopu, łyżki owalne z dwoma okienkami, pakowane indywidualnie, sterylne, kodowanie kolorystyczne na opakowaniu w zależności od obszaru zastosowania, 2 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT oraz dane producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4, poz. 2b:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 37, poz. 2 b) jednorazowych kleszczy biopsyjnych do gastrokopii, długość 1600 mm, średnica cewnika 1.8 mm, bez igły, powlekane materiałem ograniczającym tarcie wewnątrz kanału roboczego endoskopu, łyżki owalne z dwoma okienkami, pakowane indywidualnie, sterylne, kodowanie kolorystyczne na opakowaniu w zależności od obszaru zastosowania, 2 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT oraz dane producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści: Jednorazowe kleszcze biopsyjne do gastrokopii o długości 180cm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6, poz. 2, 3:

a) Czy Zamawiający dopuści kleszcze z 4 etykietami samoprzylepnymi, Rękojeść szczypiec kodowana kolorystycznie w zależności od obszaru zastosowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kleszcze z 4 etykietami samoprzylepnymi pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Parametr kodowania kolorystycznego na opakowaniu w zależności od obszaru zastosowania jest parametrem wymaganym.

b) Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 dopuści zaoferowanie kleszczy powlekanych PTFE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru oraz zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie 7, poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 37, poz. 3 jednorazowych kleszczy biopsyjnych do kolonoskopii, długość 2400 mm, średnica cewnika 2.4 i 2.8 mm do wyboru, bez igły, powlekane materiałem ograniczającym tarcie wewnątrz kanału roboczego endoskopu, łyżki owalne z dwoma okienkami, pakowane indywidualnie, sterylne, kodowanie kolorystyczne na opakowaniu w zależności od obszaru zastosowania, 2 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT oraz dane producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8, poz. 4:

a) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 37, poz. 4 jednorazowych sterylnych klipsownic hemostatycznych, obrotowe 360 st., wielokrotne otwieranie i zamykanie klipsa, do kanału min. 2.8 mm, długość robocza 235 cm, rozwarcie klipsa 11 i 17 mm do wyboru,

kodowane kolorystycznie w zależności od rozwarcia klipsa, 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT oraz dane producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru oraz zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

b) Czy Zamawiający dopuści klipsownice o długości klipsa 8, 11, 13, 16 mm i średnicy osłonki 2.6mm? Kodowanie kolorystycznie na opakowaniu klipsownic w zależności od długości klipsa?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Parametr kodowania kolorystycznego na opakowaniu w zależności od obszaru zastosowania jest parametrem wymaganym.

c) Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie klipsownic o średnicy 2,6 mm.

d) Czy Zamawiający dopuści: Jednorazowe sterylne klipsownice hemostatyczne, śr. kateteru 2,6mm, rozwarcie klipsa 8, 11, 16mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź ad c) i d): Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9, poz. 5:

a) Czy Zamawiający dopuści: Jednorazowa igła iniekcyjna gastrokopowa do ostrzykiwania o średnicy igły 22G i 25G. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanych parametrów oraz zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

b) Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie igieł kodowanych opisowo na etykiecie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

c) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 37, poz. 5 jednorazowej igły iniekcyjnej gastrokopowej do ostrzykiwania i hemostazy z systemem blokującym zabezpieczającym przed przekłuciem kanału, 3 etykiety do dokumentacji, długość robocza narzędzia 2400 mm, długość igły 4-6 mm, średnica igły 23G i 25G do wyboru, minimalna średnica kanału roboczego 2.8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru oraz zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie 10, poz. 6:

a) Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie pętli z drutu o grubości 0,33 mm, długość narzędzia 2400 mm, wymiar pętli 20 mm, 25 mm i 32 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość narzędzia 2400 mm, wymiar pętli 20 mm, 25 mm i 32 mm, a nie dopuszcza grubości drutu 0,33 mm.

b) Czy Zamawiający dopuści pętle diatermiczne o średnicy 2.4 mm i drutu plecionego o grubości 0.47mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza średnicę 2.4 mm, a nie dopuszcza grubości drutu 0.47mm.

c) Czy Zamawiający dopuści: Pętla diatermiczna j. u., z pamięcią kształtu, z plecionego drutu o grubości 0,47mm, pętla owalna, schowana w osłonce, kształt i rozmiar oznaczony graficznie na opakowaniu jednostkowym. Długość narzędzia 2300mm, średnica cewnika 2,3mm, 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT oraz dane producenta. Średnice pętli 20, 24, 36mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11, poz. 6a:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 37, poz. 6 a) pętli diatermicznej jednorazowego użytku, wymiar pętli 25 mm, z plecionego drutu o średnicy 0.42 mm, pętla okrągła, schowana w osłonce, kształt i rozmiar oznaczony na opakowaniu jednostkowym oraz zbiorczym, długość narzędzia 2400 mm, średnica cewnika 2.4 mm, 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT oraz dane producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12, poz. 6b:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 37, poz. 6 b) pętli diatermicznej jednorazowego użytku, wymiar pętli 20 mm, z plecionego drutu o średnicy 0.42 mm, pętla okrągła, schowana w osłonce, kształt i rozmiar oznaczony na opakowaniu jednostkowym oraz zbiorczym,

długość narzędzia 2400 mm, średnica cewnika 2.4 mm, 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT oraz dane producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 13, poz. 6c:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 37, poz. 6 c) pętli diatermicznej jednorazowego użytku, wymiar pętli 33 mm, z plecionego drutu o średnicy 0.42 mm, pętla okrągła, schowana w osłonce, kształt i rozmiar oznaczony na opakowaniu jednostkowym oraz zbiorczym, długość narzędzia 2400 mm, średnica cewnika 2.4 mm, 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT oraz dane producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SWZ i stają się wiążące dla Wykonawców.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu
Jarosław Kończyło

.....
Kierownik Zamawiającego