



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ



Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, tel.: 91 43 29 503 lub 500, fax 91 43 29 501

www.spzozmswia.szczecin.pl biuro@spzozmswia.szczecin.pl

BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181,

REGON 810733454, KRS 0000001757

Znak sprawy: WZAM.2354.27.1361.2024

Szczecin, dnia 30.12.2024.r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320) pn.: „Dostawa materiałów medycznych dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie.”

Nr postępowania: 27/2024.

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SWZ o następującej treści:

Pytanie nr 1, dotyczy Pakietu nr 98 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie 60-85 cm?

Odpowiedź nr 1: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2, dotyczy Pakietu nr 98 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie 70-110 cm?

Odpowiedź nr 2: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3, dotyczy Pakietu nr 98 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie 110-170 cm?

Odpowiedź nr 3: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4, dotyczy Pakietu nr 98 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie 170-254 cm, chłonności 2250 ml z elastycznymi panelami bocznymi z dodatkowymi gumkami ułatwiającymi zakładanie, dopasowane do każdego kształtu ciała?

Odpowiedź nr 4: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5, dotyczy Pakietu nr 62

Proszę o informację czy są to opaski plastikowe czy opaski do zadruku w urządzeniach drukujących

Odpowiedź nr 5: Zamawiający oczekuje opasek plastikowych.

Pytanie nr 6, dotyczy zapisów wzoru umowy załącznik nr 3 do SWZ.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1:

Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu:

jednostronnego rozwiązania umowy albo odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 6 ust.

2)zwłoki w dostarczeniu poszczególnej partii zamówienia w wysokości 0,5% wartości ceny brutto opóźnionej partii zamówienia, za każdy dzień zwłoki a w przypadku leków ratujących życie za każdą godzinę zwłoki.,

Odpowiedź nr 6: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7, dotyczy zapisów wzoru umowy załącznik nr 3 do SWZ.

Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną, z tytułu rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości umowy określonej w § 6 ust. 2, z wyłączeniem sytuacji, o których mowa w § 8 ust. 1 pkt 4 i § 10 ust. 1 Umowy.

Odpowiedź nr 7: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8, dotyczy Pakiet nr 40.

Czy Zamawiający wymaga kodu UDI na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź nr 8: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 9, dotyczy Pakiet nr 24 poz. 2

Czy powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź nr 9: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10, dotyczy Pakiet nr 59 poz.1.

Prowadnica do trudnych intubacji, materiał o właściwościach poślizgowych, elastyczna typu Bougie wzmocniona na całej długości, skalowana co 1cm, zagięty koniec ułatwiający wprowadzanie, jednorazowa, jałowa, rozmiar 5,0. Długość 850 mm.

Odpowiedź nr.10 Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11, dotyczy Pakiet nr 59 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie elektrod neutralnych dzielonych na podkładzie z pianki poliuretanowej, z możliwością aplikacji kierunkowej, pakowanych po 100 szt. z przeliczeniem wielkości zapotrzebowania na 30 opakowań. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu pierścienia potencjału.

Odpowiedź nr 11: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12, dotyczy Pakiet nr 16 poz. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewników do podawania tlenu przez nos: bez sterylizacji, wykonany z nietoksycznego PCV klasy medycznej, dren odporny na złamania, o długości 2 m, bardzo miękkie końcówki o gładkich zakończeniach, uniwersalny łącznik pasujący do każdego źródła tlenu, nie zawiera lateksu i ftalanów, opakowanie jednostkowe, opakowanie zbiorcze 100 sztuk; Rozmiary: XXS (dla noworodków), S (dla dzieci), L (dla dorosłych)?

Odpowiedź nr 12: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13, dotyczy Pakiet nr 16 poz. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewników do podawania tlenu przez nos: sterylne, wykonany z nietoksycznego PCV klasy medycznej, dren odporny na złamania, o długości 2 m, bardzo miękkie końcówki o gładkich zakończeniach, uniwersalny łącznik pasujący do każdego źródła tlenu, nie zawiera lateksu i ftalanów, opakowanie jednostkowe, opakowanie zbiorcze 100 sztuk; Rozmiary: XXS (dla noworodków), S (dla dzieci), L (dla dorosłych)?

Odpowiedź nr 13: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14, dotyczy Pakiet nr 95.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Przyrządu do przetaczania krwi: sterylne, komora kroplowa 88mm, regulator przepływu, końcówka Luer-Lock z osłonką, długość drenu 150cm, zacisk rolkowy, filtr krwi o wielkości oczek 200µm, zamykany hydrofobowy, przeciwbakteryjny filtr powietrza, nie zawiera ftalanów (DEHP), bez lateksu i pirogenów, pakowanie jednostkowe, blister pack?

Odpowiedź nr 14: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 15, dotyczy Pakiet nr 16.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wyroby medyczne muszą być sterylne lub bez sterylizacji?

Odpowiedź nr 15: Zamawiający wymaga, aby wyroby były sterylne.

Pytanie nr 16, dotyczy Pakietu nr 97.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Cewnika Foley'a: wykonany z 100% silikonu, trójdrożny, sterylne, pakowany pojedynczo, CH16-22?

Odpowiedź nr 16: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17, dotyczy Pakietu nr 97.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Cewnika Foley'a: lateksowy pokryty silikonem, trójdrożny, sterylny, pakowany pojedynczo, CH16-22?

Odpowiedź nr 17: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18, dotyczy Pakietu nr 16 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny zestaw do terapii tlenowej w rozmiarach standardowych uniwersalnych dla dorosłych oraz dla dzieci? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Odpowiedź nr 18: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 19, dotyczy Pakietu nr 16 poz.2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny zestaw do terapii tlenowej w rozmiarach standardowych uniwersalnych dla dorosłych? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Odpowiedź nr 19: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20, dotyczy Pakietu nr 16 poz.3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny zestaw do terapii tlenowej w rozmiarach standardowych uniwersalnych dla dorosłych? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Odpowiedź nr 20: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21, dotyczy Pakietu nr 90.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz zaokrągleniem do 1 opakowania w górę?

Odpowiedź nr 21: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 22, dotyczy Pakietu nr 51 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 51 poz. 1 elastycznej prowadnicy do rurki intubacyjnej z trzema znacznikami głębokością, skalowanej co 10, z atraumatyczną końcówką typu Coude zmniejszającą ryzyko ewentualnego urazu pacjenta, o powierzchni o małym współczynniku tarcia zapewniającą wprowadzenie prowadnicy, w rozmiarze 3,3 mm (10 FR) i długości 700 mm oraz 5,0 mm (15FR) i długości 700 mm?

Odpowiedź nr 22: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23, dotyczy Pakietu nr 5 poz.2.

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego o parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść

Odpowiedź nr 23: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24, dotyczy Pakietu nr 5 poz.3.

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego dotętniczego w kolorze czerwonym (przezroczystym) o parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść

Odpowiedź nr 24: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25, dotyczy Pakietu nr 5 poz.4.

Proszę o dopuszczenie koreczków z trzpieniem poniżej własnej krawędzi co zapewni większą aseptykę pracy oraz mniejsze ryzyko przypadkowej kontaminacji.

Odpowiedź nr 25: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26, dotyczy Pakietu nr 5 poz.4.

Proszę o dopuszczenie koreczków pakowanych pojedynczo z możliwością wyjęcia pojedynczych sztuk z opakowania zbiorczego

Odpowiedź nr 26: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27, dotyczy Pakietu nr 5 poz.6.

Proszę o dopuszczenie zestawu przedłużającego z potrójnym zaworem NeutrArt

- kompatybilne z roztworami żywienia pozajelitowego, krwią oraz lekami cytostatycznymi i stosowanymi w chemioterapii
- bezpieczny do używania w MRI i CT (bez metalowych części)
- pozwala na wielokrotny dostęp z możliwością dezynfekcji
- Prosty tor przepływu
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- dostępny w wersji transparentnej oraz kolorze bursztynowym
- wolne od lateksu, PVC i DEHP/ftalanów
- Możliwość używania przez 200 aktywacji lub 7 dni
- korpus wykonany z kopoliestru
- Luer wykonany z MBS
- Luer lock z poliwęglanu
- Obj. wypełnienia 0,57 ml
- Przepływ 70 ml/min
- Długość 10 cm

Odpowiedź nr 27: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28, dotyczy Pakietu nr 5 poz.7.

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego Neutrart

- kompatybilne z roztworami żywienia pozajelitowego, krwią oraz lekami cytostatycznymi i stosowanymi w chemioterapii
- bezpieczny do używania w MRI i CT (bez metalowych części)
- pozwala na wielokrotny dostęp z możliwością dezynfekcji
- Prosty tor przepływu
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- dostępny w wersji transparentnej oraz kolorze bursztynowym

- wolne od lateksu, PVC i DEHP/ftalanów
- Możliwość używania przez 200 aktywacji lub 7 dni
- Obj. wypełnienia 0,04 ml
- Cofanie się płynu <0,01 ml
- Przepływ - 160 ml/min
- Długość- 2,5 cm

Odpowiedź nr 28: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 29, dotyczy Pakietu nr 32 poz.1

Proszę o dopuszczenie igły 0,33 x 12,7 mm.

Odpowiedź nr 29: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30, dotyczy Pakietu nr 53 poz.1.

Proszę o dopuszczenie ochraniaczy włókninowych z dwoma czarnymi paskami antypoślizgowymi na podeszwach.

Odpowiedź nr 30: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 31, dotyczy Pakietu nr 53 poz.1.

Proszę o dopuszczenie ochraniaczy bez dodatkowej warstwy antypoślizgowej.

Odpowiedź nr 31: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32, dotyczy Pakietu nr 53 poz.2.

Proszę o dopuszczenie czepków pakowanych w folię po 100 sztuk

Odpowiedź nr 32: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 33, dotyczy Pakietu nr 58 poz.1.

Proszę o dopuszczenie maski gwarantującej poziom filtracji >98%.

Odpowiedź nr 33: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34, dotyczy Pakietu nr 69 poz.1.

Proszę o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 8 x 10 cm.

Odpowiedź nr 34: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 35, dotyczy Pakietu nr 69 poz.4.

Proszę o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 8 x 20 cm

Odpowiedź nr 35: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 36, dotyczy Pakietu nr 71 poz.1.

Proszę o dopuszczenie opatrunku o wymiarze 6 x 8 cm.

Odpowiedź nr 36: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 37, dotyczy Pakietu nr 71 poz.1.

Proszę o dopuszczenie opatrunku o wymiarze 9 x 11 cm.

Odpowiedź nr 37: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38, dotyczy Pakietu nr 71 poz.1.

Proszę o dopuszczenie opatrunku poliuretanowego ze skrzydełkami wzmocnionymi włókniną.

Odpowiedź nr 38: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39, dotyczy Pakietu nr 71 poz.1.

Proszę o dopuszczenie opatrunku do mocowania cewników w rozmiarze 80mm x 95mm (+/- 5mm)

Posiada wyraźne wycięcie wzdłuż środka zakończone owalnie i transparentne okno do obserwacji miejsca wkłucia o wymiarze 44mm x 51mm (+/-2mm). Wysoce przepuszczalny dla wilgoci MVTR 2700g /m² /24h.według EN 13726-2:2002 .

Opatrunek pokryty dwoma rodzajami kleju mocującego tj. klejem akrylowym na części włókninowej oraz klejem uretanowym na części transparentnej.

Opatrunek posiada dodatkowe cztery taśmy zabezpieczające w kształcie „U” o wymiarach 23mm x 47,5mm, Opakowanie 30 szt.

Odpowiedź nr 39: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 40, dotyczy Pakietu nr 71 poz.1.

Proszę o dopuszczenie opatrunku do mocowania cewników w rozmiarze 80 mm x 110 mm

Okno do obserwacji miejsca wkłucia w kształcie diamentu

Wysoce przepuszczalny dla wilgoci MVTR 2700g /m²/24h według EN 13726-2 :2002

Opatrunek pokryty dwoma rodzajami kleju mocującego tj. klejem akrylowym na części włókninowej oraz klejem uretanowym na części transparentnej.

Opatrunek posiada dodatkowe sterylne taśmy zabezpieczające.

Odpowiedź nr 40: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 41, dotyczy Pakietu nr 104 poz.1-2.

Proszę o dopuszczenie fartuchów z mankietami o długości 7,5 cm.

Odpowiedź nr 41: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 42, dotyczy Pakietu nr 104 poz.1-2.

Proszę o dopuszczenie fartuchów z rzepami o długości 10 i 5 cm.

Odpowiedź nr 42: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43, dotyczy Pakietu nr 104 poz.1-2.

Proszę o dopuszczenie fartuchów w rozmiarze M o długości 125 cm.

Odpowiedź nr 43: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 44, dotyczy Pakietu nr 104 poz.1.

Proszę o dopuszczenie fartuchów o odporności na rozciąganie 69 N wzdłuż i 44 N w poprzek.

Odpowiedź nr 44: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 45, dotyczy Pakietu nr 104 poz.1.

Proszę o dopuszczenie fartuchów o uwalnianiu cząstek stałych równej 2,9 log₁₀.

Odpowiedź nr 45: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 46, dotyczy Pakietu nr 104 poz.1.

Proszę o dopuszczenie fartuchów o odporności na przenikanie cieczy > 20 cmH₂O.

Odpowiedź nr 46: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 47, dotyczy Pakietu nr 104 poz.1.

Proszę o dopuszczenie fartuchów o odporności na wypychanie na sucho 99,3 kPa.

Odpowiedź nr 47: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48, dotyczy Pakietu nr 104 poz.2.

Proszę o dopuszczenie fartuchów o odporności na przenikanie cieczy >100 cmH₂O w strefie krytycznej.

Odpowiedź nr 48: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49, dotyczy Pakietu nr 104 poz.2.

Proszę o dopuszczenie fartuchów o odporności na przenikanie cieczy > 20 cmH₂O w strefie mniej krytycznej.

Odpowiedź nr 49: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50, dotyczy Pakietu nr 104 poz.2.

Proszę o dopuszczenie fartuchów o uwalnianiu cząstek stałych dla powierzchni krytycznych na poziomie 2,2 log₁₀.

Odpowiedź nr 50: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51, dotyczy Pakietu nr 106 poz.1,3,4.

Proszę o dopuszczenie maski o poziomie filtracji 98% zgodnie z normą EN 14683.

Odpowiedź nr 51: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52, dotyczy Pakietu nr 84 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści dodatkowo oprócz wymaganego układu oddechowego, podgrzewany układ oddechowy ze spiralą izolacyjną do oddychania ogrzanym i nawilżonym powietrzem w komplecie z samonapełniającą się komorą z dwoma pływakami i z łącznikiem do nebulizatora, kompatybilny z Airvo2, do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź nr 52: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 53, dotyczy Pakietu nr 84 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści dodatkowo oprócz wymaganych kaniul donosowych asymetryczną kaniulę donosową Optiflow+Duet rozmiar S lub rozmiar M lub rozmiar L generującą wyższe ciśnienie w drogach oddechowych, dodatkowe oczyszczanie przestrzeni martwej nosogardzieli oraz redukującą hałas w porównaniu ze standardowymi kaniulami, do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź nr 53: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 54, dotyczy Pakietu nr 84 poz.1.

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę ilości zamawianych sztuk. Zważając na fakt, iż kaniule donosowe występują w opakowaniach zbiorczych każdego rozmiaru po 20 sztuk, uprzejmie prosimy o doprecyzowanie ilości.

Odpowiedź nr 54: zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ilości zamawianych sztuk. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 55, dotyczy Pakietu nr 104 poz.1.

Czy Zamawiający dopuszcza Sterylny antystatyczny fartuch chirurgiczny z niebieskiej włókniny typu SMMMS 35g/m², gramatura potwierdzona przez producenta. Rękawy typu reglan z poliestrowym mankietem o długości min. 7cm. Szew ultradźwiękowy 4 ścieżkowy. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki zewnętrzne i wewnętrzne długość 65cm, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 10 (±0,5cm). Oznaczenie rozmiaru w postaci wszywki bez rodzaju fartucha, poziome zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widocznej przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu bez potwierdzenia na etykiecie. Rozmiary M-120±1cm, L-130±1cm, XL-140±1cm, XXL-150±1cm. Termin ważności 5 lat. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 90N/50mm w kierunku wzdłużnym i min. 45N/50mm w kierunku poprzecznym; uwalnianie cząstek stałych max 3.0 log₁₀; odporność na przenikanie cieczy min. 37cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho min.87kPa. Paroprzepuszczalność min. 4541 g/m²x24h.

Odpowiedź nr 55: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 56, dotyczy Pakietu nr 104 poz.2.

Czy Zamawiający dopuszcza Sterylny wzmocniony antystatyczny fartuch chirurgiczny z niebieskiej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m², ze wzmocnieniem umieszczonym na zewnątrz, wzmocnienie dwuwarstwowe z laminatu barierowego z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m², łącznie w obszarze wzmocnień 75g/m². Gramatura potwierdzona przez producenta. W części przedniej wzmocnienie na obszarze 50x100cm±1cm. Rękawy typu reglan z poliestrowym mankietem o długości min. 7cm. Szew ultradźwiękowy 4 ścieżkowy. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki zewnętrzne i wewnętrzne długość 65cm, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 10 (±0,5cm). Oznaczenie rozmiaru w postaci wszywki bez rodzaju fartucha, poziome zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widocznej przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu bez potwierdzenia na etykiecie. Rozmiary M-120±1cm, L-130±1cm, XL-140±1cm, XXL-150±1cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 116cmH₂O, mniej krytycznej min.37cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla strefy krytycznej na mokro min.129kPa, uwalnianie cząstek stałych dla powierzchni krytycznych max 2.6log₁₀.

Odpowiedź nr 56: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 57, dotyczy Pakietu nr 5 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści zaofierowanie bezigłowego portu do zabezpieczenia dostępu naczyń dla dorosłych z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer – Lock (pojedynczy zawór), wykonany z copoliestru, objętość wypełnienia 0,085 ml, przepływ 312 ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania do 7 dni lub 600 aktywacji?

Odpowiedź nr 57: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 58, dotyczy Pakietu nr 5 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezigłowego portu do zabezpieczenia dostępów naczyniowych dla dorosłych z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer – Lock (pojedynczy zawór), wykonany z copolyestru, objętość wypełnienia 0,085 ml, przepływ 312 ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania do 7 dni lub 600 aktywacji?

Odpowiedź nr 58: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59, dotyczy Pakietu nr 5 poz.7.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezigłowego neutralnego portu do zabezpieczenia dostępów naczyniowych dla dorosłych z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer – Lock (pojedynczy zawór), wykonany z copolyestru, objętość wypełnienia 0,04 ml, przepływ 160 ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania do 7 dni lub 600 aktywacji?

Odpowiedź nr 59: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60, dotyczy Pakietu nr 5 poz.5.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie korków typu combi w kolorze niebieskim, czerwonym i białym?

Odpowiedź nr 60: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 61, dotyczy Pakietu nr 5 poz.6.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezigłowego portu do zabezpieczania dostępów naczyniowych z drenem pojedynczy, z silikonową przezroczystą membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer - Lock, z zaciskaczem na drenie, objętość wypełnienia 0,15ml, przezroczysty, zawór wykonany z copolyestru, odporny na lipidy i cytostatyki, długość 9,5- 10 cm, przepływ 167ml/min, wymagana ilość aktywacji 500, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź nr 61: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 62, dotyczy Pakietu nr 5 poz.4.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koreczków luer lock z trzpieniem powyżej krawędzi pakowanych pojedynczo na blistrze jedna sztuka?

Odpowiedź nr 62: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 63, dotyczy Pakietu nr 15 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści przyrządu do infuzji, komora kroplowa o długości 50 mm, zawierająca PVC, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1ml, dren o dł. 150 cm zakończony złączem luer-lock, zacisk rolkowy bez pochewki na igłę biorcza i bez zaczepu na dren, opakowanie jednostkowe folia – folia?

Odpowiedź nr 63: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 64, dotyczy Pakietu nr 15 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przyrządów do infuzji, komora kroplowa o dł. min. 55 mm, zawierająca PVC, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1ml, dren o dł. 180 cm, zacisk rolkowy z pochewką na igłę biorcza i zaczepem na dren, opaska stabilizująca przyrząd, opakowanie papier- folia?

Odpowiedź nr 64: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 65, dotyczy Pakietu nr 15 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści przyrządu do infuzji, komora kroplowa o długości min 60 mm w części przezroczystej, posiada skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami, zawierająca PVC, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1ml, dren o dł. 150 cm z końcówką obrotową luer lock, zacisk rolkowy z pochewką na igłę biorcza i zaczepem na dren, nazwa producenta na przyrządzie, opakowanie jednostkowe papier – folia, sterylizowany?

Odpowiedź nr 65: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 66, dotyczy Pakietu nr 15 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania krwi, transfuzji z igłą jednokanałową, bez filtra, długość komory kroplowej min. 80 mm w części przezroczystej, dren 150 cm, opakowanie folia-papier, sterylizowany?

Odpowiedź nr 66: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 67, dotyczy Pakietu nr 83.

Prosimy o dopuszczenie przedmiotu zamówienia w opakowaniach zbiorczych zawierających 150 sztuk nakładek, każda w osobnym przezroczystym plastikowym woreczku.

Odpowiedź nr 67: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68, dotyczy Pakietu nr 59.

Prosimy o dopuszczenie elektrod z pierścieniem ekwipotencjalnym bez włókniny, najwyższej jakości o następujących parametrach, użytkowanych w kilkudziesięciu Szpitalach na terenie Polski i posiadających także amerykańskie FDA.

Odpowiedź nr 68: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 69, dotyczy Pakietu nr

Pakiet nr 64 Test COVID-19/GRYPA A+B/ RSV

Czy Zamawiający dopuści test o czułości dla RSV 96,2% (o 0,8% mniej niż wymagane) w porównaniu do referencyjnej metody RT-PCR i spełniający resztę wymagań przedstawionych w załączniku nr 2.

Odpowiedź nr 69: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 70, dotyczy Pakietu nr 52,59,60.

Czy z uwagi na lokalizację Zamawiającego oraz terminy dostaw oferowane przez firmy przewozowe Zamawiający wydłuży termin dostawy z 3 do 5 dni roboczych zmieniając jednocześnie punktację?

Odpowiedź nr 70: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 71, dotyczy Pakietu nr 59.

Czy Zamawiający oczekuje opisanych elektrod z deklaracją zgodności producenta wskazującą urządzenia, z którymi elektrody mogą być stosowane?

Odpowiedź nr 71: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 72, dotyczy Pakietu nr 2 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikami głębokości w postaci 2 pełnych pierścieni?

Odpowiedź nr 72: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 73, dotyczy Pakietu nr 2 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z balonikiem oznaczonym rozmiarem oraz nr LOT?

Odpowiedź nr 73: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74, dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2-3.

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikami głębokości w postaci 2 pierścieni?

Odpowiedź nr 74: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 75, dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium?

Odpowiedź nr 75: Zamawiający nie dopuszcza..

Pytanie nr 76, dotyczy Pakietu nr 2 poz.6.

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź nr 76: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 77, dotyczy Pakietu nr 2 poz.10.

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o długości 60cm dla rurek intubacyjnych oraz o długości 33cm dla rurek tracheostomijnych?

Odpowiedź nr 77: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 78, dotyczy Pakietu nr 2 poz.10

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania w rozmiarach: Ch10, 12, 14, 16?

Odpowiedź nr 78: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 79, dotyczy Pakietu nr 2 poz.11.

Czy Zamawiający dopuści dreny o średnicy 24-25Ch?

Odpowiedź nr 79: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 80, dotyczy Pakietu nr 2 poz.12.

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z jednolitego materiału?

Odpowiedź nr 80: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 81, dotyczy Pakietu nr 2 poz.12.

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę pakowaną w opakowanie papier-folia?

Odpowiedź nr 81: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 82, dotyczy Pakietu nr 2 poz.13.

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z jednolitego materiału?

Odpowiedź nr 82: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 83, dotyczy Pakietu nr 2 poz.13.

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę z zagiętym końcem wykonanym z tego samego materiału co reszta prowadnicy?

Odpowiedź nr 83: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 84, dotyczy Pakietu nr 2 poz.13

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę pakowaną w opakowanie papier-folia?

Odpowiedź nr 84: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 85, dotyczy Pakietu nr 2 poz.15.

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości wyłącznie 210cm?

Odpowiedź nr 85: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 86, dotyczy Pakietu nr 2 poz.16.

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty łącznik?

Odpowiedź nr 86: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 87, dotyczy Pakietu nr 2 poz.16.

Czy Zamawiający dopuści łącznik o średnicy wew. 3mm i średnicy zew. 5mm?

Odpowiedź nr 87: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 88, dotyczy Pakietu nr 2 poz.17.

Czy Zamawiający dopuści łącznik Y do drenów o wymiarach:

O.D. [mm]	I.D. [mm]
7	5
9	6
11	9
13	10
16	13
18	15

Odpowiedź nr 88: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 89, dotyczy Pakietu nr 6 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków pakowane po 80 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 89: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 90, dotyczy Pakietu nr 6 poz.4.

Czy Zamawiający dopuści tacę na leki o parametrach:

- Taca posiada 32 kieliszki do podawania leków (zawiera 16 podstawek na 2 kieliszki)
- Ułatwia podawanie leków pacjentom
- Wsuwki w ilości 16 (miejsca do wsunięcia kartek z danymi pacjenta dla którego przeznaczone są leki)
- Wykonana z wysokiej jakości lekkiego tworzywa sztucznego koloru białego
- Odporna na środki dezynfekcyjne
- Wymiary: 40,5cm x 31,5cm x 5,5cm?

Odpowiedź nr 90: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91, dotyczy Pakietu nr 13 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści igłę pakowaną w opakowanie papier-folia?

Odpowiedź nr 91: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92, dotyczy Pakietu nr 13 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 88mm?

Odpowiedź nr 92: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 93, dotyczy Pakietu nr 23 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści aspirator rozlanych płynów Splash Vac o parametrach:

Aspirator służy do usuwania dużych ilości płynów z podłóg, może być wykorzystywany na bloku operacyjnym.

Wyposażony jest w 3 metrowy dren, który należy podłączyć do systemu próżniowego.

Po zakorkowaniu porty zostają trwale zamknięte i pozostają szczelne nawet po przypadkowym upuszczeniu na podłogę

Uchwyt umożliwiający łatwe wyjęcie napełnionego wkładu

Port szeregowy

Wykonane z poliolefiny, bez zawartości PCV

3 metrowy dren?

Odpowiedź nr 93: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 94, dotyczy Pakietu nr 23 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny o parametrach:

- wkład chłonny pikowany z dodatkiem superabsorbentu SAP
- złożony z 5 warstw: biała włóknina (18g/m²), dwuwarstwowa, oddychająca, 100% celuloza (13g/m²), pulpa celulozowa (84g/szt.), superabsorbent SAP (30g/szt.), antypoślizgowa folia PE w kolorze niebieskim (37g/m²)
- waga całkowita 265g
- kolor: wkład chłonny - biały, laminat - niebieski
- rozmiar 100 cm x 225 cm (wkład chłonny 50 x 190cm)
- chłonność: min. 3000ml
- udźwig: do 150kg
- jednorazowego użytku?



Odpowiedź nr 94: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 95, dotyczy Pakietu nr 26 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści szynę w rozmiarze 23cm?

Odpowiedź nr 95: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 96, dotyczy Pakietu nr 26 poz.7.

Czy Zamawiający dopuści wycenę kapturków za opakowanie zawierające 200 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 96: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 97, dotyczy Pakietu nr 40 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści igłę do portu o długości 19mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź nr 97: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98, dotyczy Pakietu nr 91 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 88mm?

Odpowiedź nr 98: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 99, dotyczy Pakietu nr 91 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego o parametrach:

Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana

Igła Touhy 18G x 80 mm

Cewnik epiduralny 0,8 mm o długości 90 cm z znacznikami głębokości oraz otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany
Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
Płaski filtr epiduralny 0,2µm
Zatraskowy łącznik do cewnika epiduralnego
Mocowanie cewnika
Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny?
Odpowiedź nr 99: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 100, dotyczy Pakietu nr 91 poz.4.

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłuc centralnych o parametrach:
Cewnik wykonany z biokompatybilnego poliuretanu, skalowany, zakończony miękką, niebieską końcówką ułatwiającą wprowadzenie oraz chroniącą przed uszkodzeniem naczynia
Ramiona cewnika z oznaczeniem średnic i znakowane kolorystycznie
Rozszerzacz
Prowadnica 0.035 (0,89mm) x 600mm długa
Niebieska strzykawka wprowadzająca 5ml (luer)
Igła wprowadzająca 18G (1,25mm) x 70mm (dostępna w wersji Y)
Strzykawka iniekcyjna 5ml (luer)
Igła iniekcyjna
Koreczki heparynowe luer-lock
Skalpel
Klips mocujący
Trzykanałowy: 7F; długość 15cm, 20cm i 30cm, ramiona w rozmiarach: 16/18/18G?
Odpowiedź nr 100: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 101, dotyczy Pakietu nr 73 poz.1-3,27.

W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewnia zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od wymogu zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi (tlenkiem etylenu), dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które zgodnie spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Zgodnie z postanowieniami dyrektywy(-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych, dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako STERYLNY tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937". Normy dotyczą odpowiednio : EN ISO 11135-1:2007 – sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006- sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 – sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu.

Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, że ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako STERYLNY pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany. Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych dopuszczonymi prawem metodami używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, itp.) – nie ma w związku z tym przeciwwskazań co do stosowania produktów sterylizowanych inną metodą aniżeli para wodna. Należy również mieć na uwadze, iż Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów.

Odpowiedź nr 101: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 102, dotyczy Pakietu nr 43 poz.1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie osłony w rozmiarze 90 x 225 cm?

Odpowiedź nr 102: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 103, dotyczy Pakietu nr 43 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kieszeni w rozmiarze 38 x 40 cm, sterylizowanej tlenkiem etylenu?

Odpowiedź nr 103: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 104, dotyczy Pakietu nr 43 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pokrowca z 1 taśmą lepłą?

Odpowiedź nr 104: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 105, dotyczy Pakietu nr 86 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji z uwagi na fakt, że producent zaprzestał produkcji i sprzedaży opisanego opatrunku?

Odpowiedź nr 105: Zamawiający wymaga wyceny opatrunku po ostatniej obowiązującej cenie, z dopiskiem, że zaprzestano produkcji opatrunku.

Pytanie nr 106, dotyczy Pakietu nr 103 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do artroskopii bez zapinek do bandaża? Na mocy obowiązujących norm (w tym MDR) nie można umieszczać tych elementów w zestawach operacyjnych.

Odpowiedź nr 106: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 107, dotyczy Pakietu nr 107 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do operacji kręgosłupa o składzie różniącym się nieznacznie z opisem w SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do operacji kręgosłupa o składzie różniącym się nieznacznie z opisem w SWZ:

- 1x Serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 150x190 cm, waga wzmocnienia powyżej 80 g/m²
 - 1x Serweta na stolik Mayo wzmocniona 80x145 cm
 - 1x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMMS rozmiar 130 cm zapinany na rzep o długości min. 3 cm x 6 cm i 3 cm x 13 cm, rękawy klejone w obszarze krytycznym
 - 1x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMMS, rozmiar 150 cm zapinany na rzep o długości min. 3 cm x 6 cm i 3 cm x 13 cm, rękawy klejone w obszarze krytycznym
 - 4x Ręcznik chłonny, biały, 30x40
 - 1x Kieszeń na narzędzia 1 komora 40x38 cm z przyklepcem folia PE
 - 1x Uchwyt samoprzylepny typu rzep
 - 1x Uchwyt elektrody monopolarnej z końcówką nożową, dł. kabla min. 3m
 - 2x Miska 250 ml skalowana
 - 4x Kompresy gazowe 10x10 cm 12W 17N z rtg, a10
 - 1x Kleszczyki plastikowe 24 cm
 - 1x Czyścik do noży elektrochirurgicznych
 - 1x Końcówka do odsysania Frazier
 - 1x Dren do odsysania śr. zew. 24/25CH, 300 cm
 - 1x Strzykawka L/L trzyczęściowa 5 ml
 - 1x Strzykawka L/L trzyczęściowa 3 ml
 - 1x Strzykawka L/L trzyczęściowa 20 ml
 - 2x Ręcznik chłonny biały, 20x30 cm
 - 2x Serweta boczna samoprzylepna 90x75 cm
 - 1x Serweta dolna samoprzylepna 175x180 cm
 - 1x Serweta górna samoprzylepna 250x150 cm
- Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego z PE/PP o gramaturze min. 57 g/m², wzmocnionego w obszarze krytycznym. Wzmocnienie chłonne pozbawione pyłących włókien, wiskozy i celulozy o łącznej gramaturze laminatu w obszarze wzmocnienia 109 g/m². Parametry serwet w obszarze krytycznym: odporność na przenikanie cieczy 175 (+/- 1) cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie wyższa niż wymogi SWZ, współczynnik pylenia 2,2 log₁₀. I klasa palności. Sposób pakowania i sterylizacji zgodny z wymogami SWZ. Zestaw zgodny z normą PN-EN 13795. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001.

Odpowiedź nr 107: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 108, dotyczy Pakietu nr 107 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego, rozszerzonego o składzie różniącym się nieznacznie z opisem w SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego, rozszerzonego o składzie różniącym się nieznacznie z opisem w SWZ:

- 1x Serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 150x190 cm, waga wzmocnienia powyżej 80 g/m²
- 4x Ręcznik chłonny, biały, 30x40
- 1x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMMS rozmiar XL 130 cm zapinany na rzep, rękawy klejone w obszarze krytycznym
- 1x Serweta na stolik Mayo wzmocniona 80x145 cm

2x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMMS wzmocniony rozmiar XLL 150 cm zapinany na rzep , rękawy klejone w obszarze krytycznym
1x Kieszeń na narzędzia 2 komory 40x38 cm z przyklepcem folia PE
1x Taśma lepna 50x9 cm
1x Uchwyt na skalpele
1x Skalpel nr 10
1x Skalpel nr 20
1x Skalpel nr 11
1x Licznik igieł z numeracją 1-20 magnetyczno-piankowy
1x Miska 250 ml skalowana
1x Miska 500 ml skalowana
1x Kleszczyki plastikowe 24 cm
6x Tupfery gazowe okrągłe 20N po rozłożeniu 29x35 cm,
40x Tupfery gazowe okrągłe z nitką RTG 20N po rozłożeniu 29x35 cm,
20x Kompresy gazowe z nitką RTG 10x10 cm 16W 17N, konfekcjonowany a'5
20x Kompresy gazowe z nitką RTG 10x20 cm 16W 17N, konfekcjonowany a'10
4 x Serweta laparotomijna 40x40 cm z nitką RTG 6W 20N wstępnie prane białe
1x Tupfery gazowe z nitką RTG po rozwinięciu 12x12 cm ułożone w przegródkach
1x Nóż elektrochirurgiczny monopolarny z końcówką nożową, dł. kabla min. 3 m
1x Czyścik do noży elektrochirurgicznych
1 x Zestaw do odsysania typ Yankauer 30 CH, 300 cm, z końcówką 28 CH, z otworami obarczającymi
2x Osłona na uchwyt lampy 11,5x15 cm
2x ręcznik chłonny 20x30 cm
1x Serweta górna samoprzylepna 150x240 cm
2x Serweta boczna samoprzylepna 110x90
1x Serweta dolna samoprzylepna 180x175 cm
Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego (na całej powierzchni) niepylącego laminatu trójwarstwowego o gramaturze powyżej 70 g/m2 (wyższej od wymogów SWZ) bez włókien celulozy i wiskozy. Laminat odporny na przenikanie płynów (> 170 cm H2O), wytrzymały na rozrywanie na mokro/sucho (min. 190kPa), współczynnik pylenia 2,2 log10. W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości 5cm zabezpieczającymi część lepną serwet, pozwalające w rękawicach jednych ruchem odkryć część lepną do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Sposób pakowania i sterylizacji zgodny z wymogami SWZ. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem. Zamawiający przez ostatnie dwa lata pracował na zestawie o podobnym składzie i parametrach i nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Odpowiedź nr 108: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 109, dotyczy Pakietu nr 107 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z dwoma fartuchami i diatermią o składzie różniącym się nieznacznie z opisem w SWZ:

1x Serweta na stolik narzędziowy 150x190 cm wzmocniona, waga wzmocnienia powyżej 80 g/m2
1x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMMS, wzmocniony, rozmiar 120 cm zapinany na rzep, rękawy klejone w obszarze krytycznym
1x Serweta na stolik Mayo 80x145 cm, grubość laminatu wzmocnionego min. 82 g/m2, składana w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację
1x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMMS, wzmocniony folią, rozmiar 150 cm zapinany na rzep, rękawy klejone w obszarze krytycznym
2x Ręcznik chłonny z celulozy, 30x40
10x Kompresy gazowe 10x10 cm 8W 17N,
1x Kleszczyki plastikowe 24 cm
2x Miska 250 ml skalowana
1x Nóż elektrochirurgiczny monopolarny z końcówką nożową, dł. kabla min. 3 m
1x Kieszeń na narzędzia 40x38 cm z przyklepcem, folia PE, 1 komora
1x Taśma lepna 50x9
2x Osłona na uchwyt lampy uniwersalna 11,5x15 cm
2x Ręcznik chłonny biały, 20x30 cm
2x Serweta boczna samoprzylepna 90x75 cm
1x Serweta dolna samoprzylepna 175x180 cm
1x Serweta górna samoprzylepna 250x150 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego z PE/PP o gramaturze min. 57 g/m², wzmocnionego w obszarze krytycznym. Wzmocnienie chłonne pozbawione pyłących włókien, wiskozy i celulozy o łącznej gramaturze laminatu w obszarze wzmocnienia 109 g/m². Parametry serwet w obszarze krytycznym : odporność na przenikanie cieczy 175(+/- 1) cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie wyższa niż wymogi SWZ, współczynnik pylenia 2,2 log₁₀. I klasa palności. Sposób pakowania i sterylizacji zgodny z wymogami SWZ. Zestaw zgodny z normą PN-EN 13795. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001. Zamawiający przez ostatnie dwa lata pracował na tym zestawie i nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Odpowiedź nr 109: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 110, dotyczy Pakietu nr 2 pak. 64.

Czy Zamawiający dopuści test o swoistości dla Grypa A wynoszącej 96,23% czyli zaledwie 0,77 % niższej od wymaganej? Pozostałe parametry testu zgodne z Wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź nr 110: Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 111, dotyczy Pakietu nr 64

Czy Zamawiający dopuści test, który posiada również możliwość zdiagnozowania adenowirusa (SARS-CoV-2, grypa A+B, RSV+ adenowirus)?

Odpowiedź nr 111: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 112, dotyczy Pakietu nr 64

Czy Zamawiający dopuści test, w którym czas oczekiwania na wynik to 15-30 min?

Odpowiedź nr 112: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 113, dotyczy ceny

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem 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.

Odpowiedź nr 113: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 114, dotyczy realizacji umowy

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego

Odpowiedź nr 114: Zamawiający nie przewiduje takiej możliwości.

Pytanie nr 115, dotyczy realizacji umowy

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź nr 115: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie nr 116, dotyczy umowy

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 ust. 1-2 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź nr 116: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 117, dotyczy umowy

Zamawiający wyraził zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy? Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji. Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

Odpowiedź nr 117: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 118, dotyczy Pakietu nr 21

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź nr 118: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 119, dotyczy Pakietu nr 21

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia. W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy: „2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”
Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykietce muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.

2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź nr 119: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 120, dotyczy Pakietu nr 49

Prosimy o dopuszczenie odczynnika o nazwie handlowej Cytofix o składzie: etanol, izobutan, n-butan, propan.

Odpowiedź nr 120: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 121, dotyczy Pakietu nr 59

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną po obwodzie każdej z dwóch części, hydrożelową z systemem rozprowadzającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagającą aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm², bez ograniczenia mocy maksymalnej, powierzchnia całkowita 170cm², wymiary 176x122mm, podłoże z pianki, do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety pakowana po 5 sztuk, opakowanie handlowe 50szt. ?

Odpowiedź nr 121: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 122, dotyczy Pakietu nr 59

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną, uniwersalną dla dzieci i dorosłych powyżej 5 kg, jednorazowa, dzieloną symetrycznie na dwie równe połówki, powierzchnia ogólna 168 cm², powierzchnia czynna 105 cm², grubość hydrożelu 0,69 mm, wymiary 163,5 x 117 mm, podłoże wykonane z wodoodpornej elastycznej pianki, z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, hydrożel w części przewodzącej, pakowana pojedynczo w opakowaniu zbiorczym 100szt. ?

Odpowiedź nr 122: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 123, dotyczy Pakietu nr 68 poz.3-5

Czy Zamawiający wymaga zaferowania opaski gipsowej na perforowanym trzpień z tworzywa sztucznego, ułatwiającego szybkie i równomierne namaczanie opaski, który nie ulega zniszczeniu i deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku?

Odpowiedź nr 123: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 124, dotyczy Pakietu nr 72 poz.1-2.

Czy na opakowaniach jednostkowych wyrobów jałowych Zamawiający oczekuje naklejki do dokumentacji medycznej z informacjami zgodnymi z wytycznymi **MDR**?

Załącznik I MDR:

23.3. Informacje na opakowaniu, które zachowuje stan sterylny wyrobu (zwanym dalej „opakowaniem sterylnym”).

Na opakowaniu sterylnym umieszcza się następujące elementy:

- a) oznaczenie pozwalające na rozpoznanie opakowania jako opakowania sterylnego;
- b) informację, że wyrób jest w stanie sterylnym;
- c) metodę sterylizacji;
- d) imię i nazwisko lub nazwę i adres producenta;
- e) opis wyrobu;
- f) jeżeli wyrób przeznaczony jest wyłącznie do badań klinicznych – wyrazy „wyłącznie do badań klinicznych”;
- g) jeżeli wyrób został wykonany na zamówienie – wyrazy „wyrób wykonany na zamówienie”;
- h) miesiąc i rok produkcji;
- i) jednoznaczne wskazanie terminu bezpiecznego używania lub bezpiecznej implantacji wyrobu, z podaniem co najmniej roku i miesiąca; oraz
- j) zalecenie, by sprawdzić w instrukcji używania, co należy zrobić w przypadku uszkodzenia lub niezamierzonego otwarcia opakowania sterylnego przed użyciem wyrobu.

Odpowiedź nr 124: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 125, dotyczy Pakietu nr 73 poz.5-8.

Czy Zamawiający wymaga zaferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie **IIa reguła 7** jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np.

pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego.

W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Odpowiedź nr 125: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 126, dotyczy Pakietu nr 73 poz.1-4

Czy na opakowaniach jednostkowych wyrobów jałowych Zamawiający oczekuje naklejki do dokumentacji medycznej z informacjami zgodnymi z wytycznymi MDR?

Załącznik I MDR:

23.3. Informacje na opakowaniu, które zachowuje stan sterylny wyrobu (zwanym dalej „opakowaniem sterylnym”).

Na opakowaniu sterylnym umieszcza się następujące elementy:

- a) oznaczenie pozwalające na rozpoznanie opakowania jako opakowania sterylnego;
- b) informację, że wyrób jest w stanie sterylnym;
- c) metodę sterylizacji;
- d) imię i nazwisko lub nazwę i adres producenta;
- e) opis wyrobu;
- f) jeżeli wyrób przeznaczony jest wyłącznie do badań klinicznych – wyrazy „wyłącznie do badań klinicznych”;
- g) jeżeli wyrób został wykonany na zamówienie – wyrazy „wyrób wykonany na zamówienie”;
- h) miesiąc i rok produkcji;
- i) jednoznaczne wskazanie terminu bezpiecznego używania lub bezpiecznej implantacji wyrobu, z podaniem co najmniej roku i miesiąca; oraz
- j) zalecenie, by sprawdzić w instrukcji używania, co należy zrobić w przypadku uszkodzenia lub niezamierzonego otwarcia opakowania sterylnego przed użyciem wyrobu.

Odpowiedź nr 126: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 127, dotyczy Pakietu nr 80 poz.1-3

Czy na opakowaniach jednostkowych wyrobów jałowych Zamawiający oczekuje naklejki do dokumentacji medycznej z informacjami zgodnymi z wytycznymi MDR?

Załącznik I MDR:

23.3. Informacje na opakowaniu, które zachowuje stan sterylny wyrobu (zwanym dalej „opakowaniem sterylnym”).

Na opakowaniu sterylnym umieszcza się następujące elementy:

- a) oznaczenie pozwalające na rozpoznanie opakowania jako opakowania sterylnego;
- b) informację, że wyrób jest w stanie sterylnym;
- c) metodę sterylizacji;
- d) imię i nazwisko lub nazwę i adres producenta;
- e) opis wyrobu;
- f) jeżeli wyrób przeznaczony jest wyłącznie do badań klinicznych – wyrazy „wyłącznie do badań klinicznych”;
- g) jeżeli wyrób został wykonany na zamówienie – wyrazy „wyrób wykonany na zamówienie”;
- h) miesiąc i rok produkcji;
- i) jednoznaczne wskazanie terminu bezpiecznego używania lub bezpiecznej implantacji wyrobu, z podaniem co najmniej roku i miesiąca; oraz
- j) zalecenie, by sprawdzić w instrukcji używania, co należy zrobić w przypadku uszkodzenia lub niezamierzonego otwarcia opakowania sterylnego przed użyciem wyrobu.

Odpowiedź nr 127: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 128, dotyczy Pakietu nr 81 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną włókninową o wymiarach 100x100x141 cm?

Odpowiedź nr 128: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 129, dotyczy Pakietu nr 81 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną bawełnianą o wymiarach 134x95x95cm?

Odpowiedź nr 129: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 130, dotyczy Pakietu nr 82 poz.1-8.

Czy Zamawiający może potwierdzić, że przez:

rozmiar „1” ma na myśli siatkę opatrunkową z zastosowaniem na palec;

rozmiar „2” ma na myśli siatkę opatrunkową z zastosowaniem na dłoń, palec;

rozmiar „3” ma na myśli siatkę opatrunkową z zastosowaniem na dłoń, stopę;
rozmiar „4” ma na myśli siatkę opatrunkową z zastosowaniem na podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć;
rozmiar „6” ma na myśli siatkę opatrunkową z zastosowaniem na głowa, ramię, podudzie, kolano;
rozmiar „8” ma na myśli siatkę opatrunkową z zastosowaniem na udo, głowa, biodro;
rozmiar „10” ma na myśli siatkę opatrunkową z zastosowaniem na biodro, brzuch;
rozmiar „14” ma na myśli siatkę opatrunkową z zastosowaniem na klatka piersiowa, brzuch?

Odpowiedź nr 130: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 131, dotyczy Pakietu nr 98 poz.1-5.

Zamawiający może potwierdzić, że dopuszcza pieluchomajtki z klejowym indykatorem wilgoci w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę na zielono-niebieską pod wpływem cieczy oraz z poprzecznymi liniami dzielącymi indykator na strefy pozwalając tym samym ocenić stopień wypełnienia pieluchy?

Odpowiedź nr 131: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 132, dotyczy Pakietu nr 89 poz.4.

Zamawiający oczekuje zaferowania wyrobu który składa się z buteleczki 6 ml i gąbki czy też wyrobu który składa się z małej gąbki w pojemniku z folii aluminiowej z klejem na odwrocie. Gąbka jest wstępnie nasączona (roztworem ograniczającym gromadzenie się pary wodnej). Wyrób oferuje wysoki stopień wygody, ponieważ jest prosty i gotowy do użycia.

Odpowiedź nr 132: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 133, dotyczy Pakietu nr 89 poz. 1-3

Zamawiający wymaga aby klipsy posiadały 2 metryczki samoprzylepne do dokumentacji medycznej do każdego zasobnika zawierające informacje o dacie ważności, numerze serii.

Odpowiedź nr 133: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 134, dotyczy Pakietu nr 89 poz. 1-2

Zamawiający oczekuje zaferowania klipsów polimerowych II generacji Klipsy polimerowe z zamkiem, niewchłaniające. W wersji o podwyższonej stabilności na naczyniu ok 15N, z dwukierunkowo naprzemiennie ułożonymi zębami gwarantującymi podwyższoną stabilność poprzeczną eliminującą ryzyko zsunęcia się z naczynia pod wpływem ciśnienia krwi lub manipulacji w polu operacyjnym. Zęby zakończone ostrzem uniesionym w kierunku przeciwległego ramienia pod kątem ok.45°.

Odpowiedź nr 134: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 135, dotyczy Pakietu nr

Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w zad. 89 poz. 1-3 [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 178/2022 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 zaferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Odpowiedź nr 135: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 136, dotyczy Pakietu nr 31 poz.1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika przeznaczonego do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego z końcówką typu EnFit.

Połączenie EnFit zastąpiło stożkowe połączenia EnLock. Zmiana jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów. Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia sp. z o.o. wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit™. Zestawy z końcówką EnLock nie są już dostępne. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź nr 136: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 137, dotyczy Pakietu nr 31 poz.7.

W pozycji 7 zamawiający opisał w sposób następujący przedmiot zamówienia: „Łącznik przejściowy, tymczasowy,

umożliwiający połączenie zestawu do podaży diety z końcówką żeńską ENFit z portem zgłębnika typu ENLock.”
Podobny opis znajduje się w pakiecie 31 w pozycji 6.

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający miał na myśli „Konektor do połączenia do zestawu do żywienia EnFit, ze strzykawką EnLock”?

Odpowiedź nr 137: Zamawiający potwierdza, że miał na myśli „Konektor do połączenia do zestawu do żywienia EnFit, ze strzykawką EnLock”, jeżeli pytanie dotyczy pak.31 poz. 4 i 5, w takim wypadku zamawiający potwierdza, że chodzi o „Konektor do połączenia do zestawu do żywienia EnFit, ze strzykawką EnLock”.

Pytanie nr 138, dotyczy Pakietu nr 11 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników Pezzera wyłącznie w rozmiarach 28-30?

Odpowiedź nr 138: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 139, dotyczy Pakietu nr 11 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzera sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź nr 139: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 140, dotyczy Pakietu nr 12 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,33 zamiast 0,3?

Odpowiedź nr 140: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 141, dotyczy Pakietu nr 21 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. 30 ml zamiast 40-50 ml?

Odpowiedź nr 141: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 142, dotyczy Pakietu nr 21 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. 150 ml zamiast 100-120 ml?

Odpowiedź nr 142: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 143, dotyczy Pakietu nr 21 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. 250 ml zamiast 180-200 ml?

Odpowiedź nr 143: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 144, dotyczy Pakietu nr 21 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. 250 ml zamiast 300 lub 366 ml?

Odpowiedź nr 144: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 145, dotyczy Pakietu nr 21 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. 500 ml zamiast 300 lub 366 ml?

Odpowiedź nr 145: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 146, dotyczy Pakietu nr 24 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z przeliczeniem oferowanych ilości?

Odpowiedź nr 146: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 147, dotyczy Pakietu nr 24 poz.4.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'144 sztuki z przeliczeniem oferowanych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź nr 147: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 148, dotyczy Pakietu nr 26 poz.7.

Czy Zamawiający wycenę za opakowanie a'800 sztuk z przeliczeniem oferowanych ilości?

Odpowiedź nr 148: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 149, dotyczy Pakietu nr 30.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z przeliczeniem oferowanych ilości?

Odpowiedź nr 149: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 150, dotyczy Pakietu nr 36 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści worek o poniższej charakterystyce?

- sterylny worek z podziałką co 100ml, wykonany z PCV bez zawartości lateksu
- z drenem o długości 110cm, zakończonym łącznikiem schodkowym i zastawką antyrefluksyjną, uniemożliwiającą cofnięcie się moczu z worka do cewnika
- z poprzecznym zaworem odpływu dennego
- port bezigłowy do pobierania próbek
- pojemność worka 2 000 ml
- klamra zaciskowa na drenie
- tylna biała ściana
- wzmocniony podwójny zgrzew w górnej i dolnej części worka
- nazwa producenta na worku pozwala na identyfikację produktu po użyciu
- przechowywać w temperaturze pokojowej, w pomieszczeniu dobrze wentylowanym.
- chronić przed światłem słonecznym.
- pakowany pojedynczo w blister-pack
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- użycie przez 7 dni

Odpowiedź nr 150: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 151, dotyczy Pakietu nr 36 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści worek o poniższej charakterystyce?

- sterylny worek z podziałką co 100ml, wykonany z PCV bez zawartości lateksu
- z drenem o długości 110cm, zakończonym łącznikiem schodkowym i zastawką antyrefluksyjną, uniemożliwiającą cofnięcie się moczu z worka do cewnika
- z poprzecznym zaworem odpływu dennego
- port bezigłowy do pobierania próbek
- pojemność worka 2 000 ml
- klamra zaciskowa na drenie
- tylna biała ściana
- wzmocniony podwójny zgrzew w górnej i dolnej części worka
- nazwa producenta na worku pozwala na identyfikację produktu po użyciu
- przechowywać w temperaturze pokojowej, w pomieszczeniu dobrze wentylowanym.
- chronić przed światłem słonecznym.
- pakowany pojedynczo w blister-pack
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- użycie przez 7 dni

Odpowiedź nr 151: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 152, dotyczy Pakietu nr 36 poz.4.

Czy Zamawiający dopuści worek o poniższej charakterystyce?

- sterylny worek na mocz o pojemności 2000ml z komorą typu Pasteur'a
- dwa filtry hydrofobowe
- bezigłowy port do pobierania próbek

- dren o długości 120 cm, odporny na załamania
- miejsce na opis danych pacjenta
- zawór dolny typu T
- zastawka antyrefluksyjna oraz zacisk ślizgowy
- elastyczne sznurki mocujące
- wbudowany wieszak na worek

Odpowiedź nr 152: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 153, dotyczy Pakietu nr 48 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści żel do USG o następującym składzie: woda dejonizowana, karbomer, trietanolamina, monopropylen?

Odpowiedź nr 153: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 154, dotyczy Pakietu nr 48 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści żel do EKG o następującym składzie: woda dejonizowana, karbomer, Trójetanol Aminu, Monopropylen glikolu, metylochlotiazolinonu (i) metyloizotiazolinonu?

Odpowiedź nr 154: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 155, dotyczy Pakietu nr 62.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z przeliczeniem oferowanych ilości?

Odpowiedź nr 155: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 156, dotyczy Pakietu nr 90 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z przeliczeniem oferowanych ilości?

Odpowiedź nr 156: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 157, dotyczy Pakietu nr 58.

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne na troki o poniższej charakterystyce?

- pełnobarierowa
- mocowana na troki
- kolor niebieski
- wykonana z trzech warstw włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g każda, w tym wewnętrznej filtracyjnej, typu II
- z wkładką modelującą na nos i z zakładkami w części centralnej umożliwiającej dopasowanie do kształtu twarzy
- wymiary maski: ok. 17,5cm x 9,5cm
- długość uchwytów mocujących: ok. 17 cm
- długość wkładki modelującej: ok. 10,5 cm
- szerokość uchwytu modelującego: ok. 1,5 cm
- wyrób medyczny klasa I ; oznakowany CE ; zgodne z normą EN 14683
- maski pakowane po 50 szt. w kartonik pełniący funkcję dyspensera

Odpowiedź nr 157: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 158, dotyczy Pakietu nr 5, poz.4-5.

Czy zamawiający wydzieli poz.4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

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

Odpowiedź nr 15: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 159, dotyczy Pakietu nr 5, poz.4.

Czy zamawiający dopuści koreczki luer lock z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka, wskazującym kierunek nakładania, pakowane w sposób zapobiegający przypadkowej kontaminacji – indywidualnie w komorach dopasowanych do kształtu koreczka, niezłączone ze sobą?

Odpowiedź nr 159: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 160, dotyczy Pakietu nr 5 poz.5.

Czy zamawiający dopuszcza koreczki dwustronne męsko-żeńskie (combi) do kraników i wkłuć, łatwo wkręcane i wykręcane, kompatybilne i szczelne z zakończeniami kraników i wkłuć obwodowych, centralnych, tętnicznych, wykonane z polipropylenu – materiału o wysokiej sprężystości, co zapewnia lepsze uszczelnienie i zapobiega przeciekaniu, kompatybilne z zakończeniem typu luer i luer lock strzykawkki i drenu do przetoczeń, jałowe, pojedynczo pakowane, w kolorze niebieskim i czerwonym?

Odpowiedź nr 160: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 161, dotyczy Pakietu nr 15, poz.1.

Czy zamawiający dopuści przyrządy do infuzji IS - wyposażone w filtr przeciwbakteryjny powietrza z możliwością zamknięcia umożliwiającą podawanie leków z pojemników szklanych np. albumina, rolowy regulator przepływu, bez uchwytu na dren, posiada zabezpieczenie igły biorczej w postaci żebrowanej osłonki, przyrząd zapakowany w opakowanie folia - papier pozwalające na bezpieczne i jałowe użytkowanie, na opakowaniu powinna być zamieszczona wyraźna, niezmywalna data ważności i numer serii?

Odpowiedź nr 161: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 162, dotyczy Pakietu nr 15, poz.1-3.

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź nr 162: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 163, dotyczy Pakietu nr 15 poz.2.

Czy zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji TS - wyposażony w filtry przeciwbakteryjne powietrze z możliwością zamknięcia, umożliwiającą podawanie leków z pojemników szklanych np. albumina, regulator przepływu posiada na tylnej powierzchni uchwyt do zamocowania drenu kroplówki zabezpieczając przed zainfekowaniem przy krótkotrwałym odłączeniu oraz w celu zabezpieczenia igły biorczej po użyciu – osłonę żebrowaną, przyrząd zapakowany w opakowanie folia - papier pozwalające na bezpieczne i jałowe użytkowanie, na opakowaniu powinna być zamieszczona wyraźna, niezmywalna data ważności i numer serii?

Odpowiedź nr 163: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 164, dotyczy Pakietu nr 15, poz. 3

Czy zamawiający dopuści wycenę za zestaw do przetaczania płynów i leków światłoczułych w poz. 3, natomiast wycenę za osłonkę na butelkę / worek w osobnej pozycji? Niniejsza prośba podyktowana jest odmienną stawką VAT na przyrząd (8% VAT), a inną na worki (23% VAT).

Odpowiedź nr 164: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 165, dotyczy Pakietu nr 24 poz.1-3.

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

Odpowiedź nr 165: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 166, dotyczy Pakietu nr 24 poz.4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź nr 166: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 167, dotyczy Pakietu nr 36 poz.1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź nr 167: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 168, dotyczy Pakietu nr 53 poz.1.

Czy zamawiający dopuści standardowe, krótkie ochraniacze foliowe na obuwiu, bez dodatkowego moletu antypoślizgowego, wykonane z teksturowanej (matowej) folii? Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. Z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź nr 168: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 169, dotyczy Pakietu nr 53 poz.2.

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, wykonany w całości z włókniny polipropylenowej, jednowarstwowej, charakteryzującej się dobrą chłonnością oraz przewodnością, wokół obwód ściągnięty gumką, czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym – z możliwością wykonania otworu w celu wyjmowania pojedynczej sztuki, etykieta wyraźna, z opisem w jęz. Polskim?

Odpowiedź nr 169: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 170, dotyczy Pakietu nr 53 poz.2.

Czy zamawiający oczekuje lub wymaga czepek typu furażerka, wykonany w całości z włókniny polipropylenowej, jednowarstwowej, charakteryzującej się dobrą chłonnością oraz przewodnością, z tyłu wiązany na troki, czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym – z możliwością wykonania otworu w celu wyjmowania pojedynczej sztuki, etykieta wyraźna, z opisem w jęz. Polskim?

Odpowiedź nr 170: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 171, dotyczy Pakietu nr 58

Czy zamawiający dopuszcza wysokobarielową, niejałową, trójwarstwową maskę, wykonaną z bezwonnej hypoalergicznego włókniny, gwarantująca poziom filtracji BFE min. 99,5 %, wiązana na troki, posiadająca delikatne usztywnienie umożliwiające dopasowanie maski do twarzy, pakowane w kartoniki z dyspenserem umożliwiającym ich higieniczne przechowywanie i użytkowanie (nie więcej niż 50 szt. W kartonie), wyraźnie opisana w jęz. Polskim?

Odpowiedź nr 171: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 172, dotyczy Pakietu nr 62

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

Odpowiedź nr 172: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 173, dotyczy Pakietu nr 73 poz.1-4.

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź nr 173: Zamawiający nie odstępuje.

Pytanie nr 174, dotyczy Pakietu nr 80 poz. 1-3.

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź nr 174: Zamawiający nie odstępuje.

Pytanie nr 175, dotyczy Pakietu nr 82 poz.1-8.

Czy zamawiający wymaga wyceny za metr bieżący w stanie spoczynku czy w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź nr 175: Zamawiający wymaga wyceny w stanie spoczynku.

Pytanie nr 176, dotyczy Pakietu nr 95

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź nr 176: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 177, dotyczy Pakietu nr 9, poz. 2.

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zawierające 100 metrów bieżących wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 177: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 178, dotyczy Pakietu nr 18 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu opatrunkowego, w którego skład wchodzi 1x pojemnik plastikowy z podziałką, przezroczysty o wymiarach około (20x10x4,5) cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 178: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 179, dotyczy Pakietu nr 18 poz4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu chirurgicznego, w którego skład wchodzi:

- 1 x serweta włókninowa, dwuczęściowa z regulowaną wielkością przylepnego otworu 2 x (75 x 45cm)

w zamian za:

- 1 x serweta przylepna 75 cm x 90 cm, 2-częściowa z regulacją otworu,

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 179: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 180, dotyczy Pakietu nr 18 poz.8.

Czy Zamawiający miał na myśli zestaw do zmiany opatrunku posiadający w swoim składzie 8 x kompres z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm.

Odpowiedź nr 180: Zamawiający popełnił omyłkę pisarską, powinno być: 8 x kompres z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm.

Pytanie nr 181, dotyczy Pakietu nr 18 poz.1-9.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów spełniających definicję MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów zabiegowych. Zestawy zabiegowe - zgodnie z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37.

Odpowiedź nr 181: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 182, dotyczy Pakietu nr 68 poz.3-5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek gipsowych zgodnych z opisem, ale o czasie wiązania ok. 2-4 min?

Odpowiedź nr 182: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 183, dotyczy Pakietu nr 68 poz.5.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski gipsowej o szerokości 14 cm?

Odpowiedź nr 183: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 184, dotyczy Pakietu nr 77 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasków włókninowych w rozmiarze 12 x 101 mm, pakowanego a'3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź nr 184: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 185, dotyczy Pakietu nr 78 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku siatkowego o dużych oczkach w rozmiarze 20 x 20 cm?

Odpowiedź nr 185: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 186, dotyczy Pakietu nr 79 poz.4.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet operacyjnych jałowych po praniu wstępnym gotowego wyrobu, z tasiemką, oraz kontrastem RTG, rozmiar 90cm x 8cm, 20 nitkowa, 4 warstwowa, w podwójnym opakowaniu typu papier-folia, 2 etykiety samoprzylepne (po jednej na każdym opakowaniu) z numerem serii i terminem ważności.

Odpowiedź nr 186: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 187, dotyczy Pakietu nr 79 poz.5.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych, jałowych, z nitką RTG, 17 nitkowe, 16 warstwowe, rozmiar 10cm x 20cm w podwójnym opakowaniu typu papier-folia, 2 etykiety samoprzylepne (po jednej na każdym opakowaniu) z numerem serii i terminem ważności.

Odpowiedź nr 187: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 188, dotyczy Pakietu nr 79 poz.6-7.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych pakowanych w opakowanie z nadrukowaną etykietą główną wyposażoną w repozycjonowaną 1 etykietę kontrolną do wklejenia do dokumentacji medycznej, pozostałe parametry spełnione?

Odpowiedź nr 188: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 189, dotyczy Pakietu nr 87 poz.1-2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku aktywowanego płynem Ringera, zawierającego poliakrylan sodu w zamian za chlorowodurek poliheksametylenu biguanidyny, stosowanego do ran powierzchniowych, nie wymagającego opatrunku wtórnego?

Odpowiedź nr 189: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 190, dotyczy Pakietu nr 92 poz.14

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania nożyczek do obcinania paznokci sklasyfikowanych jako wyrób użytkowy, w związku z czym opodatkowanych stawką podatku VAT 23%, pozostałe parametry spełnione.

Odpowiedź nr 190: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 191, dotyczy Pakietu nr 100 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku piankowego w rozmiarze 18 x 18 cm lub 22,5 x 22,5 cm?

Odpowiedź nr 191: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 192, dotyczy Pakietu nr 100 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku piankowego w rozmiarze 10 x 10 cm?

Odpowiedź nr 192: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 193, dotyczy Pakietu nr 103 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do artroskopii stawu kolanowego wykonanego z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (włóknina zgodna z EN13795-1:2019 dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze minimum 55 g/m². Obłożenie odporne na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) minimum 158cm H₂O oraz odporność na rozzerwanie na sucho minimum 145 kPa i na mokro minimum 134 kPa (zgodnie z EN 13938-1) posiadający w swoim składzie:

- 1 x Serweta na stół narzędziowy wykonana z foliowo-włókninowego laminatu złożonego z warstwy folii polietylenowej i wzmocnienia z warstwy włókniny polipropylenowej (wymiary wzmocnienia 75cm x 190cm) o gramaturze całkowitej minimum 80 g/m², wymiary całkowite serwety 150 x 190 cm,
- 1 x Serweta na stolik Mayo w formie rękawa składanego teleskopowo o gramaturze całkowitej minimum 87 g/m² i chłonności całkowitej około 160 ml/m², na całej długości rękawa wzmocnienie z włókniny polipropylenowej (wymiary wzmocnienia 60 cm x 145cm) przymocowane całą powierzchnią, wymiary całkowite 80 x 145 cm
- 4 x ręcznik chłonny celulozowy 33 cm x 30 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny z włókniny polipropylenowej typu SMS standard rozmiar L
- 1 x fartuch chirurgiczny z włókniny polipropylenowej typu SMS wzmocniony rozmiar XL
- 1 x pojemnik plastikowy niebieski 250 ml
- 1 x Kleszczyki do mycia pola operacyjnego proste, 24 cm, niebieski
- 6 x Tampon z gazy rozmiar R5 extra 20 nitok, rozmiar po rozwinięciu 48x24cm

-20 x Kompres z gazy z nitką radiacyjną o wymiarach 10 cm x 10 cm 12 warstw, 17 nitek
-1 x opaska elastyczna 15 cm x 5 m
-1 x kieszeń przylepna 1 sekcja 43 cm x 38 cm
-2 x OR sticker 6 cm x 6 cm
-1 x taśma przylepna 10 cm x 50 cm
-2 x stokineta – osłona na kończyne 35 cm x 55 cm
-1 serweta do operacji/artroskopii kolana dwuwarstwowa o wymiarach 245 x 320 cm, posiadająca otwór 5 x 7 cm
Opakowanie: Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z dwiema papierowymi okrągłymi wstawkami z papieru typu Tyvek lub w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z kołnierzem z papieru typu Tyvek, z miejscem otwarcia oznakowanym lub intuicyjnym. Pierwszy karton transportowy, wewnętrzne opakowanie worek foliowy. Wewnątrz każdego zestawu karta informacyjna o składzie zestawu oraz 4 etykiety samoprzylepne zawierające jego identyfikację w szczególności: nazwa zestawu, nr katalogowy, LOT, datą ważności, nazwa producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. (komponenty zestawu będące wyrobami medycznymi oznakowane znakiem MD)
Zestaw spełnia definicję MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów zabiegowych. Zestawy zabiegowe - zgodne z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37.

Odpowiedź nr 193: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 194, dotyczy Pakietu nr 103 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego wzmocnionego z dwoma fartuchami wykonanego z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (włóknina zgodna z EN13795-1:2019 dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) o gramaturze minimum 55 g/m². Obłożenie odporne na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) minimum 150 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie (zgodnych z EN ISO 13938-1) na sucho minimum 134 kPa i mokro minimum 132 kPa, chłonność włókniny- badana wg EN ISO 9073-6: minimum 156 ml/m²; Parametry części wzmocnionej: włóknina polipropylenowa o gramaturze w obszarze krytycznym minimum 110 g/m². Chłonność laminatu minimum 386 ml/m², odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej minimum 204 cm H₂O odporność na rozerwanie (zgodnych z EN ISO 13938-1) na sucho minimum 339 kPa i na mokro minimum 353 kPa. posiadający w swoim składzie:

- 1 x Serweta na stół narzędziowy wykonana z foliowo-włókninowego laminatu złożonego z warstwy folii polietylenowej i wzmocnienia z warstwy włókniny polipropylenowej (wymiar wzmocnienia 75cm x 190cm) o gramaturze całkowitej minimum 80 g/m², wymiary całkowite serwety 150 x 190 cm,
- 1 x Serweta na stolik Mayo w formie rękawa składanego teleskopowo o gramaturze całkowitej minimum 87 g/m² i chłonności całkowitej około 160 ml/m², na całej długości rękawa wzmocnienie z włókniny polipropylenowej (wymiar wzmocnienia 60 cm x 145cm) przymocowane całą powierzchnią, wymiary całkowite 80 x 145 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny z włókniny polipropylenowej typu SMS standard rozmiar L
- 4 x Ręcznik chłonny celulozowy 33 cm x 30 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny z włókniny polipropylenowej typu SMS wzmocniony rozmiar XL
- 1 x kieszeń przylepna 1 sekcja 43 cm x 38 cm
- 2 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 90 cm x 75 cm
- 1 x taśma przylepna 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 175 cm x 170 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 240 cm x 150 cm

Opakowanie: Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z dwiema papierowymi okrągłymi wstawkami z papieru typu Tyvek lub w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z kołnierzem z papieru typu Tyvek, z miejscem otwarcia oznakowanym lub intuicyjnym. Pierwszy karton transportowy, wewnętrzne opakowanie worek foliowy. Wewnątrz każdego zestawu karta informacyjna o składzie zestawu oraz 4 etykiety samoprzylepne zawierające jego identyfikację w szczególności: nazwa zestawu, nr katalogowy, LOT, datą ważności, nazwa producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. (komponenty zestawu będące wyrobami medycznymi oznakowane znakiem MD)

Zestaw spełnia definicję MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów zabiegowych. Zestawy zabiegowe - zgodne z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37.

Odpowiedź nr 194: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 195, dotyczy Pakietu nr 107 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji kręgosłupa wzmocnionego wykonanego z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (włóknina zgodna z EN13795-1:2019 dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) o gramaturze minimum 55 g/m². Obłożenie odporne na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) minimum 150 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie (zgodnych z EN ISO 13938-1) na sucho minimum 134 kPa i mokro minimum 132 kPa, chłonność włókniny- badana wg EN ISO 9073-6: minimum 156 ml/m²; o niskim współczynniku pylenia strefa niewzmocniona (współczynnik pylenia = 2,2 log₁₀), strefa wzmocniona (współczynnik pylenia = 1,8 log₁₀). Parametry części wzmocnionej: włóknina polipropylenowa o gramaturze w obszarze krytycznym minimum 110 g/m². Chłonność laminatu minimum 386 ml/m², odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej minimum 204 cm H₂O odporność na rozerwanie (zgodnych z EN ISO 13938-1) na sucho minimum 339 kPa i na mokro minimum 353 kPa. posiadający w swoim składzie:

- 1 x Serweta na stół narzędziowy wykonana z foliowo-włókninowego laminatu złożonego z warstwy folii polietylenowej i wzmocnienia z warstwy włókniny polipropylenowej (wymiary wzmocnienia 75cm x 190cm) o gramaturze całkowitej minimum 80 g/m², wymiary całkowite serwety 150 x 190 cm,
- 1 x Serweta na stolik Mayo w formie rękawa składanego teleskopowo o gramaturze całkowitej minimum 87 g/m² i chłonności całkowitej około 160 ml/m², na całej długości rękawa wzmocnienie z włókniny polipropylenowej (wymiary wzmocnienia 60 cm x 145cm) przymocowane całą powierzchnią, wymiary całkowite 80 x 145 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony rozmiar L (długość: 127 cm) z włókniny polipropylenowej typu SMS; Fartuch zapinany u góry za pomocą jednoczęściowej taśmy z możliwością zapięcia w dowolnym miejscu na plecach. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową.
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony rozmiar XL (długość: 147 cm) z włókniny polipropylenowej typu SMS; Fartuch zapinany u góry za pomocą jednoczęściowej taśmy z możliwością zapięcia w dowolnym miejscu na plecach. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową.
- 4 x Ręcznik chłonny celulozowy 33 cm x 30 cm
- 1 x kieszeń przylepna 1 sekcja 43 cm x 38 cm
- 1 x uchwyt Velcro 2,5 cm 14 cm
- 2 x Miseczka 250 ml - przezroczysta
- 5 x kompres z gazy z nitką RTG 10 cm x 10 cm 8 warstw, 17 nitek
- 1 x Kleszczyki do mycia pola operacyjnego proste, 24 cm, niebieski
- 1 x Czyścik do koagulacji 5 cm x 5 cm
- 1 x uchwyt do ssaka z metalową końcówką Ferg 9/3 CH/mm
- 1 x Dren do ssaka 300 cm, 24/8,00 CH/mm, 65 Shore
- 1 x Strzykawka 3 częściowa Luer-Lock Central 5ml
- 1 x Strzykawka 3 częściowa Luer-Lock Central 20ml
- 1 x Strzykawka 3 częściowa Luer-Lock Central 3ml
- 2 x Ręcznik chłonny celulozowy 33 cm x 30 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 240 cm x 150 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 175 cm x 170 cm
- 2 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 90 cm x 75 cm
- 1 x elektroda czynna 320 cm, 16,5 cm

Opakowanie: Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z dwiema papierowymi okrągłymi wstawkami z papieru typu Tyvek lub w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z kołnierzem z papieru typu Tyvek, z miejscem otwarcia oznakowanym lub intuicyjnym. Pierwszy karton transportowy, wewnętrzne opakowanie worek foliowy. Wewnątrz każdego zestawu karta informacyjna o składzie zestawu oraz 4 etykiety samoprzylepne zawierające jego identyfikację w szczególności: nazwa zestawu, nr katalogowy, LOT, datą ważności, nazwa producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. (komponenty zestawu będące wyrobami medycznymi oznakowane znakiem MD)

Zestaw spełnia definicję MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów zabiegowych. Zestawy zabiegowe - zgodne z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22

Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37.

Odpowiedź nr 195: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 196, dotyczy Pakietu nr 107 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego rozszerzonego wzmocnionego wykonanego z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (włóknina zgodna z EN13795-1:2019 dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) o

gramaturze minimum 55 g/m². Obłożenie odporne na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) minimum 150 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie (zgodnych z EN ISO 13938-1) na sucho minimum 134 kPa i mokro minimum 132 kPa, chłonność włókniny- badana wg EN ISO 9073-6: minimum 156 ml/m²; o niskim współczynniku pylenia strefa niewzmocniona (współczynnik pylenia = 2,2 log10), strefa wzmocniona (współczynnik pylenia = 1,8 log10). Parametry części wzmocnionej: włóknina polipropylenowa o gramaturze w obszarze krytycznym minimum 110 g/m². Chłonność laminatu minimum 386 ml/m², odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej minimum 204 cm H₂O odporność na rozerwanie (zgodnych z EN ISO 13938-1) na sucho minimum 339 kPa i na mokro minimum 353 kPa. posiadający w swoim składzie:

- 1 x Serweta na stół narzędziowy wykonana z foliowo-włókninowego laminatu złożonego z warstwy folii polietylenowej i wzmocnienia z warstwy włókniny polipropylenowej (wymiary wzmocnienia 75cm x 190cm) o gramaturze całkowitej minimum 80 g/m², wymiary całkowite serwety 150 x 190 cm,
- 1 x Serweta na stolik Mayo w formie rękawa składanego teleskopowo o gramaturze całkowitej minimum 87 g/m² i chłonności całkowitej około 160 ml/m², na całej długości rękawa wzmocnienie z włókniny polipropylenowej (wymiary wzmocnienia 60 cm x 145cm) przymocowane całą powierzchnią, wymiary całkowite 80 x 145 cm
- 4 x Ręcznik chłonny celulozowy 33 cm x 30 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny Comfort wzmocniony XL (długość: 147 cm) z włókniny polipropylenowej typu SMS; Fartuch zapinany u góry za pomocą jednoczęściowej taśmy z możliwością zapięcia w dowolnym miejscu na plecach. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową.
- 1 x kieszeń przylepna 2 sekcje 43 cm x 38 cm
- 1 x taśma przylepna 10 cm x 50 cm
- 1 x podstawka pod skalpele 3 miejsca
- 1 x skalpel jednorazowy No. 10
- 1 x Skalpel Fig. 11
- 1 x skalpel jednorazowy No. 20
- 1 x pojemnik na igły i ostrza magnetyczno-piankowy 20/- miejsc
- 1 x Miseczka 250 ml - przezroczysta
- 1 x Miseczka 500 ml - przezroczysta
- 1 x Kleszczyki do mycia pola operacyjnego proste, 24 cm, niebieski
- 6 x Tampon z gazy R5 extra bez RTG - rozmiar po rozłożeniu 48x24 cm; 20 nitek
- 4 x Tupfer z gazy z RTG Nr 5, ekstra duży z nitką RTG rozmiar po rozłożeniu 34x34 cm; 20 nitek
- 5 x kompres z gazy z RTG 10 cm x 10 cm 16 warstw, 17 nitek
- 5 x kompres z gazy z RTG 10 cm x 20 cm 16 warstw, 17 nitek
- 8 x chusta z gazy z chipem RTG 45 cm x 45 cm 6 warstw, 20 nitek
- 1 x elektroda czynna 320 cm, 16,5 cm
- 1 x Czyścik do koagracji 5 cm x 5 cm
- 1 x uchwyt do ssaka Yankauer 28/9,33 CH/mm
- 1 x dren do ssaka 30/10,00 CH/mm 300 cm
- 2 x Osłona na uchwyt lampy niebieska 15 cm x 11,9 cm
- 2 x Ręcznik chłonny celulozowy 33 cm x 30 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 240 cm x 150 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 200 cm x 200 cm
- 2 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 90 cm x 75 cm
- 2 x fartuch chirurgiczny wzmocniony XXL (długość: 155 cm) z włókniny polipropylenowej typu SMS; Fartuch zapinany u góry za pomocą jednoczęściowej taśmy z możliwością zapięcia w dowolnym miejscu na plecach. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową.

- 10 x tupfer z gazy z RTG No. 3 ułożenie w przegródkach; rozmiar 12x12 cm; 24 nitki

Opakowanie: Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z dwiema papierowymi okrągłymi wstawkami z papieru typu Tyvek lub w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z kołnierzem z papieru typu Tyvek, z miejscem otwarcia oznakowanym lub intuicyjnym. Pierwszy karton transportowy, wewnętrzne opakowanie worek foliowy. Wewnątrz każdego zestawu karta informacyjna o składzie zestawu oraz 4 etykiety samoprzylepne zawierające jego identyfikację w szczególności: nazwa zestawu, nr katalogowy, LOT, datą ważności, nazwa producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. (komponenty zestawu będące wyrobami medycznymi oznakowane znakiem MD)

Zestaw spełnia definicję MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów zabiegowych. Zestawy zabiegowe - zgodne z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37.

Odpowiedź nr 196: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 197, dotyczy Pakietu nr 107 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego wzmocnionego z dwoma fartuchami i diatermią wykonanego z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (włóknina zgodna z EN13795-1:2019 dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) o gramaturze minimum 55 g/m². Obłożenie odporne na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) minimum 150 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie (zgodnych z EN ISO 13938-1) na sucho minimum 134 kPa i mokro minimum 132 kPa, chłonność włókniny- badana wg EN ISO 9073-6: minimum 156 ml/m²; o niskim współczynniku pylenia strefa niewzmocniona (współczynnik pylenia = 2,2 log₁₀), strefa wzmocniona (współczynnik pylenia = 1,8 log₁₀). Parametry części wzmocnionej: włóknina polipropylenowa o gramaturze w obszarze krytycznym minimum 110 g/m². Chłonność laminatu minimum 386 ml/m², odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej minimum 204 cm H₂O odporność na rozerwanie (zgodnych z EN ISO 13938-1) na sucho minimum 339 kPa i na mokro minimum 353 kPa. posiadający w swoim składzie:

- 1 x Serweta na stół narzędziowy wykonana z foliowo-włókninowego laminatu złożonego z warstwy folii polietylenowej i wzmocnienia z warstwy włókniny polipropylenowej (wymiary wzmocnienia 75cm x 190cm) o gramaturze całkowitej minimum 80 g/m², wymiary całkowite serwety 150 x 190 cm,
- 1 x Serweta na stolik Mayo w formie rękawa składanego teleskopowo o gramaturze całkowitej minimum 87 g/m² i chłonności całkowitej około 160 ml/m², na całej długości rękawa wzmocnienie z włókniny polipropylenowej (wymiary wzmocnienia 60 cm x 145cm) przymocowane całą powierzchnią, wymiary całkowite 80 x 145 cm
- 2 x Ręcznik chłonny celulozowy 33 cm x 30 cm
- 5 x kompres z gazy z RTG 10 cm x 10 cm 8 warstw, 17 nitek
- 1 x Kleszczyki do mycia pola operacyjnego proste, 24 cm, niebieski
- 2 x Miseczka 250 ml - przezroczysta
- 1 x elektroda czynna 320 cm, 16,5 cm
- 1 x kieszeń przylepna 1 sekcja 43 x 38 cm
- 1 x taśma przylepna 10 x 50 cm
- 2 x Osłona na uchwyt lampy niebieska 15 cm x 11,9 cm
- 2 x Ręcznik chłonny celulozowy 33 cm x 30 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 240 cm x 150 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 175 cm x 170 cm
- 2 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona przylepna 90 cm x 75 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony L (długość: 125 cm) z włókniny polipropylenowej typu SMS; Fartuch zapinany u góry za pomocą jednoczęściowej taśmy z możliwością zapięcia w dowolnym miejscu na plecach. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową.
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony XL (długość: 140 cm) z włókniny polipropylenowej typu SMS; Fartuch zapinany u góry za pomocą jednoczęściowej taśmy z możliwością zapięcia w dowolnym miejscu na plecach. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową.

Opakowanie: Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z dwiema papierowymi okrągłymi wstawkami z papieru typu Tyvek lub w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z kołnierzem z papieru typu Tyvek, z miejscem otwarcia oznakowanym lub intuicyjnym. Pierwszy karton transportowy, wewnętrzne opakowanie worek foliowy. Wewnątrz każdego zestawu karta informacyjna o składzie zestawu oraz 4 etykiety samoprzylepne zawierające jego identyfikację w szczególności: nazwa zestawu, nr katalogowy, LOT, datą ważności, nazwa producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. (komponenty zestawu będące wyrobami medycznymi oznakowane znakiem MD)

Zestaw spełnia definicję MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów zabiegowych. Zestawy zabiegowe - zgodne z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37.

Odpowiedź nr 197: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 198, dotyczy UMOWY

§ 2 ust. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany treści projektu umowy ww. zakresie, nadając im nowe brzmienie: W przypadku poinformowania Zamawiającego przez Wykonawcę o braku zamówionego towaru w terminie określonym w Umowie, Dostawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów o podobnych parametrach do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Dostawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego.

Odpowiedź nr 198: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 199, dotyczy UMOWY § 7 ust. 1 pkt. 1,

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany treści projektu umowy ww. zakresie, im nowe brzmienie: Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu:

1) jednostronnego rozwiązania umowy albo odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy określonej w § 6 ust. 2;

Odpowiedź nr 199: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 200, dotyczy UMOWY § 7 ust. 4,

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany treści projektu umowy ww. zakresie, nadając im nowe brzmienie: Łączna maksymalna wysokość kar umownych naliczonych przez Zamawiającego w związku z realizacją umowy przez Wykonawcę nie może przekroczyć 10% łącznego wynagrodzenia brutto określonego w § 6 ust. 2.

Odpowiedź nr 200: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 201, dotyczy UMOWY § 12,

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany treści projektu umowy ww. zakresie, nadając im nowe brzmienie: Spory wynikłe na tle wykonania umowy podlegać będą rozstrzygnięciu sądu właściwego miejscowo dla siedziby Wykonawcy.

Odpowiedź nr 201: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 202, dotyczy Całość postępowania,

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów z innymi stawkami VAT niż wpisane w formularzu szczegółowej oferty cenowej?

Odpowiedź nr 202: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 203, dotyczy Pakietu nr 9 poz.5.

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne tylko w długości 50 cm? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź nr 203: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 204, dotyczy Pakietu nr 9 poz.6.

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe w rozmiarach od Ch6 do Ch24? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź nr 204: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 205, dotyczy Pakietu nr 9 poz.6.

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe bez zatyczki dla rozmiaru CH5 oraz z zatyczkami dla rozmiarów Ch6-Ch24?

Odpowiedź nr 205: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 206, dotyczy Pakietu nr 10 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści cewniki posiadające na konektorze tylko kod barwny oznaczający rozmiar, kod cyfrowy umieszczony na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź nr 206: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 207, dotyczy Pakietu nr 10 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści cewniki z otworami ułożonymi naprzemianlegle?

Odpowiedź nr 207: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 208, dotyczy Pakietu nr 10 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści cewniki z plastikową zastawką zapewniającą szczelność balonu, wyposażone w dwa boczne otwory o łagodnie wyoblonych krawędziach?

Odpowiedź nr 208: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 209, dotyczy Pakietu nr 10 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści cewniki z dwoma otworami położonymi naprzeciwlegle?

Odpowiedź nr 209: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 210, dotyczy Pakietu nr 10 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści cewniki sterylizowane EO?

Odpowiedź nr 210: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 211, dotyczy Pakietu nr 10 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem wykonanym z lateksu o podwyższonej wytrzymałości mechanicznej?

Odpowiedź nr 211: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 212, dotyczy Pakietu nr 10 poz.5.

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik Sengstakena z balonem wykonanym ze 100% silikonu medycznego, o długości roboczej 85cm?

Odpowiedź nr 212: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 213, dotyczy Pakietu nr 10 poz.6.

Prośba o doprecyzowanie – czy w zestawie z workiem znajdować mają się kompatybilne wieszaki czy worek ma posiadać otwory umożliwiające podwieszenie za pomocą wieszaka? W pozycji 7 osobno znajdują się wieszaki do worków, co budzi wątpliwość, co faktycznie ma być przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź nr 213: Zamawiający miał na myśli worki kompatybilne z wieszakami w poz. 7.

Pytanie nr 214, dotyczy Pakietu nr 10 poz.6.

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 214: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 215, dotyczy Pakietu nr 10 poz.7.

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

Odpowiedź nr 215: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 216, dotyczy Pakietu nr 10 poz.8.

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach:

- Komora pomiarowa 500 ml, umożliwiająca bardzo dokładny pomiar diurezy (co 1 ml od 3 do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, co 10 ml do 500 ml)
- Wyposażona w obrotowy zawór przelewowy, filtr hydrofobowy oraz podwójny system podwieszania
- Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml skalowany co 100 ml
- Wyposażony w zastawkę bezzwrotną, filtr hydrofobowy, kranik spustowy typu „T”
- Dwuświatłowy dren o długości 120 cm, wzmocniony spiralą antyżalarniową na wejściu do komory
- Dren wyposażony w kłamerę zatraskową, zapinkę do stabilizacji do pościeli, bezpieczny łącznik do cewnika z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu oraz zastawkę jednokierunkową zabezpieczającą przed cofaniem się zalegającego moczu do cewnika Foley
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź nr 216: Zamawiaj dopuszcza.

Pytanie nr 217, dotyczy Pakietu nr 10 poz.9.

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 217: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 218, dotyczy Pakietu nr 11 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści cewnik sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź nr 218: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 219, dotyczy Pakietu nr 15 poz.1-3.

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Odpowiedź nr 219: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 220, dotyczy Pakietu nr 15 poz.1-3.

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrożoną powierzchnią?

Odpowiedź nr 220: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 221, dotyczy Pakietu nr 15 poz.1-3.

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Odpowiedź nr 221: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem, że pozostałe parametry są zgodne z zapisami SWZ.

Pytanie nr 222, dotyczy Pakietu nr 15 poz.1-3.

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta

Odpowiedź nr 222: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 223, dotyczy Pakietu nr 15 poz.1-3.

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź nr 223: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 224, dotyczy Pakietu nr 15 poz.1.

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź nr 224: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 225, dotyczy Pakietu nr 15 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę przyrządu oraz osłonki jako dwie osobne pozycje ze względu na różnicę w stawce VAT?

Odpowiedź nr 225: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 226, dotyczy Pakietu nr 24 poz.2-3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 226: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 227, dotyczy Pakietu nr 24 poz.4.

Czy Zamawiający dopuści wycenę prezerwatywy do badań USG za opakowanie a'144 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź nr 227: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 228, dotyczy Pakietu nr 26 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 228: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby

liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 229, dotyczy Pakietu nr 26 poz.6.

Czy Zamawiający dopuści kankę w rozmiarze CH24 dostępna w długościach 400mm i 600mm?

Odpowiedź nr 229: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 230, dotyczy Pakietu nr 26 poz.7.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'800 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 230 : Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 231, dotyczy Pakietu nr 27 poz.5.

Czy Zamawiający dopuści słoje o pojemności 2,5l?

Odpowiedź nr 231:Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 232, dotyczy Pakietu nr 30 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę golarek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 232: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 233, dotyczy Pakietu nr 36 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 233: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 234, dotyczy Pakietu nr 36 poz.2-3.

Czy Zamawiający dopuści worki do 7-dniowego, pozaustrojowego zbierania moczu i innych płynów ustrojowych o następujących właściwościach:

- Bezląteksowy worek o pojemności 2000ml wykonany z PCV o grubości 0,40mm (podwójna ścianka)
- Samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek, zlokalizowany na łączniku,
- Skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezwrotna)
- Szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką
- Dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, zabezpieczonym zatyczką,
- standardowa długość drenu: 120cm (dostępne również długości 90, 110, 130, 150cm)
- Dren wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu się, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu
- Czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml
- Wzmocnione otwory do podwieszenia pasujące do standardowych wieszaków
- Tylna ścianka biała, ułatwiająca wizualną ocenę moczu
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowany pojedynczo w opakowanie papier/folia

Odpowiedź nr 234: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 235, dotyczy Pakietu nr 36 poz.4.

Czy Zamawiający dopuści worki bez zakładki na kranik spustowy oraz z bezigłowym portem do pobierania próbek na zakończeniu drenu bez okienka do kontroli procesu?

Odpowiedź nr 235: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 236, dotyczy Pakietu nr 38 poz.1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'25szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 236: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 237, dotyczy Pakietu nr 38 poz.2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'15szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 237: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 238, dotyczy Pakietu nr 39 poz.5.

Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 210x280x215?

Odpowiedź nr 238: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 239, dotyczy Pakietu nr 41 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 12cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I reguły 5, i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. (pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL) z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 400 opakowań?

Odpowiedź nr 239: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 240, dotyczy Pakietu nr 41 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, mikrotekstura na całej rękawicy plus dodatkowa tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami 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. Odporne na przenikanie min. 8 substancji chemicznych wg. EN 16523-1, w tym odporne na 2 kwasy na min. 5 poziomie, odporne na 70% alkohol izopropylowy oraz 70% alkohol etylowy min. na poziomie 1. Przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. (pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL) z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 400 opakowań?

Odpowiedź nr 240: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 241, dotyczy Pakietu nr 42.

Czy Zamawiający dopuści sterylną ściereczkę wykonaną z wysokochłonnej włókniny typu spunlace?

Odpowiedź nr 241: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 242, dotyczy Pakietu nr 43 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści dwukomorową kieszeń w rozmiarze 30x40cm (15cm x 30cm kieszeń lewa, 25cm x 30cm kieszeń prawa)?

Odpowiedź nr 242: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 243, dotyczy Pakietu nr 51 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do trudnych intubacji o następujących rozmiarach i długościach spełniające pozostałe wymagania SWZ:

ROZMIAR I KOD			
ROZMIAR	ŚREDNICA O.D.	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2,0 mm	535 mm	od 2,0 do 4,0
10 Fr	3,3 mm	600 mm	od 4,5 do 6,0
10 Fr	3,3 mm	800 mm	od 4,5 do 6,0
15 Fr	5,0 mm	600 mm	od 6,5 do 10,0
15 Fr	5,0 mm	800 mm	od 6,5 do 10,0

Odpowiedź nr 243: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 244, dotyczy Pakietu nr 53 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze antypoślizgowe wykonane z włókniny?

Odpowiedź nr 244: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 245, dotyczy Pakietu nr 53 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furazerki z tyłu ściągany gumką. Przednia część wydłużona z możliwością wywinięcia. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź nr 245: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że pozostałe warunki są zgodne z SWZ

Pytanie nr 246, dotyczy Pakietu nr 53 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści czepek typu beret ściągnięty gumką na całym obwodzie?

Odpowiedź nr 246: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 247, dotyczy Pakietu nr 58

Czy Zamawiający dopuści maskę o poziomie filtracji bakterii BFE 98,24%?

Odpowiedź nr 247: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 248, dotyczy Pakietu nr 61

Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadająca antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność około 1 litr, rozmiar 116cm x 76cm?

Odpowiedź nr 248: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 249, dotyczy Pakietu nr 61

Czy Zamawiający dopuści matę posiadającą z 8% stawką VAT?

Odpowiedź nr 249: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 250, dotyczy Pakietu nr 62 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 250: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 251, dotyczy Pakietu nr 65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'50szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 251: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby

liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 252, dotyczy Pakietu nr 66 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 252: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 253, dotyczy Pakietu nr 68 poz.1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'12szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 253: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 254, dotyczy Pakietu nr 68 poz.2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'6szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 254: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 255, dotyczy Pakietu nr 68 poz.3-5.

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

Odpowiedź nr 255: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 256, dotyczy Pakietu nr 69 poz.1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'50szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 256: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 257, dotyczy Pakietu nr 69 poz.2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'100szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 257: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 258, dotyczy Pakietu nr 69 poz.3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'30szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 258: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 259, dotyczy Pakietu nr 69 poz.4-5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'25szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 259: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 260, dotyczy Pakietu nr 70 poz.2, 4, 6, 9.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'12szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 260: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 261, dotyczy Pakietu nr 70 poz.3, 5, 7.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'6szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 261: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 262, dotyczy Pakietu nr 70 poz.8.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'24szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 262: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 263, dotyczy Pakietu nr 71 poz.1-4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'24szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 263: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 264, dotyczy Pakietu nr 72 poz.4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gazy niejałowej 17N?

Odpowiedź nr 264: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 265, dotyczy Pakietu nr 73 poz.4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kompresów 12N?

Odpowiedź nr 265: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 266, dotyczy Pakietu nr 78 poz.1-3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'10szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 266: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 267, dotyczy Pakietu nr 82 poz.1-8.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'10mb z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 267: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 268, dotyczy Pakietu nr 90, poz.1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 268: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 269, dotyczy Pakietu nr 90, poz.2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź nr 269: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 270, dotyczy Pakietu nr 90, poz.3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'120 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź nr 270: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 271, dotyczy Pakietu nr 91 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 20Gx34mm dla rozmiarów igieł G25-26 oraz w rozmiarze 22Gx34mm dla rozmiaru igieł G27

Odpowiedź nr 271: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 272, dotyczy Pakietu nr 91 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę:

- w rozmiarze 20Gx34mm dla rozmiaru igieł G25;
- w rozmiarze 20Gx38mm dla rozmiaru igieł G26
- w rozmiarze 22Gx34mm dla rozmiaru igieł G27?

Odpowiedź nr 272: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 273, dotyczy Pakietu nr 91 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących właściwościach:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml o wygładzonym wnętrzu, kontrastującym tłoku ze standardową końcówką typu luer
- Cewnik epiduralny 20G o długości 100cm z 4 znacznikami głębokości oraz 3 otworami bocznymi, wykonany z poliamidu, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG. Skalowany co 1cm (od 6cm do 17cm od strony dystalnej). Specjalna miękka, atraumatyczna końcówka pokryta w całości znacznikiem radiocieniującym zapobiega uszkodzeniom naczyń i tkanek oraz zwiększa bezpieczeństwo wprowadzania cewnika.
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Igła Touhy z mandrynem w rozmiarze 18G (różowa) o długości 90mm, skalowana co 1cm, wykonana ze stali nierdzewnej ze strzałkami na skrzydełkach wskazującymi prawidłowe ułożenie igły przy wkłuciu
- Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych (Pencil Point) 27G (szara) o długości 135 mm z możliwością wprowadzania do igły Touhy, wykonana ze stali nierdzewnej, z systemem blokującym SAFE-WAY, z możliwością regulacji wysunięcia igły w zakresie 0-10mm
- Płaski filtr epiduralny 0,2 µm odporny na ciśnienie 8 bar, z oznaczonym kierunkiem przepływu, obrotowym żeńskim łącznikiem luer-lock od strony cewnika epiduralnego oraz męskim łącznikiem luer-lock od strony strzykawki zabezpieczony fabrycznie koreczkiem (do 96 godz. nieprzerwanej pracy)
- Tępa igła do nabierania leków 18 G 38 mm z wbudowanym filtrem 0,5 µm. Ścięcie igły pod kątem 45°
- Łącznik do cewnika epiduralnego
- Piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoalergicznym klejem z systemem zatraskowym zapobiegającym przypadkowemu wysunięciu cewnika z ciała pacjenta chroniąc jednocześnie cewnik przed zamknięciem światła w miejscu jego wprowadzenia do ciała
- Piankowy stabilizator filtra umożliwiający umocowanie filtra w dowolnym miejscu na ciele pacjenta
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny

Odpowiedź nr 273: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 274, dotyczy Pakietu nr 91 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących właściwościach:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml z mechanizmem sprężynowym skalowana co 0,5ml (skala numeryczna co 2ml) oraz 2 wycięciami na tłoku umożliwiającymi jego blokadę
- Cewnik epiduralny 20G o długości 100cm z 4 znacznikami głębokości oraz 3 otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG. Skalowany co 1cm (od 6cm do 17cm od strony dystalnej).
- Specjalna miękka, atraumatyczna końcówka pokryta w całości znacznikiem radiocieniującym zapobiega uszkodzeniom naczyń i tkanek oraz zwiększa bezpieczeństwo wprowadzania cewnika.
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Igła Touhy z mandrynem w rozmiarze 18G (różowa) lub 16G (biała) o długości 90mm, skalowana co 1cm, wykonana ze stali nierdzewnej ze strzałkami na skrzydełkach wskazującymi prawidłowe ułożenie igły przy wkłuciu
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm odporny na ciśnienie 8 bar, z oznaczonym kierunkiem przepływu, obrotowym żeńskim łącznikiem luer-lock od strony cewnika epiduralnego oraz męskim łącznikiem luer-lock od strony strzykawki zabezpieczony fabrycznie koreczkiem
- Łącznik do cewnika epiduralnego
- Piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoalergicznym klejem z systemem zatraskowym zapobiegającym przypadkowemu wysunięciu cewnika z ciała pacjenta chroniąc jednocześnie cewnik przed zamknięciem światła w miejscu jego wprowadzenia do ciała
- Piankowy stabilizator filtra umożliwiający umocowanie filtra w dowolnym miejscu na ciele pacjenta
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny

Odpowiedź nr 274: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 275, dotyczy Pakietu nr 91 poz.4-5

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź nr 275: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 276, dotyczy Pakietu nr 97 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarze CH16-CH22?

Odpowiedź nr 276: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 277, dotyczy Pakietu nr 100 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 23x23cm?

Odpowiedź nr 277: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 278, dotyczy Pakietu nr 100 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 18x18cm?

Odpowiedź nr 278: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 279, dotyczy Pakietu nr 102 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści sterylny, bezbarwny, bezpostaciowy żel hydrokoloidowy z alginianem wapnia do autolitycznego oczyszczania oraz utrzymywania wilgotnego środowiska leczenia w ranach. Wskazany w leczeniu ran martwiczych lub z oddzielającą się tkanką martwiczą. Tuba z harmonijkowym aplikatorem do bezpośredniej aplikacji na ranę, opakowanie 15g?

Odpowiedź nr 279: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 280, dotyczy Pakietu nr 102 poz.1, 2.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia gramatury fartucha przez niezależne laboratorium akredytowanego przez PCA?

Odpowiedź nr 280: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 281, dotyczy Pakietu nr 102 poz.1-2.

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietem o długości 7,5cm?

Odpowiedź nr 281: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 282, dotyczy Pakietu nr 102 poz.1-2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z trójścieżkowymi szwami wykonanymi techniką ultradźwiękową?

Odpowiedź nr 282: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 283, dotyczy Pakietu nr 102 poz.1-2.

Czy Zamawiający dopuści fartuch z trokami zewnętrznymi o długości 75cm i 50cm, wewnętrzne ok 50cm?

Odpowiedź nr 283: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 284, dotyczy Pakietu nr 102 poz.1-2.

Czy Zamawiający dopuści fartuch z zapięciem typu rzep w okolicy karku (lewy rzep: 3cm x 13cm, prawy rzep: 3cm x 7cm)?

Odpowiedź nr 284: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 285, dotyczy Pakietu nr 102 poz.1-2.

Czy Zamawiający dopuści fartuch z oznaczeniem rozmiaru poprzez kolorową lamówkę oraz nadruku z rozmiarówką, zgodnością z normą 13795 i zakresie procedur widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania?

Odpowiedź nr 285: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 286, dotyczy Pakietu nr 102 poz.1-2.

Czy Zamawiający dopuści fartuch z w rozmiarach: M-115cm, L-128cm, XL-138cm, XXL-157cm?

Odpowiedź nr 286: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 287, dotyczy Pakietu nr 102 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na rozciąganie na sucho 83,17 MD/45,35 CD, mokro 82,10 MD/46,63 CD, uwalnianie cząstek stałych 2,2log10, odporność na przenikanie cieczy 35cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 80,60 kPa, paroprzepuszczalność 4389 g/m /24godziny?

Odpowiedź nr 287: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 288, dotyczy Pakietu nr 102 poz.2.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby fartuch posiadał wzmocnienie do dolnej krawędzi fartucha

Odpowiedź nr 288: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 289, dotyczy Pakietu nr 102 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 102cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na mokro 110,8kPa, uwalnianie cząstek stałych 2,9log10?

Odpowiedź nr 289: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 290, dotyczy Pakietu nr 102 poz.5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie poniższego obłożenia?

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

- 1 x serweta okulistyczna wzmocniona o wymiarach 120 cm x 170 cm z otworem o wymiarach 10 cm x 10 cm wypełnionym folią operacyjną, zintegrowana z 2 torbami do zbiórki płynów, wyposażona w sztywnik do formowania serwety na głowie
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x 150 cm.



120x170cm
x1



100x150cm
x1

Odpowiedź nr 290: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 291, dotyczy Pakietu nr 103 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści ręczniki w rozmiarze 30cm x 30cm?

Odpowiedź nr 291: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 292, dotyczy Pakietu nr 103 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści tupfer z gazy 17-nitkowej 30cm x 40cm?

Odpowiedź nr 292: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 293, dotyczy Pakietu nr 103 poz.1.

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej, czy Zamawiający miał na myśli opaskę 15cm x 5m?

Odpowiedź nr 293: Tak, omyłka. Z. miał na myśli opaskę 15 cm x 5m.

Pytanie nr 294, dotyczy Pakietu nr 103 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści kieszeń na narzędzia jednokomorową 30x40cm?

Odpowiedź nr 294: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 295, dotyczy Pakietu nr 103 poz.1.

Prosimy o doprecyzowanie, ile sztuk osłon i taśm Zamawiający oczekuje w zestawie

Odpowiedź nr 295: Zamawiający miała na myśli, 1 osłona, 2 taśmy.

Pytanie nr 296, dotyczy Pakietu nr 103 poz.1.

Prosimy o doprecyzowanie czy serweta 225x320cm ma posiadać otwór na kończyne?

Odpowiedź nr 296: Zamawiający dopuszcza serwetę z otworem na kończyne.

Pytanie nr 297, dotyczy Pakietu nr 103 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści obłożenie pacjenta z łączną gramaturą w miejscach wzmocnienia 140g/m², zdolność absorpcji cieczy ponad 900%, odporność na rozerwanie laminatu na sucho/mokro odpowiednio 180/172 kPa?

Odpowiedź nr 297: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 298, dotyczy Pakietu nr 103 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści etykietę centralną umieszczoną w widocznym miejscu wewnątrz zestawu?

Odpowiedź nr 298: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 299, dotyczy Pakietu nr 103 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści 4 samoprzylepne etykiety z kodem EAN z nr katalogowym, datą ważności i numerem serii, służące do archiwizacji danych?

Odpowiedź nr 299: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 300, dotyczy Pakietu nr 103 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści ręczniki 30cm x 30cm?

Odpowiedź nr 300: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 301, dotyczy Pakietu nr 103 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści taśmę samoprzylepną z tolerancją rozmiaru +/- 1cm?

Odpowiedź nr 301: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 302, dotyczy Pakietu nr 103 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści kieszeń jednokomorową samoprzylepną na narzędzia w rozmiarze 30cm x 40cm?

Odpowiedź nr 302: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 303, dotyczy Pakietu nr 103 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści serwetę samoprzylepną 2-warstwową 180cm x 180cm w zamian za 175x180cm?

Odpowiedź nr 303: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 304, dotyczy Pakietu nr 103 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści serwetę samoprzylepną 2-warstwową 150cm x 240cm w zamian za 150x250cm?

Odpowiedź nr 304: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 305, dotyczy Pakietu nr 103 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści zestaw z dodatkowo dołożonymi 5 szt. kompresów?

Odpowiedź nr 305: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 306, dotyczy Pakietu nr 103 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści obłożenie pacjenta z dodatkową łątą chłonną 80g/m², o łącznej gramaturze wzmocnienia 140g/m², zdolność absorpcji cieczy ponad 900%, odporność na rozerwanie laminatu na sucho/mokro odpowiednio 180/172 kPa?

Odpowiedź nr 306: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 307, dotyczy Pakietu nr 103 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści etykietę centralną umieszczoną w widocznym miejscu wewnątrz zestawu?

Odpowiedź nr 307: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 308, dotyczy Pakietu nr 103 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści 4 samoprzylepne etykiety z kodem EAN z nr katalogowym, datą ważności i numerem serii, służące do archiwizacji danych?

Odpowiedź nr 308: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 309, dotyczy Pakietu nr 5 poz.2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o poniższych parametrach:

Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniecyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna . jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań wykonanych w technologii pojedynczej zastawki

Odpowiedź nr 309: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 310, dotyczy Pakietu nr 5 poz.5.

prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków combi w kolorze czerwonym wykonanych z ABS

Odpowiedź nr 310: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 311, dotyczy Pakietu nr 15 poz.3.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny przyrządu do przetaczania leków światłoczułych i worka w 2 osobnych pozycjach ze względu na różne stawki VAT (przyrząd -8%, worek 23%)

Odpowiedź nr 311: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 312, dotyczy Pakietu nr 15 poz.1-3.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrządy były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), co ułatwia obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów z elastyczną komorą kroplową bez PCV.

Odpowiedź nr 312: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 313, dotyczy Pakietu nr 42.

Czy Zamawiający dopuści ręczniki pakowane po 2 sztuki w opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź nr 313: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 314, dotyczy Pakietu nr 43 poz.1.

Prosimy o dopuszczenie osłony w rozmiarze 137x216cm jak obecnie stosowane.

Odpowiedź nr 314: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 315, dotyczy Pakietu nr 43 poz.2.

Prosimy o dopuszczenie sterylnej dwukomorowej torby na narzędzia o wymiarze 33x41cm przylepcem 41x5cm sterylizowanej tlenkiem etylenu jak obecnie stosowane.

Odpowiedź nr 315: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 316, dotyczy Pakietu nr 43 poz.3.

Prosimy o dopuszczenie sterylnej pokrowca na przewody w rozmiarze 13x240cm, z folii PE, złożonej teleskopowo z taśmą lepłą do aplikacji, jak obecnie stosowane.

Odpowiedź nr 316: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 317, dotyczy Pakietu nr 43 poz.3.

Czy Zamawiający oczekuje pokrowca na przewody z tekturową podkładką ułatwiającą aplikację osłony?

Odpowiedź nr 317: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 318, dotyczy Pakietu nr 44.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony sterylnej na aparaturę o średnicy 55 cm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 318: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 319, dotyczy Pakietu nr 61.

Prosimy o dopuszczenie maty chłonnej na podłogę z antypoślizgowym spodem na całej powierzchni (nie punktowo na rogach) w rozmiarze 71x101 cm /±1. Lub 71x142 cm /±1.

Odpowiedź nr 319: Zamawiający dopuszcza rozmiar 71x142 cm /±1, pod warunkiem, że pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

Pytanie nr 320, dotyczy Pakietu nr 65.

Prosimy o dopuszczenie przylepca mocującego do drenów donowsowych dla dorosłych 8,6 x 3,8 x 5,9 cm.

Odpowiedź nr 320: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 321, dotyczy Pakietu nr 77 poz.2.

Prosimy o dopuszczenie pasków w wymaganym rozmiarze opakowanie jednostkowe po 6 szt.

Odpowiedź nr 321: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 322, dotyczy Pakietu nr 105

Prosimy o dopuszczenie Sterylna serweta okulistyczna 122x157 cm z oknem 13x10cm wypełnionym folią operacyjną z otworem 11,5x8cm, z obustronną torbą na płyny 48x28 cm ze sztywnikiem, ze zintegrowanym podwójnym uchwytem na przewody; wykonana z lekkiej, paro przepuszczalnej, wielowarstwowej włókniny typu SMS o gramaturze max 43g/m², o odporności na przenikanie płynów 42 cmH₂O, wytrzymałości na rozrywanie na sucho i mokro >150 kPa, I klasa palności. Wyrób zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające min.: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja EO. Serweta pakowana zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź nr 322: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 323, dotyczy Pakietu nr 34 poz.1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu w rozmiarze 4,8 Fr z drutem o dł. 150 cm.

Odpowiedź nr 323: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 324, dotyczy Pakietu nr 34 poz.1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z czasem stosowania do 3 miesięcy.

Odpowiedź nr 324: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 325, dotyczy Pakietu nr 34 poz.1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu w rozmiarze 4,8 Fr z drutem o dł. 100 cm dla cewnika O/Z.

Odpowiedź nr 325: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 326, dotyczy Pakietu nr 36 poz.2-3.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego worka bez nadrukowanej instrukcji opróżniania na worku oraz z samouszczelniającym się bezigłowym portem bez okienka do kontroli procesu.

Odpowiedź nr 326: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 327, dotyczy Pakietu nr 36 poz.4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego worka bez nadrukowanej instrukcji opróżniania na worku, z samouszczelniającym się bezigłowym portem bez okienka do kontroli procesu, z niewentylowaną zakładką na kranik spustowy.

Odpowiedź nr 327: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 328, dotyczy Pakietu nr 10 poz.1.

Prosimy o dopuszczenie zaferowania cewników do odsysania górnych dróg oddechowych, dł. Min.49cm -60 cm w rozm.12-18ch w zależności od rozmiaru, posiadających dwa naprzeciwległe otwory boczne, jeden otwór centralny, posiadających kod barwny na konektorze i cyfrowe oznaczenie rozmiaru na cewniku lub konektorze oraz oznaczenie numeryczne na opakowaniu, pakowanych w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź nr 328: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 329, dotyczy Pakietu nr 10 poz.2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarach 14-26 Ch, dostarczany z osobno zapakowaną standardową zatyczką do cewnika.

Odpowiedź nr 329: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 330, dotyczy Pakietu nr 10 poz.3.

Prosimy o dopuszczenie zaferowania cewnika do embolotomii jednokanałowego, wykonanego z PCV termoplastycznego z mandrynem z nierdzewnej stali, balon wykonany z lateksu, mocowany jedwabną nicią w celu zwiększenia wytrzymałości połączenia z kateterem w rozm.f2-f8.

Odpowiedź nr 330: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 331, dotyczy Pakietu nr 10 poz.4.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby cewnik miał maksymalny czas stosowania 12 tygodni potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi producenta.

Odpowiedź nr 331: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 332, dotyczy Pakietu nr 10 poz.5.

Prosimy o dopuszczenie zaferowania sondy Sengstakena trójdrożnej wykonanej z PCV z lateksowymi balonami: żołądkowym oraz przełykowym, dł.105cm w rozm.16ch-21ch.

Odpowiedź nr 332: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 333, dotyczy Pakietu nr 10 poz.6.

Prosimy o dopuszczenie zaferowania standardowych worków na mocz poj.2l z dokładną skalą pomiarową z czytelnymi cyframi, wyposażone w poprzeczny zawór spustowy, zastawkę antyrefluksyjną i odpływ wyposażonych w standardowe otwory do umocowania wieszaków.

Odpowiedź nr 333: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 334, dotyczy Pakietu nr 10 poz.8.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy umieszczając w opisie "Dokładność pomiaru 1 - 40 ml" miał na myśli dokładność drukowanej skali linearnej co 1 ml w zakresie 1-40ml

Odpowiedź nr 334: Tak, Zamawiający miał na myśli dokładność drukowanej skali linearnej co 1 ml w zakresie 1-40ml.

Pytanie nr 335, dotyczy Pakietu nr 10 poz.8.

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści system z dwoma zastawkami antyzwrotnymi : jedna w worku druga w drenie umieszczona za łącznikiem do cewnika Foley co chroni przed cofaniem się moczu do pęcherza moczowego pacjenta.

Odpowiedź nr 335: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 336, dotyczy Pakietu nr 10 poz.8.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przez "odpowietrzenie" drenu rozumie również filtr hydrofobowy umieszczony nad komorą?

Odpowiedź nr 336: Zamawiający dopuszcza odpowietrzenie drenu, za pomocą filtra hydrofobowego umieszczonego nad komorą.

Pytanie nr 337, dotyczy Pakietu nr 10 poz.8.

Prosimy o wyjaśnienie czy nie nastąpiła pomyłka i chodziło o port bezigłowy do pobierania próbek moczu?

Odpowiedź nr 337: Zamawiający, miał na myśli „port bezigłowy do pobierania próbek moczu, z możliwością pobierania bez odłączenia drenu”.

Pytanie nr 338, dotyczy Pakietu nr 10 poz.8.

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania worka z zaleceniem producenta do wymiany po upływie 7 dni użytkowania? Taki czas stosowania wynika z opracowań sugerujących, że systemy do pomiaru diurezy godzinowej z komorą pomiarową mocowaną nad workiem zbiorczym (top mounted) opróżniane bez konieczności przechylania komory i dwiema zastawkami antyzwrotnymi, zatrzymują bakterie przez okres 7 dni.

Odpowiedź nr 338: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 339, dotyczy Pakietu nr 10 poz.9.

Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki posiadających końcówkę ściętą prosto(nie pod kątem)?

Odpowiedź nr 339: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 340, dotyczy Pakietu nr 16 poz.1-3.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakich wymiarów dla poszczególnych rozmiarów masek wymaga? Pytanie wynika z faktu, iż nie istnieje standaryzacja ani normy dla dokładnych wymiarów masek tlenowych ewentualnie prosimy o dopuszczenie maski dla dorosłych lub pediatrycznej o uniwersalnym wydłużonym kształcie , który umożliwi dopasowanie maski do anatomii pacjentów o różnych : wzroście i wadze.

Odpowiedź nr 340: Zamawiający wyrażą zgodę na wycenę zestawów w rozmiarach standardowych uniwersalnych dla dorosłych oraz dla dzieci w poz. 1 oraz zestawów standardowych uniwersalnych dla dorosłych poz. 2 i 3.

Pytanie nr 341, dotyczy Pakietu nr 16 poz.1-6.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaferowania drenów o przekroju gwiazdkowym antyżalanimiowym?

Odpowiedź nr 341: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 342, dotyczy Pakietu nr 16 poz.1-6.

Prosimy o doprecyzowanie czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów Zamawiający oczekuje zaferowania produktów pozbawionych lateksu, ftalanów i bisfenolu?

Odpowiedź nr 342: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga..

Pytanie nr 346, dotyczy Pakietu nr 50 poz.1.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby cewniki były wykonane z 100% silikonu z powłoką hydrofilową ułatwiającą wprowadzanie i późniejsze usuwanie cewnika z układu moczowego.

Odpowiedź nr 346: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 347, dotyczy Pakietu nr 50 poz.1.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby cewnik posiadał bezpieczną zaobloną końcówkę umożliwiającą wprowadzenie cewnika z użyciem mandrynu.

Odpowiedź nr 347: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 348, dotyczy Pakietu nr 50 poz.1. (pytanie dotyczy pakietu 48 poz.1.)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Pragniemy nadmienić iż zalecana przez EU skuteczna dawka sterylizacji radiacyjnej powoduje zaburzenia struktury łańcuchów i zwiększenie lepkości produktu, natomiast niższa dawka sterylizacji nie zapewnia sterylności produktu i nie jest zgodna z rekomendacją EU. Proces sterylizacji parowej pozwala na zapewnienie 3 letniego terminu przydatności do użycia, nie są stosowane dodatkowe substancje konserwujące.

Odpowiedź nr 348: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 349, dotyczy Pakietu nr 50 poz.1.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy żel do cewnikowania ma być pozbawiony parabenów m.in. Methyl Hydroxybenzoate i Propyl Hydroxybenzoate, które są substancjami alergennymi.

Odpowiedź nr 349: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 350, dotyczy Pakietu nr 22 poz.1.

Z uwagi na opisaną jednostkę miary " op." w formularzu cenowym, prosimy o wyjaśnienie wielkości oczekiwanego opakowania tj. czy należy zaoferować "250 op. Po 25szt zestawów" czy "250 op. Po 1 zestawie"?

Odpowiedź nr 350: Zamawiający wymaga 250 opakowań po 1 zestawie.

Pytanie nr 351, dotyczy Pakietu nr 22 poz.6.

Z uwagi na opisaną jednostkę miary " op." w formularzu cenowym, prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania 18 op. Zawierających 10szt worków, tak jak obecnie stosowane?

Odpowiedź nr 351: Zamawiający wymaga wyceny 18 opakowań po 1 sztuce.

Pytanie nr 352, dotyczy Pakietu nr 93 poz.1.

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski krtaniowej jednorazowego użytku, sterylnej, anatomicznie ukształtowanej, wykonanej w całości z silikonu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski nadmuchiwany z drenem niewbudowanym na całej długości, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wklinowaniem. Maskę posiada podwójny kanał gastryczny biegnący po dwóch stronach rurki maski ze wspólnym poszerzonym ujściem obu kanałów w dystalnym końcu mankieta maski. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej dwa znaczniki głębokości wprowadzenia maski, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej oraz kompatybilności kanału gastrycznego z rozmiarem cewnika. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce i łączniku maski. Maskę wolna od lateksu i PHT. Maskę w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

Odpowiedź nr 352: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 353, dotyczy Pakietu nr 93 poz.2-3.

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski krtaniowej jednorazowego użytku, sterylnej, anatomicznie ukształtowanej, wykonanej w całości z silikonu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski samouszczelniający się w oparciu o ciśnienie w drogach oddechowych, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wklinowaniem. W mankiecie umieszczony port wyrównawczy umożliwiający napełnienie mankieta proporcjonalnie do wzrostu ciśnienia przepłucnego lub ciśnienia wentylacji. Maskę posiada podwójny kanał gastryczny biegnący po dwóch stronach rurki maski ze wspólnym poszerzonym ujściem obu kanałów w dystalnym końcu mankieta maski. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej dwa oznaczenia głębokości wprowadzenia maski, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej oraz kompatybilności kanału gastrycznego z rozmiarem cewnika. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce i łączniku maski. Maskę wolna od lateksu i PHT. Maskę w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

Odpowiedź nr 353: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 354, dotyczy Pakietu nr 104 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Fartuch chirurgiczny sterylny, z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 35 g/m², stopień 2 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankiem. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów min. 50 cm H₂O w obszarze krytycznym i mniej krytycznym. Oznaczenie SP (Standard Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro min. 4,8 IB. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M – 2XL (tj. o długości od 115 cm do 160 cm). Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30x cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co

najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu. Pakowane po 32 lub 36 sztuk w kartonie zbiorczym, w zależności od rozmiaru.

Odpowiedź nr 354: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 355, dotyczy Pakietu nr 104 poz.2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Fartuch chirurgiczny sterylny, z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 35 g/m², stopień 2 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową, w części przedniej i w rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 75 g/m². Wzmocnienia przyklejone do fartucha dookoła po obwodzie, długość wzmocnienia w rękawach od 36,8 cm do 48,3 cm w zależności od rozmiaru. Wzmocnienie przednie w kształcie trapezu, wysokość wzmocnienia od 72,4 cm do 116,8 cm w zależności od rozmiaru. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 190 cm H₂O, w obszarze mniej krytycznym min. 50 cm H₂O. Oznaczenie HP (High Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro w obszarze krytycznym min. 6,00 IB, w obszarze mniej krytycznym min. 4,5 IB. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M – 2XL (tj. o długości od 115 cm do 160 cm). Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu. Pakowane od 20 do 32 sztuk w kartonie zbiorczym, w zależności od rozmiaru.

Odpowiedź nr 355: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 356, dotyczy Pakietu nr 34 poz.1.

Czy Zamawiający dopuszcza drut stalowy o długości 125 cm?

Odpowiedź nr 356: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 357, dotyczy kryterium oceny ofert

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby minimalny termin dostawy cząstkowej w kryterium oceny ofert wynosił 2 dni robocze? Uzasadnienie: 1 dzień roboczy dla wielu oferentów jest niemożliwy do dotrzymania ze względu na procedury logistyczne. Terminy 24 godzinne są stosowane przy dostawach leków. Uniemożliwia to dostęp do zamówienia wszystkim zainteresowanym na równych zasadach.

Odpowiedź nr 357: Zamawiający nie dopuszcza zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 358, dotyczy wzoru umowy § 6

Czy Zamawiający uzna za skuteczne dostarczenie faktury w formacie pdf za pośrednictwem poczty e-mail? W przypadku zgody na powyższe, prosimy o uwzględnienie zapisu w umowie wraz ze wskazaniem adresu e-mail, na który należy przesłać fakturę.

Odpowiedź nr 358: Zamawiający dokonuje modyfikacji § 6 ust 6, który otrzymuje brzmienie

„6. Wykonawca może przekazywać ustrukturyzowane faktury elektroniczne za pośrednictwem platformy zdefiniowanej w art. 7 ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2020 r. poz. 1666). Na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2023 r. poz. 1570) Zamawiający umożliwia wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na adres poczty e-mail: biuro@spzozmswia.szczecin.pl, ze wskazanego adresu poczty e-mail Wykonawcy:”

Pytanie nr 359, dotyczy wzoru umowy 7 ust. 1 pkt. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisu i naliczanie kar umownych do 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź nr 359: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 360, dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 4

W naszej opinii zaproponowana łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych na poziomie nieprzekraczającym 50% wartości umowy jest za wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych, wynosi najczęściej 20 – 30%. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia łącznej maksymalnej wysokości wszystkich kar umownych do

poziomu nie przekraczającego 30% wartości umowy (danej części) i prosimy o modyfikację zapisów umowy w tym zakresie.

Odpowiedź nr 360: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 361, dotyczy wzoru umowy § 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy: „Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.

Odpowiedź nr 361: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 362, dotyczy wzoru umowy

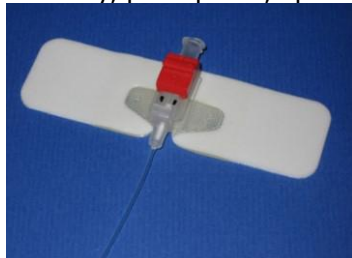
Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy następującego zapisu:

W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w § ust. niniejszej umowy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawy na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty. Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy.

Odpowiedź nr 362: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 363, dotyczy Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 5 poz 1: Cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętnicznych wprowadzany po igle, wyposażony w zawór kulowo-suwakowy typu Floswitch. 3 wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF) i optyczny-(czarne paski/znaczkki w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4" (20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu bez korka. Przezroczyste skrzydełka, każde z 1 otworem do przyszywania. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w języku polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powlekana silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt. Elementy zestawu stabilizatora: Podkładka samoprzylepna BD Arterial, przygotowanie skórnalewka benzoiny, paski pianki, opakowanie 50 szt.



Odpowiedź nr 363: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 364, dotyczy Pakietu nr 5 poz.2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 5, pozycja 2: Zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze różnym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 20 mm; waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Ten sam producent co kaniule lub rekomendowany i sprzedawany przez producenta kaniul, umieszczony w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności dla kaniul obwodowych, koreczków i portów.

Odpowiedź nr 364: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 365, dotyczy Pakietu nr 5 poz.3.

Prosimy o dopuszczenie w p. 5, pozycja 3 łącznika bezigłowego z neutralnym przemieszczaniem płynu, kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip, o długości całkowitej ok 2,7cm, zabezpieczony od strony podłączenia do wkłucia koreczkiem przeznaczony do użytku z urządzeniami do terapii dożylnych i dotętnicznej. Silikonowa łatwa do dezynfekcji membrana SplitSeptum, w poliwęglanowym konektorze, która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji, pomarańczowy pierścień uszczelniający działa jako wskaźnik wizualny co daje pewność niezmiennego uszczelnienia po wielokrotnej aktywacji. Prosty i przezroczysty tor przepływu (przepływ laminarny) umożliwia łatwe przepłukiwanie i kontrolę wzrokową procedury. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi nie zawiera lateksu, DEHP, metalu, odporny na ciśnienie do 325 psi (22bary), kompatybilny ze wstrzykiwaczem do środka kontrastującego, czas użycia 7 dni lub 600 aktywacji, wymagany przepływ 140ml/min, objętość wypełnienia wynosząca ~0,05 ml, pakowany pojedynczo, sterylny.

Odpowiedź nr 365: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 366, dotyczy Pakietu nr 5 poz.4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 5, pozycja 4: Koreczka Luer-Lock z trzpieniem wystającym; biały; pakowany pojedynczo. Wykonany z polietylenu (PE), pakowanie 100 szt.

Odpowiedź nr 366: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 367, dotyczy Pakietu nr 5 poz.6.

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 5, pozycja 6: "Zamkniętego systemu dostępu naczyniowego z potrójnym drenem pediatrycznym/mikroprzewodem, o długości 15 cm, zawór bezigłowy (3szt), kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip. Dreny o średnicy wewnętrznej 0,89 mm, 3 przedłużenia z zaciskami przesuwными, zakończenie zabezpieczone protektorem męskim przemieszczanie płynu neutralne w wypadku stosowania zestawu przedłużającego i zacisku. Nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi, zawór posiadający przezroczystą obudowę i przezroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych – prosty tor przepływu. <membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora. Jednorodna powierzchnia do dezynfekcji. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką, czas użycia 100 aktywacji, wymagany minimalny przepływ 2 l/h, objętość wypełnienia wynosząca 0,80 ml, podana na opakowaniu jednostkowym, wytrzymały na ciśnienie 45 PSI, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź nr 367: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 368, dotyczy Pakietu nr 5 poz.7.

Prosimy o dopuszczenie w p. 5, pozycja 7 łącznika bezigłowego z neutralnym przemieszczaniem płynu, kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip, o długości całkowitej ok 2,7cm, zabezpieczony od strony podłączenia do wkłucia koreczkiem

- przeznaczony do użytku z urządzeniami do terapii dożylnych i dotętnicznej
- silikonowa łatwa do dezynfekcji membrana SplitSeptum, w poliwęglanowym konektorze, która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji
- pomarańczowy pierścień uszczelniający działa jako wskaźnik wizualny co daje pewność niezmiennego uszczelnienia po wielokrotnej aktywacji
- prosty i przezroczysty tor przepływu (przepływ laminarny) umożliwia łatwe przepłukiwanie i kontrolę wzrokową procedury
- dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi nie zawiera lateksu, DEHP, metalu
- odporny na ciśnienie do 325 psi (22bary), kompatybilny ze wstrzykiwaczem do środka kontrastującego
- czas użycia 7 dni lub 600 aktywacji
- wymagany przepływ 140ml/min
- objętość wypełnienia wynosząca ~0,05 ml
- pakowany pojedynczo, sterylny.

Odpowiedź nr 368: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 369, dotyczy Pakietu nr 5.

Czy wszystkie bezigłowe łączniki dostępu naczyniowego mają pochodzić od jednego producenta i być wyprodukowane w tym samym standardzie?

Odpowiedź nr 369: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 370, dotyczy Pakietu nr 40

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 40 bezpiecznej igły Hubera w rozmiarze 20G o dł 19 mm?
Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź nr 370: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 371, dotyczy Pakietu nr 107 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści zestaw do kręgosłupa o następującym składzie:

1x Serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 50 µm 150x190 cm
1x Serweta na stolik Mayo wzmocniona 79x145 cm
1x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS rozmiar 129 cm zapinany na rzep, rękawy klejone w obszarze krytycznym
1x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS rozmiar 144 cm zapinany na rzep, rękawy klejone w obszarze krytycznym
4x Ręcznik chłonny, biały, 30x40
1x Kieszeń na narzędzia 1 komora 40x35 cm z przylepcem folia PE
1x Rzep 2,5x30 cm
1x Uchwyt elektrody monopolarnej z końcówką nożową, dł. kabla 3m
2x Miska 250 ml skalowana
4x Kompresy gazowe 10x10 cm 8W 17N
1x Kleszczyki plastikowe 24 cm
1x Czyścik do noży elektrochirurgicznych
1x Końcówka do odsysania Frazier 9CH 13 cm
1x Dren do odsysania 24CH, 300 cm
1x Strzykawka L/L trzyczęściowa 5 ml
1x Strzykawka L/L trzyczęściowa 3 ml
1x Strzykawka L/L trzyczęściowa 20 ml
2x Ręcznik chłonny biały, 20x30 cm
2x Serweta boczna samoprzylepna 90x75 cm
1x Serweta dolna samoprzylepna 200x200 cm
1x Serweta górna samoprzylepna 240x150 cm
Zestaw zgodny z normą PN-EN 13795 pakowany sterylnie w opakowanie typu TYVEK, posiada 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, kod kreskowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź nr 371: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 372, dotyczy Pakietu nr 107 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny rozszerzony zawierający:

Skład zestawu:

1x Serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 50 µm 150x190 cm
4x Ręcznik chłonny, biały, 30x40
1x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS rozmiar XLL 144 cm zapinany na rzep, rękawy klejone w obszarze krytycznym
1x Serweta na stolik Mayo wzmocniona 79x145 cm
2x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS wzmocniony folią rozmiar XXLL 145 cm zapinany na rzep, rękawy klejone w obszarze krytycznym
1x Kieszeń na narzędzia 2 komory 40x35 cm z przylepcem folia PE
1x Taśma lepna 9x49
1x Podstawa na skalpele chirurgiczne żółta, standardowa
1x Skalpel nr 10
1x Skalpel nr 20
1x Skalpel nr 11
1x Pojemnik na igły piankowo-magnetyczny 20 szt.
1x Miska 250 ml skalowana
1x Miska 500 ml skalowana
1x Kleszczyki plastikowe 24 cm
6x Tupfery gazowe okrągłe 30x40 20 nitkowy
4x Tupfery gazowe okrągły 20 nitkowy RTG 3 x 3 cm

4x Kompresy gazowe z nitką RTG 10x10 cm 16W 17N
2x Kompresy gazowe z nitką RTG 10x20 cm 16W 17N
8x Serweta laparotomijna 45x45 cm z nitką RTG 6W 20N
1x Tupfery gazowe z nitką RTG 24 N ułożone w przegródkach, pudełko 8x8 cm z 10 przegródkami
1x Nóż elektrochirurgiczny monopolarny z końcówką nożową, dł. kabla 3 m
1x Czyścik do noży elektrochirurgicznych
1x Końcówka do odsysania 28CH, 28cm, 4 otwory odbarczające
1x Dren do odsysania 30CH, 300 cm
2x Osłona na uchwyt lampy 11,9x15 cm
2x Ręcznik chłonny 20x20 cm
1x Serweta górna samoprzylepna 300x175 cm
2x Serweta boczna samoprzylepna 100x75 ± 2 cm
1x Serweta dolna samoprzylepna 200x200 cm
Zestaw zgodny z normą PN-EN 13795 pakowany sterylnie w opakowanie typu TYVEK, posiada 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, kod kreskowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź nr 372: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 373, dotyczy Pakietu nr 107 poz.3.

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny z dwoma fartuchami i diatermią o następującym składzie:

Skład zestawu:

1x Serweta na stolik narzędziowy 150x190 cm wzmocniona, grubość folii min. 50 µm
1x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS, wzmocniony folią rozmiar XL 129 cm zapinany na rzep, rękawy klejone w obszarze krytycznym
1x Serweta na stolik Mayo 79x145 cm
1x Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS, wzmocniony folią rozmiar XLL 144 cm zapinany na rzep, rękawy klejone w obszarze krytycznym
2x Ręcznik chłonny z celulozy, z mikrościągą biały, 30x40 ± 1 cm
1x Kompresy gazowe 10x10 cm 8W 17N
1x Kleszczyki plastikowe 24 cm
2x Miska 250 ml skalowana
1x Nóż elektrochirurgiczny monopolarny z końcówką nożową, dł. kabla 3 m
1x Kieszeń na narzędzia 40x35 cm z przylepcem, folia PE, 1 komora
1x Taśma lepna 9x49 cm
2x Osłona na uchwyt lampy uniwersalna 11,9x15 cm
2x Ręcznik chłonny biały, 20x20 cm
2x Serweta boczna samoprzylepna 90x75 cm
1x Serweta dolna samoprzylepna 200x200 cm
1x Serweta górna samoprzylepna 240x150 cm
Zestaw zgodny z normą PN-EN 13795 pakowany sterylnie w opakowanie typu TYVEK, posiada 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, kod kreskowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź nr 373: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 374, dotyczy Pakietu nr 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Igły 0,33x13 w ramach igły 0,3.

Odpowiedź nr 374: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 375, dotyczy Pakietu nr 73

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie przepisów o uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Sterylizacja tlenkiem etylenu jest metodą szeroko stosowaną w branży medycznej ze względu na jej skuteczność, wszechstronność i bezpieczeństwo. Nowoczesne technologie i ścisła kontrola procesów

zapewniają, że produkty sterylizowane tą metodą są bezpieczne dla użytkowników. W niektórych przypadkach, szczególnie przy materiałach wrażliwych na ciepło, tlenek etylenu pozostaje niezastąpioną metodą sterylizacji. Dobre zrozumienie tych zalet i rygorystyczne przestrzeganie procedur umożliwiają minimalizowanie wszelkich potencjalnych zagrożeń.

Odpowiedź nr 375: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 376, dotyczy Pakietu nr 62

Proszę o informację czy są to opaski plastikowe do ręcznego wypełniania czy do urządzenia firmy Zebra?

Odpowiedź nr 376: Zamawiający miał na myśli opaski plastikowe.

Pytanie nr 377, dotyczy Pakietu nr 17 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści :

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana; powierzchnia zewnętrzna gładka wykończeniem z mikroteksturą, kolor naturalnego lateksu, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami ; ergonomiczna konstrukcja, mankiet rolowany, o typowej grubości na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$ mm, mankiecie: $0,15 \pm 0,02$ mm, typowa długość min.280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min.20N a po starzeniu min. 17N - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - poniżej 10 µg/g - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5, b6.02 - potwierdzone testem FitKit, poziom endotoksyn <4,00 EU/parę wg EN 455-3 (raport z badań z jednostki niezależnej), będące wyrobem medycznym kl.IIa i środkiem ochrony indywidualnej kat.III, przebadane na min.13 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1 potwierdzone wynikami badań, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B) i 5 (oznaczone piktogramem na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym), ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min.240 minut na przenikanie min.17 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 - potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe zawierające informacje w języku polskim o rodzaju rękawicy - rękawica chirurgiczna, rękawice składane na pół, 50 par pakowane w dyspenser z możliwością przechowywania poziomo lub pionowo , wyposażony w 2 otwory do pobierania , 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic ; rozm. 5,5-9,0

Odpowiedź nr 377: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 378, dotyczy Pakietu nr 17 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści :Rękawice sterylne, lateksowe, bezpydrowe, powierzchnia wnętrza polimeryzowana z hydrofobowo - hydrofilową powłoką aktywowaną w wyniku kontaktu z wilgocią na dłoni, powierzchnia zewnętrzna teksturowane i palce i dłoń, kolor naturalny, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, mankiet prosty z opaską lepłą adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy i eliminująca rolowanie mankietu, ergonomiczna konstrukcja, o typowej grubości na palcu: $0,22 \pm 0,02$ mm, o typowej grubości na dłoni $0,20 \pm 0,02$ mm, o typowej grubości na mankiecie: $0,18 \pm 0,02$ mm, typowa długość min. 280mm, AQL 0,65; siła zrywu przed starzeniem min. 18N ; siła zrywu po starzeniu min. 18N ; niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - poniżej 10µg/g - raport z badań z jednostki niezależnej wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5, b6.02 - potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B) i 5 (oznaczone piktogramem na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym) ; EN ISO 21420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne przenikanie min. 13 substancji chemicznych wg EN 16523; przebadane na min. 19 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 ; produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe zawierające informacje w języku polskim o rodzaju rękawicy - rękawica chirurgiczna, rękawice składane na pół, 50 par pakowane w dyspenser z możliwością przechowywania poziomo lub pionowo , wyposażony w 2 otwory do pobierania , 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic - objętość dyspnsera nie większa niż 6 000 cm³ ; rozmiary 5,5-9,0

Odpowiedź nr 378: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 379, dotyczy Pakietu nr 17 poz.4.

Czy Zamawiający dopuści :Rękawice chirurgiczne, polizoprenowe, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC z formułą nawilżająco-regenerującą zawierającą min. prowitaminę B5, glicerynę, glukonolakton. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: Palce: 0,23 mm Dłoń: ≤ 0,25 mm Mankiet: ≥ 0,17 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 19 N. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony

indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 25 substancji chemicznych zgodnie z ASTM F 739 lub EN 16523-1 oraz na przenikanie min. 13 cytotatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R.

Odpowiedź nr 379: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 380, dotyczy Pakietu nr 17 poz.5.

Czy Zamawiający dopuści :Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana z hydrofobowo-hydrofilową powłoką aktywowaną w wyniku kontaktu z wilgocią na dłoni, powierzchnia zewnętrzna - teksturowane palce i wnętrze dłoni, kolor brązowy, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami , mankiet rolowany z opaską lepnią adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy i eliminująca rolowanie mankieta , o typowej grubości na palcu: $0,33 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,31 \pm 0,03$ mm, mankiecie: $0,25 \pm 0,03$ mm, typowa długość min.290mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min.29N, po starzeniu min.23N - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - max.30 µg/g, pozbawione alergenów Hev b1,b3, b5, b6.02 - potwierdzone testem FITkit z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym kl.IIa i środkiem ochrony indywidualnej kat.III; zgodne z EN ISO 374 -1(typ B) i 5 (oznaczone piktogramem na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym); zgodne z EN 455, EN 21420:2020, EN 388, EN 16523, ASTM F1671, ASTM D6978, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min.240 minut na przenikanie min.20 cytotatyków zgodnie z ASTM D6978 i przez min.30 minut w rzeczywistych warunkach użycia (test ACPP) - potwierdzone wynikami badań, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe; rękawice składane na pół, 50 par pakowane w dyspenser z możliwością przechowywania poziomo lub pionowo , wyposażony w 2 otwory do pobierania , 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic - objętość dyspensera nie większa niż 6 000 cm³; rozm. 6,0-9,0.

Odpowiedź nr 380: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 381, dotyczy Pakietu nr 17 poz.6.

Czy Zamawiający dopuści :Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, poliizoprenowe, z wewnętrzną warstwą z CPC i silikonem, kolor kremowy, kształt anatomiczny z niezależnym kciukiem, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi prążkowaniami, o grubości ścianki na palcu: 0,23 mm, na dłoni $\geq 0,17$ mm, mankiecie: $\geq 0,17$ mm, długość min 280mm, siła zrywu przed starzeniem min 18N, AQL 0,65, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,5, EN 16523, sterylizowane radiacyjnie, rozm. 5,5-9,0.

Odpowiedź nr 381: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 382, dotyczy Pakietu nr 72 poz.3-4.

Czy zamawiający dopuści w wymienionych pozycjach gazę jałową ?

Odpowiedź nr 382: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 383, dotyczy Pakietu nr 80.

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie przepisów o uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Sterylizacja tlenkiem etylenu jest metodą szeroko stosowaną w branży medycznej ze względu na jej skuteczność, wszechstronność i bezpieczeństwo. Nowoczesne technologie i ścisła kontrola procesów zapewniają, że produkty sterylizowane tą metodą są bezpieczne dla użytkowników. W niektórych przypadkach, szczególnie przy materiałach wrażliwych na ciepło, tlenek etylenu pozostaje niezastąpioną metodą sterylizacji. Dobre zrozumienie tych zalet i rygorystyczne

Odpowiedź nr 383: Zamawiający nie odstępuje.

Pytanie nr 384, dotyczy Pakietu nr 3 poz.2.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, jak wycenić produkt, który został wycofany z produkcji?

Odpowiedź nr 384: Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny i informacje o wycofaniu produkcji pod pakietem.

DYREKTOR

Magdalena Sojka - Szostak