

Dzierżoniów, 5.11.2024r.

znak sprawy: ZP.261.11.2024.IW

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ 2

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. **„DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO, DIAGNOSTYCZNEGO I WYROBÓW MEDYCZNYCH”**

Zamawiający NZOZ Szpital Powiatowy w Dzierżoniowie Sp. z o. o. na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych w odpowiedzi na zapytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania udziela następujących wyjaśnień:

XII

Pytanie 1

pakiet 28, umowa § 7 ust. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości przesłania faktury drogą elektroniczną oraz wskazanie adresu mailowego, na który należy dostarczyć fakturę w formie pdf?

Odpowiedź:

Do uzgodnienia z zamawiającym po podpisaniu umowy.

XIII

Pytanie 1

Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w części 33 zestaw uniwersalny o następującym składzie:

1 szt. - serweta na stolik z laminatu dwuwarstwowego o gramatura 60g/m², rozmiar 150 cm x 190 cm

1 szt. - serweta z taśmą samoprzylepną z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m², rozmiar 150 cm x 240 cm

1 szt. - serweta z taśmą samoprzylepną z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m², rozmiar 180 cm x 180 cm

2 szt. - serweta z taśmą samoprzylepną z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m², rozmiar 95 cm x 80 cm

1 szt- serweta na stolik Mayo ze wzmocnieniem , wymiar 80 x 145 cm , wymiar wzmocnienia 50 cm x 80 cm

1 szt. - taśma samoprzylepna rozmiar 10 cm x 50 cm

4 szt. - ręcznik celulozowy rozmiar 30 cm x 33 cm

Zestaw zapakowany w opakowanie papier-folia, posiada min. 2 etykiety do wklejenia w karcie pacjenta zawierające nr. Ref, nazwę producenta, Lot, data ważności, nazwa zestawu, kod kresowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zgodny z normą PN EN 13795.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

XIV

Pytanie 1

Dotyczy Części 21

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia w Części 21 nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy tych produktów do 5 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Dotyczy Części 21

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia w Części 21 Załącznik nr 1A Formularz cenowy poz. 3 tj.: uszczelki do histeroskopu które nie podlega ustawie z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE, dla których stawka VAT wynosi 23% (tzw. wyrób niemedyczny)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Dotyczy Części 21

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania etykiety w języku polskim dla wyrobów oferowanych w Części 21 i dopuszczenie wyrobów posiadających etykietę zawierającą opis w oryginalnym języku producenta, tj. j. angielskim. Zgodnie z obowiązującą Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych Art. 12 ust. 4 dopuszcza się, aby wyrób przeznaczony do stosowania przez użytkowników nie będących laikami posiadał etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Dotyczy Części 21

Dotyczy okresu ważności 12 m-cy. Biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy, a także sukcesywny charakter dostaw częściowych (w zależności od bieżącego zapotrzebowania), czyli że Zamawiający nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów, prosimy o wyrażenie zgody na dostawę wyrobów jednorazowych, sterylnych (tj.: wężyki jednorazowe (dreny płuczące), filtry) z terminem ważności nie krótszym niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Prosimy o odstąpienie od wymogu podania terminu ważności w przypadku oferowania wyrobów wielorazowych, niesterylnych w części 21.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

XV**Pytanie 1**

Dot. część 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz w rozmiarze 23 G (0,6 mm) i o głębokości nakłucia 2,0 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Dot. część 36 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw, w którego skład wchodzi:

- Pokrycie wysokochłonne na stół operacyjny: 1 szt.

Jednorazowy, niepylny wysokochłonny, nieuczulający podkład.

Materiał: Warstwa zewnętrzna dolna foliowa polietylenowa 3 warstwowa o grubości min. 0,12 mm.

Warstwa środkowa- superchłonna warstwa polimerowa (SAP)

Warstwa zewnętrzna górna-włóknina polipropylenowa

Wymiary: min. 100 x min. 220 cm

Gramatura: min. 125 g/1 m²

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Chłonność wg : PN-72/P-04734, min. 5600 ml/1 m²

- Prześcieradło do transportu pacjenta: 1 szt.

Wymiary: min. 100 cm x min. 150 cm

Udźwig: min. 220 kg

Gramatura: min. 60 g/1 m²

Wytrzymałość na rozdzielanie zgodnie z metodą: ASTM D5733

- Pokrycia ramion stołu: 2 szt.

Materiał: Podfoliowana włóknina

Wymiary: min. 72 cm x min. 33 cm

- Pokrycie podglówka: 1 szt.

Materiał: Podfoliowana włóknina

Wymiary: min. 36 cm x min. 38 cm

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Dot. część 36 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści:

-Pokrycie wysokochłonne na stół operacyjny: 1 szt.

Jednorazowy, niepylny wysokochłonny, nieuczulający podkład.

Materiał: Warstwa zewnętrzna dolna foliowa polietylenowa 3 warstwowa o grubości min. 0,12 mm.

Warstwa środkowa- superchłonna warstwa polimerowa (SAP)

Warstwa zewnętrzna górna-włóknina polipropylenowa

Wymiary: min. 100 x min. 220 cm

Gramatura: min. 125 g/1 m²

Chłonność wg : PN-72/P-04734, min. 5600 ml/1 m²

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Dot. część 43, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. = 200 szt., z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 5 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dot. część 43, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. = 300 szt., z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości z zaokrągleniem w górę, tj. 14 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Dot. część 43, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. = 100 szt., z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 6 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Dot. część 43, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. = 100 szt., z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 4 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Dot. §7 ust. 9 treści umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację treści umowy w §7 ust. 9 w sposób następujący:

*9. W razie niewywiązania się Wykonawcy z dostarczenia złożonego zamówienia, anulowania Zamówienia, o którym mowa w ust. 8, lub poinformowania o braku możliwości dostarczenia produktu bądź jego zamiennika, Zamawiający może dokonać zakupu w innej firmie, a różnicą poniesionych kosztów zakupu obciążyć Wykonawcę. **Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego towaru z umowy**”.*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 9

Dot. §7 ust. 9 treści umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację treści umowy w §7 ust. 9 poprzez wykreślenie tego ustępu z treści umowy. Naliczanie kar umownych przy jednoczesnym dokonaniu zakupu zastępczego de facto oznacza podwójne karanie wykonawcy za to samo przewinienie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 10

Dot. §11 ust. 1 treści umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację treści umowy w §11 ust. 1 w sposób następujący:

§11

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

*a) **20 zł** za każdy dzień zwłoki w dostawie.*

*b) **20 zł** w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 7 pkt 5.*

*c) **10 % wartości brutto niewykorzystanej części umowy** – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

XVI

Pytanie 1

Dotyczy Części nr 51, pozycja nr 4: Czy Zamawiający dopuści testy o długości min.173mm? Tak nieznaczna różnica w wymiarze nie wpłynie na jakość czy funkcjonalność produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje Załącznik nr 1A do SWZ w Części 51 poz 4 oraz zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania zmodyfikowany opis - Załącznik nr 1A do SWZ - po modyfikacji 2.

Pytanie 2

Dotyczy Części nr 52, pozycja nr 14: Czy Zamawiający dopuści testy o wymiarach około 6,5cm x 2,5cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Dotyczy Części nr 51 i 52: Asortyment ujęty w Częściach nr 51 i 52 nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści stosowne oświadczenie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Dotyczy § 11, ust. 1, punkt a i b: Prosimy o zmniejszenie kar umownych do 1% wartości opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 5

Dotyczy § 11, ust. 1, punkt c: Prosimy o zmniejszenie kary umownej do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

XVII**Pytanie 1**

Część 3, Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do pobierania leków z pojemników wielodawkowych, jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych a więc użytkowanych w dłuższym okresie czasu (także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu w warunkach klinicznych) - powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta celem ich identyfikacji - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Część 3, Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do pobierania leków z pojemników wielodawkowych, powinny posiadać mechanizm w postaci wewnętrznej zastawki antyzwrotnej, zabezpieczającej przed wyciekaniem płynów po odłączeniu strzykawki co zapobiega ryzyku wylania się czy mikroaspiracji płynu, co niesłoby ze sobą zarówno ryzyko kontaminacji leku, ale także narażało użytkownika na kontakt z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Część 5, Poz. 14

Prosimy o doprecyzowanie, czy wskazana w SWZ średnica końcówki „8 mm (+/- 1,5 mm)” to średnica wewnętrzna, czy zewnętrzna?

Odpowiedź:

Jest to średnica zewnętrzna.

Pytanie 4

Część 5, Poz. 16-22

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski krtaniowe, powinny posiadać zintegrowany element monitorujący ciśnienie w mankiecie, zapewniający ciągłą i szybką informację wizualną (kolorystyczną) o wartości ciśnienia w masce, a tym samym umożliwiającą szybką reakcję w wypadku zmian ciśnienia zagrażającego pacjentowi - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Część 5, Poz. 28-53

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne i tracheostomijne - tak jak obecnie stosowane - powinny być wykonane z silikonowanego PVC co zapewnia ich bezpieczne, atraumatyczne użytkowanie kliniczne - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Część 12, Poz. 1-3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya o długości 270-280mm - przy

bezwzględnyemu spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Część 12, Poz. 4-10

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya z balonem o pojemności 5-15ml, zwiększającym możliwości terapeutyczne ich zastosowania - przy bezwzględnyemu spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje Załącznik nr 1A do SWZ w Części 12 poz. 4-10 oraz zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania zmodyfikowany opis - Załącznik nr 1A do SWZ - po modyfikacji 2.

Pytanie 8

Część 12, Poz. 4-10

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, powinny posiadać możliwość obsługi strzykawkami luer i luer-lock oraz powinny posiadać oznaczenie min. rozmiaru, pojemności balonika i numeru serii, zarówno na samym cewniku jak i opakowaniu jednostkowym - przy bezwzględnyemu spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Część 12, Poz. 11

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis SWZ cyt. „cewnik typ Pezzer” oznacza wymóg zaoferowania drenów posiadających zakończenie w postaci główki z 4 otworami przelewowymi, czy z 4 skrzydełkami stabilizującymi w miejscu założenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wszystkie cewniki typu Pezzer.

Pytanie 10

Część 12, Poz. 16-17

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg odnoszący się do wymaganej pojemności balonu (5-10ml), przy zaoferowaniu cewników Foleya 100% silikon, których pojemność określona została przez producenta jako 10ml, która to pojemność zapewnia optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz jest zalecana jako optymalna przez EAU i PTU - przy bezwzględnyemu spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Część 12, Poz. 16-17

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya 100% silikon, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny w komplecie posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt oraz strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego utrzymania cewnika - przy bezwzględnyemu spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

XVIII

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 25:

Taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, jednorazową, jednorodną, niewchłaniającą, z polipropylenu monofilamentowego z plastikową osłonką na ramionach, o długości 45 cm, szerokości 1,1

cm, porowatości 84%, porowatość średnia: 976 µm; porowatość max.: 2314 µm; grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 µm, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), która zwiększa wytrzymałość taśmy na rozciąganie we wszystkich kierunkach, co zapobiega zwijaniu się i deformacji taśmy?

Oraz

2szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej, z niebieską metalową rączką do zakładania przez otwory zasłonowe?

Uzasadnienie

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

XIX

Pytanie 1

Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie igły o rozmiarze 0,3 x 12 mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Pakiet 1, poz. 12-15

Proszę o dopuszczenie strzykawek ze skalą nominalną.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Pakiet 1, poz. 16

Proszę o dopuszczenie strzykawki z rozszerzoną skalą 2-2,5 ml.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Pakiet 9, poz. 1-2

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Pakiet 9, poz. 3

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego z drenem o długości całego zestawu 9 cm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Pakiet 9, poz. 3

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego z drenem o długości 3 cm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Pakiet 9, poz. 10

Proszę o wykreślenie w/w pozycji ponieważ została wycofana z produkcji i nie jest już dostępna na rynku.

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zgodnie z Dział IV pkt 5.5. SWZ „W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego produkt nie jest już produkowany, a nie ma innego równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, do oferty należy go wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.”

Pytanie 8

Pakiet 16, poz. 1-6

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2? Według aktualnego Komunikatu Prezesa Urzędu z dnia 24 maja 2024 r. w sprawie zasad określania statusu regulacyjnego odzieży medycznej:

<https://urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-24-maja-2024-r-w-sprawie-zasad-okre%C5%9Blania-statusu-regulacyjnego> oraz stanowiska URPLWMIpB wydanego na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795. URPL podkreśla, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

Pytanie 9

Pakiet 16, poz. 1-6

Zgodnie z normą EN 13795-2 ubrania takie jak opisane przez Zamawiającego, a więc z krótkimi rękawami i spodniami bez ściągaczy to jedynie „roboczy wyrób odzieżowy dla personelu Sali operacyjnej, co do którego nie ma konieczności spełnienia wymagań dotyczących odzieży dla bloków operacyjnych. Kiteł [ang. - Scrub Suit, który pojawia się w deklaracjach oraz na opakowaniach ubrań wykonawców] nie jest zasadniczo przeznaczony do zapobiegania rozprzestrzenianiu się czegokolwiek drogą powietrzną od personelu medycznego”

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych z bluzą z krótkimi rękawami, oraz spodniami bez ściągaczy ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

Pytanie 10

Pakiet 16, poz. 1-6

Czy w związku z Wiążącymi Informacjami Stawkowymi nr WIS 0115-KDST2-1.450.1201.2020.18.AW, oraz WIS 0115-KDST2-1.450.1205.2020.23.MDO które wprost mówią, że ubrania takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, nie mogą być więc wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga ubrań objętych 23% stawką VAT ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

XX

Pytanie 1

Część 31, Poz. nr 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do znieczulenia przewodowego w którego składzie znajduje się:

- 1 x igła iniekcyjna 18 G, 1,20 x **40** mm zamiast 1,20 x 38 mm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Część 31, Poz. nr 6

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do cięcia cesarskiego w którego składzie znajdują się:

- 1 x serweta do cięcia ces. 315 x 250/**200** z oknem 19 x **24** cm zamiast 310 x 250 z oknem 19 x 28 cm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Część 31, Poz. nr 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu akcesoriów pomocniczych w którego składzie znajdują się:

- 1 x uchwyt typu Velco **2,5 cm x 14 cm** zamiast 2 cm x 23 cm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Część 31, Poz. nr 9

czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do implantacji portów w którego składzie znajdują się:

- 1 x pęseta chirurgiczna typu **Adson** zamiast standardowej

- 5 x kompres z włókniny **7,5 x 7,5 cm** zamiast 5 x 5 cm

- 1 x uchwyt typu Velco **2,5 cm x 14 cm** zamiast 2 cm x 23 cm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Część 31, Poz. nr 6, 9

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawów w których składzie znajduje się serweta na stolik Mayo składana teleskopowo co umożliwia jej aseptyczną aplikację?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Część 31, Poz. nr 6, 9

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawów w których składzie znajduje się serweta na stolik Mayo, której wzmocnienie znajduje się na całej długości wyrobu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Część 31, Poz. nr 2-5, 7-10

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu zgodnego 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 2022r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37 ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Część 33, Poz. nr 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu w którego składzie znajduje się serweta na stolik Mayo składana teleskopowo co umożliwia jej aseptyczną aplikację?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Część 33, Poz. nr 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu, w którego składzie znajduje się serweta na stolik Mayo posiadające wzmocnienie na całej długości wyrobu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Część 34, Poz. nr 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu w którego składzie znajduje się serweta na stolik Mayo składana teleskopowo co umożliwi jej aseptyczną aplikację?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Część 34, Poz. nr 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu w którego składzie znajduje się serweta na stolik Mayo posiadające wzmocnienie na całej długości wyrobu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Część 35, Poz. nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do operacji żyłaków w którego składzie znajduje się:

- 1 x serweta z samoprzylepnym wycięciem „U” **15 cm** x 80-105 cm zamiast 7-9 cm x 80-105 cm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Część 35, Poz. nr 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu w którego składzie znajduje się serweta na stolik Mayo składana teleskopowo co umożliwi jej aseptyczną aplikację?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Część 35, Poz. nr 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu w którego składzie znajduje się serweta na stolik Mayo posiadające wzmocnienie na całej długości wyrobu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Część 53, Poz. nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego okulistycznego zestawu obłożeń chirurgicznych w którego składzie znajduje się:

- 1 x serweta serweta okulistyczna **150 cm** x 150 cm zamiast 90-100 cm x 120-140 cm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

XXI**Pytanie 1**

Część 1 poz. 12-14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek ze skalą pomiarową przedłużoną o 20%?

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Część 1 poz. 12-14

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek posiadających podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Część 1 poz. 12-14

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Część 1 poz. 16

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek 3- częściowych L-L o pojemności 2-2,5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Część 4 poz. 8-11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu T-Kehr wykonanego z lateksu naturalnego o długości ramion 20/40 cm ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Część 4 poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyceny za op. a'80szt. zgodnie z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Część 4 poz. 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do lewatywy o pojemności 1750 ml, ze skalowaniem co 100 ml między 100ml a 1700ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie 8

Część 5 poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika do kontrolowanego odsysania górnych dróg oddechowych z 2 otworami bocznymi naprzemianległymi, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Część 5 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika do kontrolowanego odsysania CH 10 o długości 40cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Część 5 poz. 63-70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębników żołądkowych o długości 1250mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Część 9 poz. 4-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyceny za op. a'100szt. zgodnie z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Część 9 poz. 10

Z uwagi na wycofanie z produkcji przyrządu spełniającego opis SWZ, prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji w pakiecie.

Odpowiedź:

Zgodnie z Dział IV pkt 5.5. SWZ „W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego produkt nie jest już produkowany, a nie ma innego równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, do oferty należy go wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.”

Pytanie 13

Część 9 poz. 10

Z uwagi na wycofanie z produkcji przyrządu spełniającego opis SWZ, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w niniejszej pozycji dwóch produktów pakowanych oddzielnie: przyrządu IS oraz zestawu drenów ze skalą do monitorowania ośrodkowego ciśnienia żylnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Część 10 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli 22G 0,9x25 mm o przepływie 33 ml/1 min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Część 10 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli 20G 1,1x32 mm o przepływie 55 ml/1 min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Część 10 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli 18G 1,3x45 mm o przepływie 85 ml/1 min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Część 10 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli 17G 1,5x45 mm o przepływie 140 ml/1 min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Część 10 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli 16G 1,8x45 mm o przepływie 200 ml/1 min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Część 10 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli 14G 2,1x45 mm o przepływie 270 ml/1 min?

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Część 39 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie okularków do fototerapii o poniższym opisie:

Model składa się z gumki i osłony na oczy

Struktura siatki pozwala aby promieniowanie UV docierało do skóry głowy (z wyłączeniem oczu).

Występują w trzech rozmiarach:

- S – 23 cm (20 - 24 cm)
- M – 27 cm (25 – 28 cm)
- L – 32 cm (29 - 33 cm)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 21

Część 44 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu ? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Część 44 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Część 44 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane pojemniki (0,7L; 1L; 2L; 5L) posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 25

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. temperaturę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zamawiający potwierdza.

Pytanie 26

Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

XXII

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie różnic w składzie zestawu w pakiecie 34:

- 1x serweta główna 250x240 cm – reszta parametrów mieści się z tolerancji Zamawiającego
- 1x serweta Mayo pakowana osobno. Natomiast przy ewentualnej wygranej Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zestaw do laparoskopii z serwetą Mayo w komplecie. Reszta wymagań zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

XXIII

Pytanie 1

Część nr 5, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści objętość mankietu 50ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Część nr 5, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści długość min. 340 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Część nr 5, pozycja 62

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci posiadający 1 centralnie umieszczony wkład filtrujący?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Część nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 1600ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Część nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jedną maskę w zestawie (rozmiar 1)? Druga maska w rozmiarze 0 dołączona osobno?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Część nr 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny o pojemności 550ml?

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Część nr 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 1600ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Część nr 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jedną maskę w zestawie (rozmiar 2)? Druga maska w rozmiarze 3 dołączona osobno?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Część nr 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny o pojemności 1650ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Część nr 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 2000ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Część nr 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści jedną maskę w zestawie (rozmiar 5)? Druga maska w rozmiarze 4 dołączona osobno?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Część nr 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-1500ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Część nr 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści martwą przestrzeń 35ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 14

Część nr 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści martwą przestrzeń 40ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 15

Część nr 6, pozycja 5-16

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „połączona z łyżką wspawanym wewnątrz hakiem ze stali nierdzewnej **widocznym na zewnątrz**”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 16

Część nr 6, pozycja 5-16

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „łyżka przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z rękojeścią siłą nacisku 20 kg (oświadczenie producenta załączyć do oferty)”? W przypadku odmowy wnosimy o merytoryczne uzasadnienie zastosowania tego wymogu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17

Część nr 6, pozycja 5-16

Czy Zamawiający dopuści światłowód nieosłonięty?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 18

Część nr 6, pozycja 17-18

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „rękojeść przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z łyżką siłą nacisku 20 kg (oświadczenie producenta załączyć do oferty)”? W przypadku odmowy wnosimy o merytoryczne uzasadnienie zastosowania tego wymogu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 19

Część nr 6, pozycja 17-18

Czy Zamawiający dopuści rękojeść plastikowo-metalową, gdzie część chwyta wykonana jest z trwałego polipropylenu w kolorze zielonym, z poprzecznymi frezami?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20

Część nr 6, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą o długości 160cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 21

Część nr 26, pozycja 7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „obwód szyi: 20 cm – 46 cm”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 22

Część nr 26, pozycja 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „obwód szyi: 28 cm – 58 cm”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 23

Część nr 26, pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści kołnierz, w którym podbródek jest już wstępnie uformowany, przed założeniem kołnierza?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 24

Część nr 39, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednoczęściowe okulary do fototerapii dla jednego pacjenta, wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały), wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru, posiadające mocowanie główne z tyłu głowy + dodatkowe mocowanie stabilizujące z boku głowy (przechodzące przez czubek), bezlateksowe, w rozmiarze L – obwód głowy: 30-40cm; szerokość paska – 2,5cm; szerokość opaski na oczy – 4,5cm, pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze a'50 sztuk, z przeliczeniem ilości do 4 opakowań?

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

XXIV**Pytanie 1**

dotyczy pakietu 41

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie układu o długości 1,2m. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

XXV**Pytanie 1**

Część 15 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania masek medycznych pakowanych po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Część 15 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania masek medycznych pakowanych po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Część 34 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu posiadającego w składzie:

- serweta główna do laparoskopii (pozycja leżąca) o wymiarach 180/250x310cm z samoprzylepnym oknem wypełnionym folią chirurgiczną 41x38cm oraz wycięciem w folii 28x32x26cm, po dwóch stronach okna wzmocnienia z uchwytami (otworami) na przewody i dwiema zintegrowanymi przezroczystymi podwójnymi kieszeniami na instrumenty chirurgiczne o wym. 40x73 cm.

Pozostały skład i parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Część 35 poz. 1

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu posiadającego w składzie:

- serweta główna 180x240cm, z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" 7x65cm – 1 szt.
- serweta samoprzylepna 200x240cm – 1 szt.

Pozostały skład i parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

XXVI

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 15 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 12-23 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 12-15 dopuści wycenę strzykawek skalowanych odpowiednio: 2ml-2,5ml; 5ml-6ml; 10ml-11ml; 20ml-24ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 21 dopuści wycenę strzykawki z końcówką ściętą standardowo/prosto?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Części nr 10 poz. 1-6 dopuści wycenę kaniul bez filtra hydrofobowego, z zastawką hamującą wypływ krwi?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

XXVII

Pytanie 1

Dotyczy pakietu 48 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści opakowania po 90 szt.?

Jeśli tak, to czy należy zaokrąglić opakowania w górę czy w dół?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Należy w takim przypadku zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

XXVIII

Pytanie 1

Część 1 Pozycja 12-14

Czy Zamawiający dopuści z białym kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Część 1 Pozycja 19-20

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op=25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Część 1 Pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op=25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Część 2 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze bezpieczne w rozmiarze 23Gx1,8mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Część 2 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze bezpieczne w rozmiarze 23Gx1,8mm lub 21Gx2,4mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Część 4 Pozycja 31-33

Czy Zamawiający dopuści ostrza chirurgiczne z trzonkiem wykonane ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Część 5 Pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania z 2 otworami bocznymi naprzemianległymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Część 7 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem dla noworodków w rozmiarze S?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Część 7 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem dla noworodków w rozmiarze S?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Część 7 Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z workiem dla noworodków w rozmiarze S?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Część 9 Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul combi pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Część 9 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul combi pakowane a`250 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Część 9 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul pakowane a`250 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Część 9 Pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści zestaw do ośrodkowego pomiaru ciśnienia żylnego składający się z osobno pakowanego przyrządu do infuzji oraz zestawu do ośrodkowego monitorowania ciśnienia żylnego zawierającego skalę w formie rurki manometru zakończonej filtrem hydrofobowym, z podziałką w zakresie -3 do +36 cmH₂O oraz umieszczoną wewnątrz czerwoną kulką.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Część 9 Pozycja 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Część 10 Pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści kaniul z zastawką zabezpieczającą przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17

Część 12 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik CH06 z balonem 3ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Część 12 Pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści worki do zbiórki moczu pakowane a`10 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Część 12 Pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści wieszaki na worki do zbiórki moczu pakowane a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Część 12 Pozycja 22-23 Czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz pakowane a`90 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Część 12 Pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści pojemniki na kał pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Pytanie 22

Część 12 Pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści pojemniki z możliwością sterylizacji w atmosferze sprężonej pary wodnej w temperaturze 126°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Część 14 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 22x45cm lub 36x48cm?

Odpowiedź:

Zgodnie SWZ.

Pytanie 24

Część 14 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści elektrody z żelazem stałym?

Odpowiedź:

Zgodnie SWZ.

Pytanie 25

Część 14 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 22x45cm lub 36x48cm?

Odpowiedź:

Zgodnie SWZ.

Pytanie 26

Część 15 Pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści maseczki pakowane a'50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Część 17 Pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpyłowe, gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana ułatwiająca zakładanie, mankiety rolowane zapobiegające się zsuwaniu, kolor naturalnego lateksu, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwstawnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu $0,18 \pm 0,02$, na dłoni $0,16 \pm 0,02$, mankiecie $0,14 \pm 0,02$, długość min 280 mm. Rękawice o niskim kontrolowanym poziomie endotoksyn <1 EU/parę, potwierdzone raportem badania w jednostce niezależnej. Poziom protein białek lateksu ≤ 30 $\mu\text{g/g}$, siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 18N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na działanie leków cytostatycznych, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz mikroorganizmów w tym również bakterii i grzybów zgodnie z EN ISO 374-5. Dyspenser ze znacznikiem sterylizacji w kolorze czerwonym oraz możliwością otwierania w pionie i poziomie, co pozwala zredukować przestrzeń, z dodatkowym otworem zwrotnym, umożliwiającym zwrot nadmiernie pobranej, nieotwartej pary rękawic, co minimalizuje straty i podnosi efektywność pracy. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, podwójna bariera pakowania: opakowanie wewnętrzne papier z kodem EAN13 oraz informacjami ostrzegawczymi dla użytkownika, zewnętrzne foliowe z kodem GS-128. Opakowanie handlowe 50par?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 28

Część 17 Pozycja 8-10

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, mikrotekstura na całej rękawicy i dodatkowa tekstura końcach palców, grubość na palcu $0,11 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10 \pm 0,02$ mm na mankiecie $0,07 \pm 0,02$ mm, długość min 245 mm. AQL 1,0, siła zrywu min 6 N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. 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 i ASTM F1671. Poziom protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczalne do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 29

Część 17 Pozycja 11-14

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zgodności z normą ISO 16604 i dopuści rękawice zgodne z normą ASTM F1671?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 30

Część 17 Pozycja 15-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na mankiecie $0,06 \text{ mm} \pm 0,01$?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 31

Część 17 Pozycja 15-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 32

Część 17 Pozycja 15-19

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zgodności z normą ISO 16604 i dopuści rękawice zgodne z normą ASTM F1671?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 33

Część 17 Pozycja 20-24

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu $0,17 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,15 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,13 \pm 0,02$ mm, długość min 278 mm, poziom protein lateksowych poniżej $35 \mu\text{g/g}$, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 15 N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455, nie starszymi niż 2016 r. AQL 0,65 - potwierdzone badaniami wg EN 455-1 z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN ISO 374-1,2,4,5. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III - potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU) 2017/745. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT - potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie - opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6.0-8.5?

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia - Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zgodnie z SWZ.

Pytanie 34

Część 18 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 120mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 35

Część 18 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igłę z prowadnicą 22G?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 36

Część 18 Pozycja 11-14

Czy Zamawiający oczekuje drenu wykonanego z 100% silikon?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Część 18 Pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze CH27?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 38

Część 18 Pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie:

W skład zestawu wchodzi:

- 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 radioceniującym 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

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 39

Część 31 Pozycja 1

Czy Zamawiającemu chodzi o czepek w kształcie furazerki, wiązany z tyłu na troki, część przednia wydłużona z możliwością wywinięcia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 40

Część 31 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igłę 1,20 x 40mm, zamiast 38mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 41

Część 31 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści tufery z gazy 17-nitkowej, 20 x 20cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 42

Część 31 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści tolerancję długości kleszczyków +/- 1 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 43

Część 31 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki proste pean 18cm, zamiast 20cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 44

Część 31 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści tolerancję długości imadła mayo-hegar +/- 1 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 45

Część 31 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści tolerancję długości nożyczek ostro-tępnych +/- 0,5cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 46

Część 31 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę 120cm x 90cm, zamiast 100cm x 90cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 47

Część 31 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści tolerancję długości nożyczek ostro-tępnych +/- 0,5cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 48

Część 31 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści tolerancję długości imadła mayo-hegar +/- 1 cm?

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zgodnie z SWZ.

Pytanie 49

Część 31 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik plastikowy 2-częściowy 21cm x 14cm x 4,4cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 50

Część 31 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści tufery z gazy 17-nitkowej, 20 x 20cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 51

Część 31 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączoną do zestawu miską nerkową, zamiast twardego blistra?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 52

Część 31 Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści otwór w serwecie do cięcia cesarskiego 30 x 30cm, wypełniony folią z wycięciem 16 x 18cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 53

Część 31 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści przylepną serwetę 180 x 180cm (zamiast 175 x 170 cm)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 54

Część 31 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści kleszcze halsted-mosquito 12,5cm zagięte, zamiast prostych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 55

Część 31 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw bez haka do ran?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 56

Część 31 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści uchwyt typu velcro 2 x 22cm, zamiast 2 x 23cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 57

Część 31 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści kompresy z włókniny 4-warstwowe, zamiast 6-warstwowych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 58

Część 31 Pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym do zestawu plastikowym pojemnikiem w ramach blistra?

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 59

Część 34 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

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, zintegrowana z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta 200/270 cm x 300 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym o wymiarach 25 cm x 30 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x samoprzylepna kieszeń jednokomorowa o wymiarach 30 cm x 40 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 60

Część 39 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii rozmiar L – obwód głowy 30-40cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 61

Część 43 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści miski celulozowe pakowane a`200 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Część 43 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nerki celulozowe pakowane a`300 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Część 43 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kaczki celulozowe pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Część 43 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści basen płaski celulozowy pakowany a`120 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Część 53 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



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.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

XXIX

Pytanie 1

Część 4, poz. 18-23, 37-48

Czy zamawiający wydzieli poz. 18-23, 37-48 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Część 4, poz. 18

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Część 4, poz. 19

Czy zamawiający dopuści wymiar 160 cm x 210 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Część 7, poz. 1-9

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Część 9, poz. 1-2,4-5, 12-13

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,4-5, 12-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Część 9, poz. 4-5

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Część 9, poz. 12

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Część 9, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Część 9, poz. 12

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Część 9, poz. 12

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Część 9, poz. 12

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Część 9, poz. 13

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Część 9, poz. 13

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Część 15, poz. 1-2

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Część 15, poz.1-3

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

XXX

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jednorazowe zamówienie na wkłady (część 46 poz. 1 oraz poz. 2) będzie opiewało na minimum 50 szt.? Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów oraz pozwoli na rzetelne skalkulowanie kosztów dostawy. Dzięki dostarczeniu opakowań zbiorczych zawierających 50 sztuk wkładów, Wykonawca będzie mógł zoptymalizować koszty transportu oraz pozwoli Wykonawcy na uniknięcie konieczności doliczania kosztów transportu do każdej jednostkowej sztuki produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jednorazowe zamówienie na porty (część 46 poz. 3) będzie opiewało na minimum 25 szt.? Oryginalne, zbiorcze opakowanie portów zawiera 25 szt. Dostarczanie jednorazowo 25 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie portów oraz pozwoli na rzetelne skalkulowanie kosztów dostawy. Dzięki dostarczeniu opakowań zbiorczych zawierających 25 sztuk portów, Wykonawca będzie mógł zoptymalizować koszty transportu oraz pozwoli Wykonawcy na uniknięcie konieczności doliczania kosztów transportu do każdej jednostkowej sztuki produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie w części 46 poz. 1 oraz poz. 2 wymaga wkładów jednorazowych wraz z portami (poniżej zdjęcie poglądowe portów) czy samów wkładów jednorazowych bez portów.



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wkłady wraz z portami. W takim wypadku należy pominąć wycenę poz. nr 3.

Pytanie 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w części 46 poz. 3 pod pojęciem „łączników do wkładów” ma myśli porty (poniżej zdjęcie poglądowe portów).

**Odpowiedź:**

Tak.

XXXI**Pytanie 1**

Wadium - Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą. Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Część 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski w opakowaniach a;50 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Część 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maski w opakowaniach a;50 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Część 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści typ IIR?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Część 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści typ IIR?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Część 34

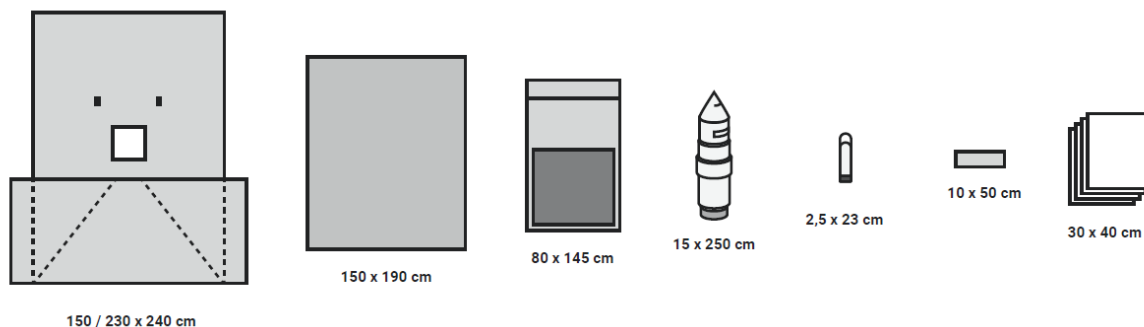
Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 serweta główna w kształcie litery T 150/230 x 240 cm, ze zintegrowanymi osłonami na kończyny i samoprzylepnym otworem;
- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm;
- 1 osłona na stolik Mayo 80 x 145 cm;
- 1 osłona na przewody 15 x 250 cm;

- 1 uchwyt samoprzylepny typu Velcro 2,5 x 23 cm;
- 1 włókninowa OP taśma 10 x 50 cm;
- 4 ręczniki 30 x 40 cm;

+ kieszeń dwukomorowa dołączona osobno

Minimalne wymagania dla laminatu zgodnie z opisem Zamawiającego



Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

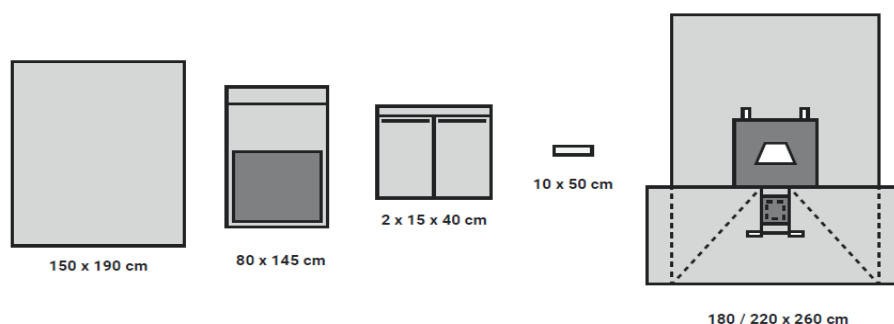
Pytanie 7

Część 34

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie;

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm;
- 1 osłona na stolik Mayo 80 x 145 cm;
- 1 przylepna kieszeń dwukomorowa 2 x 15 x 40 cm;
- 1 włókninowa OP taśma 10 x 50 cm;
- 1 serweta główna w kształcie litery T 180/220 x 260 cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny, otworem przylepnym w kształcie trapezu otoczonym padem chłonnym 50 x 55 cm, otworem przylepnym w kształcie prostokąta 10 x 15 cm otoczonym padem chłonnym z płachtą umożliwiającą zakrycie otworu. Dodatkowo 4 zintegrowane z serwetą organizatory przewodów w formie rzepów.;

Minimalne wymagania dla laminatu zgodnie z opisem Zamawiającego. Zdjęcie zestawu poniżej:



Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Pakiet 36 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło do transportu pacjenta o udźwigu min. 150 kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Czy Zamawiający dopuści prześcieradło do transportu pacjenta o udźwigu min. 200 kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Pakiet 36 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści gramaturę min. 110 g/m²?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

XXXII

Pytanie 1

Zadanie nr 11: Dot. par. 4 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby minimalny zakres realizacji przedmiotu Umowy był na poziomie 80%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Zadanie nr 11: Dot. par. 6 pkt 2) i pkt 5.1. SWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6 lub 9 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Zadanie nr 11: Dot. par. 7 ust. 6 wzoru umowy i pkt 5.3. SWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin dostawy wynosił 4 lub 5 dni roboczych od dnia otrzymania zamówienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Zadanie nr 11:

Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie opakowania zawierają 100 szt. zestawów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

XXXIII

Pytanie 1

Część 32, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę do owinięcia zestawu w rozmiarze 75 x 90 cm, pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje Załącznik nr 1A do SWZ w Części 32 po. 1 oraz zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania zmodyfikowany opis - Załącznik nr 1A do SWZ - po modyfikacji 2.

Pytanie 2

Część 32, poz. 4 - 8

Czy Zamawiający dopuści narzędzia pakowane a25, każde narzędzie jest osobno pakowane w torebkę papierowo-foliową.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Część 34

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Czy Zamawiający dopuści zestaw o zbliżonym składzie:

KIESZEŃ 2-KOMOROWA 42X35CM Z KSZTAŁTKĄ I PRZYLEPCEM 1 SZT.
ORGANIZATOR PRZEWODÓW SMS 15X10CM 2 SZT.
SERWETA 55 G/M2 300X230CM Z OTWOREM 30X34CM I WARSTWĄ CHŁONNĄ 120X80CM 1 SZT.
KOMPRES WŁÓKNINOWY/RĘCZNICZKI DO RĄK 40G 4W 10X20CM 2 SZT.
POKROWIEC PE NA STOLIK MAYO PROSTOKĄT 145X80CM 1 SZT.
SERWETA NA STÓŁ INSTRUMENTARIUSZKI 190X150CM 1 SZT.
TAŚMA MEDYCZNA 9X50CM PRZYL 1 SZT.

Opakowanie torebka papierowo-foliowa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację:

§ 11

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 10 zł za każdy dzień zwłoki w dostawie.

b) 10 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 7 pkt 5.

c) 5 % wartości brutto umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.

2. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości brutto przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

XXXIV

Pytanie 1

Dotyczy umowy paragraf 6 pkt 2 - pakiet 48

Zwracamy się z prośbą o ujednolicenie zapisów w umowie – paragraf 6 pkt 2 z zapisami w siwz - formularz – pakiet 48 zestawy próżniowe - opis poz. 13

Na:

Termin ważności - minimum 4 miesiące

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść załącznika nr 2 do SWZ – projekt umowy w § 6 pkt 2 oraz zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania zmieniony projekt umowy - po modyfikacji 2.

Pytanie 2

Dotyczy umowy paragraf 6 pkt 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie oznaczenia w języku angielskim na etykiecie, oznaczenia są międzynarodowe i jednocześnie zrozumiałe dla użytkownika.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

XXXV

Pytanie 1

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 igły w rozmiarze 0.6 x 32 mm zamiast 0,6 x 30 mm.

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zamawiający dopuszcza i modyfikuje Załącznik nr 1A do SWZ w Części 1 poz. 3 oraz zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania zmodyfikowany opis - Załącznik nr 1A do SWZ - po modyfikacji 2.

Pytanie 2

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 12-14 oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 15 strzykawki 3-częściową, jałową, końcówka luer ekscentryczna (mimośrodowa), tłok i cylinder z polipropylenu w kolorze przezroczystym z uszczelnieniem tłoka w kolorze czarnym. Opakowanie 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 16 strzykawki 3-częściowej 3 ml, luer lock z przezroczystym tłokiem z polipropylenu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 17 strzykawki 3-częściowej 5 ml, luer lock z przezroczystym tłokiem z polipropylenu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 18 strzykawki 3-częściowej 10 ml, luer lock z przezroczystym tłokiem z polipropylenu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 21 strzykawkę cewnikową, janeta, do płukania cewnika, pęcherza 100 ml z podwójnym gumowym uszczelnieniem tłoka, bez zawartości lateksu - informacja nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), wykonana z polipropylenu (wolna od PCV) z dodatkowym dwoma łącznikami luer o gładko wyrobionych brzegach i stożkowym kształcie, wylot strzykawki zakończony prosto (nie pod kątem), bez uskoków, nazwa producenta na cylindrze umożliwiającą łatwą identyfikację, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z cylindra, sterylna, opakowanie 45 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 22 strzykawek 3 cz. do tuberkuliny z igłą 0,5 x 16 mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 23 strzykawkę 3 cz. do insuliny z igłą 0,3 x 13 mm U-40, opakowanie 120 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenową.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1-3 cewnik typu Foley dwudrożny wykonane z lateksu z powłoką wykonaną z elastomeru silikonowego wewnątrz i na zewnątrz, poj. balonu 3 ml, dł. 28 cm, z przewodniczą wykonaną z PBT.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje Załącznik nr 1A do SWZ w Części 12 poz. 1-3 oraz zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania zmodyfikowany opis - Załącznik nr 1A do SWZ - po modyfikacji 2.

Pytanie 11

Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 10 Cewniki dwudrożne typu Foley poj. balonu 30-50 ml.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Pakiet nr 17, poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). 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 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Pakiet nr 17, poz. 8-10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,5N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację substancji

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 14

Pakiet nr 17, poz. 11-14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL 1.0, kolor niebieski, średnia grubość na palcu $0,15 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,08 \pm 0,01$ mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczalne do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 15

Pakiet nr 17, poz. 11-14

Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości 290 ± 10 mm. Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 16

Pakiet nr 17, poz. 15-19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,09 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17

Pakiet nr 17, poz. 15-19

Rękawice nitrylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania - dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Grubość na palcach min. 0,10 $\pm$ 0,02 mm. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 30 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 18

Pakiet nr 17, poz. 20-24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach:

Rękawice chirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 19

Pakiet nr 17, poz. 20-24

Rękawice chirurgiczne, półsyntetyczne: lateksowo- nitrylowe, bezpudrowe, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,17 mm, długość min. 275-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 16 N, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie co najmniej 4 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. 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 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20

Pakiet nr 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu uniwersalnego do zabiegów chirurgicznych. Skład zestawu:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50µm ze wzmocnieniem (owiniecie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem, składana rewersowo
- 2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepna na dłuższym boku
- 1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna
- 1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna
- 1 x taśma lepna 9x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem 20x30 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze max. 58g/m², dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 175 cm H₂O) odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145 kPa), niepylącego (współczynnik pylenia ≤ 1,7 log₁₀). W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy zabezpieczającymi część lepna serwet pozwalające w rękawicach jednych ruchem odkryć część lepna do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

PREZES ZARZĄDU

Maciej Smolarz