



Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II spółka akcyjna

57-320 Polanica-Zdrój, ul. Jana Pawła II 2

Tel.: 74/86 21 100; Fax: 74/86 21 102

www.scm.pl

NIP: 8831788549; REGON: 020493961

KRS: 0000438391, Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu

IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Kapitał zakładowy wpłacony w całości: 36 800 000,00 PLN

Numer konta bankowego: 62 1020 3668 0000 5802 0476 2326

Polanica- Zdrój, dnia **30.08.2022 r.**

L.dz. EZP.3820.163.2022

Znak sprawy ZP/PN/2022/29 – jednorazówka

Uczestnicy postępowania

dotyczy : pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na zakup wraz z dostawą i rozładunkiem rozładunkiem jednorazowych materiałów medycznych na potrzeby Specjalistycznego Centrum Medycznego im. św. Jana Pawła II S.A.**

Zamawiający Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica-Zdrój, informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego **ZP/PN/2022/29 – jednorazówka**, zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie 1

Dot. Wzoru umowy

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójsstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

Odpowiedź 1: Nie wyrażamy zgody na taki zapis. Wszelkie zmiany podmiotowe muszą się odbywać zgodnie z PZP w wypadkach w nim wskazanych.

Pytanie 2

Pakiet 64 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do ostrzykiwania osłonka 2,4mm, średnicy igły 0,6mm?

Odpowiedź 2: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 3

Pakiet 64 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści szczotkę o następujących parametrach: 1,7mm/250cm/ 5,0/10mm?

Odpowiedź 3: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 4

Pakiet 64 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści szczotkę o następujących parametrach: 1,7mm/250cm/ 6,0mm?

Odpowiedź 4: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 5

Pakiet 17 poz. 10, 11

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu pozycji 10 i 11 w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź 5: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 6

dot. załącznika nr 4 do SIWZ (wzór umowy)

Prosimy Zamawiającego o zmianę wysokości kar umownych w §6 ust. 6.1 pkt. B) wzoru umowy na 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia.

Odpowiedź 6: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę par. 6 umowy

Pytanie 7

Pakiet 50

Ze względu na przeznaczenie asortymentu wyspecyfikowanego w pakiecie nr 50 prosimy o informację, czy Zamawiający oczekuje zaopracowania w tym pakiecie w poz. 2 i 3 zestawów do odsysania zapakowanych razem (dren + kanka) w jedno sterylne podwójne opakowanie: wewnętrzne foliowe i zewnętrzne folia-papier umożliwiające aseptyczne wydanie do użycia na Bloku Operacyjnym.

Odpowiedź 7: Zamawiający dopuści aby zestawy poz. 2 i 3 były pakowane w jedno sterylne opakowanie

Pytanie 8

Pakiet 50

Prosimy o wyjaśnienie, czy przewody łączące opisane w poz.1 winny być wyposażone w dodatkową zatyczkę przymocowaną do

przewodu i chroniącą światło przewodu przez zabrudzeniem przy prowadzeniu przerywanego odsysania.

Odpowiedź 8: Tak przewody opisane w poz. 1 winny być wyposażone w dodatkową zatyczkę

Pytanie 9

Pakiet 50

Zamawiający nie określił w poz.2 i 3 jaki ma być rozmiar kanki Yankauer do odsysania. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tej pozycji zestawów do odsysania z kanką w rozmiarze 18, 22, 24, 28 i 30 CH (rozmiar do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia)?

Odpowiedź 9: Tak Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawów w rozmiarze 18, 22, 24, 28 i 30 CH do wyboru

Pytanie 10

Pakiet 50

Prosimy o wyjaśnienie czy w pakiecie 50 Zamawiający oczekuje zaoferowania przewodów łączących oraz zestawów do odsysania z drenami posiadającymi elastyczne końcówki dopasowujące się do różnych przyłączy, nie wymagające docinania, wzmocnione na całej długości żebrowaniem zewnętrznym zapobiegającym zaginaniu?

Odpowiedź 10: Tak Zamawiający oczekuje w/w

Pytanie 11

Pakiet 61

Prosimy o wyjaśnienie, czy w pozycji nr 2 należy zaoferować bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej z jednokierunkowym zaworem automatycznym, który przekierowuje odsysaną treść od pacjenta do strzykawki, a potem do worka na wydzielinę, jednocześnie cały czas blokując dopływ powietrza do opłucnej?

Odpowiedź 11: Tak należy zaoferować w/w

Pytanie 12

Pakiet 61

Prosimy doprecyzowanie, czy w pozycji nr 3 należy zaoferować dreny z zakończeniami typu żeńskiego w postaci elastycznych końcówek doklejanych, dopasowujących się do różnych przyłączy bez konieczności docinania, posiadające dodatkową zatyczkę przymocowaną do drenu i chroniącą światło drenu przez zabrudzeniem przy prowadzeniu przerywanego odsysania.

Odpowiedź 12: Tak należy zaoferować w/w

Pytanie 13

Pakiet 61

Wnosimy o potwierdzenie, że oferowane klipsy w pozycjach 6 i 7 mają być wyposażone w samoprzylepne wklejki do kartoteki pacjenta zawierające co najmniej takie informacje jak: nr katalogowy produktu, nazwę klipsa, nazwę producenta, numer serii i datę ważności. Uzasadnienie: klipsy są implantami i szczegółowe ewidencjonowanie ich zużycia w kartotece pacjenta i książce operacyjnej jest konieczne ze względu na wymogi ewentualnych dalszych badań w rezonansie magnetycznym i tomografii komputerowej.

Odpowiedź 13: Tak Zamawiający potwierdza w/w

Pytanie 14

Pakiet 61

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w poz. 8 zestawu do odsysania równoważnego do zestawu Sahara, złożonego z komory kolekcyjnej z możliwością jej higienicznego wielokrotnego opróżniania do specjalnego worka na wydzielinę, mechanicznej regulacji siły ssania za pomocą pokrętki, mechanicznej suchej zastawki jednokierunkowej, wskaźnika przecieku doopłucnowego, gotowego do pracy po wyjęciu z opakowania.

Odpowiedź 14: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 15

Pakiet 61

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w poz. 9, 11 i 12 zestawu do odsysania równoważnego do zestawu opisanego w SIWZ, z komorą na wydzielinę 2250ml, suchą zastawką jednokierunkową (zamiast zastawki podwodnej), możliwością monitorowania stanu podciśnienia śródopłucnowego, mechaniczną regulacją siły ssania za pomocą pokrętki w zakresie od 0 – 45 cm H₂O.

Odpowiedź 15: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 16

Pakiet 95

Wnosimy o potwierdzenie, że oferowane klipsy w poz. 1 i 2 mają być wyposażone w samoprzylepne wklejki do kartoteki pacjenta określające co najmniej takie informacje jak: nr kat, nazwę klipsa, nazwę producenta, numer serii i data ważności.

Uzasadnienie: klipsy są implantami i szczegółowe ewidencjonowanie ich zużycia w kartotece pacjenta i książce operacyjnej jest konieczne ze względu na wymogi ewentualnych dalszych badań w rezonansie magnetycznym i tomografii komputerowej

Odpowiedź 16: Tak Zamawiający potwierdza w/w

Pytanie 17

Pakiet 95

Wnosimy o potwierdzenie, że w poz. 1 należy zaoferować klipsy tytanowe pakowane w zasobniki po 4, 6 i 10 sztuk a w poz. 2 klipsy tytanowe pakowane w zasobniki po 4 i 6 sztuk (wielkość zasobnika do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia)

Odpowiedź 17: Tak Zamawiający potwierdza w/w

Pytanie 18

Pakiet 103

Wnosimy o potwierdzenie, czy w poz.1 należy zaoferować igły półautomatyczne (z naciągami sprężynowym) o podanym rozmiarze z możliwością wyboru długości pobieranego biopłynu 15 i 22 mm) posiadające skalę centymetrową widoczną w USG.

Odpowiedź 18: Tak Zamawiający potwierdza w/w

Pytanie 19

Pakiet 27

Prosimy o wykreślenie w opisie przedmiotu zamówienia zdania „środek przeznaczony do stosowania w autotransfuzjach potwierdzony certyfikatem FDA”.

Certyfikat FDA odnosi się do procedur medycznych stosowanych w USA i potwierdza dopuszczenie możliwości stosowania środka hemostatycznego w wybranych procedurach medycznych na terenie USA pod warunkiem zastosowania określonego typu filtrów. Certyfikaty FDA nie mają żadnej mocy obowiązującej w Unii Europejskiej ani tym bardziej nie mogą wskazywać na możliwość zastosowania wyrobu w konkretnych procedurach medycznych w europejskich placówkach służby zdrowia. Dlatego wnosimy o wykreślenie tego zapisu.

Odpowiedź 19: Tak Zamawiający wykreśli (załącznik nr 2 asortymentowo-cenowy modyfikacja 2)

Pytanie 20

Pakiet 33, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, aplikator typu Mini Spike do pobierania i przygotowania leków z filtrem antybakteryjnym 0,1 µm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź 20: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21

Pakiet 89, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w pakiecie 89, pozycja 1 – kaniuli dotętnicznej z cewnikiem wykonanym z FEP, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej i powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź 21: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 22

Pakiet 91

Czy zamawiający dopuści

Poz 1 Jednorazowa szczotka dwustronna do czyszczenia endoskopu średnica szczoteczek 5mm dł. 230 mm do czyszczenia kanałów kolonoskopowych, dł 300 mm.

Odpowiedź 22: Zgodnie z SWZ

Pytanie 23

Pakiet 91

Czy zamawiający dopuści

Poz. 2 Pętla do polipektomii NA ZIMNO, rozmiar 15 mm, drut pleciony 0,23mm, dł robocza 230 cm.

Odpowiedź 23: Zgodnie z SWZ

Pytanie 24

Pakiet 91

Czy zamawiający dopuści

Poz. 3 Pętla do polipektomii NA ZIMNO, rozmiar 10 mm, drut pleciony 0,23mm, dł robocza 230 cm.

Odpowiedź 24: Zgodnie z SWZ

Pytanie 25

Pakiet 91

Czy zamawiający dopuści

Poz. 4 Pętla elektrochirurgiczna kolonoskopowe jednorazowego użytku, kształt owalny: średnica pętli 24mm, dł. robocza 230cm.

Odpowiedź 25: Zgodnie z SWZ

Pytanie 26

Pakiet 91

Czy zamawiający dopuści

Poz. 5 Pętla elektrochirurgiczna kolonoskopowe jednorazowego użytku, kształt owalny: średnica pętli 36mm, dł. robocza 230cm.

Odpowiedź 26: Zgodnie z SWZ

Pytanie 27

Pakiet 91

Czy zamawiający dopuści

Poz. 6 Jednorazowe sterylne szczypce owalne bez igły z okienkiem do KOLONOSKOPII typu JUMBO powlekane PE, długość narzędzia 230 cm

Odpowiedź 27: Zgodnie z SWZ

Pytanie 28

Pakiet 91

Czy zamawiający dopuści

poz. 7 Jednorazowe sterylne szczypce owalne z okienkiem do GASTROSKOPII, powlekane PE, bez igły – dł. 180 cm, minimalna średnica kanału roboczego 2,5mm.

Odpowiedź 28: Zgodnie z SWZ

Pytanie 29

Pakiet 14

Czy Zamawiający w pakiecie 14 w pozycji 1 dopuści dotychczas stosowany przez Państwa Szpital precyzyjny regulator przepływu ze skalą od 5 do 250 ml/h?

Odpowiedź 29: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 30

Pakiet 14

Czy Zamawiający (w związku z wycofywaniem tego produktu przez producenta) wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 4 z pakietu nr 14?

Odpowiedź 30: Zamawiający zezwoli na złożenie oferty na Pakiet 14 bez pozycji 4 w pozycji proszę odnotować adnotację o wycofaniu z produkcji (złożone oferty będą oceniane bez poz. 4)

Pytanie 31

Pakiet 37

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 37

Zestaw serwet jałowych do laparoskopii o składzie:

1 x Serweta na stół instrumentalny 150 x 200cm

1 x Serweta czerwona na stolik Mayo 80 x 145cm

1 x Serweta laparoskopowa 200 x 320cm z przylepnym otworem 25 x 30cm wypełnionym folią i ze wzmocnieniem

1 x Kieszka dwukomorowa na instrumenty medyczne 30 x 30cm

4 x Ręcznik medyczny

1 x Taśma przylepna OP

Odpowiedź 31: Zgodnie z SWZ

Pytanie 32

Pakiet 39

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 39

Zestaw serwet jałowych do cięcia cesarskiego o składzie:

1 x Serweta na stół instrumentalny 150 x 190cm, laminowana jednostronnie grubą, niebieską folią PE.

1 x Serweta czerwona na stolik Mayo 80 x 145cm

1 x Serweta do cięcia cesarskiego 200/250 x 315cm w kształcie litery T, z otworem o wymiarach 18 x 28 x 32cm, wypełnionym folią chirurgiczną oraz z torbą do zbiórki płynów. Torba o wymiarach 77 x 77cm, wykonana z transparentnej folii, posiada dwa plastikowe zawory spustowe do odprowadzania płynów. Przyczepiona jest do otworu na całym jego obwodzie. Torba foliowa zawiera plastikowy, formowany sztywniak 360 stopni, o długości ok. 176cm oraz włókninowy organizator na przewody z trzema otworami.

1 x Serweta dla noworodka 90 x 100cm,

1 x Taśma samoprzylepna 10 x 50cm

2 x Ręcznik chłonny 40 x 40cm, wykonany z gofrowanej celulozy.

Odpowiedź 32: Zgodnie z SWZ

Pytanie 33

Pakiet 40

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 40

Zestaw serwet jałowych uniwersalnych z serwetą z wycięciem „U” o składzie:

1 x Serweta na stół instrumentalny 150 x 190cm, laminowana jednostronnie grubą, niebieską folią PE. Serweta stanowi owinięcie zestawu.

1 x Serweta czerwona na stolik Mayo 80 x 145cm

2 x Ręcznik do rąk 40 x 40cm, wykonany z gofrowanej celulozy

1 x Taśma samoprzylepna 10 x 50cm

1 x serweta dwuwarstwowa 200 x 260 cm z wycięciem „U” 10 x 80cm, nacięcie otoczone warstwą klejącą

1 x serweta dwuwarstwowa 150 x 240cm wyposażona w organizator przewodów - 3 otwory; strefa wzmocniona o wymiarach 40 x 35cm; taśma klejąca o długości 83cm.

Odpowiedź 33: Zgodnie z SWZ

Pytanie 34

Pakiet 26

Wykonawca w celu wyjaśnienia wskazuje parametry budzące wątpliwości (użyty opis jest charakterystyczny dla 1-go wykonawcy, co jest sprzeczne z ustawą PZP), proponujemy : Wydzielenie do oddzielnego pakietu cewników permanentnych z pozycji 1, możliwość składania ofert na wybrane pozycje w pakiecie 26 lub usunięcie pozostałych pozycji z pakietu- tak sporządzony opis będzie przejrzysty i nie wzbudzi podejrzliwości. Art. 5 ust. 9 dyrektywy 2014/24/UE, który nakazuje, aby łącznym szacowaniem wartości dostaw obejmować nie tylko takie same dostawy, ale także dostawy podobne. W świetle motywu 19 dyrektywy 2014/24/UE przez pojęcie podobnych dostaw do celów szacowania należy rozumieć produkty o identycznym lub podobnym przeznaczeniu. Zdaniem wykonawcy produkty w pakiecie nr 26 są różnej funkcjonalności i przeznaczeniu, oraz innym kodzie CPV. Zamawiający umieścić w jednym pakiecie: cewniki permanentne, Czujniki do SpO2 oraz zestaw z cewnikiem dializacyjnym, do krótkotrwałego dostępu, co jest sprzeczne z wyżej wymienionym zapisem, uniemożliwia składanie ofert większej ilości wykonawcom.”

Odpowiedź 34: Tak Zamawiający wydziela z Pakietu 26 pozycję nr 1 do Pakietu 26A (załącznik nr 2 asortymentowo-cenowy modyfikacja 2)

Pytanie 35

Pakiet 26

Jeśli Zamawiający umożliwi składanie ofert na pozycję 1 w pakiecie 26, oraz z uwagi na zasadę efektywności i konkurencyjności i kryterium oceny ofert gdzie cena stanowi 100%, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 26 poz. 1 cewnika o niewielkich różnicach technicznych, lecz lepszej funkcjonalności leczniczej :

Zestaw dializacyjny permanentny (stały) wykonany w technologii typu ENDEXO – materiał odporny na odkładanie się skrzepin. Zestaw w skład którego wchodzi między innymi cewnik dwuświatłowy - kształt wlotu zakrzywiona końcówka (curved tip); Długość mierzona jako odległość mufka-koniec cewnika (Cuff to tip) Pakowane pojedynczo.

Cewniki długoterminowe do hemodializy:

Krótkie w rozmiarach: 20cm, 22cm, 24cm, 28cm, 32cm, 36cm

Długie(udowe) w rozmiarach: 40cm, 48cm, 55cm



- zakończony niesymetrycznie, różnica 3cm między kanałem żylnym a tętniczym zmniejsza stopień recyrkulacji,
 - końcówka cewnika odgięta, zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicy,
 - osobny kanał dla prowadnicy ułatwiający wprowadzenie cewnika do żyły,
 - posiada mufkę poliesterową umożliwiającą optymalne wrastanie tkanki,
 - wykonany w innowacyjnej technologii Endexo, co sprawia, że materiał cewnika jest bardziej odporny na gromadzenie się elementów krwi w porównaniu do standardowych cewników niepowlekanych,
 - końcówki luerowskie wykonane z termoplastycznego poliuretanu
- Zestaw: Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacz żył: 12 Fr i 14 Fr, Prowadnik rozdzielny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika, Bagnet do tunelizacji, Opatrunek samoprzylepny, Nasadki iniekcyjne
- Długości cewników do wyboru przez Zamawiającego
- Katalog produktu w załączeniu.

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne wyjaśnienie. Zamawiający konkretyzując ofertę nie zachowuje tym samym jednakowych warunków zamówienia dla wszystkich przedsiębiorców starających się o pozyskanie zamówienia publicznego. A utrzymując własne zapisy powinien kierować się zasadą potrzeb obiektywnych W podejściu obiektywnym należy podać ustalenia o charakterze arbitralnym wynikające z przyjmowanego systemu wartości czy też wzorców porównawczych niezależnie od swoich własnych wartościowań w tym zakresie. Dlatego w przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie Który z parametrów zaproponowanych przez wykonawcę nie spełnia warunków równoważności i dlaczego?

Odpowiedź 35: : Zgodnie z SWZ

Pytanie 36

Pakiet 27

Czy Zamawiający dopuści aplikator o długości 12 cm, lub aplikator 40cm (nadmiar można uciąć)? Co nie ma negatywnego wpływu na terapię a umożliwi składanie ofert większej ilości wykonawców. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź 36: Zgodnie z SWZ

Pytanie 37

Pakiet 57

Zamawiający umieścić w jednym pakiecie produkty nietożsame (użyty opis jest charakterystyczny dla 1-go wykonawcy, co jest sprzeczne z ustawą PZP), proponujemy : Wydzielenie do oddzielnego pakietu igły Hubera z pozycji 4, możliwość składania ofert

na wybrane pozycje w pakiecie 57 lub usunięcie pozostałych pozycji z pakietu– tak sporządzony opis będzie przejrzysty i nie wzbudzi podejrzliwości. Art. 5 ust. 9 dyrektywy 2014/24/UE, który nakazuje, aby łącznym szacowaniem wartości dostaw obejmować nie tylko takie same dostawy, ale także dostawy podobne. W świetle motywu 19 dyrektywy 2014/24/UE przez pojęcie podobnych dostaw do celów szacowania należy rozumieć produkty o identycznym lub podobnym przeznaczeniu. Zdaniem wykonawcy produkty w pakiecie nr 57 są różnej funkcjonalności i przeznaczeniu, oraz innym kodzie CPV. Zamawiający umieścił w jednym pakiecie aparat do infuzji grawitacyjnej, przyrząd do przetaczania płynów oraz igły Hubera, co jest sprzeczne z wyżej wymienionym zapisem, uniemożliwia składanie ofert większej ilości wykonawcom."

Odpowiedź 37: Zgodnie z SWZ

Pytanie 38

Pakiet 57

W przypadku gdy Zamawiający umożliwi składanie ofert na pozycję 4, czy dopuści igłę o tej samej lub lepszej funkcjonalności?

Igła Hubera, niesilikonowana, zakrzywiona o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 20cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP.



Do pakietu 57 poz 4 proponujemy igłę 20G 32mm oraz 20G 38mm

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne wyjaśnienie w oparciu i naukowe dowody, czym kierował się Zamawiający?

Zamawiający, jako jedyne kryterium oceny ofert zgodnie określony w SWZ pkt. XIV -wybrał kryterium 100% ceny. Tym samym zostało wskazane, że produkt został uznany za powszechny a dla Zamawiającego jedyną istotną wagę ma cena. Sformułowanie „powszechnie dostępne” należy odnosić do ogółu rynku, którego dotyczy postępowanie. Z tego też powodu liczba ofert złożonych w postępowaniu powinna świadczyć o „powszechności” i powinna dopuszczać dużą ilość ofert złożonych przez konkurencję. Również użycie w pakiecie 57 produktów różnej funkcjonalności dodatkowo wskazuje na brak możliwości dopuszczenia ofert równoważnych innych wykonawców.

Wykonawca starał się obiektywnie porównać wszystkie parametry by zaproponować produkt konkurencyjny tj: Igła Hubera. Zamawiający udzielając odpowiedzi negatywnej w odpowiedziach powinien uzasadnić swoje decyzję. Niezależnie od swoich własnych wartościowań w tym zakresie. Sformułowanie „powszechnie dostępne” należy odnosić do ogółu rynku, nie zaś do konkretnego produktu konkretnej firmy. Oczywiście jest, że pakiet należy ze względu na kryterium 100% cena do produktów powszechnie dostępnych.

Dlatego prosimy o obiektywne wyjaśnienie powodu odrzucenia w oparciu o pewne ustalenia o charakterze arbitralnym wynikające z przyjmowanego systemu wartości czy też wzorców porównawczych, a nie tylko w oparciu o chęć samego posiadania konkretnego produktu ze wskazaniem konkretnych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia.

Odpowiedź 38: Zgodnie z SWZ

Pytanie 39

Pakiet 15 poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycje nr 1-4 i utworzenie osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Odpowiedź 39: Zgodnie z SWZ

Pytanie 40

Pakiet 15 poz. 1-4

Jakiej klasy czystości oczekuje Zamawiający? Czy wymaga wyrobów sterylnych radiacyjnie (sterile - R) czy dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo?

Odpowiedź 40: Zgodnie z SWZ

Pytanie 41

Pakiet 15 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I? SIWZ nie zawiera w/w informacji.

Odpowiedź 41: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 42

Pakiet 15 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuszcza pałeczki z wacikiem wiskozowym?

Odpowiedź 42: Zgodnie z SWZ

Pytanie 43

Pakiet 15 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuszcza w poz.1 pałeczki do wymazów plastikowe, 150mm sterylne pakowane indywidualnie?

Odpowiedź 43: Zgodnie z SWZ

Pytanie 44

Pakiet 65 pozycja 1

Czy Zamawiający jako alternatywę dopuści rękawice jałowe, chirurgiczne, bezlateksowe, bezpydrowe wykonane z polichloroprenu obustronnie polimeryzowane, grubość na palcu 0,21-0,23mm, na dłoni 0,18-0,19mm, na mankiecie 0,15-0,17mm, kształt anatomiczny, powierzchnia mikro teksturowana. Deklaracja zgodności CE. Pakowane parami w szczelne opakowania gwarantujące zachowanie jałowości do momentu ich otwarcia. Wyraźne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu bezpośrednim i na rękawicy Rozmiar od 5,5-9,0.

Odpowiedź 44: Zgodnie z SWZ

Pytanie 45

Pakiet 65 pozycja 1 i 2

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź 45: Nie określamy typu sterylizacji

Pytanie 46

Pakiet 91

Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści dwustronną szczotkę do czyszczenia kanałów endoskopowych o długości całkowitej 2300 mm, z włosiem o średnicy 5 mm z jednej strony i 10 mm z drugiej; średnica cewnika 1,7 mm?

Odpowiedź 46: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 47

Pakiet 91

Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii na zimno z drutu plecionego o grubości 0,24 mm, średnica otwarcia pętli 15 mm, długość robocza 230 cm, średnica cewnika 2,4 mm?

Odpowiedź 47: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 48

Pakiet 91

Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii na zimno z drutu plecionego o grubości 0,24 mm, średnica otwarcia pętli 10 mm, długość robocza 230 cm, średnica cewnika 2,4 mm?

Odpowiedź 48: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 49

Pakiet 91

Poz. 4. Czy Zamawiający dopuści pętle elektrochirurgiczną o średnicy otwarcia 25 mm lub 32 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź 49: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 50

Pakiet 91

Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści pętle elektrochirurgiczną o średnicy otwarcia 32 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź 50: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 51

Pakiet 91

Poz. 6. Czy Zamawiający dopuści szczypce bez przyrządu do pobierania próbek? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź 51: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 52

Pakiet 91

Poz. 7. Czy Zamawiający dopuści szczypce bez przyrządu do pobierania próbek? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź 52: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 53

Pakiet 55

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie rozmiarów (parametrów) igieł, opisanych w Pakiecie 55.

Odpowiedź 53: "Igła do dializy SN, obrotowa, z oczkiem, z ramionami „Y”, sterylizowana promieniami gamma, rozmiar 1,6 mm"

Pytanie 54

Pakiet 72

W celu zwiększenia ilości oferentów, podniesienia konkurencyjności ofert oraz otrzymania najlepszej oferty w zakresie ceny czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu 72 pozycji 1 Kwas cytrynowy 50% do osobnego Pakietu 72A

Odpowiedź 54: Zgodnie z SWZ

Pytanie 55**Pakiet 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z zastawką antyzwrotną w komorze wypływu. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia

Odpowiedź 55: Zgodnie z SWZ

Pytanie 56**Pakiet 23, pozycja nr 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 4-kanalowego zestawu do wkłuc centralnych o poniższych parametrach: Czterokanalowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 8,5FR (światła 16G, 14G, 18G, 18G), długość cewnika 20cm. Każdy zestaw zawiera : cewnik czterokanalowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 4 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml.

Odpowiedź 56: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 57**Pakiet 23, pozycja nr 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wkłuc centralnych o poniższych parametrach: Pediatriczny dwuświatłowy cewnik. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w RTG, o rozmiarze 5,5Fr i (śr. zew.1,8mm) o długości 20 cm (do wyboru przez zamawiającego). Kanały 2x 17G . W zestawie: cewnik dwuświatłowy, wysoce echogeniczna igła do nakłucia 21G, przewodnik J z Nitinolu, kaniula 22G, 2 dylatory o dł.38mm i 62 mm, skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel, strzykawka 5ml.

Odpowiedź 57: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 58**Pakiet 23, pozycja nr 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wkłuc centralnych o poniższych parametrach: Pediatriczny dwuświatłowy cewnik. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 4,5Fr (śr.zew.1,5mm) i długości 8cm. Kanały 2x 20G . W zestawie: cewnik dwuświatłowy, wysoce echogeniczna igła do nakłucia 21G, przewodnik J z Nitinolu , kaniula 22G, 2 dylatory o dł.38mm i 62 mm, skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel, strzykawka 5ml.

Odpowiedź 58: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 59**Pakiet 23, pozycja nr 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wkłuc centralnych o poniższych parametrach: Pediatriczny dwuświatłowy cewnik. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w RTG, o rozmiarze 5,5Fr i (śr. zew.1,8mm) długości 12,5cm. Kanały 2x 17G . W zestawie: cewnik dwuświatłowy, wysoce echogeniczna igła do nakłucia 21G, przewodnik J z Nitinolu, kaniula 22G, 2 dylatory o dł.38mm i 62 mm, skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel, strzykawka 5ml.

Odpowiedź 59: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 60**Pakiet 23, pozycja nr 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wkłuc centralnych o poniższych parametrach: Dwukanalowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 20cm. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanalowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml.

Odpowiedź 60: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 61**Pakiet 23, pozycja nr 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wkłuc centralnych o poniższych parametrach: Pięciokanalowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 9,5FR (światła 16G, 14G, 18G, 18G, 18G), długość cewnika 20cm. Każdy zestaw zawiera : cewnik pięciokanalowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 5 zatyczek z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml.

Odpowiedź 61: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 62**Pakiet 23, pozycja nr 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do włąc centralnych o poniższych parametrach:

Trzykanałowy cewnik do włąc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14 G, 18G, 18G), długość cewnika 20cm. Każdy zestaw zawiera : cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewód "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 3 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml.

Odpowiedź 62: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 63**Pakiet 23, pozycja nr 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu:

Zestaw z cewnikiem do blokady nerwów obwodowych, przy użyciu elektrostymulatora, do ciągłego znieczulania nerwów umiejscowionych głęboko. W skład zestawu wchodzi : przewód typu wishbone, igła stymulująca w rozmiarach 18G/35mm, 50mm, 100mm, 120mm, 150mm, cewnik Pebax 20G/50cm z oznacznikami co 1cm, łącznik easy-lock, filtr antybakteryjny 0,22μ, dodatkowa przedłużka 30 cm, strzykawka 10ml, transparentny opatrunek Dermafilm 10x 15cm, kabel połączeniowy 60cm

Odpowiedź 63: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 64**Pakiet 23, pozycja nr 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższych igieł :

Igła do blokady nerwów obwodowych pokryta drobkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel połączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami. Igła w rozmiarze 22G/50mm.

Odpowiedź 64: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 65**Pakiet 48**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważne maski krtaniowe o następujących parametrach :

- Wzmocniony koniuszek nie podwijający się w trakcie zakładania maski, blokujący ponadto górny zwieracz przełyku
- Rurka i mankiet uformowane jako jedna całość dla większego bezpieczeństwa
- Poślizgowa powierzchnia mankieta ułatwiająca zakładanie
- Wyjątkowo miękki mankiet zapewniający najlepsze przyleganie przy minimalnym nacisku na śluzówkę
- Balonik kontrolny identyfikujący rozmiar maski oraz zapewniający bardziej precyzyjne określenie stopnia wypełnienia mankieta metodą dotykową
- Znaczniki głębokości kontrolujące prawidłową pozycję maski
- Kodowana kolorem torebka z zamieszczoną instrukcją użycia
- Dostępność w 8 rozmiarach dla pełnego zakresu pacjentów
- Bezpieczeństwo w środowisku MR

Odpowiedź 65: Tak

Pytanie 66**Pakiet 48**

Czy zamawiający oczekuje, aby maski krtaniowe były pozbawione wszystkich szkodliwych ftalanów (w tym DEHP, DBP, BBP, DIBP, DMEP, DIPP, DHNUP, DPP), które uwalniają się pod wpływem ciepła ludzkiego ciała, a nadmiar tych związków zwiększa ryzyko zachorowania na alergię, astmę, nowotwory, powodują także zaburzenia w pracy wątroby czy nerek, oraz wykazują negatywny wpływ na organizmy dzieci?

Odpowiedź 66: Nie oczekuje w/w

Pytanie 67**Pakiet 48**

Czy zamawiający oczekuje, aby informacja o braku ftalanów, była zamieszczona na opakowaniu jednostkowym i potwierdzona dokumentem wystawionym przez producenta, w którym wymienia on akredytowaną jednostkę badawczą, która wykonała pomiary zawartości ftalanów w wyrobie medycznym?

Odpowiedź 67: Nie oczekuje w/w

Pytanie 68**Pakiet 19 poz. 5**

Igła 20G to zgodnie z SWG (Standard Wire Gauge) średnicy 20G odpowiada średnica 0,9 mm nie 0,7. Czy Zamawiający dopuści igłę SPINOCAN 20G; 0,9 x 88 mm ?

Odpowiedź 68: Zgodnie z SWZ

Pytanie 69**Pakiet 19 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści igłę 1,x 88 mm?

Odpowiedź 69: Zgodnie z SWZ

Pytanie 70**Pakiet 23 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści Cewnik dwukanałowy do żył centralnych dla pediatrii i neonatologii 5F(22) z kanałem proksymalnym 20G ?

Odpowiedź 70: Tak

Pytanie 71

Pakiet 23 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści igłę średnicę 0,7 mm i długość drenu łączącego 50 cm?

Odpowiedź 71: Tak

Pytanie 72

Pakiet 28 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igłę średnicę 0,7 mm i długość drenu łączącego 50 cm?

Odpowiedź 72: Tak

Pytanie 73

Pakiet 73

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd do transferu leków oferowany w pakiecie 73 był zaopatrzony w filtr 0,2 mm bez lateksu i bez PVC oraz by objętość napełnienia wstępnego wynosiła 0,3ml, a długość: 6,3 cm?

Odpowiedź 73: Tak

Pytanie 74

Pakiet 73

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd do transferu leków oferowany w pakiecie 73 mógł być stosowany przez 100 uruchomień i przez okres 96 godzin?

Odpowiedź 74: Tak

Pytanie 75

Pakiet 33

Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 dopuści aplikator typu Spike, aparat do przygotowywania i pobierania leków m.in. z worków, z zaworem samozamykającym Clearlink, z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji, do zastosowania do 96 godzin. Produkt bez odpowietrznika, nie zawiera lateksu naturalnego, nie zawiera DEHP. Zastawka ze złączem Luer typu Clearlink jest chemicznie i mechanicznie kompatybilna z 70% alkoholem izopropylowym, 10% jodyną powidonową i 0,2% roztworem chlorheksydyny. Długość linii głównej 8 cm. Objętość napełniania linii głównej (w przybliżeniu) 0,48 ml.

Odpowiedź 75: Tak

Pytanie 76

Pakiet 96

Pytanie 1: dotyczy pakietu 96 pozycji 1

Czy zamawiający wymaga/ oczekuje zestawu do żywienia dojelitowego służącego do łączenia worka lub butelki w wersji grawitacyjnej zawierający koszyczek zapewniający stabilne zawieszenie butelki oraz, aby opakowanie posiadało oznaczenie OPEN HERE (sugerowane miejsce otwarcia)?

Odpowiedź 76: Tak

Pytanie 77

Pakiet 35

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 35 serwetę foliową samoprzylepną o wymiarach 40x60 cm zamiast 50x50 cm.

Odpowiedź 77: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 78

Pakiet 39

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 39 serwetę do cięcia cesarskiego o wym. 200x300 cm z otworem 30x30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, serweta zintegrowana z workiem do zbiórki płynów.

Odpowiedź 78: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 79

Pakiet 39

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 39 serwetę bawełnianą dla noworodka o rozmiarach 70x80 cm.

Odpowiedź 79: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 80

Pakiet 39

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 39 serwetę bawełnianą dla noworodka o wymiarach 95x150 cm zamiast 80-90x120 cm.

Odpowiedź 80: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 81

Pakiet 40

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 40 serwetę wykonane w strefie mniej krytycznej z laminatu o gramaturze 59g/m², wzmocnionego w strefie krytycznej laminatem dwuwarstwowym o gramaturze 55g/m², łączna gramatura w strefie krytycznej 114g/m².

Odpowiedź 81: Zgodnie z SWZ

Pytanie 82

Pakiet 118

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 118 osłonę na kończyne o wym. 35x120 cm, wykonaną z laminatu dwuwarstwowego.

Odpowiedź 82: Zgodnie z SWZ

Pytanie 83**Pakiet 118**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 118 serwety trójwarstwowe okrywającej pacjenta o gramaturze 73g/m² odporności na przenikanie cieczy min.990 cm H₂O, wzmocnionym laminatem trójwarstwowym o gramaturze 105g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej 178 g/m².

Odpowiedź 83: Zgodnie z SWZ

Pytanie 84**Pakiet 119**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 119 serwety głównej wykonanej z włókniny SMMS o gramaturze 45g/m² wzmocniona chłonnym laminatem dwuwarstwowym o gramaturze 55g/m², łączna gramatura w strefie krytycznej 100g/m², odporność na przenikanie cieczy min.990 cm H₂O.

Odpowiedź 84: Zgodnie z SWZ

Pytanie 85**Pakiet 119**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 119 osłony na kończyne wykonanej z laminatu dwuwarstwowego o wymiarach 23x98 cm.

Odpowiedź 85: Zgodnie z SWZ

Pytanie 86**Pakiet 64**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie igieł i średnicy osłonki 2,4 mm.

Odpowiedź 86: Zgodnie z SWZ

Pytanie 87**Pakiet 64**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie igieł i średnicy osłonki 2,4 mm, średnica ostrza 0,6 mm, długość ostrza igły 6 mm.

Odpowiedź 87: Zgodnie z SWZ

Pytanie 88**Pakiet 64**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie szczotki czyszczącej 1,8 mm/230 cm/ 5,0 mm.

Odpowiedź 88: Zgodnie z SWZ

Pytanie 89**Pakiet 64**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie szczotki czyszczącej 1,7 mm/230 cm/ 5,0 mm.

Odpowiedź 89: Zgodnie z SWZ

Pytanie 90**Pakiet 91**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczotek dwustronnych z czyścikiem w miejsce włosia z jednej strony, długość czyścika 125 mm oraz włosiem nylonowym z drugiej strony, długość włosia 20 mm.

Odpowiedź 90: Zgodnie z SWZ

Pytanie 91**Pakiet 91**

Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,36 mm, z płynną regulacją otwierania pętli.

Odpowiedź 91: Zgodnie z SWZ

Pytanie 92**Pakiet 91**

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm, długość robocza 240 cm.

Odpowiedź 92: Zgodnie z SWZ

Pytanie 93**Pakiet 91**

Czy Zamawiający w pozycji 6 i 7 dopuści zaoferowanie szczypiec pokrywanych PTFE,.

Odpowiedź 93: Zgodnie z SWZ

Pytanie 94**Pakiet 91**

Czy Zamawiający w pozycji 6 i 7 dopuści zaoferowanie szczypiec bez przyrządu do pobierania próbek.

Odpowiedź 94: Zgodnie z SWZ

Pytanie 95

Pakiet 37

Czy Zamawiający dopuści obłożenie do laparoskopii

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał dwuwarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Osłona Mayo ze wzmocnieniem
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Gramatura 62g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serwetka na stolik instrumentariuszki 150 x 200cm;
- 1 serwetka na stolik Mayo 80 x 145cm;
- 2 włókninowe OP taśmy 10 x 50cm;
- 2 ręczniki 30 x 40;
- 1 serwetka główna 180cm x 320cm z samoprzylepnym trójkątnym otworem otoczonym padem chłonnym.

Odpowiedź 95: Zgodnie z SWZ

Pytanie 96**Pakiet 37**

Czy Zamawiający dopuści obłożenie do laparoskopii

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał dwuwarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Osłona Mayo ze wzmocnieniem
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Gramatura 62g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serwetka na stolik instrumentariuszki 140 x 190cm;
- 1 serwetka na stolik Mayo 80 x 145cm;
- 1 osłona na przewody 14 x 250cm;
- 1 uchwyt samoprzylepny typu Velcro 2 x 23cm;
- 1 włókninowa OP taśmy 10 x 50cm;
- 4 ręczniki 30 x 40;
- 1 serwetka główna w kształcie litery T 150/230 x 240cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny i samoprzylepnym otworem.

Odpowiedź 96: Zgodnie z SWZ

Pytanie 97**Pakiet 68**

Czy Zamawiający dopuści zestaw dla noworodka

- ☐ 1 serwetka z miękkiej włókniny kompresowej – 80 x 60cm
- ☐ 1 podkład wysokochłonny z wkładem z pulpy celulozowej – 60 x 60cm
- ☐ 1 koczek flanelowy 160 x 80cm
- ☐ 1 czapeczka bawełniana dla noworodka?

Odpowiedź 97: Zgodnie z SWZ

Pytanie 98**dotyczy Zapisów SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie z obecnie obowiązującą ustawą pzp Zamawiający, zgodnie z art. 126.1 wezwie Wykonawców do przedłożenia podmiotowych środków dowodowych: JEDZ, oświadczenie zał. 9, oświadczenie zał. 7, Wpis do KRS, Informacje z Krajowego Rejestru Karnego, Zaświadczenie US, Zaświadczenie ZUS, referencje

Odpowiedź 98: Tak

Pytanie 99**Pakiet 37**

Czy Zamawiając wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przylepne 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serwetka laparoskopowa 230 x 300 cm z otworem trójkątnym 25 x 20 cm

1 jednokomorowa kieszeń na płyny 30 x 40 cm

1 serwetka na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm (owinięcie zestawu)

Serwetka główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m²

Odpowiedź 99: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 100**Pakiet 39**

Czy Zamawiając wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
1 serwetka do owinięcia dziecka 75 x 120 cm
1 serweta do cięcia cesarskiego 230 x 330 cm z torbą na płyny 72 x 72 cm, folia operacyjna 36 x 36 cm, organizatory przewodów,
2 porty do ssaka
1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm (owinięcie zestawu)
Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m2
Odpowiedź 100: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 101

Pakiet 40

Czy Zamawiając wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przylepna 9 x 50 cm
1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
1 przylepna serweta 75 x 90 cm
1 serweta 230 x 260 cm z wycięciem „U” 10 x 100 cm z padem chłonnym 75 x 140 cm i organizatorami przewodów
1 przylepna serweta 150 x 240 cm
1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm (owinięcie zestawu)
Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu trzywarstwowego PP+PE+PP (komfortowa włókniana polipropylenowa + nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 75g/m2 z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m2 (łącznie gramatura 155g/m2)

Odpowiedź 101: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 102

Pakiet 118

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przylepne 9 x 50 cm
1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
1 osłona na kończynę 36 x 65 cm
1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 7 cm z padem chłonnym 75 x 80 cm i organizatorami przewodów
1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm (owinięcie zestawu)
Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego (PE+PP) o gramaturze 60g/m2 z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m2 (łącznie gramatura 140g/m2), odpornym na penetrację płynów 165 cm H₂O, odpornym na rozerwanie na mokro/sucho 168/168kPa. Zestaw zgodny z normą EN 13795-1:2019 pakowany sterylnie w opakowanie Tyvec-folia, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę marki w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN . Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze dyspenser kartonowy i karton transportowy. Produkt zgodny z ISO 13485:2016

Odpowiedź 102: Zgodnie z SWZ

Pytanie 103

Pakiet 118

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przylepne 9 x 50 cm
1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
1 elastyczna osłona na kończynę 22 x 75 cm
1 serweta dwuwarstwowa 150 x 190 cm
1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 7 cm z padem chłonnym 50 x 100 cm i organizatorami przewodów
1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm (owinięcie zestawu)
Serweta główna wykonana z laminatu trzywarstwowego (PP+PE+PP) o gramaturze 75g/m2 z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m2. Całkowita gramatura w części wzmocnionej 155g/m2, odpornym na penetrację płynów 167 cm H₂O, odpornym na rozerwanie na mokro/sucho 290/314kPa. Zestaw zgodny z normą EN 13795-1:2019 pakowany sterylnie w opakowanie Tyvec-folia, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę marki w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN . Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze dyspenser kartonowy i karton transportowy. Produkt zgodny z ISO 13485:2016

Odpowiedź 103: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 104

Pakiet 119

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przylepne 9 x 50 cm
1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
1 osłona na kończynę 36 x 65 cm
1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 7 cm z padem chłonnym 75 x 80 cm i organizatorami przewodów
1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm (owinięcie zestawu)
Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego (PE+PP) o gramaturze 60g/m2 z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m2 (łącznie gramatura 140g/m2), odpornym na penetrację płynów 165 cm H₂O, odpornym na rozerwanie na mokro/sucho 168/168kPa. Zestaw zgodny z normą EN 13795-1:2019 pakowany sterylnie w opakowanie Tyvec-

folia, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę marki w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN . Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze dyspenser kartonowy i karton transportowy. Produkt zgodny z ISO 13485:2016

Odpowiedź 104: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 105

Pakiet nr 119

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przylepne 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 elastyczna osłona na kończynę 22 x 75 cm

1 serweta dwuwarstwowa 150 x 190 cm

1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 7 cm z padem chłonnym 50 x 100 cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm (owinięcie zestawu)

Serweta główna wykonana z laminatu trzywarstwowego (PP+PE+PP) o gramaturze 75g/m² z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m². Całkowita gramatura w części wzmocnionej 155g/m², odpornym na penetrację płynów 167 cm H₂O, odpornym na rozerwanie na mokro/sucho 290/314kPa. Zestaw zgodny z normą EN 13795-1:2019 pakowany sterylizacyjnie w opakowanie Tyvec-folia, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę marki w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN . Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze dyspenser kartonowy i karton transportowy. Produkt zgodny z ISO 13485:2016

Odpowiedź 105: Zgodnie z SWZ

Pytanie 106

Dotyczy wymogu I klasy palności

Mając na uwadze poniższe wyjaśnienia, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający odstępuje od wymogu dotyczącego palności obłożenia Zgodnie z obowiązującą w Unii Europejskiej Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, wymagania i metody badań dotyczące odzieży i obłożeń chirurgicznych określa najnowsza norma PN-EN 13795. Żaden z załączników nie określa żadnych wymogów (testów i metod badań) odnośnie klasy palności. "Palność" opisana w PN-EN 13795 zobowiązuje producentów obłożeń i odzieży operacyjnej do dostarczenia użytkownikowi informacji dotyczących ryzyka pożaru. Istotnym pozostaje fakt, iż obłożenia i odzież stosowane na blokach operacyjnych nie stanowią źródła zapłonu, jednak mogą posłużyć jako "paliwo" podczas wybuchu pożaru.

Badania oraz certyfikat potwierdzający klasę palności jest wymagany przez prawo m.in. w przypadku materiałów budowlanych i elementów budynków odnosi się do standardu NFPA 702, który obowiązuje w Stanach Zjednoczonych natomiast normy europejskie nie wymagają w/w certyfikatu dla obłożeń chirurgicznych, fartuchów chirurgicznych i odzieży na blok operacyjny.

Ponadto pragniemy nadmienić, iż metoda badawcza (norma) CPSC 16 CFR Part 1610 „Standard for the Flammability of Clothing Textiles” - jest to metoda badawcza wprowadzona przez „United States Consumer Product Safety Commission” (Amerykańska Komisję ds. bezpieczeństwa produktów Konsumenckich) dla oceny palności tekstyliów i wyrobów włókienniczych do wyrobu odzieży. Celem normy jest ograniczenie niebezpieczeństwa obrażeń i utraty życia poprzez zapewnienie, na szczeblu krajowym (czyli Stanów Zjednoczonych), standardowych metod testowania i oceny palności tekstyliów i wyrobów włókienniczych do użytku odzieżowego, tym samym zabraniając stosowania niebezpiecznie łatwopalnych tekstyliów odzieżowych.

Istotnym pozostaje również fakt, że wyżej opisane metody badawcze (normy) nie są zharmonizowane z Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, a co za tym idzie, wymaganie wykonania badania wyrobu medycznego na podstawie nie zharmonizowanej z Dyrektywą normy lub norm, jest wymaganiem bezzasadnym.

Nadmienić należy również, iż stawianie wymogu dotyczącego I klasy palności uniemożliwia złożenie konkurencyjnej jakościowo i cenowo oferty wielu Wykonawcom, co jest niezgodne z zapisami obowiązującej ustawy pzp, a w szczególności dotyczącymi zachowania zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie

Odpowiedź 106: Zgodnie z SWZ

Pytanie 107

Pakiet 04, poz. 1-13, 17-21

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

Odpowiedź 107: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 108

Pakiet 04, poz. 14-15

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC

Odpowiedź 108: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 109

Pakiet 04, poz. 14

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź 109: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 110

Pakiet 04, poz. 14

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź 110: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 111

Pakiet 04, poz. 15

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm

Odpowiedź 111: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 112

Pakiet 04, poz. 15

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odpowiedź 112: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 113

Pakiet 04, poz. 15

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 55 mm w części przezroczystej

Odpowiedź 113: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 114

Pakiet 04, poz. 16

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo na opakowaniu zamiast bezpośrednio na przyrządzie.

Odpowiedź 114: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 115

Pakiet 06, poz. 1-5

Proszę o dopuszczenie kaniul z filtrem hydrofobowym.

Odpowiedź 115: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 116

Pakiet 06, poz. 1-5

Proszę o dopuszczenie kaniul bez otworów do przyszcicia kaniuli

Odpowiedź 116: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 117

Pakiet 06, poz. 1-5

Proszę o dopuszczenie kaniul z portem bocznym umieszczonym prostopadle do powierzchni skrzydełek

Odpowiedź 117: Zgodnie z SWZ

Pytanie 118

Pakiet 06, poz. 1-5

Proszę o dopuszczenie kaniul bez logo bezpośrednio na kaniuli.

Odpowiedź 118: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 119

Pakiet 06, poz. 1-5

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343
Szary	16 G	1,7 x 45	196
Biały	17 G	1,5 x 45	128
Zielony	18 G	1,3 x 45	90
		1,3 x 33	103
Różowy	20 G	1,1 x 33	61
		1,1 x 25	65
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36
Żółty	24 G	0,7 x 19	22
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	10

Odpowiedź 119: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 120

Pakiet 06, poz. 1-5

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	125 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 32 1,2 x 45	80 m/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź 120: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 121

Pakiet 07, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul bez logo bezpośrednio na kaniuli.

Odpowiedź 121: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 122

Pakiet 07, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul w rozmiarach 14 G do 26 G

Odpowiedź 122: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 123

Pakiet 09, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul bez logo bezpośrednio na kaniuli.

Odpowiedź 123: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 124

Pakiet 43, poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawek dostępnych w wersji U40 lub U100.

Odpowiedź 124: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 125

Pakiet 43, poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawek 0,4 x 13 (U40) oraz 0,33 x 13 (U100).

Odpowiedź 125: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 126

Pakiet 43, poz. 2-4, 8

Proszę o odstąpienie od wymogu kolorystycznego oznakowania opakowań jednostkowych.

Odpowiedź 126: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 127

Pakiet 43, poz. 2-4, 8

Proszę o dopuszczenie kolorystycznego oznakowania opakowań zbiorowych .

Odpowiedź 127: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 128

Pakiet 43, poz. 25

Proszę o dopuszczenie motylków pakowanych po 100 sztuk z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

Odpowiedź 128: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 129

Pakiet 43, poz. 2-4, 8

Proszę o dopuszczenie strzykawek z pojedynczą skalą.

Odpowiedź 129: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 130

Pakiet 58, poz. 2

Proszę o dopuszczenie strzykawek z igłą 0,3 x 12,7

Odpowiedź 130: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 131**Pakiet 58, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie strzykawek z igłą 0,33 x 12,7

Odpowiedź 131: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 132**Pakiet 03 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 54 ml? Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania, bez żadnych zastrzeżeń.

Odpowiedź 132: Nie zgodnie zSWZ

Pytanie 133**Pakiet 03 poz. 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

Odpowiedź 133: Nie zgodnie zSWZ

Pytanie 134**Pakiet 45 poz. 3, 4, 15**

Czy Zamawiający dopuści łącznik o długości 15 cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź 134: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 135**Pakiet 45 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści anestetyczny obwód oddechowy: 2 rury o długości do 180 cm, , spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź 135: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 136**Pakiet 45 poz. 5, 16**

Prosimy o dopuszczenie masek wykonanych z medycznego PCV, ze śladową ilością ftalanów, zgodną z normami obowiązującymi w naszym kraju i UE.

Odpowiedź 136: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 137**Pakiet 45 poz. 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

Odpowiedź 137: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 138**Pakiet 03 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści wydajność nawilżania min. 24 mg/L?

Odpowiedź 138: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 139**Pakiet 03 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą 12 ml?

Odpowiedź 139: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 140**Pakiet 03 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź 140: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 141**Pakiet 03 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź 141: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 142**Pakiet 03 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40

ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź 142: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 143

Pakiet 03 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź 143: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 144

Pakiet 03 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą 40 ml?

Odpowiedź 144: Zgodnie z SWZ

Pytanie 145

Pakiet 03 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź 145: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 146

Pakiet 03 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź 146: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 147

Pakiet 03 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź 147: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 148

Pakiet 25 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową z standardowym mankietem oskrzelowym?

Odpowiedź 148: Tak Zamawiający dopuści

Pytanie 149

Pakiet 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 1500 ml?

Odpowiedź 149: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 150

Pakiet 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worki zbiorcze do kontrolowanej zbiórki stolca mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź 150: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 151

Pakiet 29 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwie z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

Odpowiedź 151: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 152

Pakiet 29 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do kontrolowanej zbiórki stolca mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź 152: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 153

Pakiet 45 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rury o długości maksymalnej 200 cm?

Odpowiedź 153: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 154

Pakiet 45 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń o długości 15 cm, z końcówkami 15F/22M – 22F?

Odpowiedź 154: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 155

Pakiet 45 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa z końcówkami 15F/22M – 22F?

Odpowiedź 155: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 156

Pakiet 45 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń o długości 15 cm, z końcówkami 15F/22M – 22F?

Odpowiedź 156: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 157

Pakiet 45 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa z końcówkami 15F/22M – 22F?

Odpowiedź 157: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 158

Pakiet 45 poz. 5, 6, 7, 16

Czy Zamawiający oczekuje zaopierzania standardowej maski tlenowej? Maski do natleniania biernego są wyposażone w rezerwuar.

Odpowiedź 158: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 159

Pakiet 45 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z materiału EVA?

Odpowiedź 159: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 160

Pakiet 45 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści złączkę z końcówkami 15F/22M – 22F?

Odpowiedź 160: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 161

Pakiet 45 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści złączkę bez portu kapno?

Odpowiedź 161: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 162

Pakiet 45 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści dwie rury o długości maksymalnej 180 cm, 1 dodatkowa rurka o długości maksymalnej 120 cm?

Odpowiedź 162: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 163

Pakiet 45 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź 163: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 164

Pakiet 45 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń o długości 15 cm?

Odpowiedź 164: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 165

Pakiet 45 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa z końcówkami 15F/22M – 22F?

Odpowiedź 165: Tak zamawiający dopuszcza

Pytanie 166

Pakiet 45 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści zestaw do koncentracji zawierający komplet 6 zwężek Venturi (w tym zwężkę 40%)?

Odpowiedź 166: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 167

Pakiet 73 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz butelek, dwuświatłowy, przeznaczony do wielokrotnych aspiracji, wyposażony w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm z możliwością zamknięcia klapką, możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin, nie wymaga stosowania koreczków

zabezpieczających, pasuje do standardowych złączy luer oraz luer-lock, w pełni szczelne i bezpieczne połączenie, możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi, specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiającego całkowite opróżnienie butelki/fiolki, płaska powierzchnia membrany, dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem?

Odpowiedź 167: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 168

Pakiet 101 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarach 16CH, 18CH, 21CH, długość 105 cm, wykonana z PCV?

Odpowiedź 168: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 169

Pakiet 101 poz. 2

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 2 z Pakietu nr 101 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź 169: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 170

Pakiet 01 , poz. 1

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone **bezpłatnie**.

Odpowiedź 170: Zgodnie z SWZ

Pytanie 171

Pakiet 01 poz. 1

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź 171: Zgodnie z SWZ

Pytanie 172

Pakiet 01 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczoney pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują **BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ** wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź 172: Zgodnie z SWZ

Pytanie 173

Pakiet 01 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga glukometru, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź 173: Zgodnie z SWZ

Pytanie 174

Pakiet 01 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga glukometru z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź 174: Zgodnie z SWZ

Pytanie 175**Pakiet 01 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Odpowiedź 175: Zgodnie z SWZ

Pytanie 176**Pakiet 01 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź 176: Zgodnie z SWZ

Pytanie 177**dot. rozdziału 10 SWZ, pkt. 10.5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 49 próbek posiadających oryginalną etykietę producenta, na której jest opis w języku angielskim oraz czytelne piktogramy oraz dołączenie dodatkowego opisu w języku polskim, z wszystkimi niezbędnymi danymi dotyczącymi produktu.

Odpowiedź 177: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 178**Dot projektu umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

a) za odstąpienie od umowy lub przerwania wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy brutto określonej w § 3.1,

b) za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego nie wadliwego towaru zareklamowanego Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż 50 zł, oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia, Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego,

Odpowiedź 178: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

Pytanie 179**Pakiet 04 poz. 2-3**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya ze znacznie bardziej nowoczesną i bezawaryjną zastawką plastikową, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 179: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 180**Pakiet 04 poz. 2-3**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya pediatryczne w rozmiarach CH 08-10, powinny posiadać balon uszczelniający o pojemności nie większej niż 3ml, co zabezpiecza przed nadmiernym uciskiem na błony śluzowe pęcherza najmłodszych pacjentów, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 180: Zgodnie z SWZ

Pytanie 181**Pakiet 04 poz. 9**

Prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawcy, powinni zaoferować w przedmiotowej pozycji - łącznie 5 rozmiarów średnic prowadnic w trzech wskazanych w SWZ długościach, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 181: Tak Zamawiający potwierdza

Pytanie 182**Pakiet 04 poz. 9**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane prowadnice powinny być wykonane z mosiądzu, pokrytego atrumatem, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ, tak jak np. prowadnice polskiego lidera w ich produkcji ?

Odpowiedź 182: Zgodnie SWZ

Pytanie 183**Pakiet 04 poz.10**

Prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawcy, powinni zaoferować w przedmiotowej pozycji 2 rozmiary średnic prowadnic w dwóch wskazanych w SWZ długościach, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 183: Tak Zamawiający potwierdza

Pytanie 184**Pakiet 04 poz. 14-17**

W związku z bardzo ograniczoną dostępnością (pomimo deklarowanego wznowienia od 1 sierpnia 2022 produkcji przez polskiego lidera w produkcji tego typu przyrządów firmy Margomed) - wnosimy o dopuszczenie do składania ofert na przedmiotowe przyrządy niemieckiego lidera w ich produkcji firmy B/Braun, spełniającego najwyższe standardy medyczne, o zbliżonych do opisanych w SWZ parametrach technicznych, spełniające identyczne wymagania użytkowe.

Odpowiedź 184: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 185**Pakiet 05 poz. 2**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki niskooporowe, powinny posiadać specjalną eliptyczną skalę pomiarową oraz kontrastujący tłok, ułatwiający precyzyjny nadzór na wykonywaniu procedury.

Odpowiedź 185: Zgodnie z SWZ

Pytanie 186**Pakiet 05 poz. 2**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki niskooporowe (analogicznie do strzykawek w pakiecie 43 przedmiotowego postępowania, powinny posiadać na cylindrze oznaczenie logo lub nazwy producenta oraz nazwę własną, umożliwiające dokładną identyfikację w całym okresie ich użytkowania.

Odpowiedź 186: Tak

Pytanie 187**Pakiet 05 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do pomiaru OCŻ, składające się z przyrządu oraz wielorazowej skali pomiarowej, niemieckiego lidera w ich produkcji firmy B/Braun, spełniającego najwyższe standardy medyczne, o zbliżonych do opisanych w SWZ parametrach technicznych, spełniające identyczne wymagania użytkowe.

Odpowiedź 187: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 188**Pakiet 05 poz. 3**

Prosimy o potwierdzenie, iż wymagana w zestawie podziałka to podziałka sztywna /wykonana z trwałego plastiku/, z precyzyjnie naniesioną skalą, zabezpieczająca ze względu na swoją konstrukcję przed błędami odczytu w warunkach klinicznych, spełniająca wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 188: Tak Zamawiający potwierdza

Pytanie 189**Pakiet 06 poz. 1-5**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie o nazwie handlowej Vasofix Certo, niemieckiego lidera w ich produkcji firmy B/Braun, o równoważnych parametrach do opisanych w SWZ, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, z samodomkającym portem bocznym oraz standardowym korkiem portu bocznego, w równoważnych rozmiarach i o wyższych /korzystniejszych niż w SWZ/ przepływach:

G16/50mm (1.7) 196ml/min

G18/45mm (1.3) 96ml/min

G20/33mm (1.1) 61ml/min

G22/25mm (0.9) 36ml/min

G17/45mm (1.5) 128ml/min

spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 189: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 190**Pakiet 07 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie w rozmiarach 14G do 24G - tak jak obecnie stosowane w SCM - /wg naszej najlepszej wiedzy rozmiar 15G nie jest produkowany w UE/ przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 190: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 191**Pakiet 07 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, powinny posiadać koreczki luer-lock z trzpieniem znajdującym się poniżej własnej krawędzi, co zapewnia ich aseptyczne użytkowanie, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 191: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 192**Pakiet 07 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż wymóg SWZ cyt. „logo lub nazwa producenta na wyrobie med” dotyczy zarówno samego wyrobu medycznego jak i opakowania indywidualnego i zbiorczego, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 192: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 193**Pakiet 09 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż wymóg SWZ cyt. „igła po wyjęciu zabezpieczona” -oznacza wymóg zaoferowania kaniul dożylnych - posiadających automatyczny system zabezpieczenia metalową osłoną ostrza igły, zapewniający optymalną ochronę personelu przed przypadkowym zakłuciem, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 193: Nie Zamawiający nie potwierdza

Pytanie 194**Pakiet 09 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie typu bezpiecznego, powinny posiadać koreczki luer-lock z trzpieniem znajdującym się poniżej własnej krawędzi, co zapewnia ich aseptyczne, w pełni bezpieczne użytkowanie, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 194: Nie Zamawiający nie potwierdza

Pytanie 195**Pakiet 09 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż wymóg SWZ cyt. „logo lub nazwa producenta na wyrobie med” dotyczy zarówno samego wyrobu medycznego jak i opakowania indywidualnego i zbiorczego, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 195: Nie Zamawiający nie potwierdza

Pytanie 196**Pakiet 19 poz. 2-3**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły do znieczulania podpajęczynówkowego, powinny posiadać wygodny w użyciu, owalny, atraumatyczny uchwyt z wbudowanym, dobrze (bez żadnych zakłóceń optycznych) widocznym z każdej strony krystalicznym pryzmatem, zmieniającym barwę ze srebrnej natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 196: Nie Zamawiający nie potwierdza

Pytanie 197**Pakiet 19 poz. 2-3**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane igły do znieczulania podpajęczynówkowego oraz kompatybilne z nimi igły wprowadzające (prowadnice), powinny posiadać taką konstrukcję uchwytów, które po wprowadzeniu igły w prowadnicę skracają długość całkowitą igły podpajęcznej o mniej niż 12mm, co umożliwi ich wygodne użycie m.in. u pacjentów otyłych

Odpowiedź 197: Zgodnie z SWZ

Pytanie 198**Pakiet 19 poz. 5**

Prosimy o korektę błędu pisarskiego i potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia są igły do znieczulania podpajęczynówkowego w rozmiarze średnicy 20G t.j. 0.9mm - tak jak obecnie stosowane w SCM – a nie igły 0.7mm czyli 22G (jak w poz.9), spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ. Nadmieniamy, że opisana igła o średnicy 20G wyrażona w milimetrach jako 0.7mm nie istnieje, gdyż uniemożliwia to prawidłowo stosowany matematycznych przelicznik jednostki Gauge na milimetry.

Odpowiedź 198: Tak Zamawiający poprawi (załącznik nr 2 asortymentowo-cenowy modyfikacja 2)

Pytanie 200**Pakiet 19 poz. 12-13**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły Tuohy, w standardowej długości 80-90mm - tak jak obecnie stosowane w SCM - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 200: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 201**Pakiet 20 poz. 1-2**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane butelki do długotrwałego odsysania ran, powinny ze względu na wymóg jak najwyższego stopnia szczelności i kompatybilności z oferowanymi drenami Redona z poz. 2, powinny być tego samego producenta co przedmiotowe dreny ?

Odpowiedź 201: Zgodnie z SWZ

Pytanie 202**Pakiet 20 poz. 2**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny Redona, powinny być pakowane na wprost (bez zawijania), co zapobiega niekontrolowanej zmianie położenia drenu już po aplikacji ze względu na utrzymującą się pamięć kształtu drenu wykonanego z PCV jak również niekontrolowanym uciskom w miejscu ujęcia drenu z rany pooperacyjnej, co może zapobiegać powikłaniom z tym związanym, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 202: Zgodnie z SWZ

Pytanie 203**Pakiet 20 poz. 6**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych, powinny mieć możliwość pobierania popłuczyn także przy bronchoskopii, a tym samym powinny posiadać pojemność min. 60ml oraz zakręcaną pokrywę z uniwersalnymi gumowymi zakończeniami, umożliwiające bezpośrednią aspirację śluzu za pomocą cewnika i ssaka, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 203: Tak

Pytanie 204**Pakiet 20 poz. 7-8**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, analogicznie do cewników z poz. 10, powinny posiadać jeden duży otwór centralny i dwa małe, naprzeciwległe otwory boczne, zapobiegające niebezpiecznemu zasysaniu śluzówek, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 204: Zgodnie z SWZ

Pytanie 205**Pakiet 20 poz. 7-8**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na cewniku jak i opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 205: Zgodnie z SWZ

Pytanie 206**Pakiet 21 poz. 1-3**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne butle Redona, z wytworzonym podciśnieniem wyrażonym w równoważnych do wskazanych w SWZ jednostkach na poziomie 700mmHg lub 400mmHg (do dowolnego wyboru Zamawiającego), spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 206: Zgodnie z SWZ

Pytanie 207

Pakiet 21 poz. 1-3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane butle Redona, powinny posiadać wyraźny (cyfrowy), skalowany czytnik poziomu zassania oraz poziomu pojemności drenowanej wydzieliny, co zapewnia kontrolę nad prawidłowym przebiegiem prowadzonego drenażu.

Odpowiedź 207: Zgodnie z SWZ

Pytanie 208

Pakiet 28 poz. 2

Prosimy o korektę błędu pisarskiego i potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia są igły do blokad nerwów obwodowych typu Sterican o długości 40mm, a nie 120mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Nadmieniamy, iż oryginalna igła Sterican firmy B/Braun o średnicy 27G posiada długość 40mm, a nie jak opisana w SWZ 120mm, a wg naszej najlepszej wiedzy tego typu cienkie igły o długości 120mm nie występują w ofercie producentów.

Odpowiedź 208: Tak Zamawiający poprawi (załącznik nr 2 asortymentowo-cenowy modyfikacja 2)

Pytanie 209

Pakiet 31 poz. 3

W związku z zakończeniem produkcji przez firmę Vygon opisanych łyżek do laryngoskopów z pokrowcem, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, jednorazowe łyżki bez pokrowca w tzw. zielonym standardzie, kompatybilne do większości rękojeści użytkowanych w szpitalach, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 209: Tak

Pytanie 210

Pakiet 33 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ cyt. „zastawka zabezpieczająca lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki.”, to zastawka zamykająca automatycznie drogę wycieku płynu po odłączeniu strzykawki i wbudowana w korpus przyrządu - tak jak w obecnie stosowanych w SCM, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 210: Tak Zamawiający potwierdza

Pytanie 211

Pakiet 33 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy typu Mini-Spike Plus - tak jak obecnie stosowane w SCM - powinny być oznaczone na samym wyrobie min. logo lub nazwą producenta, co pozwala na ich precyzyjną identyfikację w każdym momencie ich użytkowania klinicznego /także po wyjęciu z opakowania jednostkowego/, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 211: Tak Zamawiający potwierdza

Pytanie 212

Pakiet 43 poz. 2-4, 8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na strzykawki dwuczęściowe o nazwie handlowej Injekt, europejskiego lidera w ich produkcji firmy B/Braun, z pojedynczą skalą pomiarową, z oznaczeniem kolorystycznym rozmiaru na każdym opakowaniu a 100szt., nie zawierające ftalanów i oznaczone w tym zakresie zgodnie z obowiązującymi obecnie przepisami i dyrektywami, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ i z powodzeniem stosowane już w SCM.

Odpowiedź 212: Tak

Pytanie 213

Pakiet 43 poz. 12, 13

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na strzykawki do pomp infuzyjnych takich światowych liderów w ich produkcji jak B/Braun lub Becton-Dickinson, z pojedynczą, wyraźną skalą na cylindrze, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ i z powodzeniem stosowane już w SCM.

Odpowiedź 213: Tak

Pytanie 214

Pakiet 43 poz. 16

W związku z zaprzestaniem produkcji strzykawek 20ml światłoopornych przez polskiego lidera w produkcji tego typu strzykawek oraz brakiem dostępności na rynku strzykawek opisanych w SWZ -prosimy o dopuszczenie do składania ofert na strzykawki do pomp infuzyjnych o pojemności 50ml takich światowych liderów w ich produkcji jak B/Braun lub Becton-Dickinson, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 214: Tak

Pytanie 215

Pakiet 57 poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty/przyrządy - tak jak obecnie stosowane w SCM - powinny posiadać dwuczęściową komorę kroplową, gdzie dolna część komory (dodrenowa) powinna być elastyczna, o porównywalnej wielkości do sztywnej (dokolcowej) części komory, obie komory oddzielone, sztywnym pierścieniem stabilizującym, komora z odpowietrznikiem zaopatrzonym w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min. 99,999994 % oraz wirusów (VFE) min. 99,9996 % oraz filtr hydrofobowy na końcu drenu, zapobiegający przed wyciekaniem płynu podczas jego wypełnienia i filtr hydrofilny w komorze kropłowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po niekontrolowanym opróżnieniu komory kropłowej, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 215: Tak

Pytanie 216**Pakiet 57 poz. 1-2**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty/przyrządy - tak jak obecnie stosowane w SCM - powinny być oznaczone min. logo producenta na samym przyrządzie i opakowaniu jednostkowym, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 216: Nie wymaga na samym przyrządzie

Pytanie 217**Pakiet 57 poz. 3**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do podawania m.in. Taxolu - tak jak obecnie stosowane w SCM - powinny posiadać dwuczęściową komorę kroplową, gdzie dolna część komory (dodrenowa) powinna być elastyczna, o porównywalnej wielkości do sztywnej (dokolcowej) części komory, obie komory oddzielone, sztywnym pierścieniem stabilizującym, komora z odpowietrznikiem zaopatrzonym w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min. 99,999994 % oraz wirusów (VFE) min. 99,9996 % oraz powinny być oznaczone min. logo producenta na samym przyrządzie i opakowaniu jednostkowym, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 217: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 218**Pakiet 74 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na sterylne, proste łączniki uniwersalne w rozmiarze średnic 6-15-6mm, lub łączniki typu Y o średnicy wewn./zewn. 9/11mm, 10/13mm, 13/16mm i 15/18mm do dowolnego wyboru, spełniające pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 218: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 219**Pakiet 74 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na łączniki proste w rozmiarze średnic wewn./zewn. 6/8mm; 9/10mm i 10/12mm do dowolnego wyboru, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź 219: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 220**Pakiet 74 poz. 7**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne, powinny być wykonane z silikonowanego PCV oraz powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych?

Odpowiedź 220: Zgodnie z SWZ

Pytanie 221**Pakiet 75 poz. 1-3**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne - tak jak obecnie stosowane w SCM - powinny być wykonane z silikonowanego PCV, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 221: Zgodnie z SWZ

Pytanie 222**Pakiet 82 poz. 1-2**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne fenestracyjne i typu KAN, zgodnie z zapisami SWZ powinny być wykonane z termoplastycznego PCV, dodatkowo silikonowanego, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 222: Zgodnie z SWZ

Pytanie 223**Pakiet 101 poz. 2**

W związku z zaprzestaniem produkcji opisanych w SWZ sond Sengstakena 100% silikon firmy Medtronic-Covidien, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne Sondy Sengstakena innego producenta, wykonane z medycznej odmiany PCV z lateksowymi balonami; o długości sondy 105cm (Ch 16, 18, 21 - dla dorosłych) i 65cm (Ch 14) dla dzieci - do dowolnego Wyboru przez Zamawiającego - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 223: Tak

Pytanie 224**Pakiet 101 poz. 3**

W związku z zaprzestaniem produkcji opisanych w SWZ zestawów do cystostomii z półotwartym trokarem w kształcie księżycy firmy Medtronic-Covidien, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do cystostomii w rozmiarach CH 12, 14, z przezroczystym, silikonowym cewnikiem Foleya o długości 44cm, z prostym zakończeniem i zintegrowanym balonem, z rozrywalną kaniulą punkcyjną o dł. 12cm, zatyczką do cewnika - wstępnie zmontowane, sterylne, gotowe do użycia - o nazwie handlowej Cystofix - lidera w produkcji tego typu zestawów firmy B/Braun.

Odpowiedź 224: Tak

Pytanie 225**Pakiet 102 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne bez mankieta, powinny być wykonane z silikonowanego PCV, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 225: Zgodnie z SWZ

Pytanie 226**Pakiet 104 poz. 1-2**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a 100% silikon, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt w całym okresie jego użytkowania przez pacjenta.

Odpowiedź 226: Nie Zamawiający nie potwierdza

Pytanie 227

Pakiet 104 poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a 100% silikon dla dorosłych, powinny posiadać w komplecie strzykawkę 10ml wypełnioną roztworem 10% gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 227: Nie Zamawiający nie potwierdza

Pytanie 228

Pakiet 104 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki w rozmiarach CH20-24, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź 228: Zgodnie z SWZ

Pytanie 229

Pakiet 104 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a 100% silikon, w rozmiarach pediatrycznych t.j. CH 06, CH 08 i CH 10, powinny posiadać w komplecie strzykawkę odpowiednio 1,5ml, 3ml i 5ml wypełnioną roztworem 10% gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź 229: Zgodnie z SWZ

Pytanie 230

Pakiet 04 poz. 14-17,19

Czy zamawiający wydzieli poz. 14-17,19 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 230: Zamawiający nie wydzieli w/w pozycji

Pytanie 231

Pakiet 04 poz. 15,16

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójścienne – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź 231: Zgodnie z SWZ

Pytanie 232

Pakiet 04 poz. 15,16

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź 232: Zgodnie z SWZ

Pytanie 233

Pakiet 04 poz. 15,16

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

Odpowiedź 233: Zgodnie z SWZ

Pytanie 234

Pakiet 04 poz. 15,16

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

Odpowiedź 234: Zgodnie z SWZ

Pytanie 235

Pakiet 04 poz. 15,16

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 235: Zgodnie z SWZ

Pytanie 236

Pakiet 04 poz. 15,16

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź 236: Zgodnie z SWZ

Pytanie 237

Pakiet 04 poz. 15,16

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

Odpowiedź 237: Zgodnie z SWZ

Pytanie 238

Pakiet 04 poz. 14

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź 238: Zgodnie z SWZ

Pytanie 239

Pakiet 04 poz. 14

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź 239: Zgodnie z SWZ

Pytanie 240

Pakiet 04 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonkę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź 240: Zgodnie z SWZ

Pytanie 241

Pakiet 04 poz. 14

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Odpowiedź 241: Zgodnie z SWZ

Pytanie 242

Pakiet 04 poz. 14

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 242: Zgodnie z SWZ

Pytanie 243

Pakiet 04 poz. 14

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

Odpowiedź 243: Zgodnie z SWZ

Pytanie 244

Pakiet 04 poz. 17

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

Odpowiedź 244: Zgodnie z SWZ

Pytanie 245

Pakiet 04, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź 245: Zgodnie z SWZ

Pytanie 246

Pakiet 04 poz. 17

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż dodatkowy port prowadzi do przerywania ciągłości systemu zamkniętego a więc jest to dodatkowe i potencjalne źródło zakażenia . Dodatkowo podczas podawania gotowych roztworów płynów i leków może dojść do zmieszania substancji i powstania trudnych do przewidzenia reakcji chemicznych, ponadto podczas wprowadzania leku może dojść do jego niekontrolowanego rozcieńczenia

Odpowiedź 246: Zgodnie z SWZ

Pytanie 247

Pakiet 04 poz. 19

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

Odpowiedź 247: Zgodnie z SWZ

Pytanie 248

Pakiet 04 poz. 19

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

Odpowiedź 248: Zgodnie z SWZ

Pytanie 249

Pakiet 04 poz. 19

Czy zamawiający odstąpi od wymogu nazwy lub logo producenta bezpośrednio na produkcie?

Odpowiedź 249: Zgodnie z SWZ

Pytanie 250

Pakiet 06 poz. 6

Czy zamawiający wydzieli poz. 6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź 250: Zamawiający nie wydziela w/w pozycji

Pytanie 251

Pakiet 06 poz. 6

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

Odpowiedź 251: Tak

Pytanie 252

Pakiet 35

Czy Zamawiający wymaga zestawu do kraniotomii wykonanego z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramatura 57,4 g/m²? Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarach 50 cm x 50 cm. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m².

Odpowiedź 252: Tak

Pytanie 253

Pakiet 36

Czy Zamawiający wymaga zestawu do artroskopii w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 55 cm

1 taśma foliowa samoprzylepna 10 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 serweta do artroskopii kolana 225 cm x 320 cm z podwójnym samouszczelniającym się otworem o średnicy

6 cm i 7 cm ze zintegrowaną torbą do zbiórki płynów ze sztywnikiem, zaworem do podłączenia drenu oraz

dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów oraz uchwytem typu rzep

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa i folia polietylenowa)

o gramatura 57,4 g/m².

Odpowiedź 253: Tak

Pytanie 254

Pakiet 37

Czy Zamawiający wymaga zestawu do laparoskopii w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 serweta do laparoskopii wzmocniona 260/200 cm x 335 cm w pozycji prostej pacjenta z otworem

w okolicy jamy brzusznej 28 cm x 32 cm z osłoną podpórek na kończyny górne ze zintegrowanymi uchwytami do przewodów i drenów

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa i folia polietylenowa)

o gramaturze 57,4 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna. Całkowita gramatura

laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m².

Odpowiedź 254: Tak

Pytanie 255

Pakiet 39

Czy Zamawiający wymaga zestawu do cięcia cesarskiego w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki do rak 30 cm x 20 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 serweta dla noworodka 90 cm x 90 cm

1 serweta do cięcia cesarskiego w kształcie litery T 230/200 cm x 312 cm z otworem 27 cm x 33 cm

w obszarze jamy brzusznej

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (folii polietylenowej i włókna polipropylenowej),

o gramaturze 48 g/m².

Odpowiedź 255: Tak

Pytanie 256

Pakiet 40

Czy Zamawiający wymaga zestawu z wycięciem U do żyłaków wykonanego z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,4 g/m². W serwecie z wycięciem U wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarze 110 x 50 cm. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m².

Odpowiedź 256: Tak

Pytanie 257**Pakiet 41**

Czy Zamawiający dopuści serwetę posiadającą pasek samoprzylepny pokryty klejem zapewniającym pewne i bezpieczne mocowanie serwety podczas zabiegu zakładając właściwą aplikację serwety?

Odpowiedź 257: Tak

Pytanie 258**Pakiet 42**

Czy Zamawiający dopuści osłonę ortopedyczną wykonaną z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,4 g/m²?

Odpowiedź 258: Tak

Pytanie 259**Pakiet 115**

Czy Zamawiający wymaga zestawu w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

4 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 serweta brzuszno - kroczoza wzmocniona 260 cm x 310 cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne 125 cm z otworem w okolicy jamy brzusznej 28 cm x 32 cm z otworem na krocze 10 cm x 15 cm

z osłoną podpórek kończyn górnych ze zintegrowanymi uchwytami do przewodów i drenów

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,4 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarze 50 x 60cm.

Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m². Odporność na przenikanie płynów

min. 129 cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie na mokro/sucho 185/175 kPa (strefa niekrytyczna); w

obszarze wzmocnienia odporność na przenikanie płynów min. 174 cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie na mokro/sucho 273/283 kPa. Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT,

datę ważności oraz dane producenta

Odpowiedź 259: Tak

Pytanie 260**Pakiet 118**

Czy Zamawiający wymaga zestawu do operacji kończyn w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 serweta operacyjna samoprzylepna 75 cm x 75 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 serweta na kończynę wzmocniona 225 cm x 320 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm i dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,4 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarach 100 cm x 50

cm. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m². Odporność na przenikanie

płynów min. 129 cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie na mokro/sucho 185/175 kPa, współczynnik pylenia

2,2 log₁₀ (strefa niekrytyczna); w obszarze wzmocnienia odporność na przenikanie płynów min. 174 cm

H₂O, wytrzymałość na rozerwanie na mokro/sucho 273/283 kPa. Zestaw posiada min. 2 etykiety

samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Opakowanie papier-
folia bez portów do bez sterylizacji.

Odpowiedź 260: Tak

Pytanie 261**Pakiet 119**

Czy Zamawiający wymaga zestawu do operacji kończyn w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 55 cm

1 taśma foliowa samoprzylepna 10 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 serweta na kończynę 225 cm x 320 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm i dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,4 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarach 100 cm x 50

cm. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m². Odporność na przenikanie

płynów min. 129 cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie na mokro/sucho 185/175 kPa (strefa niekrytyczna);

w obszarze wzmocnienia odporność na przenikanie płynów min. 174 cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie

na mokro/sucho 273/283 kPa. Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy,

LOT, datę ważności oraz dane producenta. Opakowanie papier- folia bez portów do bez sterylizacji.

Odpowiedź 261: Tak

Pytanie 262

Pakiet 30 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie elektrod pediatricznych do EKG o średnicy 30mm z języczkiem (wtedy całkowita średnica elektrody to 34mm), przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź 262: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 263

Pakiet 30 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie elektrod do EKG, o średnicy 50mm.

Odpowiedź 263: Zgodnie z SWZ

Pytanie 264

Pakiet 30 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie elektrod do EKG, o średnicy 40mm.

Odpowiedź 264: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 265

Pakiet 30 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie elektrod do EKG, o średnicy 30mm.

Odpowiedź 265: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 266

Pakiet 30 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie elektrod do EKG o wymiarach 36mm x 40mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź 266: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 267

Pakiet 30 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie elektrod do EKG o wymiarach 30mm x 44mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź 267: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 268

Pakiet 30 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie elektrod do EKG o średnicy 30mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź 268: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 269

Pakiet 30 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź 269: Tak

Pytanie 270

Projekt umowy- §3 ust 3.6

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia, od wyrażenia zgody przez wykonawcę.

Odpowiedź 270: Tak

Pytanie 271

Projekt umowy- §6 ust. 6.1. a)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6 ust. 6.1.a) projektu umowy zamiast zwrotu „ ogólnej wartości umowy brutto określonej w par. 6.1 .a. ” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10 % całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść.

Odpowiedź 271: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

Pytanie 272

Projekt umowy- §6 ust. 6.1. b)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę w §6 ust. 6.1. b) umowy poprzez zmianę wysokości kary umownej z 10 % na 1-5 % i zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

Wskazanie 10 % niezrealizowanej dostawy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść.

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego przez Szpital towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy 10% wartością niezrealizowanego zamówienia w przypadku zwłoki jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

Odpowiedź 272: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

Pytanie 273

Pakiet 34 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 34 poz. 1 dopuści elektrody igłowe długość 50 mm średnica 0,50 mm, Opakowanie 25 szt.?

Odpowiedź 273: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 274

Pakiet 34 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 34 poz. 2 dopuści elektrody igłowe długość 50 mm średnica 0,50 mm, Opakowanie 25 szt.?

Odpowiedź 274: Zgodnie z SWZ

Pytanie 275

Pakiet 34 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 34 poz. 1 dopuści elektrody igłowe długość 50 mm średnica 0,50 mm, Opakowanie 25 szt.?

Odpowiedź 275: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 276

Pakiet 34 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 34 poz. 2 dopuści elektrody igłowe długość 75 mm średnica 0,60 mm, Opakowanie 25 szt.?

Odpowiedź 276: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 277

Pakiet 46

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga pojedynczych przetworników do krwawego pomiaru ciśnienia dotychczas z powodzeniem stosowanych w Państwa placówce, zawierających podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dająca wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennym, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii. Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy, sterylne, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź 277: Tak

Pytanie 278

Pakiet 46

Czy Zamawiający w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu wymaga dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym?

Odpowiedź 278: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 279

Pakiet 17 poz. 3, 10, 11

Wyspecyfikowane przez Zamawiającego pozycje przeznaczone są do nawilzacza Grundler Medical, których produkcja jest zakończona. W związku z niemożnością zaoferowania w/w pozycji prosimy o umożliwienie złożenia oferty z ich pominięciem.

Odpowiedź 279: Zamawiający zezwoli na złożenie oferty na Pakiet 17 bez pozycji 3, 10, 11 w pozycjach proszę złożyć adnotację o zakończeniu produkcji (złożone oferty będą oceniane bez poz. 3, 10, 11)

Pytanie 280

Pakiet 17 poz. 8

Mocowanie / Czapeczka

Prosimy o doprecyzowanie czy w ramach zapewniania najbardziej optymalnego mocowania generatora Zamawiający będzie wymagał zaoferowania czapeczki oraz mocowania układu pacjenta w postaci czepeca o konstrukcji opaski owijanej wokół głowy pacjenta do zamiennego stosowania? Proponowany czepeczek jest uniwersalnym rozwiązaniem przeznaczonym do stosowania w nieinwazyjnym wspomaganiu oddechu do założenia generatora i rur w mocowaniu kołyskowym oraz w terapii tlenowej wysokimi przepływami umożliwiającym zamocowanie kaniuli nosowej, dodatkowo dzięki konstrukcji w postaci opaski można regulować czepeczek do aktualnego obwodu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki. Czepeczek jest dostępny w rozmiarach: XXS, XS, S, M, L, XL. Ponadto takie mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki i zmianę kąta nachylenia generatora innego przy stosowaniu końcówki nosowej i innego z użyciem maski nosowej, zmniejszenie ilości urazów tkanek nosa i powiek terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii.

Odpowiedź 280: Tak

Pytanie 281**Pakiet 17 poz. 9**

Prosimy o doprecyzowanie:

Czy Zamawiający wymaga układu posiadającego ramię wdechowe składające się z odcinka podgrzewanego oraz dodatkowego niepodgrzewanego odcinka umieszczanego w inkubatorze o dł. 0,3m, rury o przekroju 10 mm?

Odpowiedź 281: Tak

Pytanie 282**Pakiet 17 poz. 9**

Prosimy o doprecyzowanie:

Czy należy zaoferować zestaw generatora przystosowany do mocowania na czepcu do terapii wymiennych oraz na czapeczce, w komplecie znajdują się:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczeplenia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
- kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym, która gwarantuje uzyskanie szczelności poprzez zmianę pozycji na głowie pacjenta, wymiennie wpływając na redukcję urazów okolic nosa poprzez możliwość zmiany ustawień kąta nachylenia generatora?
- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),
- miarka.
- 4 klipsy.

Taki zestaw generatora umożliwia mocowanie i stabilizację zarówno na czepcu do terapii wymiennych jak i czapeczce oraz uzyskanie maksymalnej szczelności poprzez tworzenie garbu lub niecki, co wpływa na efektywność terapii. Dodatkowo prosimy potwierdzić czy generator ma posiadać możliwość odłączenia od ramienia wdechowego (np. na czas toalety dróg oddechowych lub w celu wymiany generatora na nowy) dzięki zastosowaniu rozłącznej złączki dwudrożnej?

Odpowiedź 282: Tak

Pytanie 283**Pakiet nr 46**

Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?

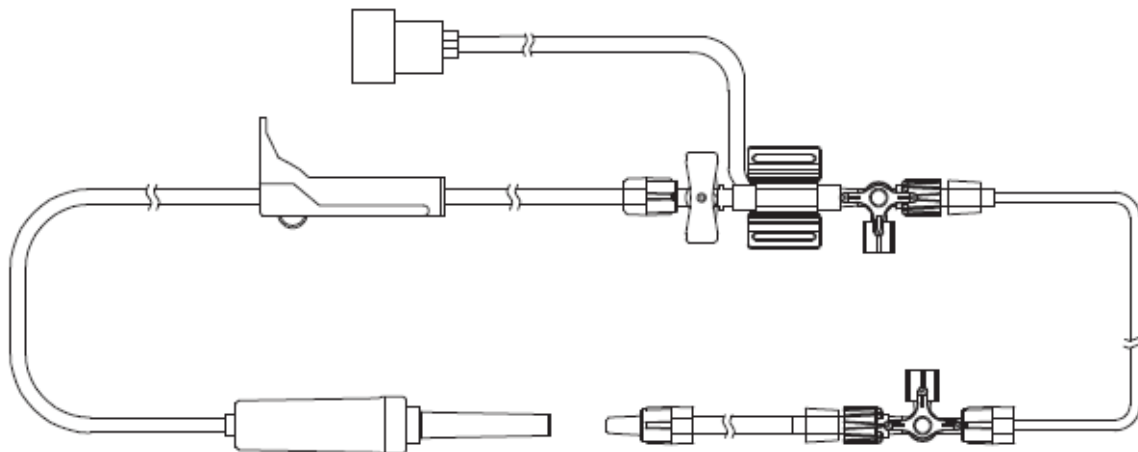
Connectors available



Odpowiedź 283: Rodzaj końcówki telefonicznej

Pytanie 284**Pakiet nr 46**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów do inwazyjnego pomiaru ciśnienia zgodnie z poniższym schematem?:



Odpowiedź 284: Tak

Pytanie 285

Pakiet 02, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy fartuch wzmocniony o gramaturze materiału podstawowego 35g/m², ze wzmocnieniem o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź 285: Zgodnie z SWZ

Pytanie 286

Pakiet 02, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarach M-XXL?

Odpowiedź 286: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 287

Pakiet 02, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 75 cm?

Odpowiedź 287: Zgodnie z SWZ

Pytanie 288

Pakiet 02, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o średnicy 7 cm?

Odpowiedź 288: Zgodnie z SWZ

Pytanie 289

Pakiet 02, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 60 cm?

Odpowiedź 289: Zgodnie z SWZ

Pytanie 290

Pakiet 02, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 100 x 150 cm?

Odpowiedź 290: Zgodnie z SWZ

Pytanie 291

Pakiet 02, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do zdejmowania szwów z ostrzem prostym nr 11 rozm. 4,4 cm? Zestaw spełnia pozostałe wymagania.

Odpowiedź 291: Zgodnie z SWZ

Pytanie 292

Pakiet 02, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do zmiany opatrunku z pęsetą anatomiczną plastikową o dł. 12,5 cm z tolerancją wymiarów +/-0,5 cm?

Odpowiedź 292: Tak

Pytanie 293

Pakiet 02, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do zmiany opatrunku z serwetą włókninową nieprzylepną ok. 45 x 45 cm?

Odpowiedź 293: Tak

Pytanie 294

Pakiet 02, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do zmiany opatrunku z pęsetą anatomiczną plastikową o dł. 12,5 cm z tolerancją wymiarów +/-0,5 cm?

Odpowiedź 294: Tak

Pytanie 295

Pakiet 02, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do zmiany opatrunku z tamponami (tupfery) z gazy wielkości śliwki?

Odpowiedź 295: Tak

Pytanie 296

Pakiet 02, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do zmiany opatrunku zapakowany w rękaw foliowo-papierowy z dodatkowo dołożoną miseczką 120ml w ramach opakowania typu blister?

Odpowiedź 296: Zgodnie z SWZ

Pytanie 297

Pakiet 02, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do zmiany opatrunku zapakowany w rękaw foliowo-papierowy z dodatkowo dołożonym pojemnikiem 3-komorowym w ramach opakowania typu blister?

Odpowiedź 297: Zgodnie z SWZ

Pytanie 298

Pakiet 02, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do zmiany z dodatkowymi kompresami włókninowymi w składzie?

Odpowiedź 298: Zgodnie z SWZ

Pytanie 299

Pakiet 02, pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy fartuch wzmocniony o gramaturze materiału podstawowego 35g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź 299: Zgodnie z SWZ

Pytanie 300

Pakiet 02, pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści osłonę na stolik Mayo o wymiarach 80 x 140 cm, chłonność 350%, gramatura włókniny 30g/m², folia PE 50g/m², niepiaskowana. Łączna gramatura 80g/m²?

Odpowiedź 300: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 301

Pakiet 02, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150cm x190 cm, wzmocnienie 65 x 190 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80cm x145 cm, wzmocnienie 60 x 145 cm

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm

2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30cm x 30cm

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50cm?

Odpowiedź 301: Zgodnie z SWZ

Pytanie 302

Pakiet 02, pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści sterylną serwetę 114 x 150 cm z workiem do zbiórki płynów?

Odpowiedź 302: Tak

Pytanie 303

Pakiet 02, pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści obłożenie do cięcia cesarskiego z serwetą do cc 200cm x 320cm z otworem 25cm x 30cm?

Odpowiedź 303: Zgodnie z SWZ

Pytanie 304

Pakiet 02, pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści obłożenie do cięcia cesarskiego z chustą brzuszną z gazy z nitką RTG 45cm x 45cm 4 warstwy 17 nitek, białą?

Odpowiedź 304: Zgodnie z SWZ

Pytanie 305

Pakiet 02, pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści obłożenie do cięcia cesarskiego z miską nerkową plastikową 300ml przezroczystą?

Odpowiedź 305: Zgodnie z SWZ

Pytanie 306

Pakiet 02, pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki z podwójnym anatomicznie ukształtowanym wkładem z czystej celulozy z dodatkiem superabsorbentu oraz dodatkową warstwą rozpraszająco-chłonącą ADL (Acquisition & Distribution Layer). Pieluchomajtki wyposażone są w innowacyjny system utrzymujący moc z dala od skóry oraz zapobiegający tworzeniu się nieprzyjemnych zapachów. Rozmiary S, M, L, XL?

Odpowiedź 306: Zgodnie z SWZ

Pytanie 307

Pakiet 02, pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki będące wyrobem higienicznym, objęte 5% stawką vat?

Odpowiedź 307: Zgodnie z SWZ

Pytanie 308

Pakiet 02, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do cewnikowania z pęsetą anatomiczną plastikową o dł. 12,5 cm z tolerancją wymiarów +/-0,5 cm?

Odpowiedź 308: Zgodnie z SWZ

Pytanie 309

Pakiet 02, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do cewnikowania z serwetą włókninową nieprzylepną 45cm x 75cm z tolerancją wymiarów +/-5cm?

Odpowiedź 309: Zgodnie z SWZ

Pytanie 310

Pakiet 02, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do cewnikowania z serwetą włókninową nieprzylepną 75cm x 90cm z otworem 6m x 8cm (w miejsce serwety 75 cm x 90 cm z otworem Ø10 cm)?

Odpowiedź 310: Zgodnie z SWZ

Pytanie 311

Pakiet 02, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do cewnikowania z igłą i strzykawką bez opakowania jednostkowego co pozwoli na zminimalizowanie odpadów opakowaniowych powstających podczas zabiegu?

Odpowiedź 311: Zgodnie z SWZ

Pytanie 312

Pakiet 02, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do cewnikowania z żelem poślizgowym w ampułkostrzykawce 6ml?

Odpowiedź 312: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 313

Pakiet 02, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do cewnikowania z wodą sterylną z 10% gliceryną w dwóch ampułkostrzykawkach poj. 10ml w każdej?

Odpowiedź 313: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 314

Pakiet 02, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do cewnikowania z rękawicami bez dodatkowego opakowania w papier?

Odpowiedź 314: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 315

Pakiet 02, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do cewnikowania z dodatkowo dołączoną miską nerkową PVC 12cm x 18cm?

Odpowiedź 315: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 316

Pakiet 02, pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy?

Odpowiedź 316: Zgodnie z SWZ

Pytanie 317

Pakiet 02, pozycja 23 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wstępnego prania?

Odpowiedź 317: Zgodnie z SWZ

Pytanie 318

Pakiet 02, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw z dużym turbanem z serwetą o wymiarach 150cm x 190cm (owinięcie zestawu)?

Odpowiedź 318: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 319

Pakiet 02, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw z dużym turbanem z serwetą główną 2-warstwową 100 x100 cm + turban z włókniny 3-warstwowej 68g/m2 90 x 60cm?

Odpowiedź 319: Zgodnie z SWZ

Pytanie 320

Pakiet 02, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw z dużym turbanem z serwetą 2 warst. + pad chłonny (wzmocniona) 230cm x 260cm, otwór typu „U” przylepny 20cm x 100cm (w miejsce serwety 225 x 280 cm, otwór typu "U" przylepny 10 x 60 cm)?

Odpowiedź 320: Zgodnie z SWZ

Pytanie 321:

Pakiet 02, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw z dużym turbanem z ręcznikami celulozowymi?

Odpowiedź 321: Zgodnie z SWZ

Pytanie 322

Pakiet 02, pozycja 11, 12, 17, 19, 24; Pakiet 68 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie dostarczenia na wezwanie próbek niesterylnych do w/w pakietów. Są to wyroby przygotowane zgodnie z indywidualnymi wymaganiami Zamawiającego, a tym samym nie są aktualnie dostępne w naszej standardowej ofercie. Ich produkcja wymaga odpowiedniej ilości czasu (faza produkcyjna, faza sterylizacji, okres kwarantanny). Jest on zbyt krótki, aby złożyć próbki sterylne w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

Odpowiedź 322: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 323

Pakiet 04, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści cewniki z kolorowym, nieprzeźroczystym konektorem oznaczającym rozmiar cewnika?

Odpowiedź 323: Zgodnie z SWZ

Pytanie 324

Pakiet 04, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści przedłużacz w kolorze bursztynowym?

Odpowiedź 324: Zgodnie z SWZ

Pytanie 325

Pakiet 04, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarach:

ROZMIAR	ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	DŁUGOŚĆ ROBOCZA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2.0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2,0 do 4,0
10 Fr	3.3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5
14 Fr	4.7 mm	390 mm (±10)	355 mm (±5)	od 7,0 do 10,0

Odpowiedź 325: Zgodnie z SWZ

Pytanie 326

Pakiet 04, pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wykonana z wysokiej jakości medycznego PCV, całość bez zawartości ftalanów, nazwa producenta na zaciskaczu rolkowym, bez opaski/gumki stabilizującej dren, spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź 326: Zgodnie z SWZ

Pytanie 327

Pakiet 04, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego PCV o długości 55mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów, nazwa producenta na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź 327: Zgodnie z SWZ

Pytanie 328

Pakiet 04, pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez logo/nazwy producenta na wyrobie, pakowany w folie?

Odpowiedź 328: Tak

Pytanie 329

Pakiet 04, pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez portu, z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego PCV o długości 55mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów, nazwa producenta na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź 329: Zgodnie z SWZ

Pytanie 330

Pakiet 06 pozycja 1-5 - Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z poliuretanu, wyposażone w 6 pasków RTG, z filtrem hydrofobowym zabezpieczającym przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, z koreczkiem samodomykającym, ustawionym fabrycznie równolegle do cewnika z możliwością jego ustawienia pod kątem co 45stopni, z logiem producenta wyłącznie na opakowaniu?

Odpowiedź 330: Zgodnie z SWZ

Pytanie 331

Pakiet 06 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 200ml/min?

Odpowiedź 331: Zgodnie z SWZ

Pytanie 332

Pakiet 06 pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 56ml/min?

Odpowiedź 332: Zgodnie z SWZ

Pytanie 333

Pakiet 06 pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 142ml/min?

Odpowiedź 333: Zgodnie z SWZ

Pytanie 334

Pakiet 07 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarach 14G do 24G wyposażone w 6 pasków RTG, z logiem producenta wyłącznie na opakowaniu, spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź 334: Zgodnie z SWZ

Pytanie 335

Pakiet 08 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kaniule w całości kontrastującą w rtg, spełniającą pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź 335: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 336

Pakiet 08 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami rtg, spełniającą pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź 336: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 337

Pakiet 09 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kaniule z logo/nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź 337: Zgodnie z SWZ

Pytanie 338

Pakiet 20 pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny T-Kehr, pozostałe parametry zgodne z siwz? Oczekiwane dreny nie są już produkowane.

Odpowiedź 338: Tak

Pytanie 339

Pakiet 20 pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści cewniki bez skalowania oraz wyłącznie z oznaczeniem rozmiaru w postaci kodowania kolorystycznego konektorów, bez oznaczenia długości, spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź 339: Tak

Pytanie 340

Pakiet 29 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Odpowiedź 340: Zgodnie z SWZ

Pytanie 341

Pakiet 29 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

Odpowiedź 341: Zgodnie z SWZ

Pytanie 342

Pakiet 33 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści aplikator typu Spike z filtrem bakteryjnym 0,1µm, bez zastawki zabezpieczającej lek przed wyciekaniem, pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź 342: Zgodnie z SWZ

Pytanie 343

Pakiet 35 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do kraniotomii o składzie:

Serwety wykonane z materiału dwuwarstwowego 60g/m².

- 1 x serweta dwuwarstwowa 230cm x 300cm o gramaturze 60g/m² wyposażona w otwór 24cm x 34cm wypełniony folią operacyjną, wysokochłonne wzmocnienie o gramaturze 80g/m² w części krytycznej oraz trójkątną torbę do zbiórki płynów. Chłonność wzmocnienia 680%.
- 1 x taśma typu rzep 3cm x 25cm,
- 4 x serweta samoprzylepna dwuwarstwowa 50cm x 50cm,
- 1 x osłona na stolik Mayo 80cm x 145cm,
- 2 x ręczniki chłonne 30cm x 30cm,
- 1 x taśma lepna 10cm x 50cm,
- 1 x serweta na stolik instrumentariuszki, stanowiąca owinięcie zestawu 150cm x 190cm?

Odpowiedź 343: Zgodnie z SWZ

Pytanie 344

Pakiet 36 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do artroskopii o składzie:

- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta wzmocniona o wymiarach 150 cm x 190 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończyne o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie) zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź 344: Zgodnie z SWZ

Pytanie 345

Pakiet 37 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści obłożenie do laparoskopii o składzie:

- 1 x serweta 200/270 cm x 300 cm zintegrowana z osłonami na kończyne, z otworem samoprzylepnym o wymiarach 25 cm x 30 cm, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów
- 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 osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź 345: Zgodnie z SWZ

Pytanie 346

Pakiet 38 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści obłożenie laryngologiczne o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150 cm x 200 cm, z wycięciem "U" o wymiarach 6 cm x 65 cm, 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 samoprzylepna o wymiarach 150 cm x 180 cm, laminat 2 warstwowy 56g/m²
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 90 cm, laminat 2 warstwowy 56g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź 346: Zgodnie z SWZ

Pytanie 347

Pakiet 39 pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści zestaw serwet do cięcia cesarskiego o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm/240cm x 215cm z otworem wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z osłonami na kończyny oraz trójkątną torbą do zbiórki płynów, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź 347: Zgodnie z SWZ

Pytanie 348

Pakiet 40 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do operacji żyłaków:

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

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź 348: Zgodnie z SWZ

Pytanie 349

Pakiet 42 pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 35x120 cm z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m², z jedną taśmą samoprzylepną w zestawie?

Odpowiedź 349: Zgodnie z SWZ

Pytanie 350

Pakiet 42 pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści osłonę o opisie jak powyżej z drugą taśmą samoprzylepną sterylną dołączoną osobno?

Odpowiedź 350: Zgodnie z SWZ

Pytanie 351

Pakiet 43 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w wersji U40 i U100 z igłą 0,40x13mm?

Odpowiedź 351: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 352

Pakiet 43 pozycja 2-4, 8 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą, rozszerzoną o 10% skalą pomiarową w stosunku do skali nominalnej, pojedynczym zabezpieczeniem oraz oznakowaniem kolorystycznym wyłącznie na opakowaniu zbiorczym, pozostałe parametry zgodne z swz?

Odpowiedź 352: Zgodnie z SWZ

Pytanie 353

Pakiet 43 pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml skalowane co 0,5ml, pozostałe parametry zgodne z swz?

Odpowiedź 353: Zgodnie z SWZ

Pytanie 354

Pakiet 43 pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20ml w opakowaniach a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 354: Zgodnie z SWZ

Pytanie 355

Pakiet 43 pozycja 12-13 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp wyposażone w zakończenie luer-lock oraz pojedynczą skalę pomiarową na cylindrze?

Odpowiedź 355: Zgodnie z SWZ

Pytanie 356

Pakiet 43 pozycja 16 -Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bursztynową o pojemności 50ml, ponieważ 20ml nie są dostępne w sprzedaży?

Odpowiedź 356: Tak

Pytanie 357

Pakiet 43 pozycja 16 -Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 357: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 358

Pakiet 48 pozycja 1 -Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe w rozmiarach 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 4,0; 5,0, posiadające jedno oznaczenie rozmiaru na korpusie, pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź 358: Tak

Pytanie 359

Pakiet 65, pozycja 1 -Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02, na mankencie 0,16mm+/-0,02, posiadające specjalną warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy?

Odpowiedź 359: Zgodnie z SWZ

Pytanie 360

Pakiet 74 pozycja 1 -Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne tylko o długości 50cm?

Odpowiedź 360: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 361

Pakiet 89 pozycja 1 -Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?

Odpowiedź 361: Zgodnie z SWZ

Pytanie 362

Pakiet 104 pozycja 1 -Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya w rozmiarach 20-24?

Odpowiedź 362: Zgodnie z SWZ

Pytanie 363

Pakiet 105 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź 363: Zgodnie z SWZ

Pytanie 364

Pakiet 116 pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści sterylą serwetę na stolik Mayo 80 x 140 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 60 x 140 cm, w obszarze krytycznym gramatura 80 g/m2, chłonność 350%, składana teleskopowo. Sterylizowana radiacyjnie?

Odpowiedź 364: Zgodnie z SWZ

Pytanie 365

Pakiet 116 pozycja 1; Pakiet 117 pozycja 1; Pakiet 118 pozycja 1; Pakiet 119 pozycja 1 - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem. Zgodnie z definicją normy: „Niniejsza Norma Międzynarodowa ułatwia organizacji osiągnięcie zamierzonych wyników systemu zarządzania środowiskowego, które stanowią wartość dla środowiska, samej organizacji i jej stron zainteresowanych.

Zgodnie z polityką środowiskową organizacji zamierzone wyniki systemu zarządzania środowiskowego obejmują:

- poprawę środowiskowych efektów działalności;
- wypełnianie zobowiązań dotyczących zgodności;
- osiągnięcie celów środowiskowych” (źródło: www.pkn.pl).

Jest to zatem certyfikat odnoszący się wyłącznie do właściwości wykonawcy, a dysponowanie przez wykonawcę tym certyfikatem w żaden sposób nie przekłada się na jakość oferowanych produktów. Spełnianie ww. normy jest bowiem zupełnie bez znaczenia dla obiektywnej możliwości zrealizowania zamówienia i dostarczenia produktów wysokiej jakości. Żądanie potwierdzenia zgodności z normą ISO 14001 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej stanowi ograniczenie dostępu do uzyskania zamówienia, ograniczenie uczciwej konkurencji - ww. norma jest instrumentem dobrowolnym odnoszącym się do producenta, a nie do produktu.

Odpowiedź 365: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 366

Pakiet 117 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści sterylą serwetę w rozmiarze 100 x 150 cm, z przylepcem 148 cm na dłuższym boku, wykonaną z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m2, odporność na przenikanie cieczy 196 cm H₂O, chłonność 600%, współczynnik pylenia 1,85 log10, niepalna, spełnia wymagania normy PL EN 13795, opakowanie folia-papier?

Odpowiedź 366: Zgodnie z SWZ

Pytanie 367

Pakiet 117 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę sterylizowaną radiacyjnie?

Odpowiedź 367: Zgodnie z SWZ

Pytanie 368

Pakiet 118 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do artroskopii o składzie:

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm

1 x serweta wzmocniona o wymiarach 150 cm x 190 cm

1 x elastyczna osłona na kończyne o wymiarach 22 cm x 75 cm, z kratonu, elastyczna
3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm. Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m².
Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1 na wysokim poziomie. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O. Materiał serwet posiada I klasa palności wg 16 CFR 1610. Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych?

Odpowiedź 368: Zgodnie z SWZ

Pytanie 369

Pakiet 119, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do artroskopii o składzie:

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm
1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
1 x serweta elastyczna osłona na kończyne o wymiarach 30 cm x 60 cm, z kratonu, elastyczna
3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm. 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. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 90/91.6N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O. I klasa palności wg 16 CFR 1610. Wszystkie składowe zestawu zawinięte w dodatkową serwetę 2-warstwową, celulozowo - foliową o gramaturze 54g/m² i chłonności 180%, stanowiącą pierwsze, zewnętrzne owinięcie zestawu.
Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie TYVEC wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych?

Odpowiedź 369: Zgodnie z SWZ

Pytanie 370

Dotyczy warunków umowy § 4

Prosimy o dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze.”

Odpowiedź 370: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne

Pytanie 371

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności, nie może przenieść praw i wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie, ani wnieść jako zabezpieczenia pod kredyt bankowy. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź 371: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne

Pytanie 372

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1a

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

za odstąpienie od umowy lub przerwania wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 3.1,”

Odpowiedź 372: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne

Pytanie 373

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego nie wadliwego towaru zareklamowanego Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 2% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż 50 zł, oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy,”

Odpowiedź 373: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne

Pytanie 374

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 10% na 2% oraz odpowiednio z 100 zł na 50 zł?

Odpowiedź 374: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne

Pytanie 375

Dotyczy warunków umowy § 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W razie opóźnienia w wykonaniu zamówienia przez Wykonawcę, przekraczającego 15 dni kalendarzowych, Zamawiający ma prawo rozwiązać umowę z winy Wykonawcy, bez wyznaczania dodatkowego terminu wykonania zamówienia oraz naliczyć karę umowną zgodnie z § 6 pkt 6.1., po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź 375: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne

Pytanie 376

Pakiet 101 poz. 1

Czy zamawiający oczekuje Sondę gastrostomijną do podawania pokarmu wykonana z trwałego, przezroczystego silikonu medycznego dla zapewnienia większej żywotności. Posiadająca : wewnętrzny silikonowy balon mocujący poprawia komfort pacjenta i uszczelnia od wewnątrz stomię, zmniejszając ryzyko wyciekania treści żołądkowej ; zewnętrzny dysk stabilizujący z „uniesioną stopką” umożliwia przepływ powietrza wokół stomii, ułatwiając utrzymanie jej w dobrej kondycji ; krótki i zaokrąglony koniec dystalny sondy z otwartym światłem zapewnia optymalną wydajność sondy i wygodę pacjenta; nadrukowaną podziałkę umożliwiającą pomiar głębokości stomii; wymienne złącze umożliwiające łatwą wymianę trójnika w razie zabrudzenia lub rozciągnięcia; złącze do podawania leków, , umożliwia podawanie leków bez konieczności odłączania pompy do karmienia. Dostarczana ze sterylnym żelem smarującym. Rozmiar 12 -28 FR?

Odpowiedź 376: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 377

Pakiet 04 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi przeznaczony jest do prowadzenia przetoczeń metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzyw i miękkich worków – uniwersalny.

Skład aparatu:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kroplowa
- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm
- zaciskacz rolkowy
- rolka zaciskacza
- dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi:

- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany EO
- opakowanie jednostkowe typu blister

Odpowiedź 377: Zgodnie z SWZ

Pytanie 378

Pakiet 04 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC o długość 7,5cm w części przeźroczystej ?

Odpowiedź 378: Zgodnie z SWZ

Pytanie 379

Pakiet 04 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych przeznaczony jest do prowadzenia wlewów metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzywowych i miękkich worków - uniwersalny.

Skład aparatu:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kroplowa
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy
- miejsce do podwieszenia drenu (uchwyt)
- rolka zaciskacza
- dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych:

- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany EO
- opakowanie jednostkowe typu folia

Odpowiedź 379: Zgodnie z SWZ

Pytanie 380

Pakiet 04 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu bez portu bezigłowego ?

Odpowiedź 380: Zgodnie z SWZ

Pytanie 381

Pakiet 06 poz. 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli o poniższym opisie:

Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonany z teflonu PTFE
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 4 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zastawka antyzwrotna

		Kaniula			
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	Nr katalogowy
					Radiopaque
14	Pomarańczowa	2.1	45	270	NMP214
16	Szara	1.8	45	200	NMP216
17	Biała	1.5	45	140	NPM217
18	Zielona	1.3	45	85	NMP218
20	Różowa	1.1	32	55	NMP220
22	Niebieska	0.9	25	33	NMP222
24	Żółta	0.7	19	18	NMP224

Odpowiedź 381: Zgodnie z SWZ

Pytanie 382

Pakiet 43 poz. 2-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek bez rozszerzonej skali, bez oznaczenia typu strzykawki oraz bez kolorystycznego oznakowania strzykawki ?

Odpowiedź 382: Zgodnie z SWZ

Pytanie 383

Pakiet 43 poz. 2-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika Foley 100% silikon w rozmiarach CH8 – CH24 ?

Odpowiedź 383: Nie ma takich pozycji w tym pakiecie 43

Pytanie 384

Pakiet 43 poz. 2-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na worka do godzinowej zbiórki moczu o poniższym opisie ?

- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku
- pakowany pojedynczo w opakowanie blister
- pośrednie pakowanie po 10 szt. w opakowaniu foliowym
- pojemność worka 2 600 ml
- pojemność komory pomiarowej 500 ml
- odpowietrznik z hydrofobowym filtrem (w worku)
- system By-Pass zapobiega przepełnieniu
- zawór antyzwrotny (pomiędzy komorą pomiarową a drenem)
- zawór dolny typu T

- zacisk ślizgowy (klamra zaciskowa)
- port do pobierania próbek
- elastyczne sznurki mocujące
- wbudowany wieszak w worek na mocz
- tylna biała ściana umożliwiająca lepszą wizualizację wypełnienia worka
- dren o długości 120 cm.

Odpowiedź 384: Zgodnie z SWZ

Pytanie 385

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź 385: Zgodnie z SWZ

Pytanie 386

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź 386: Zgodnie z SWZ

Pytanie 387

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź 387: Zgodnie z SWZ

Pytanie 388

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź 388: Zgodnie z SWZ

Pytanie 389

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 15, poz. 9 i 8 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 9 i 8 z pakietu 15 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź 389: Zgodnie z SWZ

Pytanie 390

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 43, poz. 26 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 26 z pakietu 43 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź 390: Zgodnie z SWZ

Pytanie 391

Pakiet 55

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie parametrów igieł, o których mowa w Pakiecie 55.

Odpowiedź 391: "Igła do dializy SN, obrotowa, z oczkiem, z ramionami „Y”, sterylizowana promieniami gamma, rozmiar 1,6 mm"

Pytanie 392

Pakiet 72

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 72 pozycji 2 środek do dezynfekcji aparatu do hemodializy na bazie kwasu octowego, kwasu nadoctowego oraz nadtlenu wodoru?

Odpowiedź 392: Zgodnie z SWZ

Pytanie 393

Pakiet 113

Zwracamy się do Zamawiającego o podanie nr referencyjnego używanych przez Szpital klipsów Ackermann w pak 113.

Odpowiedź 393: ref: A/74CML6

Pytanie 394

Pakiet 06 poz 1-5

Czy Zamawiający w Pakiecie 06 poz. 1-5 dopuści wycenę kaniul wykonanych z FEP?

Odpowiedź 394: Zgodnie z SWZ

Pytanie 395

Pakiet 06 poz 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 06 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli w rozmiarze 1,7x45mm, przepływ 200ml/min.?

Odpowiedź 395: Zgodnie z SWZ

Pytanie 396

Pakiet 06 poz 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 06 poz. 3 dopuści wycenę kaniuli w rozmiarze 1,1x32mm, przepływ 56ml/min.?

Odpowiedź 396: Zgodnie z SWZ

Pytanie 397

Pakiet 06 poz 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 06 poz. 5 dopuści wycenę kaniuli w rozmiarze 1,5x45mm, przepływ 142ml/min.?

Odpowiedź 397: Zgodnie z SWZ

Pytanie 398

Pakiet 06 poz 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 06 poz. 6 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 398: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 399

Pakiet 07 poz 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 07 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli z dwoma paskami RTG, w rozmiarach 14G-24G?

Odpowiedź 399: Zgodnie z SWZ

Pytanie 400

Pakiet 08 poz 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 08 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli z dwoma paskami RTG?

Odpowiedź 400: Zgodnie z SWZ

Pytanie 401

Pakiet 09

Proszę o doprecyzowanie jakich rozmiarów kaniuli bezpiecznej wymaga Zamawiający w Pakiecie 09?

Odpowiedź 401: Rozmiar 14G-24G

Pytanie 402

Pakiet 19 poz 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 4 dopuści igłę w rozmiarze 0,45x88mm?

Odpowiedź 402: Zgodnie z SWZ

Pytanie 403

Pakiet 19 poz 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 6 dopuści igłę w rozmiarze 0,5x88mm?

Odpowiedź 403: Zgodnie z SWZ

Pytanie 404

Pakiet 19 poz 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 7 dopuści igłę w rozmiarze 0,45x88mm?

Odpowiedź 404: Zgodnie z SWZ

Pytanie 405

Pakiet 19 poz 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 8 dopuści igłę w rozmiarze 0,4x88mm?

Odpowiedź 405: Zgodnie z SWZ

Pytanie 406

Pakiet 19 poz 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 9 dopuści igłę w rozmiarze 0,7x88mm?

Odpowiedź 406: Zgodnie z SWZ

Pytanie 407

Pakiet 19 poz 10

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 10 dopuści igłę w rozmiarze 0,5x88mm?

Odpowiedź 407: Zgodnie z SWZ

Pytanie 408

Pakiet 19 poz 11

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 11 dopuści igłę w rozmiarze 1,3x88mm?

Odpowiedź 408: Zgodnie z SWZ

Pytanie 409

Pakiet 19 poz 12, 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 19 poz. 12 oraz poz. 13 do osobnego pakietu?

Odpowiedź 409: Zamawiający nie wydziela w/w pozycji

Pytanie 410

Pakiet 43 poz 1-4, 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 poz. 1-4 i 8 dopuści wycenę strzykawek w opakowaniach x 100szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 410: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 411

Pakiet 43 poz 6, 12, 13, 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 43 poz. 6, 12, 13, 16 i utworzenie osobnego pakietu?

Odpowiedź 411: Zamawiający nie wydziela w/w pozycji

Pytanie 412

Pakiet 43 poz 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 poz. 12 dopuści wycenę strzykawek bursztynowych 50ml Luer-Lock MARGOMED, powszechnie stosowanych w szpitalach?

Odpowiedź 412: Tak

Pytanie 413

Pakiet 43 poz 13

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 poz. 13 dopuści wycenę strzykawek 50ml Luer-Lock MARGOMED, powszechnie stosowanych w szpitalach?

Odpowiedź 413: Tak

Pytanie 414

Pakiet 43 poz 16

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 poz. 16 dopuści wycenę standardowych strzykawek Luer-Lock 20ml, wpisanych w menu pomp infuzyjnych m.in. ASCOR?

Odpowiedź 414: Zgodnie z SWZ

Pytanie 415

Pakiet 58 poz 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 58 poz. 1 dopuści wycenę strzykawek z igłą w rozmiarze 0,33x12,7mm?

Odpowiedź 415: Zgodnie z SWZ

Pytanie 416

Pakiet 58 poz 1, 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 58 poz. 1,2 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 416: Tak

Pytanie 417

Pakiet 58 poz 1

23/ Czy Zamawiający w Pakiecie 58 poz. 1 dopuści wycenę strzykawek z igłą w rozmiarze 0,3x12,7mm?

Odpowiedź 417: Zgodnie z SWZ

Pytanie 418

Pakiet 43 poz 2-4, 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 poz. 2-4 oraz 8 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

Odpowiedź 418: Zgodnie z SWZ

Pytanie 419

Pakiet 02 poz 1

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowego jałowego fartucha chirurgicznego, pełnobarierowego spełniającego wymagania SWZ dostępnego w rozmiarach M-XXL?

Odpowiedź 419: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 420

Pakiet 02 poz 10

Poz. nr 10- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zdejmowania szwów posiadającego w swoim składzie tampony włókninowe wielkości jajka? Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Odpowiedź 420: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 421

Pakiet 02 poz 11

Poz. nr 11- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zmiany opatrunku posiadającego w swoim składzie serwetę w rozmiarze 45 x 37,5 cm? Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Odpowiedź 421: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 422

Pakiet 02 poz 14

Poz. nr 14- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwetki na stolik Mayo o absorpcyjności min. 285%? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź 422: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 423**Pakiet 02 poz 15**

Poz. nr 15- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego posiadającego w swoim składzie serwetę na stolik narzędziowy w rozmiarze 150 x 190 cm oraz serwetę na stolik Mayo o wzmacnieniu 60 x 145 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź 423: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 424**Pakiet 02 poz 16**

Poz. nr 16- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety w rozmiarze 100 x 120 cm z dodatkowym mankietem 20 cm?

Odpowiedź 424: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 425**Pakiet 02 poz 24**

Poz. nr 24- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu posiadającego w swoim składzie serwetę na stół narzędziowy w rozmiarze 150 x 190 cm?

Odpowiedź 425: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 426**Pakiet 108 poz 2**

Poz. nr 2- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do wklucia centralnego posiadającego w swoim składzie opatrunek przezroczysty w rozmiarze 10 x 12,5 cm oraz fartuch chirurgiczny L wiązany pod szyją na troki? Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Odpowiedź 426: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 427**PROJEKT UMOWY**

§ 6 – Czy Zamawiający zgadza się aby słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłoka”? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy

Odpowiedź 427: Zamawiający nie wyrażamy zgody na proponowane zmiany

Pytanie 428**PROJEKT UMOWY**

§ 6, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §6 ust. 1a do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części umowy;
- §8 ust. 1b do kwoty 0,2% wartości niedostarczonej/ wadliwej części zamówienia;

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współzycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odpowiedź 428: Zamawiający nie wyrażamy zgody na proponowane zmiany

Pytanie 429**Pakiet 02, poz. 18**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie poz. 18 z pakietu 2.

Odpowiedź 429: Zamawiający nie wydziela w/w pozycji

Pytanie 430**Pakiet 37**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o zbliżonym składzie:

ORGANIZATOR PRZEWODÓW 35g/m2 15X10CM – 2 szt.

KIESZEŃ 2-KOMOROWA 42X35CM KSZTAŁTKA – 1 szt.

KOMPRES WŁÓKNINOWY 40G 4W 10X20CM – 2 szt.

SERWETA 300X230CM L2-62G, WARSTWA CHŁONNA 120X80CM, Z OTWOREM 34X30CM I PRZYLEPCEM – 1 szt.

POKROWIEC NA STOLIK MAYO PROSTOKĄT 145X80CM Z WARSTWĄ CHŁONNĄ 76X85CM - 1 szt

SERWETA NA STÓŁ INSTRUM 190X150CM – 1 szt.

TAŚMA MEDYCZNA BP 9X50CM PRZYLEPNA – 1 szt.

Odpowiedź 430: Zgodnie z SWZ

Pytanie 431

Pakiet 39

Czy Zamawiający dopuści zestaw o zbliżonym składzie:

SERWETA 56 g/m² 320X180CM Z OTWOREM 35X32 CM WYPEŁNIONYM FOLIĄ CHIRURGICZNĄ I WYCIECIEM – 1 SZT

SERWETKA CELULOZOWA 50X40CM – 4 SZT

SERWETKA WŁÓKNINOWA 40G 80X60CM – 1 SZT

SERWETA NA STÓŁ INSTRUMENTARIUSZKI 190X150CM – 1 SZT

TAŚMA MEDYCZNA 9X50CM PRZYLEPNA – 1 SZT

PODKŁAD CHŁONNY 90 X 60 CM – 1 SZT

Odpowiedź 431: Zgodnie z SWZ

Pytanie 432**Pakiet 41**

Czy Zamawiający dopuści serwetę z laminatu dwuwarstwowego 56 g/m², w rozmiarze 180 x 240 cm, z przylepcem, pakowana w torebkę papierowo-foliową?

Odpowiedź 432: Zamawiający dopuszcza rozmiar, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Pytanie 433**Pytania dot. SWZ**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia materiałów informacyjnych zawierających zdjęcie oferowanego produktu? Czy wystarczą materiały informacyjne zawierające opis przedmiotu zamówienia bez zdjęcia?

Odpowiedź 433: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 434**Pytanie dot. projektu umowy:**

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

Odpowiedź 434: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 435**Pytanie dot. projektu umowy:**

Czy Zamawiający zgadza się na następujące modyfikacje:

§ 6

6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

a) za odstąpienie od umowy lub przerywania wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy w wysokości 5% ogólnej wartości niezrealizowanej części umowy netto.

b) za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego nie wadliwego towaru zareklamowanego Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż 10 zł, oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego,

Odpowiedź 435: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 436**Pakiet 06 poz. 1,2,3,4,5**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli dożylniej -posiadającej dodatkowy samozamykający się port do wstrzyknięć. Kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji, posiadająca 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezwrotną zapobiegającą wypływowi krwi oraz samozamykający się korek górnego portu. Pakowane w opakowanie typu Blister, uniemożliwiające przypadkowe otwarcie-zabezpieczające przed wilgocią. Na opakowaniu podana nazwa materiału. Kolor wg norm ISO dotyczących kaniul. Zakończenie końcówką Luer-Lock z koreczkiem. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu.

Odpowiedź 436: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 437**Pakiet 06 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru 16G/45 (1,8), przepływ 236ml/min?

Odpowiedź 437: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 438**Pakiet 06 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru 18G /45 mm (1,3), przepływ 103 ml/min?

Odpowiedź 438: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 439**Pakiet 06 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru 20 G dł 32mm (1,1), przepływ 67ml/min?

Odpowiedź 439: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 440**Pakiet 06 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru 22 G dł. 25mm (0,9), przepływ 42 ml/min

Odpowiedź 440: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 441**Pakiet 06 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru 17G dł. 45mm (1,5), przepływ 133 ml/min

Odpowiedź 441: Zamawiający dopuszcza**Pytanie 442****Pakiet 07**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli dożylniej -posiadającej dodatkowy samozamykający się port do wstrzyknięć. Kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji, posiadająca 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi oraz samozamykający się korek górnego portu. Pakowane w opakowanie typu Blister, uniemożliwiające przypadkowe otwarcie-zabezpieczające przed wilgocią. Na opakowaniu podana nazwa materiału. Kolor wg norm ISO dotyczących kaniuli. Zakończenie końcówką Luer-Lock z koreczkiem. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu, w rozmiarach 14G-22G?

Odpowiedź 442: Zgodnie z SWZ**Pytanie 443****Pakiet 09**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnej bezpiecznej kaniuli dożylniej wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji, hypoalergicznego, termoplastycznego (tzn. pamięć kształtu). Kaniula posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Posiadającą zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, posiadającą elastyczne skrzydełka ułatwiające bezpieczne mocowanie widoczne w rtg, Posiadającą zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, a jej konstrukcja ma chronić przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnieniem/zachłapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika. Produkt sterylizowany radiacyjnie, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo opakowanie typu blister papier/folia, wyraźne oznaczenie rozmiaru i daty ważności na opakowaniu jednostkowym, w rozmiarach 14G-22G?

Odpowiedź 443: Zamawiający dopuszcza**Pytanie 444****Pakiet 33**

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do transferu leków z fiolki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,1ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny.

Odpowiedź 444: Zamawiający dopuszcza**Pytanie 445****Pakiet 73**

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do transferu leków z fiolki spełniającego opis SWZ, stosowanego powszechnie do leków niebezpiecznych oraz cytostatyków jednak bez celowych badań na potwierdzenie stabilności z cytostatykami?

Odpowiedź 445: Zgodnie z SWZ**Pytanie 446****Dotyczy wzoru umowy**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 60-dniowego terminu płatności za faktury.

Odpowiedź 446: Tak**Pytanie 447****Pakiet 65 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Jałowe rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, wykonane z neoprenu z wewnętrzną warstwą polimerową. Długość rękawicy minimum 303 mm; grubość na palcu 0.20-0.21 mm, na dłoni 0.18-0.19 mm oraz na mankietcie 0.15-0.16 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Deklaracja zgodności CE. Pakowane parami: koperta zewnętrzna: folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Opakowanie jednostkowe rękawicy oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej, oznakowana zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN ISO 374-1, ASTM F 1671, oznakowane poziomem AQL 0.65, oznakowane datą produkcji i datą ważności i numerem serii. Rozmiar od 6,0 do 8,5.

Odpowiedź 447: Zamawiający dopuszcza**Pytanie 448****Pakiet 03 Pozycja 2**

Prosimy o dopuszczenie filtra o przestrzeni martwej 28 ml oraz wydajności nawilżania 31mh H₂O/l przy Vt 250ml. Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

Odpowiedź 448: Zamawiający dopuszcza**Pytanie 449****Pakiet 25 Pozycja 6**

Czy Zamawiający ma na myśli rurkę z mankietem stożkowym o potwierdzonej dokumentami producenta skuteczności w zmniejszaniu mikroaspiracji średnio o 90% w porównaniu z tradycyjnym mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym?

Odpowiedź 449: Tak**Pytanie 450****Pakiet 25 Pozycja 8**

Czy Zamawiający ma na myśli rurki intubacyjne z mankietem o grubości ścianki max 0,05 mm potwierdzona badaniami, zbrojona z dwoma oznaczeniami głębokości nad mankietem na całym obwodzie rurki ?

Odpowiedź 450: Tak**Pytanie 451****Pakiet 25 Pozycja 10 i 11**

Czy Zamawiający wymaga rurek wykonanych z termoplastycznego, nieprzeźrystego PCV, niewidoczna w promieniach RTG w rozmiarach 4,6,8,10 odpowiadającym średnicy wewnętrznej 5; 6.4; 7.6; 8.9 mm. Kołnierz rurki miękkiej, obrotowy w płaszczyźnie góra-dół, pozwalający na ułożenie zgodnie z indywidualną budową szyi pacjenta. Rurka z otworami fenestracyjnymi powinna posiadać w zestawie koreczone oraz kaniule z zaślepką?

Odpowiedź 451: Tak

Pytanie 452

Pakiet 25 Pozycja 12

Czy Zamawiający ma na myśli rurki tracheostomijne jednorazowe dla noworodków oraz dzieci z medycznego PCV z kaniulą wewnętrzną i posiadające zagłębienie za złączem, bez mankietu wyposażona w kołnierz o zmniejszonym kącie, dla poprawy dopasowania, roz.: 3,0 (śred. Zewn. 4,5mm), 3,5 (śred. Zewn. 5,2mm), 4,0 (śred. Zewn. 5,9mm), 4,5 (śred. Zewn. 6,5mm) 5,0 (śred. Zewn. 7,1mm), 5,5 (śred. Zewn. 7,7mm)?

Odpowiedź 452: Tak

Pytanie 453

Pakiet 01

Prosimy o zgodę na podanie ceny za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedź 453: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 454

Pakiet 01

Czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu 10-65%?

Odpowiedź 454: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 455

Pakiet 01

Czy Zamawiający dopuści płyny kontrolne o dwóch zakresach (niski i wysoki) ważne 3 miesiące po otwarciu?

Odpowiedź 455: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 456

Pakiet 01

Czy Zamawiający wymaga pasek z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi pracę personelu w placówce?

Odpowiedź 456: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 457

Pakiet 01

Czy Zamawiający wymaga podświetlanego wyświetlacza ułatwiającego odczyt w trudnych warunkach oświetleniowych?

Odpowiedź 457: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 458

Dot zapisów umowy

Dot. Par. 6 ust. 6.1. umowy - Prosimy o obniżenie kary umownej za opóźnienie realizacji zamówienia do 2% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź 458: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy

Pytanie 459

Pakiet 01

Czy Zamawiający oczekuje opakowania pasek testowych w ilości 50 sztuk pakowanych w dwie fiolki po 25 sztuk z możliwością użycia przez sześć miesięcy po otwarciu każdej fiolki z paskami, co pozwoli w maksymalny sposób wykorzystać wszystkie paski ?

Odpowiedź 459: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 460

Pakiet 01

Czy Zamawiający oczekuje glukometrów sygnalizujących zbyt niski lub wysoki poziom glukozy oraz obecność ciał ketonowych powyżej poziomu bezpiecznego we krwi (co sugeruje przeprowadzenie testu ciał ketonowych) w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper”, „Hipo” oraz „Ketone” ?

Odpowiedź 460: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 461

Pakiet 01

Czy Zamawiający oczekuje możliwości dopełnienia brakującej ilości próbki krwi na pasek ?

Odpowiedź 461: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 462

Pakiet 01

Czy Zamawiający wymaga aby zakres temperatur przechowywania pasek wynosił od minimum 2°C do maksimum 35°C ?

Odpowiedź 462: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 463

Pakiet 01

Czy Zamawiający oczekuje glukometru, który wykonuje ponad 2000 oznaczeń?

Odpowiedź 463: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 464**Pakiet 15, poz.2**

Czy Zamawiający dopuści pałeczkę do wymazów z tworzywa sztucznego 150 mm z wacikiem z rayonu w próbówce transportowej-sterylnej?

Odpowiedź 464: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 465**Pakiet 15, poz.5**

Czy Zamawiający dopuści pincetę o długości 12-13 cm?

Odpowiedź 465: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 466**Pakiet 15, poz.9**

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz bezpieczny przyciskowy, typ ostrza igła 23G, głębokość nakłucia 2,0mm ? Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź 466: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 467**Pakiet 15, poz.10**

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacza o szerokości 1,5 mm i głębokości nakłucia 1,6 mm? Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź 467: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 468**Pakiet 15, poz.10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pełnego opakowania handlowego wymaganych nakłuwaczy, które zawiera 200 sztuk opisanego produktu?

Odpowiedź 468: Tak

Pytanie 469**Dot. Pakiet 15, poz. 12**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w/w pozycji wymaga sterylne pokrowca na przewody złożonego teleskopowo, w rozmiarze 13 x 235 cm posiadający kartonik ułatwiający zakładanie, perforowaną końcówkę oraz taśmę do mocowania osłony. Produkt w opakowaniu handlowym 200 sztuk.

Odpowiedź 469: Zgodnie z SWZ

Pytanie 470**Pakiet 15, poz. 13**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w/w pozycji wymaga sterylnej jednoczęściowej, uniwersalnej osłony na ramię C aparatu RTG wykonanej z mocnej, wysokiej jakości folii polietylenowej w rozmiarze 104 cm x 230 cm, z rozcięciem o wymiarach 137 cm ułatwiającym zakładanie osłony i przylepcami do mocowania osłony. Produkt w opakowaniu handlowym 20 sztuk. W celu odpowiedniego zabezpieczenia towaru podczas transportu i przechowywania produkt pakowany w dwa opakowania typu karton (zewnątrzny i wewnętrzny).

Odpowiedź 470: Zgodnie z SWZ

Pytanie 471**Pakiet 15, poz. 15**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji pianki firmy Abena do mycia bez wody i mydła zawierającej specjalne składniki dla wrażliwej skóry tj. bisabolol, pantenol, wyciąg z liści oczaru wirginijskiego w składzie również gliceryna. Opakowanie 400 ml.

Odpowiedź 471: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 472**Pakiet 15, poz. 11,12,13,14,15**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z pakietu nr 15 do osobnego pakietu. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystne dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odpowiedź 472: Zamawiający nie wydziela w/w pozycji

Pytanie 473**Pakiet 15, poz. 8, 9, 10**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z pakietu nr 15 do osobnego pakietu. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystne dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odpowiedź 473: Zamawiający nie wydziela w/w pozycji

Pytanie 474**Dot. wzoru umowy §2 ust. 2.2**

W związku z wznową pandemii COVID oraz konfliktem zbrojnym na Ukrainie, które to okoliczności mogą mieć wpływ na ograniczenie dostępności m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów umowy §2 ust.2.2. wnosimy o wydłużenie terminu dostaw do 5 dni roboczych.

Odpowiedź 474: Zamawiający nie zgadza się na proponowane zmiany w żadnym zakresie

Pytanie 475**Dot. wzoru umowy §2 ust. 2.4. c)**

W związku z wznową pandemii COVID oraz konfliktem zbrojnym na Ukrainie, które to okoliczności mogą mieć wpływ na ograniczenie dostępności m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów umowy §2 ust.2.4. c) wnosimy o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji braków ilościowych do 96 godzin roboczych, a w zakresie wad jakościowych wydłużenie terminu do 5 dni roboczych.

Odpowiedź 475: Zamawiający nie zgadza się na proponowane zmiany w żadnym zakresie

Pytanie 476

Dot. wzoru umowy §3 ust. 3.6

Wnosimy o modyfikację zapisu umowy ust.3.6. §3 na następujący:

3.6 Zamawiający dopuszcza, za zgodą Wykonawcy, wprowadzenie do zawartej umowy zmiany dotyczącej przedłużenia okresu obowiązywania umowy, z zachowaniem tych samych warunków w przypadku gdy w zakresie ilościowym przedmiot umowy nie zostanie wyczerpany w podstawowym okresie obowiązywania umowy.

Odpowiedź 476: Zamawiający nie zgadza się na proponowane zmiany w żadnym zakresie

Pytanie 477

Dot. wzoru umowy §3 ust. 3.7.

Wnosimy o modyfikację zapisu umowy ust.3.7. §3 na następujący:

3.7 W przypadku zaistnienia sytuacji, o której mowa w ust. 3.6 okres obowiązywania umowy nie może łącznie przekroczyć 27 miesięcy. Wprowadzanie do umowy innych zmian jest niedopuszczalne.

Odpowiedź 477: Zamawiający nie zgadza się na proponowane zmiany w żadnym zakresie

Pytanie 478

Dot. wzoru umowy §6 ust.6.1.

Wnosimy o modyfikację zapisów umowy §6 ust.6.1. w sposób następujący:

6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

- a) za odstąpienie od umowy lub przerywania wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto umowy pozostałej do realizacji*
- b) za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego nie wadliwego towaru zareklamowanego Wykonawcą zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż 50 zł,*
- c) w przypadku braku możliwości dostawy przedmiotu umowy we wskazanym przez Zamawiającego zgodnie z umową terminie - Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego dostawcy. W takim przypadku Wykonawca nie będzie sobie rościć prawa - wyłączności realizacji zamówienia dokonanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.*

Odpowiedź 478: Zamawiający nie zgadza się na proponowane zmiany w żadnym zakresie

Pytanie 479

Dot. wzoru umowy §6 ust.6.1.

Zwracamy się z prośbą o zastąpienie słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”.

Odpowiedź 479: Zamawiający nie zgadza się na proponowane zmiany w żadnym zakresie

Pytanie 480

Dot. wzoru umowy §7

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy §7 w sposób następujący:

W razie opóźnienia w wykonaniu zamówienia przez Wykonawcę, przekraczającego 21 dni kalendarzowych, Zamawiający ma prawo rozwiązać umowę z winy Wykonawcy, bez wyznaczania dodatkowego terminu wykonania zamówienia oraz naliczyć karę umowną zgodnie z § 6 pkt 6.1., za wyjątkiem opóźnienia w wykonaniu zamówienia będącego następstwem siły wyższej

Odpowiedź 480: Zamawiający nie zgadza się na proponowane zmiany w żadnym zakresie

Pytanie 481

Dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie zapisów o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1.Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5.W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź 481: Zamawiający nie zgadza się na proponowane zmiany w żadnym zakresie

Pytanie 482**Pakiet 65 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Jałowe rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, wykonane z neoprenu z wewnętrzną warstwą polimerową. Długość rękawicy minimum 303 mm; grubość na palcu 0.20-0.21 mm, na dłoni 0.18-0.19 mm oraz na mankiecie 0.15-0.16 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Deklaracja zgodności CE. Pakowane parami: koperta zewnętrzna: folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Opakowanie jednostkowe rękawicy oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej, oznakowana zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN ISO 374-1, ASTM F 1671, oznakowane poziomem AQL 0.65, oznakowane datą produkcji i datą ważności i numerem serii. Rozmiar od 6,0 do 8,5.

Odpowiedź 482: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 483**Zadanie 64, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie igieł do ostrzykiwania z osłonką 2,4mm/230, śr. igły 0,7mm, dł. igły 4-6mm kompatybilne z posiadanym endoskopem. Rozmiar kodowany kolorystycznie na uchwycie.

Odpowiedź 482: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 484**Zadanie 64, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczotek 1,8/230/5,0 kompatybilnych z posiadanym endoskopem, jakich Zamawiający używa obecnie

Odpowiedź 483: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 485**Zadanie 64, poz. 2**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga szczotek pakowanych indywidualnie oraz w dyspenser kartonowy z okienkiem, każda z etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji medycznej.

Odpowiedź 485: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 486**Zadanie 91, poz. 1**

Prosimy o zweryfikowanie, czy nie zaszła omyłka i Zamawiający wymaga szczotek dwustronnych z czyścikiem o dł. 300mm zamiast drugiej szczotki do czyszczenia kanałów kolonoskopowych, o całkowitej długości 230cm, z jednej strony zakończonych szczotką z miękkiego odpornego nylonu o śr. włosa 5mm/dł.20mm, z drugiej strony zakończonej czyścikiem o śr. 5mm/dł. 300mm. Pakowane indywidualnie z etykietami do dokumentacji. Opakowanie zbiorcze typu dyspenser kartonowy z okienkiem.

Odpowiedź 486: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 487**Zadanie 91, poz. 2,3**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga pętli „NA ZIMNO” z potwierdzeniem zastosowania przez producenta?

Odpowiedź 487: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 488**Zadanie 91, poz. 6 i 7**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga szczypiec z łyżeczkami z podwójnym, dwustopniowym szlifem?

Odpowiedź 488: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 489**Pakiet 01 poz. 1, 2, 6, 7**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź 489: Nie ma takich pozycji w tym pakiecie

Pytanie 490**Pakiet 04 poz.6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu przedłużającego w kolorze bursztynowym (do leków światłoczułych) o małej pojemności resztkowej bez informacji fabrycznie nadrukowanej na opakowaniu.

Odpowiedź 490: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 491**Pakiet 04 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu przedłużającego kolor przeźroczysty o małej pojemności resztkowej bez informacji fabrycznie nadrukowanej na opakowaniu.

Odpowiedź 491: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 492**Pakiet 06 poz. 1-5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z Zatyczką odpowietrzającą zgodną z normą ISO 10555-5, pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź 492: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 493**Pakiet 08**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli noworodkowej 26 G Fioletowa z PTFE, bez pasków RTG widoczną w USG, przepływ 13 ml/min

Odpowiedź 493: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 494

Pakiet 09

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Kaniula dożylna typu bezpiecznego ma być wyposażona w samodomykający się korek portu bocznego, co ułatwia obsługę wkłucia 1 ręką i zmniejsza ryzyko traumatyzacji naczynia, pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź 494: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 495

Pakiet 29

Prosimy o doprecyzowanie czy w celu potwierdzenia możliwości bezpiecznego stosowania zestawu do zbiórki stolca do 29 dni Zamawiający oczekuje zaoferowania systemu przebadanego klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni – dokumenty dołączone do oferty)?

Odpowiedź 495: Tak

Pytanie 496

Pakiet 32

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź 496: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 497

Pakiet 32

Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje obniżonego poziomu protein, tj. < 10 ug/g rękawicy, potwierdzonego raportem niezależnego laboratorium z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

Odpowiedź 497: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 498

Pakiet 65 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych wykonanych z poliizoprenu z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, o nieznacznej różnicy w grubości (mediana) na palcu max. 0,27 mm, na mankiecie 0,21 mm. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź 498: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 499

Pakiet 65 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych wykonanych z poliizoprenu (neopren) z powierzchnią chwytną z mikroteksturą o grubości zgodnie z normą EN 455-2 (mediana): na palcu 0,19 mm, dłoni 0,16 mm, mankiecie 0,14 mm. Posiadające mankiety rolowane z taśmą adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Zarejestrowane jako wyrób medyczny kl. IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III, typ A wg EN ISO 374-1, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź 499: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 500

Pakiet 65 poz.2

Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje obniżonego poziomu protein, tj. < 10 ug/g rękawicy, potwierdzonego raportem niezależnego laboratorium z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

Odpowiedź 500: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 501

Pakiet 105

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylnej. Dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagłębiową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby.

Odpowiedź 501: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 502

Pakiet 53

Czy Zamawiający w pakiecie 53 dopuści:

Poz. 1 worek stomijny, odpuszczalny, z okienkiem lub przezroczysty kompatybilny z płytkami z poz. 2, 3 4

Odpowiedź 502: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 503

Pakiet 53

Czy Zamawiający w pakiecie 53 dopuści:

Poz. 2 płytka stomijna z kołnierzem ochraniającym przed działaniem wilgoci, kompatybilna z workiem z miękkim systemem mocowania, łatwe łączenie na kliknięcie, hydrokoloidowa, elastyczna, do docięcia 10-35 mm

Odpowiedź 503: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 504

Pakiet 53

Czy Zamawiający w pakiecie 53 dopuści:

Poz. 3 płytka stomijna z kołnierzem ochraniającym przed działaniem wilgoci, kompatybilna z workiem z miękkim systemem mocowania, łatwe łączenie na kliknięcie, hydrokoloidowa, elastyczna, do docięcia 10-45 mm lub 10-55 mm

Odpowiedź 504: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 505

Pakiet 53

Czy Zamawiający w pakiecie 53 dopuści:

Poz. 4 płytka stomijna z kołnierzem ochraniającym przed działaniem wilgoci, kompatybilna z workiem z miękkim systemem mocowania, łatwe łączenie na kliknięcie, hydrokoloidowa, elastyczna, do docięcia 10-65 mm

Odpowiedź 505: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 506

Pakiet 53

Czy Zamawiający w pakiecie 53 dopuści:

Poz. 5 worek stomijny, odpuszczany, przezroczysty, płytka hydrokoloidowa, działająca ochronnie na skórę, elastyczna, dostosowuje się do kształtów ciała, zapobiegając przeciekaniu, do docięcia 10-55 mm

Odpowiedź 506: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 507

Pakiet 53

Czy Zamawiający w pakiecie 53 dopuści:

Poz. 5 worek stomijny, odpuszczany, przezroczysty, podwójna płytka hydrokoloidowa, zabezpieczająca skórę przed działaniem wilgoci, do docięcia 10-76 mm

Odpowiedź 507: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 508

Pakiet 53

Czy Zamawiający w pakiecie 53 dopuści:

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 szt, płytki pakowane po 5 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź 508: Tak

Pytanie 509

Pakiet 26

Czy zamawiający wydzieli z pakietu 26 pozycję nr 1? Pozwoli to na zaoferowanie cewnika wysokiej jakości o podanych parametrach:

Cewnik naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr. Dwie wersje do wyboru. Wersja z ramionami prostymi o długości cewnika do mufy: 15,19,23,27,31,35,42, 50cm i wersja z ramionami zakrzywionymi o długości 19, 24, 28 i 31cm. Przepływ do 500ml/min. Symetryczna, taperowana końcówka cewnika w celu łatwiejszego wszczepienia. Recyrkulacja przy normalnym i odwróconym przepływie w liniach tętniczej i żyłnej poniżej 1%. Dookoła cewnika otwory wycięte w systemie 360 stopni celem zmniejszenia ryzyka przyssania końcówki do ściany naczynia. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach. Wprowadzacz o średnicy 15Fr ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie wymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utracie krwi, bezpieczny skalpel. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera. 5 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź 509: Tak Zamawiający wydzieli z Pakietu 26 pozycję nr 1 do Pakietu 26A (załącznik nr 2 asertymentowo-cenowy modyfikacja 2)

Pytanie 510

Pakiet 26 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szerszej rozmiarówki cewników tj. 15cm 19cm 23cm 27cm 31cm 35cm 42cm 50cm?

Odpowiedź 510: Tak zamawiający dopuszcza

Pytanie 511

Pakiet 109 poz. 2

Pytanie do pakietu nr 109 poz. 2: Ze względu na problem z dostępnością produktu przez producenta czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu?

Odpowiedź 511: Zgodnie z SWZ

Pytanie 512

Pakiet 109 poz. 2

Pytanie do pakietu nr 109 poz. 2: Ze względu na problem z dostępnością produktu czy Zamawiający pozwoli na wycenę produktu jako braku z odpowiednią informacją zamieszczoną pod pakietem

Odpowiedź 512: Zgodnie z SWZ

Ponadto Zamawiający wydzielił pozycję 1 z Pakietu 26 do Pakietu 26A

Zamawiający zamieści zmodyfikowany załącznik nr 1 formularz oferty modyfikacja oraz załącznik nr 2 asortymentowo-cenowy modyfikacja 2

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 284. ust.6., ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2021 poz. 1129 ze zm.), zwanej dalej „ustawą”, zamieszczone zostały w dniu **30.08.2022 r.** na stronie internetowej Zamawiającego.

(data i podpis kierownika zamawiającego lub osoby upoważnionej)

Otrzymują:

- strona internetowa
- a/a dokumentacja przetargów