



Dot.: przetargu nieograniczonego na: „Sukcesywne dostarczanie sprzętu jednorazowego użytku do Miejskiego Centrum Medycznego im. dr. Karola Jonschera w Łodzi” (Numer postępowania: 24/2018).

MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ
ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT
I ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SIWZ

Na mocy art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017r. poz. 1579 ze zm.) Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ:

I. w załączniku nr 8 do SIWZ (formularz asortymentowo-cnowy):

1) w Zakresie VIII poz. 4:

jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
4	Przyrząd do grawitacyjnego podawania światłoczułych płynów infuzyjnych i leków jednorazowego użytku sterylny nie pirogeny nietoksyczny bez wtalanów. Pakowany pojedynczo, z osłoną na butelkę / worek z płynem infuzyjnym. Zestaw konpatybilny z popą infuzyjną Medima P2.	sz	300

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
4	Przyrząd do grawitacyjnego podawania światłoczułych płynów infuzyjnych i leków jednorazowego użytku sterylny nie pirogeny nietoksyczny bez wtalanów. Pakowany pojedynczo, z osłoną na butelkę / worek z płynem infuzyjnym.	szt.	300

2) w Zakresie XIX poz. 1:

jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1	Maska chirurgiczna trzywarstwowa wiązana, z usztywnioną częścią na nos, z fitrem bakteryjnym, zgodna z normą EN 14683 typ 2, pakowana w kartony po 50 lub 100 szt. gwarantujące higieniczne przechowywanie i wyjmowanie	szt.	31 165

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1	Maska chirurgiczna trzywarstwowa wiązana, z usztywnioną częścią na nos, z fitrem bakteryjnym, zgodna z normą EN 14683 typ 2, pakowana w kartony gwarantujące higieniczne przechowywanie i wyjmowanie	szt.	31 165

3) w Zakresie XIX poz. 2:

jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
2	Maska chirurgiczna trzywarstwowa z gumkami zakładanymi za uszy, z usztywnioną częścią na nos, z fitrem bakteryjnym, zgodna z normą EN 14683 typ 2, pakowana w kartony po 50 lub 100 szt. gwarantujące higieniczne przechowywanie i wyjmowanie	szt.	28 144

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
2	Maska chirurgiczna trzywarstwowa z gumkami zakładanymi za uszy, z usztywnioną częścią na nos, z fitrem bakteryjnym, zgodna z normą EN 14683 typ 2, pakowana w kartony gwarantujące higieniczne przechowywanie i wyjmowanie	szt.	28 144

4) w Zakresie XIX poz. 3:jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
3	Czepek męski typu furażerka wykonany w całości z pochłaniającej pot włókniny wiskozowej o gramaturze min. 25g/m ² , kolor zielony lub niebieski, pakowany w kartony po 50 lub 100 szt gwarantujące higieniczne przechowywanie i wyjmowanie	szt.	18 500

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
3	Czepek męski typu furażerka wykonany w całości z pochłaniającej pot włókniny wiskozowej o gramaturze min. 25g/m ² , kolor zielony lub niebieski, pakowany w kartony gwarantujące higieniczne przechowywanie i wyjmowanie	szt.	18 500

5) w Zakresie XIX poz. 4:jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
4	Czepek damski uniwersalny w formie beretu, ściągany lekko gumką, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 17g/m ² , niemarszczony, płaski, kolor zielony lub niebieski, pakowany w kartony po 50 lub 100 szt. gwarantujące higieniczne przechowywanie i wyjmowanie	szt.	22 940

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
4	Czepek damski uniwersalny w formie beretu, ściągany lekko gumką, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 17g/m ² , niemarszczony, płaski, kolor zielony lub niebieski, pakowany w kartony gwarantujące higieniczne przechowywanie i wyjmowanie	szt.	22 940

II. w załączniku nr 7 do SIWZ (wzór umowy) w § 3:jest:

- „1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot zamówienia na swój koszt i ryzyko, w terminie określonym dla danej pozycji w załączniku nr ... do niniejszej Umowy, licząc od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego.
2. Do dostawy przedmiotu zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć dowód dostawy (np. WZ), który będzie zawierać co najmniej nazwę / rodzaj asortymentu, jego ilość, wartość brutto oraz datę ważności dla poszczególnych pozycji.
3. Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia faktury zbiorczej za dostarczony przedmiot zamówienia wynikający z dowodów dostaw. Faktura powinna zawierać informacje, o których mowa w ust. 2 i obejmować okres nie dłuższy, niż jeden miesiąc.
4. W przypadku braku możliwości dostarczenia asortymentu objętego niniejszą Umową, Zamawiający ma prawo dokonania zakupu u innego dostawcy i obciąży Wykonawcę, z którym zawarł umowę na dostawę danego produktu, różnicą ceny zakupu i ceny umownej.
5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu towar, o którym mowa w § 1 Umowy, z terminem ważności nie krótszym, niż 2 lata, licząc od dnia dostarczenia towaru do odpowiedniej jednostki organizacyjnej Zamawiającego oraz widocznym opisem na opakowaniu.”

a powinno być:

- „1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot zamówienia na swój koszt i ryzyko, w terminie określonym dla danej pozycji w załączniku nr ... do niniejszej Umowy, licząc od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego.
2. Do dostawy przedmiotu zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć fakturę VAT, która będzie zawierać co najmniej nazwę / rodzaj asortymentu, jego ilość, wartość brutto oraz datę ważności dla poszczególnych pozycji (chyba, że do dostawy będzie załączony inny dokument zawierający daty ważności poszczególnych pozycji).
3. W przypadku braku możliwości dostarczenia asortymentu objętego niniejszą Umową, Zamawiający ma prawo dokonania zakupu u innego dostawcy i obciąży Wykonawcę, z którym zawarł umowę na dostawę danego produktu, różnicą ceny zakupu i ceny umownej.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu towar, o którym mowa w § 1 Umowy, z terminem ważności nie krótszym niż 2 lata (z wyłączeniem Zakresu XVII poz. 6, 12 - termin ważności nie krótszy niż 1 rok), licząc od dnia dostarczenia towaru do odpowiedniej jednostki organizacyjnej Zamawiającego oraz widocznym opisem na opakowaniu.”

Jednocześnie Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 09.08.2018r. do godz. 10:00. Wobec powyższego wadium należy wnieść w terminie do dnia 09.08.2018r. do godz. 10:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 09.08.2018r. do godz. 10:15.

W związku z zapytaniem do SIWZ, jakie wpłynęły od Wykonawców, Zamawiający wyjaśnia:

1. Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3). Czy Zamawiający w Części 2 poz. 3 wyrazi zgodę na wycenę igły w rozmiarze 0,45x22?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

2. Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3). Czy Zamawiający w Części 2 poz. 3 wyrazi zgodę na wycenę igły w rozmiarze 0,45x16?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

3. Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 12). Czy Zamawiający w Części 2 poz. 12 wyrazi zgodę na wycenę igły w rozmiarze 1,6x40 krótko ściętej?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie igły w rozmiarze 1,6x40 krótko ściętej, pozostałe parametry bez zmian.

4. Pytanie: (Dot. Zakresu III poz. 1). Czy Zamawiający w Części 3 poz. 1 wyrazi zgodę na wycenę igły w rozmiarze 27G x 18mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

5. Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1). Czy Zamawiający w Części 5 poz. 1 wyrazi zgodę na wycenę kaniuli z trzema paskami kontrastującymi w RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

6. Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1). Czy Zamawiający w Części 5 poz. 1 wyrazi zgodę na wycenę kaniuli w rozmiarze 18Gx45 zamiast rozmiaru 18Gx32-33mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

7. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 1). Czy ze względu na fakt, iż testy nie są wyrobami medycznymi, a jedynie testami diagnostycznymi, dla których certyfikacja przez niezależny organ nie jest wymagana, nie została określona w Ustawie o Wyrobach Medycznych ani przez żadne inne przepisy prawne Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty potwierdzenia zgodności wydanego przez niezależne laboratorium badawcze i wyrazi zgodę na złożenie oferty na testy, dla których potwierdzenie zgodności z normami zostało wydane przez ich producenta?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu posiadania deklaracji zgodności wydanej przez niezależne laboratorium badawcze. Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie wymaga załączenia dokumentów określonych w w/w pozycji w opisie przedmiotu zamówienia do oferty, lecz zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy do okazania ich na etapie realizacji przedmiotowego zamówienia.

8. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 3) Czy w celu ułatwienia interpretacji wyniku Zamawiający wymaga, aby na teście umieszczone były informacje w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie testu, na którym umieszczone będą informacje w języku polskim.

9. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów pakowanych po 100 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

10. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 5) Czy ze względu na fakt, iż testy nie są wyrobami medycznymi, a jedynie testami diagnostycznymi, dla których certyfikacja przez niezależny organ nie jest wymagana, nie została określona w Ustawie o Wyrobach Medycznych ani przez żadne inne przepisy prawne Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty potwierdzenia zgodności wydanego przez niezależne laboratorium badawcze i wyrazi zgodę na złożenie oferty na testy, dla których potwierdzenie zgodności z normami zostało wydane przez ich producenta?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu posiadania opinii niezależnej jednostki o zgodności z normą EN ISO 11140-4. Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie

wymaga załączenia dokumentów określonych w w/w pozycji w opisie przedmiotu zamówienia do oferty, lecz zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy do okazania ich na etapie realizacji przedmiotowego zamówienia.

11.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 9) Proszę o wyjaśnienie jaką specyfikację techniczną TS15883 Zamawiający ma na myśli? Czy Zamawiający miał na myśli ISO15882?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji ma na myśli oświadczenie producenta o zgodności z normą ISO 15883-1. Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie wymaga załączenia dokumentów określonych w w/w pozycji w opisie przedmiotu zamówienia do oferty, lecz zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy do okazania ich na etapie realizacji przedmiotowego zamówienia.

12.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 11) Proszę o wyjaśnienie jaką specyfikację techniczną TS15883 Zamawiający ma na myśli? Czy Zamawiający miał na myśli ISO15882?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji ma na myśli oświadczenie producenta o zgodności z normą ISO 15883-1. Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie wymaga załączenia dokumentów określonych w w/w pozycji w opisie przedmiotu zamówienia do oferty, lecz zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy do okazania ich na etapie realizacji przedmiotowego zamówienia.

13.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 12) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu:

Test PRO-Clean™ to szybki i łatwy sposób na dokładne monitorowanie stopnia zanieczyszczenia powierzchni urządzeń medycznych pomagający zapewnić bezpieczeństwo użytkowników i jakość wyrobów. Test PRO-Clean™ wykrywa wszelkie pozostałości protein znajdujące się na powierzchni po myciu i dezynfekcji. Aby przeprowadzić badanie należy pobrać wymaz z powierzchni, dodać odczynnik, a w razie obecności pozostałości zawierających proteiny odczynnik zmieni barwę na fioletową. Stopień zmiany barwy oznacza poziom zanieczyszczenia powierzchni. Im większe zanieczyszczenie, tym szybciej następuje zmiana barwy na fioletową i jej odcień jest ciemniejszy. Test PRO-Clean™ natychmiastowo sprawdza czystość powierzchni, umożliwiając w razie potrzeby wdrożenie odpowiednich działań korygujących.

wyniki w czasie krótszym niż 10 minut,

urządzenie typu „all-in-one” – bez oprzyrządowania, 12-miesięczny okres przechowywania, łatwość interpretacji wyniku,

przystępna cena,

nadaje się doskonale do szkolenia pracowników i uzyskiwania informacji zwrotnych, zapewnia weryfikację wg HACCP/SSOP.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie testu o parametrach opisanych powyżej.

14.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 13) Czy Zamawiający wymaga, aby taśma ze wskaźnikiem ze względów bezpieczeństwa dla ochrony wyrobu medycznego nie posiadała lateksu oraz ołowiu, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie taśmy ze wskaźnikiem opisanej powyżej.

15.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 19) Czy Zamawiający ma na myśli metkownicę GKE czy BLITZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że metkownica została opisana w Zakresie XVII w pozycji 20 ppkt a). Zamawiający w w/w pozycji wymaga zaoferowania metkownicy BLITZ.

16.Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 1-10) Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868? Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie rękawów papierowo-foliowych, w których wskaźnik sterylizacji ma postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm², zabezpieczonych przezroczystą, termokurczliwą folią.

17.Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 12-14) Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach nie wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni.

18.Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 15) Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji włókna gwarantowała sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta, a nie dystrybutora? Barielowość mikrobiologiczna najwazniejsza cechą użytkową opakowania, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach nie wymaga, aby po przeprowadzonym procesie włókna gwarantowała sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni.

19.Pytanie: (Dot. Zakresu VII poz. 3) Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 7 poz. nr 3 zestawów do odsysania w rozmiarach CH18, CH20, CH22 i CH 24 spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego. Proponowane zestawy są obecnie dostarczane do Zamawiającego na podstawie umowy przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowania zestawów do odsysania w rozmiarach CH18, CH20, CH22 i CH 24, pozostałe parametry bez zmian.

20.Pytanie: (Dot. Formularza Oferty) Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za wystarczające załączenie w formularzu ofertowym i cenowym tylko tych pakietów/pozycji, na które Wykonawca składa ofertę (usunięcie pozostałych pakietów)? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty oraz znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na załączenie w formularzu ofertowym i asortymentowo - cenowym tylko tych pakietów/pozycji, na które Wykonawca składa ofertę.

21.Pytanie: (Dot. zał. nr 7) Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź: Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp poprzez złożenie oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp (wg zał. nr 6 do SIWZ) wraz z ofertą.

22.Pytanie: (Dot. zawarcia umowy) Z uwagi na fakt, iż siedziba Wykonawcy znajduje się poza granicami kraju wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą kurierską. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana również pocztą kurierską.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym (zgodnie z rozdz. XVIII pkt 3 SIWZ) i przesłania umowy do podpisu pocztą kurierską (w przypadku, gdy koszt usługi pokryje Wykonawca).

23.Pytanie: (Dot. § 7 ust 2 wzoru umowy) Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o zmianę wysokości kar umownych do wysokości 10% wartości niezrealizowanych dostaw.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

24.Pytanie: (Dot. § 9 ust 2 pkt. 1) lit. b) wzoru umowy) Wnosimy o zmianę zapisów § 9 ust 2 pkt. 1) lit. b) wzoru umowy na:

„[...] b) Wykonawca, co najmniej trzykrotnie, kolejno nie zrealizował zamówień w terminie ustalonym niniejszą Umową;

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

25.Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 4) Czy Zamawiający w zakresie X w pozycji 4 dopuści rurkę intubacyjną specjalną posiadającą nietransparentny łącznik 15mm, spełniającą pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

26.Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 9) Czy Zamawiający w zakresie X w pozycji 9 dopuści rurkę tracheostomijną z rozmiarem rurki widocznym po założeniu na kołnierzu (w jednym miejscu), dodatkowo na kołnierzu podana średnica zewnętrzna, długość rurki i średnica spoczynkowa mankietu, spełniającą pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rurki tracheostomijnej z rozmiarem rurki widocznym po założeniu na kołnierzu (w jednym miejscu), dodatkowo na kołnierzu podana średnica zewnętrzna, długość rurki i średnica spoczynkowa mankietu, pozostałe parametry bez zmian.

27.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 1 i 2) Czy ze względu na bardzo małą wartość ceny jednostkowej netto [niepełne grosze] Zamawiający wyrazi zgodę na podanie jej za opakowanie handlowe tj. 500 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

28.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 1 i 2) Prosimy o sprecyzowanie, czy podane ilości testów dotyczą pojedynczych wskaźników czy podwójnych pasków podzielnych na dwa wskaźniki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podane w ww. pozycjach ilości testów dotyczą pojedynczych wskaźników.

29.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 1) Czy Zamawiający dopuści przedstawienie dokumentu wydanego przez producenta potwierdzającego zgodność testów z aktualnie obowiązującymi normami w miejsce potwierdzenia wydanego przez niezależne laboratorium badawcze? Testy nie są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U. nr 107, poz. 679/2010), na podstawie której tylko wyroby medyczne są objęte wymogiem certyfikacji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgody na powyższe. Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie wymaga załączenia dokumentów określonych w w/w pozycji w opisie przedmiotu zamówienia do oferty, lecz zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy do okazania ich na etapie realizacji przedmiotowego zamówienia.

30.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 6) Czy Zamawiający dopuści testy posiadające pożywkę zmieniającą przebarwienie w przypadku nieprawidłowego wyniku z koloru niebieskiego na żółty?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie testów posiadających pożywkę zmieniającą przebarwienie w przypadku nieprawidłowego wyniku z koloru niebieskiego na żółty.

31.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 9) Czy Zamawiający dopuści testy mycia umieszczone na specjalistycznym, plastikowym podłożu zawierające mieszankę odpowiednio dobranych komponentów, które pozwalają na sprawdzenie wszystkich czynników mających wpływ na skuteczność procesu mycia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

32.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 9) Prosimy o sprecyzowanie ile uchwytów Wykonawca będzie zobowiązany dostarczyć dla wskazanej ilości testów.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji oczekuje zaoferowania trzech uchwytów.

33.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 11) Czy Zamawiający dopuści testy mycia umieszczone na specjalistycznym, syntetycznym i termo stabilnym podłożu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

34.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 11) Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie testów w opakowaniu po 250 sztuk. W takiej sytuacji należy wycenić 250 sztuk w 1 opakowaniu.

35.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 12) Czy Zamawiający dopuści testy do wykrywania pozostałości białkowych o odczycie po 15 minutach inkubacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

36.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 12) Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 100 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie testów w opakowaniu po 100 sztuk. W takiej sytuacji należy wycenić 100 sztuk w 1 opakowaniu.

37.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 14) Czy Zamawiający dopuści taśmę o szerokości 19mm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie taśmy o szerokości 19mm.

38.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 23) Czy Zamawiający dopuści test kontroli zgrzewu w postaci arkusza z substancją w kolorze czarnym do zastosowania w opakowaniu papierowo-foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

39.Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 1-10) Czy Zamawiający dopuści rękawy posiadające 5-warstwową folię (wliczając warstwę kleju)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

40.Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 1-10) Czy Zamawiający dopuści rękawy posiadające nadrukowane symbole kierunku otwierania wyłącznie od strony folii?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

41.Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 6) Czy w miejsce rękawa o szerokości 380-390mm Zamawiający dopuści rękaw 400mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

42.Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 6, 12) Czy Zamawiający dopuści testy biologiczne oraz białkowe z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy? Asortyment wskazanych pozycji produkowany jest z 24 miesięcznym terminem ważności.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach dopuszcza zaoferowanie testów biologicznych oraz białkowych z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy.

43.Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 19) Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze igła 21 G głębokość nakłucia 1,8 mm (op.200 sztuk) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

44.Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 20) Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze w opakowaniu a 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

45.Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3) Czy Zamawiający dopuści rozmiar 0,40x19.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,40 x 19mm.

46.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 49) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka o wymiarach 11 x 21 cm, pojemność 400 ml.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie worka o wymiarach 11 x 21 cm, pojemność 400 ml.

47.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 49) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka o wymiarach 16 x 20 cm, pojemność 800 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

48.Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 2) Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z lepszym wskaźnikiem AQL<1,5. Zgoda na powyższe zapytanie zapewni możliwość zaproponowania wyższej jakości produktu.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic lateksowych bezpudrowych ze wskaźnikiem AQL<1,5, pozostałe parametry bez zmian.

49.Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 3) Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o zrezygnowanie z wymogu by rękawica, sterylne, pudrowane, lateksowa „posiadała podłużne i poprzeczne wzmocnienia zapobiegające zsuwaniu się”. Prośbę moją argumentuję tym że wszystkie rękawice chirurgiczne mają opracowaną budowę w ten sposób by niezsuwany się podczas użytkowania, a powyższy zapis pozwoli do przedstawienia propozycji jednemu oferentowi, co jest wbrew ustawie o zamówieniach publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

50.Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 4) Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z poziomem protein <20 µg/g. Co nie oznacza że nie spełniają Państwa wymogu tylko

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

51.Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 4) Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o zrezygnowanie z wymogu by rękawica posiadała „polimer o strukturze sieci”. Jest to określenie dyskryminujące wszystkich innych dostawców prócz lokalnego. Proszę o przychylenie się do zapisu by rękawice były od strony wewnętrznej pokryte polimerem co spełni Państwa wymóg.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych z wewnętrzną warstwą polimerową bez struktury sieci, spełniających pozostałe parametry.

52.Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 6) Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o zrezygnowanie z wymogu by rękawica, polizoprenowe „posiadały podłużne i poprzeczne wzmocnienia zapobiegające zsuwaniu się”. Prośbę moją argumentuję tym że wszystkie rękawice chirurgiczne mają opracowaną budowę w ten sposób by niezsuwany się podczas użytkowania, a powyższy zapis pozwoli do przedstawienia propozycji jednemu oferentowi, co jest wbrew ustawy o zamówieniach publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

53.Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 8) Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic do postępowania przetargowego o bardzo zbliżonych właściwościach:

Rękawice diagnostyczne bezlateksowe nitrylowe, bezpudrowe, z roztworem koloidalnym mączki owsianej, z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą beta-glukan na bazie naturalnego wyciągu z owsa, z witaminą E, jednorazowego użytku, niesterylne, powierzchnia bez zgrubień i pęcherzy, z teksturą na końcach palców. Elastyczne, zbliżone właściwościami dotykowymi do lateksu.

Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, teksturowane na końcach palców, mediana grubości na palcu $0,1\text{mm} \pm 0,01\text{ mm}$. Zgodność z normą PN-EN455 potwierdzone na opakowaniu. Posiadające badania na przenikalność, substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub ASTM F739 dla co najmniej 4 substancji chemicznych, w tym alkohole i aldehydy (potwierdzone raportem z wynikami badań). Przebadane na przenikanie min. 9 cytostatyków (potwierdzone raportem z wynikami badań). Kolor biały. Podwójne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III z fabrycznym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 420, EN 374-2,3 z poziomami ochrony). Wymagany poziom $AQL \leq 1,5$. Rozmiar XS, S, M, L, XL. Pakowane po 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

54.Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 9) Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości pojedynczej ścianki na palcu min. 0,09 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic nitrylowych o grubości 0,09mm-0,11mm, pozostałe parametry bez zmian.

55.Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 3-4) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepka w kolorze aqua?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach dopuszcza zaoferowanie czepka w kolorze aqua, pozostałe parametry bez zmian.

56.Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 26) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zarękawnika z jednej strony zakończonego gumką, a z drugiej dzianinowym mankietem?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie zarękawnika z jednej strony zakończonego gumką, a z drugiej dzianinowym mankietem.

57.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 1-8,19-24) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów, w których serwety wykonane są z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa + folia polietylenowa), w miejscach wzmocnień dodatkowa warstwa włókniny SMS, o gramaturze materiału bez wzmocnień min. 55g/m² oraz min. 110g/m² w miejscu wzmocnień. Parametry włókniny: zdolność absorpcji warstwy chłonnej min. 285% - materiał podstawowy oraz min. 350% w strefie wzmocnionej, wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro min. 161 kPa w części podstawowej oraz min. 361 kPa w części wzmocnionej, odporność na przenikanie cieczy min. 200cmH₂O w strefie wzmocnionej i niezwmocnionej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

58.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 1) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie:

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 140 cm)

1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm)

1 serweta do operacji kończyny z padem chłonnym z samouszczelniającym otworem (5x7 cm) 320 x 245 cm (pad 105 x 150 cm)

1 serweta nieprzylepna 150 x 175 cm

1 osłona na kończynę 35 x 80 cm

2 taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm

4 rękawiczki celulozowe 30 x 33 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

59.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 2) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 140 cm)
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm)
- 1 x serweta przylepna 170 x 300 cm
- 1 x serweta 280 x 245 cm, otwór U przylepny 10 x 95 cm z padem chłonnym (pad 150 x 160 cm)
- 1 x serweta nieprzylepna 75 x 90 cm
- 1 x osłona na kończynę 35 x 120 cm
- 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm 4 x ręcznik celulozowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

60.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 3) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 200 x 150 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta na stół Mayo 80 x 145 cm
- 1 x serweta 170 x 250 cm, otwór przylepny 0 10 cm decentralnie
- 1 x taśma przylepna 10 x 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

61.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 4) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 140 cm)
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna typu "U" ("U" 15 x 95 cm) z padem chłonnym 260 x 200 cm (pad 100x175 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 170 x 250 cm (pad 50 x 75 cm)
- 1 serweta nieprzylepna 150 x 200 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie opisanego powyżej zestawu, pod warunkiem, że gramatura, wytrzymałość na wypychanie na mokro i na sucho oraz odporność na przenikanie cieczy zaoferowanego zestawu będzie zgodna z wymogami SIWZ.

62.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 5) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 140 cm)
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 150 x 240 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 200 x 175 cm
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne 75 x 90 cm 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

63.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 6) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 140 cm) (owinięcie zestawu)
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 150 x 240 cm (pad 50 x 75 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 x 175 cm (pad 50 x 75 cm)
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 x 90 cm (pad 36 x 90 cm) 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego powyżej zestawu, pod warunkiem, że będzie on wykonany z dwuwarstwowej włókniny laminowanej, warstwa chłonna - plipropylen hydrofilowy.

64.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 16-17) Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą ilość bardziej konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisem rozdz. VIII pkt 1.5 SIWZ, w zakresie I dopuszcza składanie ofert na poszczególne pozycje, w związku z powyższym nie ma potrzeby utworzenia osobnego pakietu dla w/w pozycji.

65.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5-8) Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawek z nazwą producenta na cylindrze i typem strzykawki na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach dopuszcza zaoferowanie strzykawek z nazwą producenta na cylindrze i typem strzykawki na opakowaniu jednostkowym, pozostałe parametry bez zmian.

66.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 4) Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

67.Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3, 4) Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igieł w rozmiarze 0,45 x 25 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

68.Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 11) Czy Zamawiający dopuści igły krótkościęte? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie igły krótkościętej, pozostałe parametry bez zmian.

69.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 4) Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą ilość bardziej konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

70.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1) Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul z 3 paskami widocznymi w RTG. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

71.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1) Czy Zamawiający dopuści kaniulę 18G tylko w rozmiarze 1,3 x 45mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

72.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 5) Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu z przyrządem do przetaczania płynów. Pozwoli to Państwu uzyskać większą ilość bardziej konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisem rozdz. VIII pkt 1.5 SIWZ, w zakresie VIII dopuszcza składanie ofert na poszczególne pozycje, w związku z powyższym nie ma potrzeby utworzenia osobnego pakietu dla w/w pozycji.

73.Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 13) Czy Zamawiający miał na myśli i będzie wymagać system zamknięty nie wymagający dodatkowych narzędzi do podłączania bądź rozłączania systemu zamkniętego od rurki intubacyjnej / tracheostomijnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane zamknięte sytemy do odsysania wydzieliny z dróg oddechowych nie wymagały dodatkowych narzędzi do podłączania bądź rozłączania systemu zamkniętego od rurki intubacyjnej / tracheostomijnej.

74.Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 18) Czy Zamawiający w pozycji nr 18 dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca o płynnej konsystencji o następujących parametrach: „System do kontrolowanej zbiórki stolca wykorzystujący technologię super-absorbentu, składający się z cewnika z pierścieniem uszczelniającym o pojemności 45 ml oraz portu irygacyjnego do łatwej identyfikacji, cewnik przezierny dla promieni RTG o długości 160 cm +/- 5 cm, min. 1 znacznik głębokości w postaci grubej czarnej kreski. W zestawie: 3 worki o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu, wykonanego z poliakrylanu sodu oraz filtra/wentylu dezodoryzującego. Podstawa do montowania do łóżka z nadającym się do czyszczenia plastikowym paskiem oraz centralną rurką obrotową - wszystkie elementy trwale ze sobą połączone. W opakowaniu zbiorczym strzykawka 3-częściowa z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny, instrukcja obsługi w języku polskim - urządzenie nie zawiera lateksu, jedno-razowego użytku. System do kontrolowanej zbiórki stolca z możliwością użytkowania przez 29 dni, potwierdzona instrukcją obsługi.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

75.Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 19) Czy Zamawiający w pozycji nr 19 dopuści produkt o następujących parametrach: „Worki kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane, z wkładką z super-absorbentu, wykonanego z poliakrylanu sodu oraz filtra/wentylu dezodoryzującego”?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie worków opisanych powyżej.

76.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 1-4) Czy zamawiający oczekuje, aby długość skali na cylindrze odpowiadała pojemności nominalnej strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie strzykawek, w których długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki.

77.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

78.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5, 6, 7, 8) Prosimy Zamawiającego o podanie typu i rodzaju pomp będących na wyposażeniu szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że posiada następujące pompy: ASCOR AP 22, ASCOR AP 23, ASCOR AP 14, MEDIMA SPCA, MEDIMA S2.

79.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5, 6, 7, 8) W związku iż Zamawiający oczekuje strzykawek do pomp infuzyjnych prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają być wpisane w instrukcje i wpisane oraz wyświetlane w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawek oraz prawidłowego działania pompy i podaży leków.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach oczekuje zaoferowania strzykawek do pomp infuzyjnych wpisanych i wyświetlanych w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawek oraz prawidłowego działania pompy i podaży leków.

80.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 14) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny z zamontowaną igłą 30G 0,3 x 13 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

81.Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 4) Prosimy o dopuszczenie igły 0,5 x 16 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

82.Pytanie: (Dot. Zakresu III) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, by igły bezpieczne wykonane były w technologii umożliwiającej pewne i bezpieczne mocowanie na końcówce luer strzykawki (zacisk wewnątrz nasadki igły)?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w Zakresie dopuszcza zaoferowanie igieł bezpiecznych wykonanych w technologii umożliwiającej pewne i bezpieczne mocowanie na końcówce luer strzykawki (zacisk wewnątrz nasadki igły).

83.Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 6) Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,3x 8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

84.Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 7) Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,25x5mm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie igły w rozmiarze 0,25x5mm.

85.Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 8) Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,3x8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie igły w rozmiarze 0,3x8 mm.

86.Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 9) Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,25x5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie igły w rozmiarze 0,25x5 mm.

87.Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 10) Prosimy o wyjaśnienie czy zgodnie z opisem SIWZ wymagany certyfikat należy dołączyć do oferty celem potwierdzenia spełnienia wymogów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga załączenia dokumentu określonego powyżej do oferty, lecz zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy do okazania ich na etapie realizacji przedmiotowego zamówienia.

88.Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 11) Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 30 G 0,30x5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

89.Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 12) Prosimy o dopuszczenie bezpiecznych strzykawek w rozmiarze 27 G x 13mm i 26G x 10mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

90.Pytanie: (Dot. Zakresu V) Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby kaniule dożylnie były sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. zakresie dopuszcza zaoferowanie kaniul sterylizowanych radiacyjnie.

91.Pytanie: (Dot. Zakresu V) Prosimy o wyjaśnienie czy bezpieczna kaniula ma posiadać automatyczną osłonkę wyposażoną w kapilary eliminującą przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

92.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 2) Prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowane kraniki mają posiadać max objętość wypełnienia 0,22ml?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie kraników, które posiadają max objętość wypełnienia 0,22ml.

93.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 5) Prosimy o wyjaśnienie czy dren w kranikach ma być pozbawionych szkodliwych substancji jak DEHP, fatalany?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w/w Zakres nie posiada poz. 5.

94.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 4) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniula w systemie zamkniętym ma umożliwiać współpracę z wstrzykiwaczami kontrastu przy ustawieniu 325 psi ?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji wymaga zaoferowania kaniuli w systemie zamkniętym, która umożliwia współpracę z wstrzykiwaczami kontrastu przy ustawieniu 325 psi.

95.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 4) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniula w systemie zamkniętym ma posiadać na końcówce cewnika trzy wycięte laserowo otwory w kształcie łzy, które pozwalają na maksymalizację dyfuzji kontrastu?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji wymaga zaoferowania kaniuli w systemie zamkniętym, która posiada na końcówce cewnika trzy wycięte laserowo otwory w kształcie łzy, które pozwalają na maksymalizację dyfuzji kontrastu.

96.Pytanie: (Dot. Zakresu VI pozycja 8) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z otworami naprzeciwległymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

97.Pytanie: (Dot. Zakresu VI pozycja 8) Prosimy o dopuszczenie cewnika o długości min. 50 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie cewnika o długości min. 50 cm.

98.Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 10) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje cewników sterylizowanych radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie cewników sterylizowanych radiacyjnie.

99.Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 10) Prosimy o sprecyzowanie czy otwory boczne drenujące mają mieć średnicę nie przekraczającą 5mm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie cewników, w których otwory boczne drenujące mają średnicę nie przekraczającą 5mm.

100. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 13) Prosimy o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowanego co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzeciwległe, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawionego DEHP w rozmiarach: 12; 14 i 16 Fr, wraz z uniwersalnym adapterem do dróg oddechowych do połączenia obwodu oddechowego z rurką intubacyjną lub tracheotomijną, z możliwością stosowania przez 7 dni, pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, podanie leku, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, podwójnie obrotowy, z portem do przepłukiwania cewnika, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką, kompatybilny z cewnikiem powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym opisanego powyżej.

101. Pytanie: (Dot. Zakresu VII poz. 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów z końcówkami od CH12 do CH24, reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawów z końcówkami od CH12 do CH24 pozostałe parametry bez zmian.

102. Pytanie: (Dot. Zakresu VII poz. 5) Czy Zamawiający wymaga, aby mieszek zapewniał początkowe podciśnienie na poziomie 95 mmHg?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga zaoferowania zestawu do drenażu, w którym mieszek zapewnia początkowe podciśnienie na poziomie 95 mmHg.

103. Pytanie: (Dot. Zakresu VII poz. 8) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu silikonowego w rozmiarach: CH20, 22, 25, 30, 35, 40.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

104. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 37) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby powierzchnia do dezynfekcji od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock była płaska zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania, bez poliwęglanu.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie oczekuje ale dopuszcza zaoferowanie bezigłowego systemu dostępu naczyniowego, w którym powierzchnia do dezynfekcji od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock była płaska zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania, bez poliwęglanu.

105. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 37) Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy systemy bezigłowe mają być wyposażone w zdejmowalny przed aplikacją protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemów bezigłowych wyposażonych w zdejmowalny przed aplikacją protektor męski.

106. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 43) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spike pakowanego po 50 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie spików w opakowaniach po 50 sztuk. W takiej sytuacji należy wycenić 315 opakowań po 50 szt.

107. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 42) Prosimy Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy igła do pobierania leków z fiolek ma posiadać tępe ostrze ścięte pod kątem 45° pozwalające uniknąć ubytku materiału korka, oraz filtr 5 mikronów dla efektywnej filtracji drobin gumy i innych zanieczyszczeń.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie igieł do pobierania leków z fiolek opisanych powyżej.

108. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 50) Prosimy o dopuszczenie worków bez wkładki pochłaniającej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

109. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 11) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnej aspiracji leków z zatyczką domykaną ręcznie, bez zastawki, z filtrem przeciwbakteryjnym 0,2 mikronów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

110. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 16) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego do terapii dożylną z przezroczystą obudową, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, gładka membrana zapewniająca łatwą i pewną dezynfekcję miejsca dostępu, nie posiadająca metalowych elementów, zakończona końcówkami luer-lock, żywotność 200 użyć.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie zaworu bezigłowego do terapii dożylną z przezroczystą obudową, membrana jednorodną, wykonaną z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, gładka membrana zapewniająca łatwą i pewną dezynfekcję miejsca dostępu, nie posiadająca metalowych elementów, zakończona końcówkami luer-lock, żywotność 200 użyć.

111. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 19) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby dren uniemożliwiał kontakt toczonego leku z PCV i poliuretanem?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie drenu, który uniemożliwi kontakt toczonego leku z PCV i poliuretanem.

112. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 19) Prosimy o doprecyzowanie, czy rampa pięciokranikowa ma być wykonana z polisulfonu (baza i obudowa kraników), z przedłużaczem bez DEHP, i z wbudowanym w linię przedłużającą kranikiem trójdrożnym?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie rampy pięciokranikowej, wykonanej z polisulfonu (baza i obudowa kraników), z przedłużaczem bez DEHP i z wbudowanym w linię przedłużającą kranikiem trójdrożnym.

113. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 2) Prosimy o dopuszczenie sondy w rozmiarze 18 i 21?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

114. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 10) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek ma posiadać przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza aby zaoferowane bezigłowe porty do pobierania próbek posiadały przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek.

115. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 12) Prosimy o wyjaśnienie czy zaoferowane worki mają posiadać płaski, bezigłowy port do pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza aby zaoferowane worki posiadały płaski, bezigłowy port do pobierania próbek.

116. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 12) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek ma posiadać przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza aby zaoferowane worki posiadały bezigłowe porty do pobierania próbek oraz przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek.

117. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 13) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy płaski bezigłowy port do pobierania próbek ma posiadać przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza aby zaoferowane worki posiadały bezigłowe porty do pobierania próbek oraz przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek.

118. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 14) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy płaski bezigłowy port do pobierania próbek ma posiadać przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza aby zaoferowane worki posiadały bezigłowe porty do pobierania próbek oraz przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek.

119. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 13, 14) Prosimy o wyjaśnienie czy zaoferowane worki mają posiadać dren dwuświatłowy o długości min 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza aby zaoferowane worki posiadały dren dwuświatłowy o długości min 150 cm.

120. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 13, 14) Czy poprzez zapis "dren ma zapobiegać cofaniu się moczu do cewnika, Zamawiający ma na myśli dren wyposażony w zastawkę w łączniku foleya?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach poprzez zapis: „dren ma zapobiegać cofaniu się moczu do cewnika” ma na myśli dren wyposażony w zastawkę w łączniku foleya.

121. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 12) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do podawania tlenu przez nos, biologicznie czystych o dł. 210 cm zakończonych uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie cewników do podawania tlenu przez nos, biologicznie czystych o dł. 210 cm zakończonych uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego.

122. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 12) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszej identyfikacji produktu na etykiecie opakowania jednostkowego ma być umieszczony piktogram oraz opis elementów danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie cewników do podawania tlenu przez nos w opakowaniu jednostkowym, na którym jest umieszczony piktogram oraz opis elementów danego produktu.

123. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 13) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilnego z uniwersalnym adapterem do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym opisanego powyżej.

124. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 16) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek do podawania tlenu, biologicznie czystych o dł. 210 cm zakończonych uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie masek do podawania tlenu, biologicznie czystych o dł. 210 cm zakończonych uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego.

125. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 16) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszej identyfikacji produktu na etykiecie opakowania jednostkowego ma być umieszczony piktogram oraz opis elementów danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie masek do podawania tlenu przez nos w opakowaniu jednostkowym, na którym jest umieszczony piktogram oraz opis elementów danego produktu.

126. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 17) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów tlenowych, biologicznie czystych o dł. 210 cm zakończonych z jednej strony uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie drenów tlenowych, biologicznie czystych o dł. 210 cm zakończonych z jednej strony uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego.

127. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 1-2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

128. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 1-2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana rurka intubacyjna ma być wolna od DEHP oraz wygięta i wyprofilowana w sposób zapobiegający odstawianiu końcówki rurki od wprowadzanej prowadnicy lub fiberoskopu a tym samym minimalizująca ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach nie wymaga, ale dopuszcza aby zaoferowane rurki intubacyjne były wolne od DEHP oraz wygięte i wyprofilowane w sposób zapobiegający odstawianiu końcówki rurki od wprowadzanej prowadnicy lub fiberoskopu a tym samym minimalizująca ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji.

129. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 5) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rurka intubacyjna-zbrojona posiadała linię RTG od zakończenia spirali do końca rurki co umożliwi precyzyjną kontrolę głębokości wprowadzenia rurki w obrazie RTG.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza aby zaoferowana rurka intubacyjna-zbrojona posiadała linię RTG od zakończenia spirali do końca rurki co umożliwi precyzyjną kontrolę głębokości wprowadzenia rurki w obrazie RTG.

130. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 10) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej Guedla, rozmiar: 0(60mm), 1(70mm), 2(80mm), 3(90mm), 4(100mm), sterylna, wykonana z półsztywnego, nietoksycznego polietylenu, pozbawiona wszelkich drobnoustrojów włącznie z porami.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rurek Guedela w rozmiarach 0/60mm, 1/70mm, 2/80mm, 3/90mm, 4/100mm, sterylnych, wykonanych z półsztywnego, nietoksycznego polietylenu, pozbawione wszelkich drobnoustrojów włącznie z porami.

131. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 14) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej, metalowej, sterylnej, przewodnicy do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, pokrytej przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP, w rozmiarach CH6 (2.0 mm), CH10 (3.3 mm), CH12 (4.0 mm), CH14 (4.7 mm).

6 o długości całkowitej 305 mm i średnicy 2.0 mm

10 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 3.3 mm

12 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.0 mm

14 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.7 mm

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie jednorazowej, metalowej, sterylnej, przewodnicy do rurek intubacyjnych opisanej powyżej.

132. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 15) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z maską, rozbijającego cząsteczki leku do wielkości 2,21µm, frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, pracującego z taką samą wydajnością w każdej pozycji (0-90°) – antyprzelewowa konstrukcja o pojemności 10 ml, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360° (elementy niewypadające w trakcie napełniania leku), skalowany co 1ml od 3-10 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

133. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 15) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufixowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, łącznikiem standardowym dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorystycznie barwą dyfuzora?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie nebulizatora wyposażonego w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, łącznikiem standardowym dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorystycznie barwą dyfuzora.

134. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 16) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z ustnikiem, rozbijającego cząsteczki leku do wielkości 2,21µm, pracującego z taką samą wydajnością w każdej pozycji (0-90°) – antyprzelewowa konstrukcja o pojemności 10 ml, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360° (elementy niewypadające w trakcie napełniania leku), skalowany co 1ml od 3-10 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

135. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 16) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufixowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, łącznikiem standardowym dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorystycznie barwą dyfuzora?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

136. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 27) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 34 ml, objętość oddechowa Vt 120-750 ml, waga 17 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

137. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 29) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O przy Vt 500ml, przestrzeń martwa 16 ml, waga 6 g, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

138. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 31) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszej identyfikacji produktu rozmiar maski ma być kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie masek, w których rozmiar jest kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej.

139. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 31) Czy maski krtaniowe mają być wolne od szkodliwych związków: DEHP i BPA, cechy potwierdzone na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji wymaga zaoferowania masek krtaniowych wolnych od szkodliwych związków: DEHP i BPA.

140. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 36) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek do podawania tlenu z rezerwuarem, biologicznie czystych o dł. 210 cm zakończonych uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, wykonane z PVC bez lateksu i DEHP (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym).

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie masek do podawania tlenu z rezerwuarem, biologicznie czystych o dł. 210 cm zakończonych uniwersalnym łącznikiem do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, wykonane z PVC bez lateksu i DEHP (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym).

141. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 36) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszej identyfikacji produktu na etykiecie opakowania jednostkowego ma być umieszczony piktogram oraz opis elementów danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie masek tlenowych w opakowaniu jednostkowym, na którym jest umieszczony piktogram oraz opis elementów danego produktu.

142. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w sytuacji wystąpienia wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do możliwości wezwania do dostarczenia próbek i weryfikacji zgodności na ich podstawie? Pragniemy nadmienić, że niektóre cechy asortymentu dotyczą bezpośrednio widocznych cech produktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

143. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz. 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu? Pragniemy nadmienić, iż podwójne oznakowanie umożliwia legalne stosowanie rękawic medycznych w zastosowaniach nie związanych z kontaktem z pacjentem lub materiałem biologicznym (np. dezynfekcja powierzchni, narzędzi), gdzie przepisy BHP nakładają na pracodawcę obowiązek zapewnienia pracownikowi właściwego środka ochrony osobistej.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie rękawic opisanych powyżej.

144. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz. 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu? Pragniemy nadmienić, iż podwójne oznakowanie umożliwia legalne stosowanie rękawic medycznych w zastosowaniach nie związanych z kontaktem z pacjentem lub materiałem biologicznym (np. dezynfekcja powierzchni, narzędzi), gdzie przepisy BHP nakładają na pracodawcę obowiązek zapewnienia pracownikowi właściwego środka ochrony osobistej.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie rękawic opisanych powyżej.

145. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 2) Czy nie zaszła omyłka i czy Zamawiający miał na myśli rękawice o zawartości protein <30 ug/g rękawicy, zamiast progu niedozwolonego dla rękawic bezpudrowych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w ww. pozycji nie zaszła omyłka pisarska. Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic bezpudrowych z zawartością protein poniżej 150 mikrogram na 1g lateksu.

146. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy opisując rękawice o obniżonej zawartości pudru Zamawiający miał na myśli zawartość pudru <15 mg/dm² zgodnie z obowiązującymi normami ASTM D6124 oraz ISO 21171, potwierdzone Kartą techniczną?

Odpowiedź: Zamawiającego opisując rękawice o obniżonej zawartości pudru ma na myśli zawartość pudru <15 mg/dm². Zamawiający nie wymaga potwierdzenia powyższego parametru kartą techniczną.

147. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy podłużne i poprzeczne wzmocnienia mają być widocznym wzmocnieniem mankietu prostego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby podłużne i poprzeczne wzmocnienia były widocznym wzmocnieniem mankietu prostego.

148. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 4) Zamawiający opisał w opisie przedmiotu zamówienia rękawice chirurgiczne lateksowe, które nie mogą przekraczać określonego poziomu protein tj. 10 ug/g. Jest to niezwykle istotny parametr z punktu widzenia ryzyka alergii na proteiny lateksowe wśród personelu medycznego, w związku z tym prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony aktualnym (min.2012 rok) raportem niezależnego laboratorium ze wskazaniem nazwy zaoferowanych rękawic?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby poziom protein był potwierdzony raportem niezależnego laboratorium.

149. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 5) Czy poprzez rękawice lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe Zamawiający rozumie rękawice składające się w 50% z syntetycznej gumy w kontakcie z dłonią użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji oczekuje zaoferowania rękawic składających się w 50% z syntetycznej gumy w kontakcie z dłonią użytkownika.

150. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 5) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy podłużne i poprzeczne wzmocnienia mają być widocznym wzmocnieniem mankietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby podłużne i poprzeczne wzmocnienia były widocznym wzmocnieniem mankietu prostego.

151. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 6) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy podłużne i poprzeczne wzmocnienia mają być widocznym wzmocnieniem mankietu?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, aby podłużne i poprzeczne wzmocnienia były widocznym wzmocnieniem mankietu.

152. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz. 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu? Pragniemy nadmienić, iż podwójne oznakowanie umożliwia legalne stosowanie rękawic medycznych w zastosowaniach nie związanych z kontaktem z pacjentem lub materiałem biologicznym (np. dezynfekcja powierzchni, narzędzi), gdzie przepisy BHP nakładają na pracodawcę obowiązek zapewnienia pracownikowi właściwego środka ochrony osobistej.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie rękawic opisanych powyżej.

153. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych fabrycznie zgodnie z wymaganiami Art.3 Ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji tj. miejscem geograficznego pochodzenia produktu, co umożliwia także Zamawiającemu weryfikację dostaw i ich zgodności z zaoferowanymi w postępowaniu próbkami.

Odpowiedź: Przepis Art. 89 ust.1 pkt.3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017r. poz. 1579 ze zm.) nie reguluje obowiązku oznaczenia opakowań rękawic informacją o geograficznym pochodzeniu produktu.

154. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7) Z uwagi na fakt, że Zamawiający opisał, rękawice stosowane często w kontakcie z wydzielinami pacjentów, stanowiące często źródło drobnoustrojów, czy Zamawiający oczekuje rękawic posiadających badania na szczelność dla wirusów i czy informacja o bezpieczeństwie mikrobiologicznym na podstawie badań z użyciem aktywnego bakteriofaga ma być dostępna dla każdego użytkownika i umieszczona fabrycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, aby rękawice posiadały w/w badania.

155. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie oczekiwał rękawic z wyraźnym oznaczeniem rozmiaru na 5. ściankach opakowania w celu identyfikacji w każdym położeniu opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie oczekuje ale dopuszcza zaoferowanie rękawic z wyraźnym oznaczeniem rozmiaru na pięciu ściankach opakowania w celu identyfikacji w każdym położeniu opakowania.

156. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7a) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania dozowników z możliwością montowania sekwencyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

157. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 8) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz. 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu? Pragniemy nadmienić, iż podwójne oznakowanie umożliwia legalne stosowanie rękawic medycznych w zastosowaniach nie związanych z kontaktem z pacjentem lub materiałem biologicznym (np. dezynfekcja powierzchni, narzędzi), gdzie przepisy BHP nakładają na pracodawcę obowiązek zapewnienia pracownikowi właściwego środka ochrony osobistej.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie rękawic opisanych powyżej.

158. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 8) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu natychmiastowej identyfikacji właściwości rękawic bezpośrednio przez użytkownika na opakowaniu rękawic mają się znajdować fabryczne informacje o barierowości dla podstawowych, występujących w środkach dezynfekcyjnych substancji, jak etanol i izopropanol?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie rękawic opisanych powyżej.

159. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 9) Czy poprzez rękawice do wysokiego ryzyka, Zamawiający rozumie rękawice o przedłużonym mankiecie min. 260 mm z otworem dozującym zabezpieczonym dodatkowo folią, ograniczającą przed kontaminacją?

Odpowiedź: Zamawiający poprzez opis „rękawice do wysokiego ryzyka” rozumie zaoferowanie rękawic zgodnych z opisem w SIWZ.

160. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 10) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z możliwością wyjmowania od frontu w opakowaniach max. 200 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości z uchwytemi ściennymi (b) i c)) pojedynczymi z możliwością montowania sekwencyjnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie może ustosunkować się do zadanego pytania, ponieważ nie dotyczy ono wskazanego Zakresu i pozycji.

161. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 15) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

162. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 15) Czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice dawały Zamawiającemu ochronę przed czynnikami mechanicznymi (min. 1 poziom ochrony dla co najmniej 2 parametrów)?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie rękawic posiadających min. 1 poziom ochrony przed czynnikami mechanicznymi dla co najmniej 2 parametrów.

163. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 22) Prosimy o dopuszczenie ostrzy do strzygarki o szerokości strzyżenia 31,5mm w pozostałym zakresie zgodnych z wymogami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie ostrzy do strzygarki o szerokości strzyżenia 31,5mm w pozostałym zakresie zgodnych z wymogami SIWZ.

164. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 35) Prosimy o dopuszczenie suchych jednorazowych szczoteczek do chirurgicznego mycia rąk i przedramion sterylizowane radiacyjnie, wykonane z polietylenu (z jednej strony szczecinki różnicowanej długości a z drugiej gąbka) wyposażone w czyścik do paznokci, rozmiar 8x5x4cm, pakowane po 30 sztuk w karton służący jako podajnik szczoteczek.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

165. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 53) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maty w rozmiarze 25x41cm w opakowaniach a 80 sztuk, w pozostałym zakresie zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

166. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 54) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maty w opakowaniach a 20 sztuk, w pozostałym zakresie zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

167. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości czepka chirurgicznego o kroju furażerki wiązanego z tyłu na troki. Czepek jest wykonany w części górnej z oddychającej włókniny SMMS o gramaturze 10g/m², a w części bocznej ze wzmocnionego chłonnego materiału scrim o gramaturze 47g/m² pochłaniającego pot – dzięki czemu nie wymaga dodatkowej wstawki, ani wywijania

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

168. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zielonego czepka damskiego w formie beretu, ściąganego lekko gumką, wykonanego z włókniny polipropylenowej o gramaturze co najmniej 12g/m², marszczący się, płaski, pakowany w opakowania po 100 szt. gwarantujące higieniczne przechowywanie i wyjmowanie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

169. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 14, 15, 17, 18) W związku z różnicami produkcyjnymi prosimy o dopuszczenie podkładów w rozmiarach ± 2 cm.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach dopuszcza zaoferowania podkładów w rozmiarach ± 2 cm.

170. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 15) Czy Zamawiający oczekuje aby podkłady pakowane były w określonych warunkach wymaganych w standardach jakościowych dla Wyrobów Medycznych? Czy w związku z tym oczekuje załączenie do oferty Certyfikatu zgodności z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 odnoszących się do podstawowych jakości, jakie powinien spełniać producent.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga załączenia do oferty w/w certyfikatów.

171. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 25) Prosimy o dopuszczenie ubrań operacyjnych wykonanych z nieprzeziernej włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m².

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

172. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 1) Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji kończyn. Skład zestawu:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 152x190 cm (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta na stół Mayo 80x145 cm
- 1 x serweta 135x196 cm, nieprzylepna
- 1 x stokineta 23x91 cm 2-warstwowa, elastyczna, antypoślizgowa
- 2 x taśma przylepna 10x50 cm
- 1 x serweta do operacji kończyny 221x328cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem $\varnothing$ 6 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 67x140cm wokół otworu, zintegrowane z serwetą 4 uchwyty na przewody typu rzep. Serweta okrywająca pacjenta wykonana z wielowarstwowej, dobrze układającej się „oddychającej”- paro przepuszczalnej, hydrofobowej włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 43g/m², w strefie krytycznej ze wzmocnieniem chłonnym z laminatu, o łącznej gramaturze min.115 g/m²,,. Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

173. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 1) Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji kończyn, Skład zestawu:

- 2 x serweta na stół narzędziowy 152 x 190 cm, wzmocnienie 74x190 cm
- 1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm ortopedyczna, wzmocnienie 88x55cm
- 2 x ręczniki chłonne 30x20 cm
- 1 x osłona na kończynę 55x37,5 cm
- 2 x taśma przylepna 9 x 50 cm
- 1 x serweta do operacji kończyny 221x295x335 cm w kształcie litery T (z obłożeniem ramion stołu), z samouszczelniającym się otworem $\varnothing$ 6 cm, ze wzmocnieniem 77 x 114 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów, wykonana z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze 58g/m². Obszar krytyczny wzmocniony - gramatura łączna 110g/cm² Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do

sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

174. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 2) Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji żyłaków. Skład zestawu:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm z folii PE wzmocnieniem w części centralnej
- 1 x serweta górna 150x240 cm, przylepna
- 1 x serweta 150x230cm z przylepnym wycięciem U 6,5x95 cm
- 1 x serweta 200x150cm
- 1 x taśma lepna 9x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny celulozowy z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 20x30 cm
- 1x stokineta 36,5x72cm z taśmą przylepną pakowana osobno razem z taśmą przylepną w 9x50cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z jednorodnego na całej powierzchni, chłonnego laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze 58g/m² odporny na przenikanie płynów (> 200 cm H₂O). Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

175. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 5) Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu uniwersalnego do zabiegów chirurgicznych.

Skład zestawu:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm ze wzmocnieniem chłonnym 60x190 cm
- 1 x serweta na stół Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm
- 2 x serweta boczna 75x90 cm, przylepna
- 1 x serweta dolna 175x200 cm, przylepna na krótszym boku
- 1 x serweta górna 150x240 cm, przylepna
- 1 x taśma lepna, z włókniny SMS 10x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny Spunlace 30x40 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, jednorodnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze 55g/m² o odporności na penetrację płynów >200cm H₂O. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie opisanego powyżej zestawu

176. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 5) Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu uniwersalnego do zabiegów chirurgicznych.

Skład zestawu:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm ze wzmocnieniem chłonnym 60x190 cm
- 1 x serweta na stół Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm
- 2 x serweta boczna 75x90 cm, przylepna
- 1 x serweta dolna 175x200 cm, przylepna na krótszym boku
- 1 x serweta górna 150x240 cm, przylepna
- 1 x taśma lepna, z włókniny SMS 10x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny Spunlace 30x40 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, jednorodnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze 55g/m² o odporności na penetrację płynów >200cm H₂O. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie opisanego powyżej zestawu

177. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 6) Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu uniwersalnego do zabiegów chirurgicznych.

Skład zestawu:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm ze wzmocnieniem chłonnym 60x190 cm

- 1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm
- 2 x serweta boczna 75x90 cm, przylepna
- 1 x serweta dolna 175x200 cm, przylepna na krótszym boku
- 1 x serweta górna 150x240 cm, przylepna
- 1 x taśma lepna, z włókniny SMS 10x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny Spunlace 30x40 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, jednorodnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze 55g/m² o odporności na penetrację płynów >200cm H₂O. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie opisanego powyżej zestawu.

178. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 6) Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu uniwersalny Skład zestawu:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE ze wzmocnieniem w części centralnej
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm z folii PE ze wzmocnieniem w części centralnej składana rewersowo
- 2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepna
- 1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna
- 1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna
- 1 x taśma lepna 9x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią 20x30 cm
- Tolerancja rozmiarów +/-2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, jednorodnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), niepyłącego o gramaturze max. 58g/m².

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

179. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 8) Prosimy o dopuszczenie serwety okulistycznej wykonanej z włókniny SMMMS o gramaturze min. 40 g/m², 122x157 cm, z otworem 8x11,5 cm całkowicie wypełnionym folią operacyjną 13x10 cm, torba na płyny 48x28 cm, sztywniki, podwójny uchwyt na przewody+ osobno pakowane 2 osłony na podłokietniki z włókniny typu spunlace, 76x35cm, z przylepną opaską.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

180. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 12) Prosimy o dopuszczenie serwety z otworem 6x8 cm pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie serwety z otworem 6x8 cm, spełniającej pozostałe parametry.

181. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 16) Prosimy o dopuszczenie serwety wykonanej z bilaminatu tj. popilpropylen+polietylen.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

182. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 16) Prosimy o dopuszczenie chłonnego i nieprzepuszczalnego bilaminatu (polietylen + polipropylen) o gramaturze 58 g/m², pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

183. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 16) Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do laparoskopii ze wzmocnieniem. Skład zestawu:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190cm (owinięcie zestawu)
 - 1 x osłona na stolik Mayo 80x142cm ze wzmocnieniem 55x88cm
 - 1 x osłona na kamerę video 13x240cm z uprzednio naciętą końcówką, z kartonową podkładką do aplikacji, ułatwiającą nakładanie i rozciągającą taśmą lepnią, złożona teleskopowo
 - 4 x ręczniki chłonne 30x20cm
 - 1 uchwyt na przewody typu rzep 2,5x23cm
 - 1 serweta do laparoskopii z bilaminatu 255x301cm z przylepnym otworem brzuszny 30x35cm, wzmocnienie 56x70cm, ze zintegrowanymi nogawicami, 2 dwukomorowe torby na narzędzia
- Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze 58g/m². Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie

w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie może ustosunkować się do zadanego pytania, ponieważ nie dotyczy ono wskazanego Zakresu i pozycji.

184. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 22) Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji kończyn. Skład zestawu:

2 x serweta na stolik narzędziowy 152 x 190 cm, wzmocnienie 74x190 cm

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm wzmocnienie 88x55cm

1 x stokineta 36,5x72 cm 2-warstwowa

1 x taśma przylepna 9 x 50 cm

2 x ręcznik chłonny 20x30 cm

1 x serweta do operacji kończyny 200x300 cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem Ø 5 cm, wykonana z chłonnego laminatu 2-warstwowego na całej powierzchni (polipropylen, polietylen) o gramaturze 58g/m². Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie opisanego powyżej zestawu.

185. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 25) Prosimy o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m².

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

186. Pytanie: (Dot. Zakresu IV i XVI) Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 6, 7, 8, 9, 10, 11 z Zakresu IV oraz 19 i 20 z Zakresu XVI i utworzenie z nich wspólnego odrębnego pakietu.

Wydzielenie wyżej wymienionych 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. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych typu igły do wstrzykiwacza insulinowego (typu PEN) czy bezpiecznych nakłuwaczy faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisem rozdz. VIII pkt 1.5 SIWZ, w zakresie IV i XVI dopuszcza składanie ofert na poszczególne pozycje, w związku z powyższym nie ma potrzeby utworzenia osobnego pakietu dla w/w pozycji.

187. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 19) Z uwagi na brak na rynku nakłuwaczy o podanych w SIWZ parametrach tj. 23G i głębokości nakłucia 1,8 mm, prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania nakłuwaczy o następujących parametrach: 21G oraz głębokości nakłucia 1,8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie nakłuwaczy o następujących parametrach: 21G oraz głębokości nakłucia 1,8 mm.

188. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 19) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktu konfekcjonowanego w opakowaniach po 200 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

189. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 20) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktu konfekcjonowanego w opakowaniach po 200 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

190. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 1) W zakresie VIII poz. 1 opisu przedmiotu zamówienia (formularz asortymentowo – cenowy) określiliście Państwo zapotrzebowanie na System wkładów wielorazowego użytku do wstrzykiwacza Stellant (zestaw wkładów do 12 godzin, wyposażony w dwa antyzwrotne zawory zabezpieczające, zapobiegające przepływowi wstecznemu od pacjenta).

Zestawy te do prawidłowego działania i użytku wymagają zastosowania kompatybilnych z nimi i dedykowanych drenów jednorazowego użytku – sterylny dren jednorazowego użytku, długość 250 cm po całkowitym rozciągnięciu, dwa zawory antyzwrotne. Dreny te nie zostały one uwzględnione w żadnej pozycji formularza asortymentowo – cenowego.

Czy w związku z powyższym Zamawiający określi zapotrzebowanie na dreny jednorazowe przeznaczone do stosowania z systemem wkładów zestawami wielorazowego użytku do wstrzykiwacza Stellant (zestaw wkładów 12-godzinnych)? - np. poprzez dodanie w zakresie VIII dodatkowej pozycji 1a.

Odpowiedź: Zamawiający w Zakresie VIII poz. 2 wymaga zaoferowania drenów dedykowanych do wstrzykiwacza Stellant (modyfikacja z dnia 27.07.2018r.).

191. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 1 i 1a) i zapisu § 2 ust. 2 wzoru umowy) Czy Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych?

Wyroby będące przedmiotem zamówienia (zakres VIII poz. 1 oraz wnioskowana poz. 1a) dystrybuowane są w opakowaniach zbiorczych odpowiednio po:

1) systemem wkładów zestawami wielorazowego użytku do wstrzykiwacza Stellant (zestaw wkładów 12-godzinnych – 20 szt. (zestawów) w opakowaniu zbiorczym;

2) sterylny dren jednorazowego użytku, długość 250 cm po całkowitym rozciągnięciu, dwa zawory antyzwrotne – 50 szt. (drenów) w opakowaniu zbiorczym.

Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja tych opakowań.

W związku z powyższym wnosimy o uwzględnienie możliwości realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych, poprzez dodanie zapisu do wzoru umowy, np.: w § 2 ust. 2 „Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych (jeśli dotyczy).”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

192. Pytanie: (Dot. zapisów § 7 wzoru umowy)

1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej określonej w § 7 ust. 1 w przypadku nieterminowej dostawy, z 0,4% na 0,2% wartości brutto niewykonanego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej określonej w § 7 ust. 2 w przypadku zaistnienia sytuacji określonej w § 9 ust. 2 pkt 1 umowy z 20% na 10% wartości brutto niezrealizowanych dostaw?

3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do wzoru umowy możliwości naliczenia przez Wykonawcę kary umownej Zamawiającemu w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Zamawiający?

Przewidziane we wzorze umowy kary są niewspółmiernie wysokie do zawinienia Wykonawcy, co jest sprzeczne z regulacjami prawnymi w tym zakresie. Wobec tego istotnym jest, aby kary umowne zostały zmiarkowane do wysokości umożliwiającej im pełnienie funkcji dyscyplinująco – represyjnej, gdyż mają one mobilizować Wykonawcę do prawidłowej realizacji ustalonych warunków umowy, nie stanowią natomiast odszkodowania. Wskazane w pełni zostanie spełnione przy ustaleniu kar umownych w zaproponowanym powyżej kształcie.

Jednocześnie wprowadzenie możliwości żądania przez Wykonawcę kary umownej od Zamawiającego w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Zamawiający, pozwoli na zachowanie zasady równego traktowania stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

193. Pytanie: (Dot. Zakresu zapisu § 3 ust. 3 wzoru umowy) Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania faktur zbiorczych, obejmujących dostawy z danego miesiąca?

Ze względu na funkcjonalności posiadanego systemu, nie jest możliwe wystawianie przez nas tzw. faktur zbiorczych. Przyjętą praktyką jest, że każde dostawa fakturowana jest osobno, a faktury dostarczane są razem z zamówionym towarem.

Należy też pamiętać, że wymóg wystawiania faktur zbiorczych (miesięcznych), wraz z zapisem określającym termin płatności liczony od otrzymania faktury, może wpłynąć realnie na wydłużenie terminu płatności nawet o 30 dni od rzeczywistej dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, zgodnie z modyfikacją określoną powyżej.

194. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa+ folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m², na obszarze wzmocnionym o gramaturze 109,5 g/m², o zdolności absorpcji warstwy chłonnej: materiał podstawowy bez wzmocnień 200 ml/m², zaś w obszarze wzmocnionym 405 ml/m², o następującym składzie:

1 x serweta na stolik narzędziowy 150 x 190 cm (wzmocnienie 75 cm x 190 cm),

1 x serweta na stolik Mayo (wzmocnienie 75 cm x 90 cm)

1 x serweta do zabiegów na kończynie 320 cm na 225 cm z otworem samouszczelniającym o średnicy 7 cm (wzmocnienie 100 cm x 50 cm)

1 x serweta 150cm x 180 cm,

1 x osłona na kończyne 33 cm x 55 cm,
1 x taśma samoprzylepna 10 cm x 50 cm (dodatkowo w serwetę główną wbudowane dwa podwójne organizatory do przewodów i drenów),
2 x ręcznik celulozowy 30 cm x 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

195. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa), o gramaturze 57,5 g/m², na obszarze wzmocnień o gramaturze 109,5 g/m², o zdolności absorpcji warstwy chłonnej: materiał podstawowy bez wzmocnień 200 ml/m², zaś w obszarze wzmocnionym 405 ml/m², o następującym składzie:

1 x serweta na stolik narzędziowy 150 x 190 cm (wzmocnienie 75 cm x 190 cm),
1 x serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm (wzmocnienie 75 cm x 90 cm),
1 x serweta samoprzylepna 225 cm x 270 cm z wycięciem U 45 cm x 65 cm oraz dodatkowym wzmocnieniem
1 x serweta samoprzylepna 225 cm x 280 cm z wycięciem U 10 cm x 100 cm (wzmocnienie 100 x 50 cm (+/- 1 cm),
1 x serweta 150 cm x 180 cm,
1 x serweta samoprzylepna 75 cm x 90 cm
1 x osłona na kończyne 33 cm x 110 cm
1 x taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm
2 x taśma samoprzylepna 10 cm x 50 cm
4 x ręcznik celulozowy 30 cm x 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

196. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa), o odporności na przenikanie cieczy min. 125cm/H₂O o następującym składzie:

1 x serweta 175 x 250 cm z wycięciem w kształcie U 10 x 65 cm
1 x serweta samoprzylepna 190 x 225 cm
1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm
2 x ręczniki do rąk 30 x 40 cm
1 x serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

197. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa), o zdolności absorpcji warstwy chłonnej na całej powierzchni 340 %, o następującym składzie:

1 x serweta na stolik narzędziowy 150 x 190 cm (wzmocnienie 75 cm x 190 cm),
1 x serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm (wzmocnienie 75 cm x 90 cm)
1 x serweta samoprzylepna 150 cm x 240 cm,
1 x serweta samoprzylepna 175 cm x 180 cm
2 x serweta samoprzylepna 75 cm x 90 cm
2 x ręcznik celulozowy 30 cm x 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

198. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego wykonanego z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa), o następującym składzie:

- 1 x serweta 150 x 190 cm do owinięcia zestawu
- 1 x serweta samoprzylepna 175 x 170 cm
- 1 x serweta samoprzylepna 140 x 240 cm
- 2 x serweta samoprzylepne 75 x 90 cm
- 1 x taśma samoprzylepna 9 x 25 cm
- 2 x ręczniki do rąk 30 x 20 cm
- 1 x obłożenie stolika Mayo 80 x 145 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

199. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego wykonanego z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa), o następującym składzie:

- 1 x serweta 150 x 190 cm do owinięcia zestawu
- 1 x serweta samoprzylepna 175 x 180 cm
- 1 x serweta samoprzylepna 150 x 240 cm
- 2 x serweta samoprzylepne 75 x 90 cm

- 1 x taśma samoprzylepna 9 x 50cm
- 2 x ręczniki do rąk 30 x 40cm
- 1 x obłożenie stolika Mayo 80 x 145cm

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie opisanego powyżej zestawu.

200. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 7) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego o gramaturze 57,5 g/m², który zawiera serwetę samoprzylepną 75cm x 90cm w ilości 2 szt., o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu uniwersalnego o gramaturze 57,5 g/m², który zawiera serwetę samoprzylepną 75cm x 90cm w ilości 2 szt., spełniającej pozostałe parametry.

201. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 10) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety wykonanej z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa), o zdolności absorpcji warstwy chłonnej 200 ml/m²?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie serwety wykonanej z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa), o zdolności absorpcji warstwy chłonnej 200 ml/m².

202. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 12) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety wykonanej z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) z otworem samoprzylepnym o średnicy 8 cm, o zdolności absorpcji warstwy chłonnej 200 ml/m²?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie serwety wykonanej z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) z otworem samoprzylepnym o średnicy 8 cm, o zdolności absorpcji warstwy chłonnej 200 ml/m².

203. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 17) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety wykonanej z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) o gramaturze 40,2 g/m²? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

204. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 15) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety na kończynę z otworem o średnicy 7 cm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie serwety na kończynę z otworem o średnicy 7 cm.

205. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 22) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa), o odporności na przenikanie cieczy min 125 cm/H₂O o następującym składzie:

- 1 x serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190cm
- 2 x ręczniki do rąk 30 x 40cm
- 1 x serweta operacyjna 150 x 180cm
- 1 x osłona ortopedyczna na kończynę 33 x 55cm
- 1 x serweta na stół Mayo 80 x 145 cm
- 1 x foliowa taśma samoprzylepna 10x50cm
- 1 x serweta wzmocniona z otworem 7 cm samouszczelniającym, ze zintegrowanymi uchwytami do przewodów i drenów

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

206. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 22) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa), o odporności na przenikanie cieczy min 125 cm/H₂O o następującym składzie:

- 1 x serweta na stół 80 x 100cm (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta na kończynę 200 x 300cm z otworem o 7cm
- 1 x osłona ortopedyczna na kończynę 24x80cm
- 1 x serweta na stół Mayo 80 x 145 cm
- 1 x foliowa taśma samoprzylepna 10x50cm
- 1 x taśma samoprzylepna 9x 50cm

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu określonego powyżej.

207. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 24) Czy Zamawiający dopuści zestaw do dłoni/ stopy z serwetą 225 x 300cm z otworem samouszczelniającym oraz zintegrowanymi uchwytami do przewodów i drenów oraz 2 ręcznikami 30 x 40cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do dłoni/ stopy z serwetą 225 x 300cm z otworem samouszczelniającym oraz zintegrowanymi uchwytami do przewodów i drenów oraz 2 ręcznikami 30 x 40cm., spełniającego pozostałe parametry.

208. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 24) Czy Zamawiający dopuści zestaw do dłoni/ stopy z serwetą 200 x 300cm z otworem o średnicy 3 cm samouszczelniającym oraz serwetą na stolik instrumentariuszki 120 x 140cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

209. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 25) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny polipropylenowej SMMS o gramaturze 35 g/m², w rozmiarze M-L, XL, XXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

210. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 26) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego fartucha chirurgicznego posiadającego wzmocnienia w części przedniej i na rękawach, w rozmiarze M-L, XL, XXL? Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie jałowego fartucha chirurgicznego posiadającego wzmocnienia w części przedniej i na rękawach, w rozmiarze M-L, XL, XXL, spełniającego pozostałe parametry.

211. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 27) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny polipropylenowej SMMS? Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie jałowego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny polipropylenowej SMMS, spełniającego pozostałe parametry.

212. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 51) Czy można zaoferować śliniak w rozmiarze 40x60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie śliniaka w rozmiarze 40x60 cm.

213. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 16) Czy można zaoferować podkład wykonany z laminatu celulozowo-polietylenowego, spełniający wszystkie pozostałe wymagania siwz?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie podkładu wykonanego z laminatu celulozowo-polietylenowego, spełniającego pozostałe parametry.

214. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 23) Czy można zaoferować pościel o gramaturze 35 g/m² o składzie:

powłoka	200 x 150cm
powłóczka	90 x 75cm
prześcieradło	210 x 150cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

215. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 9) Czy można zaoferować serwetę zgodną z siwz w rozmiarze 300cm x 240cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

216. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 18) Czy można zaoferować obłożenie na stolik Mayo, składane metodą teleskopową z folii polietylenowej i włókniny wiskozowej jako warstwy chłonnej o gramaturze 74g/m², o zdolności absorpcji wzmocnienia 415%, rozmiar 145cm x 80cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

217. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 25) Czy można zaoferować fartuch wykonany z włókniny typu SMS, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

218. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 26) Czy można zaoferować fartuch wykonany z włókniny typu SMS, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

219. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 28) Czy można zaoferować osłonę z taśmami w rozm. 50x90cm, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie osłony z taśmami w rozm. 50x90cm, spełniającej pozostałe parametry.

220. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w rozumieniu wzoru umowy, zapis „dni robocze” oznacza dni robocze od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

221. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towaru (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny.

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie określić minimalnej ilości, gdyż jest ona uzależniona od ilości przyjętych pacjentów oraz ilości wynegocjowanych kontraktów z Narodowym Funduszem Zdrowia.

222. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 2 wzoru umowy w zdaniu drugim po słowach „o których mowa w ust. 2” zostały dodane słowa „(nie dotyczy daty ważności)”?

Data ważności wyrobu nie musi być zamieszczana na fakturze według art. 106e ustawy o podatku od towarów i usług. Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania daty ważności na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie daty ważności wyrobu bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione. Bezwzględne wymaganie zamieszczenia ww. informacji na fakturze wymusi więc na tych wykonawcach zorganizowanie dodatkowej specjalnej obsługi dostaw dla Zamawiającego, co będzie wiązać się z dodatkowymi kosztami, które niekorzystnie dla Zamawiającego wpłyną na kalkulację i wysokość ceny oferowanej w przetargu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z § 3 ust. 2 wzoru umowy odstępuje od wymogu zamieszczenia daty ważności na fakturze pod warunkiem, że do dostawy będzie załączony inny dokument zawierający daty ważności poszczególnych pozycji.

223. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 5 wzoru umowy wyrażenie „2 lata” zostało zastąpione wyrażeniem „1 rok”?

Spełnienie wymogu 2-letniego terminu ważności jest możliwe, ale wymagałoby zorganizowania specjalnej obsługi dostaw specjalnie dla Zamawiającego, co zwiększałoby koszty logistyczne związane z obsługą dostaw i miałyby niekorzystny dla Zamawiającego wpływ na wysokość oferowanej ceny. Nasuwa się wątpliwość czy wymaganie tak długiego terminu ważności jest rzeczywiście uzasadnione potrzebami Zamawiającego. Czy Zamawiający zamierza przechowywać zakupiony towar przez 2 lata?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe za wyjątkiem Zakresu XVII poz. 6, 12.

224. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w § 7 ust. 2 do 10% wartości brutto niezrealizowanych dostaw?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

225. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy zostało dodane wyrażenie następującej (lub podobnej) treści: „oraz w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%”?

Dodanie powyższego wyrażenia w żaden sposób nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

226. Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII) Ponieważ jest to asortyment przeznaczony do profesjonalnego użytku, czy Zamawiający wyrazi zgodę aby napisy w j. polskim były umieszczone tylko na opakowaniach handlowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

227. Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 6) Czy Zamawiający dopuści rękaw z fałdą o szerokości 400mm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

228. Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 11) Czy Zamawiający dopuści torebki samozamykające o rozmiarze 130 mm x 330mm w opakowaniu a'1200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. W przypadku niepełnych opakowań prosimy o informację czy mamy zaokrąlać w górę do pełnych opakowań czy w dół?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie torebki samozamykające o rozmiarze 130 mm x 330mm w opakowaniu a 1200 sztuk. W takiej sytuacji należy wycenić 1200 sztuk w 5 opakowaniach.

229. Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII) Czy ze względów techniczno-higienicznych Zamawiający wymaga aby rękaw nawinięty był folią do zewnątrz?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie rękawów nawiniętych folią do zewnątrz.

230. Pytanie: (Dot. Zakresu VI, poz. 3) Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley 100% silikon z strzykawką z roztworem gliceryny dołączoną osobno, cewnik i strzykawka pakowana sterylnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

231. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 13) Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania wydzieliny z dróg oddechowych do rurki intubacyjnej i rurki tracheostomijnej w rozmiarach wyłącznie od Ch10-CH16?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

232. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 13) Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania wydzieliny z dróg oddechowych do rurki intubacyjnej i rurki tracheostomijnej z otworem centralnym i z dwoma naprzemianległymi otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie zamkniętego systemu do odsysania wydzieliny z dróg oddechowych do rurki intubacyjnej i rurki tracheostomijnej z otworem centralnym i z dwoma naprzemianległymi otworami bocznymi.

233. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 6) Czy Zamawiający dopuści jako równoważny zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie cylindra, ze skalą pomiarową w zakresie 5-250 ml/h, długość zestawu 150 cm, komora kroplowa wykonana z materiałów wolnych od DEHP, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską klapką, elastyczna komora kroplowa, kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm, uniwersalne zakończenie drenu luer-lock, precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy, miękki elastyczny dren wykonany z materiałów wolnych od DEHP, łącznik do dodatkowych iniekcji typu Y, pozbawiony w całości DEHP oraz lateksu, sterylny - EO, opakowanie papier/folia, z datą ważności i numerem serii, pakowany po 20 z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań ?



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

234. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 40) Czy Zamawiający dopuści zestaw do pielęgnacji i oczyszczania jamy ustnej niesterylny, czysty mikrobiologicznie, składający się z:

- Szczoteczka do zębów z funkcją jednoczesnego szczotkowania, płukania oraz kontrolowanego odsysania. Łącznik do kontrolowanego odsysania pozwala na manualną regulację siły ssania, z możliwością podłączenia do standardowych przewodów odsysających – 1 sztuka
- Płyn 10ml do płukania jamy ustnej z 0,10% roztworem chlorheksydyny – 1 sztuka
- Aplikator gąbkowy – 1 sztuka

- Żel nawilżający jamę ustną 3ml na bazie wodnej z dodatkiem ksylitolu – 1 sztuka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

235. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 41) Czy Zamawiający dopuści zestaw do pielęgnacji i oczyszczania jamy ustnej niesterylny, czysty mikrobiologicznie składający się z:

- Szczoteczka do zębów z funkcją jednoczesnego szczotkowania, płukania oraz kontrolowanego odsysania. Łącznik do kontrolowanego odsysania pozwala na manualną regulację siły ssania, z możliwością podłączenia do standardowych przewodów odsysających – 1 sztuka
- Płyn 10ml do płukania jamy ustnej z 0,10% roztworem chlorheksydyny – 1 sztuka;
- Gąbka z funkcją jednoczesnego oczyszczania, płukania oraz kontrolowanego odsysania. Łącznik do kontrolowanego odsysania pozwala na manualną regulację siły ssania, z możliwością podłączenia do standardowych przewodów odsysających – 1 sztuka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

236. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 43) Czy Zamawiający dopuści spike do zastosowania przez 72h?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie spików do zastosowania przez 72h.

237. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 33) Czy Zamawiający dopuści maski silikonowe z możliwością sterylizacji w 121 st. C?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w/w Zakres nie posiada poz. 33.

238. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 30) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego czepek do mycia głowy pacjenta nasączonego substancjami myjącymi oraz odżywką, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, dwuwarstwowa struktura czepek z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie: roztwór nie wymagający spłukiwania z zawartością wody, dimetikonu, aloesu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 20 sek przy mocy 700W?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie czepek do mycia głowy opisanego powyżej.

239. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 32) Czy Zamawiający dopuści chusteczki o wymiarach ok 20x20 cm, pakowane po 12 sztuk z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

240. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 32) Czy Zamawiający dopuści chusteczki o wymiarach 23x33 cm, pakowane po 4 sztuki z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

241. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 24) Czy Zamawiający dopuści pokrycie higieniczne na rolce z perforacją co 38 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

242. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 7) Czy Zamawiający w zakresie XI pozycji 7 dopuści zgłębnik żołądkowy wykonany z elastycznego PCV, zmrożona powierzchnia zewnętrzna, min. 4 znaczniki głębokości, z otworem centralnym i czterema bocznymi, dł. 105-125cm. Jałowy, jednorazowego użytku. Atraumatyczne zakończenie. Rozmiar: Ch16, Ch18, Ch21?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie zgłębnika żołądkowego opisanego powyżej.

243. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 8) Czy Zamawiający w zakresie XI pozycji 8 dopuści zgłębnik żołądkowy do długotrwałego żywienia, poliuretanowy, bez DEHP, materiał nieprzepuszczalny dla promieni RTG (paski, oznaczenie długości co 1cm umożliwiające łatwą i bezpieczną kontrolę wprowadzenia), z przewodnicą. Rozmiar: Ch8, Ch10, Ch12, dł. 125cm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie zgłębnika żołądkowego opisanego powyżej.

244. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 11b) Czy Zamawiający w zakresie XI pozycji 11b dopuści sondę o długości 90 lub 125 cm do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

245. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 24) Czy Zamawiający dopuści filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i metodzie filtracji ładunków elektrostatycznych, sterylnej, o następujących parametrach: objętość oddechowa Vt 150-1500ml, poziom nawilżania 37mg H₂O przy Vt 500 ml, waga 35,6 g, opór przepływu przy 60l/min-2,14 cm H₂O, przestrzeń martwa 55 ml z portem kapno luer-lock z koreczkiem mocowanym na stałe?

Prosimy o odstąpienie od parametru skuteczność filtracji wg NaCl gdyż podaje ten parametr tylko jeden producent.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

246. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 15) Czy zamawiający dopuści jako równoważny nebulizator z maską i drenem 200 cm, o pojemności 8 ml, skalowany co 2 ml, spełniający pozostałe wymogi SIWZ, dodatkowo produkt pozbawiony szkodliwych ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

247. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 27) Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy, z barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci i o metodzie działania ładunków intermolekularnych, sterylnej, zakres objętości oddechowej 150-1500ml, przestrzeń martwa 55ml, masa 35,6 g, skuteczność bakteryjna >99,9999%, skuteczność wirusowa >99,999%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

248. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 31) Czy zamawiający oczekują żeby w masce krtaniowej rurka i mankiet uformowane były jako pozbawiona łączy całość dla większego bezpieczeństwa użytkowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje zaoferowania maski krtaniowej opisanej powyżej, pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

249. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 31) Czy zamawiający oczekuje aby rurka maski krtaniowej była usztywniona i wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła pod kątem około 70° przez co zakładanie maski jest dużo łatwiejsze?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje zaoferowania maski krtaniowej opisanej powyżej, pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

250. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 31) 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: Zamawiający nie oczekuje zaoferowania maski krtaniowej opisanej powyżej, pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

251. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 31) Czy zamawiający oczekuje maski w pełni bezpiecznej w środowisku MR co oznacza, że maska krtaniowa ma być pozbawiona wszelkich metalowych elementów, dzięki czemu nie będzie stwarzać dodatkowego ryzyka dla pacjenta podczas badania MR jak i nie będzie wpływać na jakość obrazowania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania maski w pełni bezpiecznej w środowisku MR, tj. ma być pozbawiona wszelkich metalowych elementów.

252. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 34) Czy zamawiający oczekuje żeby resuscytator był wyposażony w zintegrowany pasek dla komfortu stosowania i wyrównania siły uciśnięć?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza zaoferowanie resuscytatora opisanego powyżej.

253. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 34) Czy zamawiający dopuści układ oddechowy z portem kapno w kolanku ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie układu oddechowego z portem kapno w kolanku.

254. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 1) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o nieznacznie różniących się parametrach tj. AQL na poziomie lepszym =1.0 oraz tekstura na całej powierzchni rękawicy. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic z wskaźnikiem AQL=1.0, z teksturą na całej powierzchni rękawicy, pozostałe parametry bez zmian.

255. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 2) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o nieznacznie różniącym się parametrze tj. AQL na poziomie lepszym =1.0. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic z wskaźnikiem AQL=1.0, pozostałe parametry bez zmian.

256. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 3) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o poniższym opisie:

„Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, kolor jasno kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma) powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana (skrobia kukurydziana)”, poziom protein lateksu poniżej 40 µg/g, posiadające AQL 0.65. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/ folia, koperta wewnętrzna papierowa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

257. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII, poz. 4) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma), powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia zewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), poziom protein lateksu poniżej 10µg/g, posiadające AQL 0.65. Opakowanie nieprzepuszczalne dla ozonu foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach.

258. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 5) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma), powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna i powierzchnia zewnętrzna polimeryzowane. Bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Opakowanie nieprzepuszczalne dla ozonu foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

259. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII, poz. 6) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma), powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna i powierzchnia zewnętrzna polimeryzowane. Bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Opakowanie nieprzepuszczalne dla ozonu foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach.

260. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o nieznacznie różniącym się parametrze tj. AQL na poziomie lepszym =1.0. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic z wskaźnikiem AQL=1.0, pozostałe parametry bez zmian.

261. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 8) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor różowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, powierzchnia zewnętrzna: tekstura biszkoptowa z dodatkowa tekstura na końcach palców, pokrycie powierzchni zewnętrznej: polimer, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, chlorowana oraz pokryta kolagenem i alantoiną.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

262. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 9) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na palcu min. 0,09 mm oraz AQL = 1,0. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,09mm-0,11mm oraz ze wskaźnikiem AQL=1.0, pozostałe parametry bez zmian.

263. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 12) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic w opakowaniach a'200 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

264. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 13) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, wewnętrznie chlorowane, teksturowane na całej powierzchni, mankiet rolowany. AQL 1,5, średnia grubość ścianki: na palcu 0,40mm, na dłoni 0,35mm, na mankiecie 0,20mm, długość min 290mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 28N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 25µg/g-potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455. Wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Zgodne z EN 455, EN 388, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 8 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN 374, przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, min 13 cytostatyków na min 3 poziomie wg ASTM D 6978 min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 37% formaldehydu- poziom min 1- potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 50 szt.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach.

265. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 24) Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylne, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

266. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 15) Czy Zamawiający dopuści zestaw do aeroterapii zawierający: maskę aerozolową dla dzieci i dorosłych, nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 µm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m, przeznaczony dla pacjentów powyżej 2 roku życia ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

267. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 27) Czy Zamawiający dopuści filtr o masie 25 g i przestrzeni martwej 45 ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

268. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 35) Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji i możliwość uzyskania najlepszej oferty, dopuści w powyższym zakresie rękojeść światłowodową do laryngoskopu wielorazowego użytku (poz. b) oraz jednorazowe łyżki do laryngoskopu, z wysokiej jakości tworzywa sztucznego-poliwęglany, typu Macintosh w rozmiarach 1, 2, 3, 4 (poz. a). Obecny opis ogranicza bowiem ilość złożonych ofert do jednego wykonawcy, naraża tym samym Zamawiającego na nieracjonalne gospodarowanie środkami publicznymi przy jednoczesnym zakupie przedmiotu niekoniecznie wysokiej jakości.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie sprzętu o powyższych parametrach.

269. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 44) W związku z zaprzestaniem dystrybucji Clearlink - 2 łączniki dostępu dożylnego w Zakresie VIII poz.44 Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Onelink- 2 łączniki dostępu dożylnego z przedłużeniem cewnika naczyniowego typu Y dł. 14cm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie: Onelink- 2 łączniki dostępu dożylnego z przedłużeniem cewnika naczyniowego typu Y dł. 14cm.

270. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 4) Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'70 szt. z przeliczeniem ilości na 3500 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek w opakowaniu a'70 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 3500 op. po 70 szt.

271. Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3) Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną w rozmiarze 0,4 x 19mm, jak dotychczas stosowana w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,4 x 19mm.

272. Pytanie: (Dot. Zakresu III poz. 1) Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 27G x ¾" (0,4 x 18,5mm) lub w rozmiarze 26G (0,45 x 12mm)?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie igły w rozmiarze 27G x ¾" (0,4 x 18,5mm).

273. Pytanie: (Dot. Zakresu III poz. 1 – 7) Czy Zamawiający dopuści igły pakowane a'50 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach dopuszcza zaoferowanie igieł pakowanych a'50 szt. W takiej sytuacji należy wycenić:

poz 1: 100 op. po 50 szt.;

poz 2: 258 op. po 50 szt.;

poz 3: 60 op. po 50 szt.;

poz 4: 330 op. po 50 szt.;

poz 5: 560 op. po 50 szt.;

poz 6: 510 op. po 50 szt.;

poz 7: 568 op. po 50 szt.

274. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 5) Czy Zamawiający dopuści silikonowy dren T-Kehr dostępny w rozmiarach 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, o długości ramion 45x18cm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie silikonowego drenu T-Kehr w rozmiarach 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, o długości ramion 45x18cm.

275. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 6) Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania g.d.o. posiadający barwnie kodowany łącznik oraz kod numeryczny na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie cewnika do odsysania posiadającego barwnie kodowany łącznik oraz kod numeryczny na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym.

276. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 6) Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania g.d.o. posiadający otwór centralny oraz dwa otwory boczne naprzemianległe?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie cewnika do odsysania posiadającego otwór centralny oraz dwa otwory boczne naprzemianległe.

277. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 8) Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania g.d.o. posiadający końcówkę dystalną ściętą pod kątem 90 stopni, posiadający barwnie kodowany łącznik oraz kod numeryczny na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

278. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 18) Czy Zamawiający dopuści plaster stabilizujący do mocowania cewników w kolorze cielistym?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie plastra stabilizującego do mocowania cewników w kolorze cielistym.

279. Pytanie: (Dot. Zakresu VII poz. 1) Czy Zamawiający dopuści dreny Redona posiadające perforację naprzemianległą na długości 15cm, jak dotychczas stosowany w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie drenu Redona posiadającego perforację naprzemianległą na długości 15cm.

280. Pytanie: (Dot. Zakresu VII poz. 8) Czy Zamawiający oczekuje drenu o długości 50cm, posiadającego linię kontrastującą w RTG na całej długości, pakowany podwójnie: wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzne opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie drenu o długości 50cm, posiadającego linię kontrastującą w RTG na całej długości, pakowany podwójnie: wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzne opakowanie folia-papier.

281. Pytanie: (Dot. Zakresu VII poz. 10) Czy Zamawiający dopuści silikonowy dren w zwoju o długości 30mb z przeliczeniem ilości na 2 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

282. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 7b) Czy Zamawiający dopuści korek jednorazowy w kolorze białym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

283. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 24) Czy Zamawiający dopuści łącznik o średnicy zewnętrznej 4,5mm – 7,7mm lub 7,5mm – 15,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

284. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 50) Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z kartonowym uchwytem dopasowującym się do kształtu twarzy zamiast sztywnej obręczy, wyposażony w zastawkę jednokierunkową uniemożliwiającą wydostanie się z wnętrza zapachu i treści zamiast wkładki pochłaniającej?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie worka na wymiociny z kartonowym uchwytem dopasowującym się do kształtu twarzy zamiast sztywnej obręczy, wyposażonego w zastawkę jednokierunkową uniemożliwiającą wydostanie się z wnętrza zapachu i treści zamiast wkładki pochłaniającej.

285. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 51) Czy Zamawiający dopuści śliniak w rozmiarze 35x48cm z kieszenią 12cm, pakowany a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie śliniaków w rozmiarze 35x48cm z kieszenią 12cm, pakowane a'50sztuk. W takiej sytuacji należy wycenić 190 op. po 50 szt.

286. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 11) Czy Zamawiający dopuści przyrząd typu Spike bez automatycznej zastawki, z filtrem przeciwbakteryjnym 1,2µm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie przyrządu typu Spike bez automatycznej zastawki, z filtrem przeciwbakteryjnym 1,2µm.

287. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 10) Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela w rozmiarach 0/60mm, 1/70mm, 2/80mm, 3/90mm, 4/100mm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rurek Guedela w rozmiarach 0/60mm, 1/70mm, 2/80mm, 3/90mm, 4/100mm.

288. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 15) Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 10ml, skalowany co 2ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

289. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 27) Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 45ml oraz wadze 29g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

290. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 33) Czy Zamawiający dopuści maski silikonowe do Ambu z możliwością sterylizacji w 125°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

291. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 21) Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy: worek 1500ml, dren o dł. 115cm z otworem końcowym oraz otworem bocznym, bez kanki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

292. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 1) Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne pudrowane o powierzchni gładkiej spełniające pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic diagnostycznych pudrowanych o powierzchni gładkiej spełniające pozostałe parametry SIWZ.

293. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 3) Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z mankietem równomiernie wzmocnionym, rolowanym, zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych z mankietem równomiernie wzmocnionym, rolowanym.

294. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 4) Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z wewnętrzną warstwą polimerową naniesioną równomiernie bez struktury sieci jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

295. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 5) Czy Zamawiający dopuści rękawice 100% nitrylowe, jałowe, chlorowane obustronnie z mankietem równomiernie wzmocnionym bez zawartości protein, opakowane zewnętrzne foliowe hermetyczne, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach.

296. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 5) Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, syntetyczne, neoprenowe, bezpudrowe, rekomendowane dla osób uczulonych na lateks, obustronnie polimerowane (zastosowana innowacyjna technologia DHD zapewniająca jednolite polimerowanie, umożliwiającą zakładanie rękawic nawet na

wilgotne dłonie), mankiet równomiernie wzmocniony, rolowany (zapobiegający zsuwaniu się rękawicy). Ułożenie rękawic w opakowaniu: mankiet wywinięty, rękawice nie są dodatkowo składane w połowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

297. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 6) Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z mankietem równomiernie wzmocnionym zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, rękawice nie są dodatkowo składane w połowie, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych z mankietem równomiernie wzmocnionym zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy.

298. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7) Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniach jednostkowych a' 100szt., co zmniejsza ryzyko kontaminacji rękawic w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tj. 13 874op.?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic w opakowaniach jednostkowych a'100szt. W takiej sytuacji należy wycenić 13 874 op. po 100 szt.

299. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 9) Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o grubości na palcu 0,12mm ($\pm 0,02$), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic nitrylowych o grubości 0,9mm-0,11mm.

300. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 9) Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o grubości na palcu 0,10mm ($\pm 0,01$), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic nitrylowych o grubości na palcu 0,10mm ($\pm 0,01$), pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

301. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 9) Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe do procedur wysokiego ryzyka o grubości na palcu 0,16mm ($\pm 0,02$), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

302. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 12a) Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane rękawice posiadały odporność (min. 30min.) na alkohole powszechnie stosowane w dezynfekcji – etanol i izopropanol o stężeniu min. 70% potwierdzone raportami z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach.

303. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 12a) Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane rękawice spełniały w całości normę EN 374 – 1,2,3, co oznacza, że są odporne na przenikanie min 3 substancji chemicznych pochodzących z listy badanych substancji podanej w załączniku A przez co najmniej 30 min, co gwarantuje pełną ochronę i bezpieczeństwo personelu?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach.

304. Pytanie: (Dot. Zakresu XIV poz. 1 – 2) Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach dopuszcza zaoferowanie elektrod w opakowaniu a'50 szt. W takiej sytuacji należy wycenić:

poz.1 – 1741 op. po 50 szt.;

poz.2 – 964 op. po 50 szt.

305. Pytanie: (Dot. Zakresu XV poz. 5) Czy Zamawiający dopuści papier w rolce o długości 30m z przeliczeniem ilości na 84 rolki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

306. Pytanie: (Dot. Zakresu XV poz. 6) Czy Zamawiający dopuści papier w rolce o długości 30m z przeliczeniem ilości na 84 rolki ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

307. Pytanie: (Dot. Zakresu XV poz. 7) Czy Zamawiający dopuści papier w rolce o wymiarach 50mm x 30m z przeliczeniem ilości na 131 rolek ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

308. Pytanie: (Dot. Zakresu XV poz. 8) Czy Zamawiający dopuści papier w rolce o długości 30m z przeliczeniem ilości na 107 rolek ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

309. Pytanie: (Dot. Zakresu XV poz. 19) Czy Zamawiający dopuści papier w bloku 250-kartkowym, jak dotychczas stosowany w Państwa placówce, z przeliczeniem ilości na 80 bloków?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

310. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI, pozycja 4) Czy Zamawiający dopuści stazę o długości ok. 480mm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach dopuszcza zaoferowanie stazy o długości ok. 480mm.

311. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 7) Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 szt. z przeliczeniem ilości na 4379 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

312. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 31) Czy Zamawiający dopuści myjkę jak dotychczas używaną w Państwa placówce w formie prostokątnej rękawicy o prostym kroju (niezwężana w nadgarstku) pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

313. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 31) Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'10sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie myjek-rękawic w opakowaniu a'10 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 8510 op. po 10 szt.

314. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 32) Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, włókninowe myjki do mycia ciała w formie ściereczki nie wymagające splukiwania oraz namaczania, w rozmiarze 33cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (60sek. w 750W), zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbato 20, disodium EDTA. bezzapachowe, na opakowaniu typu "Flow wrap" nadrukowana ilość, rozmiar ściereczek oraz pole do opisu daty otwarcia opakowania, pakowane w opakowania a'10 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

315. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 1-2) Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'50 sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

316. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 3-4) Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100 sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 3 dopuszcza zaoferowanie czepek męskiego typu furażerka w opakowaniu a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 185 op. po 100 szt. Zamawiający w pozycji 4 nie wyraża zgody na powyższe.

317. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 5) Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100 sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

318. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 7) Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej na całej powierzchni w rozmiarze L, pakowane a'10sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie fartucha wykonanego z włókniny polipropylenowej podfoliowanej na całej powierzchni w rozmiarze L, w opakowaniu a'10 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 440 op. po 10 szt.

319. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 9) Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze 33g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

320. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 13) Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 45g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

321. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 15) Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 60x90cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie podkładu w rozmiarze 60x90cm, pozostałe parametry bez zmian.

322. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 16) Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce o składzie 2 x celuloza + folia PE?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

323. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 22) Czy Zamawiający dopuści podkład o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

324. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 25) Czy Zamawiający dopuści komplet wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

325. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 6) Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 230cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 100 cm x 150 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m²

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 180cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 100 cm x 180 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m²

2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 50 cm x 90 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m²

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm wykonana z folii PE o gramaturze 42 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o gramaturze 30 g/m² i wymiarach 60 cm x 145 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 72 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m² ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu o składzie określonym powyżej.

326. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 8) Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta okulistyczna wzmocniona o wymiarach 140 cm x 240 cm z otworem o wymiarach 10 cm x 10 cm wypełnionym folią operacyjną, zintegrowana z 2 torbami do zbiórki płynów, wyposażona w 1 sztywnik o wymiarach 4cm x 50cm. Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m²

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m². ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

327. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 10-13, 17) Prosimy o dopuszczenie serwety dwuwarstwowej o gramaturze 40g/m², spełniającej wysokie wymagania wg normy EN 13795:2011+A1:2013.

Obłożenia chirurgiczne i/lub wyroby medyczne, stosowane są m.in. w celu zapewnienia czystej mikrobiologicznej strefy roboczej wokół rany oraz w celu zmniejszenia przenoszenia flory bakteryjnej skóry pacjenta do rany. Wysokie wymagania wg normy EN 13795:2011+A1:2013 w tym: odporność na przenikanie drobnoustrojów oraz odporność na penetrację cieczy na poziomie >100 cm H₂O, zapewniają wysokie bezpieczeństwo oraz ochronę pacjenta, jak również wpływają na zminimalizowanie zakażeń i infekcji. Chcemy nadmienić, że serwety dwuwarstwowe o gramaturze 40 g/m² wykonane są z wysokochłonnego polipropylenu typu spunlace oraz nieprzemakalnej folii polietylenowej, co także wpływa na barierowość przed przenikaniem mikroorganizmów oraz zwiększenie bezpieczeństwa dla pacjenta.

Nadrzędnym celem produkcji wyrobów medycznych jest wytwarzanie ich w taki sposób aby stosowanie ich nie zagrażało zdrowiu i bezpieczeństwu pacjentów. Ta dbałość została zachowana, gdyż mimo niższej gramatury serwety

dwuwarstwowe 40g charakteryzują się podwyższonym poziomem wymagań użytkowych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwet dwuwarstwowych o gramaturze 40 g/m².

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

328. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 10-13) Czy Zamawiający dopuści serwetę o chłonności 500%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

329. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 11) Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o średnicy 6x8cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

330. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 14) Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 230cm x 260cm, wzmocniona z wycięciem "U" o wymiarach 20cm x 100 cm, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60 g/m² oraz warstwy chłonnej w strefie krytycznej o gramaturze 80 g/m², dodatkowo zintegrowana z organizatorami przewodów. Łączna gramatura serwety w strefie krytycznej 140 g/m².

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

331. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 15) Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 230cm x 300cm, wzmocniona z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3.5cm, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60 g/m² oraz warstwy chłonnej w strefie krytycznej o gramaturze 80 g/m², dodatkowo zintegrowana z organizatorami przewodów. Łączna gramatura serwety w strefie krytycznej 140 g/m².

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

332. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 15) Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm wykonana z folii PE o gramaturze 42 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o gramaturze 30 g/m² i wymiarach 60 cm x 145 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 72 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

333. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 24) Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 300 cm z otworem samouszczelniającym się o średnicy 3,5 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, zintegrowana z organizatorami przewodów

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m² ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

334. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 24) Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 230cm x 300cm, wzmocniona z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3.5cm, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60 g/m² oraz warstwy chłonnej w strefie krytycznej o gramaturze 80 g/m², dodatkowo zintegrowana z organizatorami przewodów. Łączna gramatura serwety w strefie krytycznej 140 g/m².

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m²

+ serweta na stolik Mayo 80x145cm pakowana osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

335. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 25) Czy Zamawiający dopuści jałowe fartuchy wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

336. Pytanie: (Dot. Zakresu XX, pozycja 25) Czy Zamawiający dopuści jałowe fartuchy wykonane z włókniny typu SSMMMS?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie jałowych fartuchów wykonanych z włókniny typu SSMMMS.

337. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 26) Czy Zamawiający dopuści jałowe fartuch wzmocniony wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

338. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 28) Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończyne pakowana z 1 taśmą samoprzylepną w komplecie + druga taśma pakowana osobno?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie osłony na kończyne pakowanej z 1 taśmą samoprzylepną w komplecie + druga taśma pakowana osobno.

339. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 28) Czy Zamawiający dopuści taśmę samoprzylepną pakowaną a'lsztuka, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie może ustosunkować się do zadanego pytania, ponieważ nie dotyczy ono wskazanej pozycji.

340. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 11) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodenek typu bokserki z nieprzezroczystej włókniny typu SMS o gramaturze 28 g/m² ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie spodenek typu bokserki z nieprzezroczystej włókniny typu SMS o gramaturze 28 g/m².

341. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 21) Czy Zamawiający wymaga wyceny prześcieradeł celulozowo-foliowych wzmocnionych nitkami z poliestru?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie wyceny prześcieradeł celulozowo-foliowych wzmocnionych nitkami z poliestru.

342. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 33) Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki przeznaczone do delikatnych powierzchni, zawierające śladową dopuszczalną ilość alkoholu, w celu odparowania preparatu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

343. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 13) Czy Zamawiający dopuści do oceny taśmę samoprzylepną z indykatorem parowym o szerokości 18mm i długości 55m, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

344. Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 1-10) Czy Zamawiający dopuści, aby rękawy papierowo-foliowe posiadały nadruk symbolu jednoznacznego kierunku otwierania tylko od strony foli, z uwagi na bieżącą kontrolę wzrokową wyrobów sterylizowanych podczas otwierania pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

345. Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 6) Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą, spełniający wymagania SIWZ, o rozmiarze 350mm x 100m lub 400mm x 100m?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

346. Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 11) Czy Zamawiający dopuści do oceny torebki, spełniające wymagania SIWZ, w rozmiarze 200mm x 330mm, w opakowaniu po 200 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

347. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 6) Czy zamawiający dopuści strzykawkę 50ml, jałową, ze skalą rozszerzoną do 60 ml, do pomp infuzyjnych, z prostopadłym wycięciem na tłoku i kołnierzykiem na końcówce, z czytelną z trwałą skalą, z nazwą dystrybutora/importera na cylindrze?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

348. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 8) Czy zamawiający dopuści strzykawkę bursztynową 50ml, jałową, ze skalą rozszerzoną do 60 ml, do pomp infuzyjnych, z prostopadłym wycięciem na tłoku i kołnierzykiem na końcówce, z czytelną z trwałą skalą, z nazwą dystrybutora/importera na cylindrze?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

349. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 12) Czy zamawiający dopuści cewnik do podaży tlenu przez nos typu „wąsy” o długości 200 cm, j.u., pakowany indywidualnie?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie cewnika do podaży tlenu przez nos typu „wąsy” o długości 200 cm, j.u., pakowanego indywidualnie.

350. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 16) Czy zamawiający dopuści maski do podawania tlenu z drenem 200 cm, wykonana z miękkiego i przezrzystego PCV, sterylna, pakowana pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie maski do podawania tlenu z drenem 200 cm, wykonanej z miękkiego i przezrzystego PCV, sterylna, pakowanego pojedynczo.

351. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 5) Czy zamawiający wymaga przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych nie zawierający ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych nie zawierającego ftalanów.

352. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 50) Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii w kolorze mlecznym, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie worków opisanych powyżej.

353. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 7a) Czy zamawiający dopuści basen plastikowy płaski 480mm długość; 270mm szerokość; 80mm wysokość, poj. 2 l?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

354. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 7 i 8) Czy zamawiający dopuści pokrywki do basenów nie zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

355. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 8a) Czy zamawiający dopuści basen głęboki z pulpy celulozowej poj. 2 l, o wymiarach dł x szer x wys : 355x285x100 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie basenu głębokiego z pulpy celulozowej poj. 2 l, o wymiarach dł x szer x wys : 355x285x100 mm.

356. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 21) Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, dren zakończony twardą kanką z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

357. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 10) Czy zamawiający oczekuje szpatulek sterylnych czy niesterylnych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania szpatulek niesterylnych.

358. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 21) Czy zamawiający dopuści ostrza z wygrawerowanym rozmiarem na ostrzu, z informacją o rozmiarze, serii lot, dacie ważności oraz odcisku kształtu ostrza na każdym opakowaniu jednostkowym, pozostałe zgodnie z opisem?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie ostrza z wygrawerowanym rozmiarem na ostrzu, z informacją o rozmiarze, serii lot, dacie ważności oraz odcisku kształtu ostrza na każdym opakowaniu jednostkowym, pozostałe parametry bez zmian.

359. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 26) Czy zamawiający dopuści utrwalacz cytologiczny w opak. 150 ml z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie utrwalacza cytologicznego w opakowaniu a'150 ml. W takiej sytuacji należy wycenić 80 op. po 150 ml.

360. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 45) Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie jednorazowego wziernika ginekologicznego w opakowaniu a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 150 op. po 100 szt.

361. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 1) Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 50 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

362. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 2) Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 50 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

363. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 3) Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny, o gramaturze 25 g/m2, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny, głębokość ok.13 cm?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie czepka typu furażerka, z lamówką około 8 mm przechodzącą z tyłu w troki, wiązane na troki, niesterylne, wykonane z włókniny, o gramaturze 25 g/m2, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny, głębokość ok. 13 cm.

364. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 3, 4) Czy zamawiający dopuści czepki w opakowaniach foliowych po 100 szt?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 3 dopuszcza zaoferowanie czepka męskiego typu furażerka w opakowaniu foliowym a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 185 op. po 100 szt. Zamawiający w pozycji 4 nie wyraża zgody na powyższe.

365. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 4) Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny o gramaturze 16 g/m2, w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie czepka typu beret, niesterylne, wykonane z włókniny o gramaturze 16 g/m2, w kolorze zielonym.

366. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 5) Czy zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu włókninowe, niebieskie?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie ochraniaczy na obuwiu włókninowych, niebieskich.

367. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 6) Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, gram. 20 g/m2, w kolorze zielonym, z rękawem ściągniętym bawełnianym mankietem z wszytą gumką?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie fartucha włókninowego, gram. 20 g/m2, w kolorze zielonym, z rękawem ściągniętym bawełnianym mankietem z wszytą gumką.

368. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 8) Czy zamawiający dopuści fartuchy foliowe przednie, białe uniwersalne w opak. 100 szt?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie fartucha foliowego przedniego, białego uniwersalnego w opakowaniu a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 69 op. po 100 szt.

369. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 20) Czy zamawiający dopuści prześcieradło j.u. 210X160 cm z włókniny o gram. 25 g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

370. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 23) Czy zamawiający dopuści pościel niejałową z włókniny, jednorazowego użytku, o gram. 25 g/m2 o składzie: prześcieradło 150x210, poszewka kołdra 160x210, poszewka poduszka 70x80?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

371. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 39) Czy Zamawiający zgodzi się w Zakresie Nr VIII (Drobny sprzęt medyczny) dla pozycji nr 39 na dopuszczenie testów nowej generacji tzw. "suchych" , posiadających szczelne i bezpieczne zamknięcie, łatwy odczyt na pierścieniu wskaźnikowym oraz wyposażone dodatkowo w Gastrosticki ułatwiające przenoszenie biopłatów (próbek) ze szczypczyków na pole reakcyjne testu?

Uzasadnienie:

Test ureazowy tzw. "suchy" zapewnia wykrywanie infekcji *Helicobacter pylori* w sposób doskonalszy, który eliminuje wady testu mokrego, powodującego między innymi: możliwość fałszywie pozytywnych wyników spowodowanych przez krew, żółć, niewłaściwą jakość płynów oraz występowanie tzw. "blushing effect"

Gastrostick - unikatowy, posiadający certyfikat CE, wyrób medyczny ułatwiający w znacznym stopniu bezpieczne i w pełni profesjonalne wykonywanie oznaczeń za pomocą testu ureazowego GOLD Hp dry do diagnostyki *Helicobacter pylori*.

Gastrostick służy do przeniesienia w łatwy i szybki sposób, badanego materiału (biopłatów) ze kleszczyków na pole reakcyjne testu ureazowego GOLD Hp dry.

Gastrostick jest pewnego rodzaju plastikowym (PVC) szpikulcem (o odpowiednio wyprofilowanych, skośnych krawędziach ułatwiających pobieranie próbek) zakończonym ergonomicznym uchwytem.

Skutecznie eliminuje on konieczność stosowania adoptowanych do tego celu standardowych, jednorazowych igieł stalowych

Nie istnieją w literaturze żadne merytoryczne argumenty ograniczające w jakikolwiek sposób możliwość stosowania tzw. testów „suchych” w rutynowej diagnostyce medycznej.

Testy te są stosowane od wielu lat na całym świecie skutecznie wypierając testy żelowe i tzw. testy mokre” – z uwagi na ich oczywiste wady.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji wyraża zgodę na zaoferowanie testów opisanych powyżej.

372. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu dostarczanego na podstawie obecnej umowy przetargowej?

1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm)

4 ręczniki do rąk 30,5x34cm

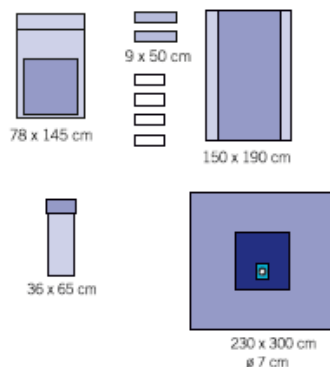
2 taśmy mocujące 9 x 50 cm

1 osłona na nogę 36 x 65 cm

1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm (2-warstwowa na całej powierzchni), z elastycznym otworem o średnicy 7cm, z warstwą chłonną 75 x 80 cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Materiał 2 warstwowy PE+PP o gramaturze 60 g/m² w części podstawowej. Gramatura na obszarze wzmocnień 140 g/m². Zdolność absorpcji materiał podstawowy 458%, łąta chłonna 532%



Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu o powyższych parametrach.

373. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostarczanego na podstawie obecnej umowy przetargowej?

1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm)

1 serweta 100 x 150cm 2-warstwowa na całej powierzchni

1 przylepna serweta średnia 150 x 300 cm (2-warstwowa na całej powierzchni) z warstwą chłonną 15 x 50 cm i organizatorami przewodów

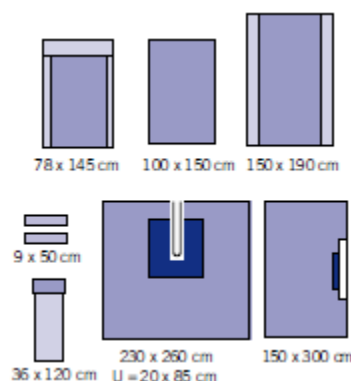
1 osłona na nogę 36 x 120 cm wykonana z kratonu

2 taśmy mocujące 9 x 50 cm

1 serweta 230 x 260 cm (2-warstwowa na całej powierzchni), z wycięciem „U” 20 x 85 cm, z warstwą chłonną 50x100cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Materiał 2 warstwowy PE+PP o gramaturze 60 g/m² w części podstawowej. Gramatura łąty chłonnej na obszarze wzmocnień 140g/m². Zdolność absorpcji materiał podstawowy 458%, łąta chłonna 532%

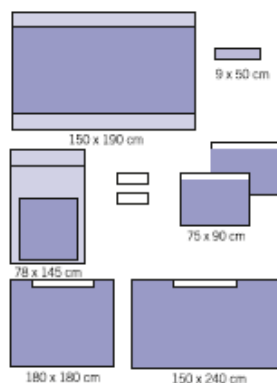


Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu o powyższych parametrach.

374. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostarczanego na podstawie obecnej umowy przetargowej?

- 1 taśma operacyjna 9 x 50 cm
- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm),
- 2 ręczniki do rąk 30,5x34cm
- 2 przyklejane serwety 75 x 90 cm
- 1 przyklejana serweta średnia 180 x 180 cm
- 1 przyklejana serweta duża 150 x 240 cm
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Materiał 2 warstwowy PE+PP o gramaturze 60 g/m². Zdolność absorpcji materiał podstawowy 458%



Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu o powyższych parametrach.

*Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjnych
i Organizacji Zarządzania
/-/ Ewa Paczkowska*