



SZP.292-14/2020

Łódź, 02.09.2020 r.

www.bip.jonscher.pl

Dot.: przetargu nieograniczonego na: „Sukcesywne dostarczanie sprzętu jednorazowego użytku”. Numer postępowania: 14/2020.

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT

Na mocy art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych (t.j.: Dz. U. 2019 poz. 1843) Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 17.09.2020r. do godz. 11:00. Wobec powyższego wadium należy wnieść w terminie do dnia 17.09.2020r. do godz. 11:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 17.09. 2020r. o godz. 11:30.

MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ

Jednocześnie na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ:

I. W załączniku nr 8 do SIWZ (Formularz asortymentowo-cenowy):

1) w Zakresie I poz. 13 zmienia ilość:

jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
13	Strzykawką insulinową 1ml/100j. w zestawie z nakładaną igłą, sterylna, jednorazowego użytku (op. 100 szt.)	op.	491

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
13	Strzykawką insulinową 1ml/100j. w zestawie z nakładaną igłą, sterylna, jednorazowego użytku (op. 100 szt.)	op.	50

2) w Zakresie VIII poz. 13 zmienia opis przedmiotu zamówienia:

jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
13	System do pomiaru ośrodkowego ciśnienia żylnego ze skalą pomiarową odporną na złamania (z plastiku) z możliwością mocowania do stojaka ze skalą +35 do -15 cm H ₂ O, 100 jednorazowych linii i 17 skal wielorazowych	szt.	6

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
13	System do pomiaru ośrodkowego ciśnienia żylnego ze skalą pomiarową odporną na złamania (z plastiku) z możliwością mocowania do stojaka ze skalą +35 do -15 cm H ₂ O, op. 100 jednorazowych linii	op.	6

3) w Zakresie VIII poz. 31 zmienia opis przedmiotu zamówienia:

jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
31	Bezigłowy system dostępu naczyniowego w technologii podzielnej membrany silikonowej z końcówką Luer, przezroczysty, zapobiegający zakażeniom i redukującym ryzyko przypadkowych zakłuć igłą, do podłączenia do pacjenta maksymalnie do 7 dni lub na 100 aktywacji	szt.	800

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
31	Bezigłowy system dostępu naczyniowego w technologii podzielnej membrany silikonowej z końcówką Luer, przezroczysty, zapobiegający zakażeniom i redukującym ryzyko przypadkowych zakłuć igłą, posiadający rozwiązanie zapobiegające cofaniu się krwi do linii po przeplukaniu , do podłączenia do pacjenta maksymalnie do 7 dni lub na 100 aktywacji.	szt.	800

4) w Zakresie XIII poz. 1 zmienia opis przedmiotu zamówienia:

jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1	Rękawice lateksowe lekko pudrowane (roz. S, M, L, XL), lateks z kauczuku naturalnego, zawartość protein poniżej 150 mikrogram/1g lateksu, wskaźnik AQL ≤1,5 na opakowaniu jednostkowym. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, dodatkowe ułatwiające chwytność teksturowanie na całej powierzchni rękawicy lub końcówek palców. Odpowiednie oznakowanie znakiem CE i nazwą producenta. Zgodność z normą EN-455. Wykończenie mankietu - równomiernie rolowany brzeg (op./100szt.)	op.	240

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1	a) Rękawice lateksowe lekko pudrowane (roz. S, M, L), lateks z kauczuku naturalnego, zawartość protein poniżej 150 mikrogram/1g lateksu, wskaźnik AQL ≤1,5 na opakowaniu jednostkowym. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, dodatkowe ułatwiające chwytność teksturowanie na całej powierzchni rękawicy lub końcówek palców. Odpowiednie oznakowanie znakiem CE i nazwą producenta. Zgodność z normą EN-455. Wykończenie mankietu - równomiernie rolowany brzeg (op./100szt.)	op.	200
	b) Rękawice lateksowe lekko pudrowane (roz. XL), lateks z kauczuku naturalnego, zawartość protein poniżej 150 mikrogram/1g lateksu, wskaźnik AQL ≤1,5 na opakowaniu jednostkowym. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, dodatkowe ułatwiające chwytność teksturowanie na całej powierzchni rękawicy lub końcówek palców. Odpowiednie oznakowanie znakiem CE i nazwą producenta. Zgodność z normą EN-455. Wykończenie mankietu - równomiernie rolowany brzeg (op./90szt.)	op.	40

5) w Zakresie XIII poz. 6 zmienia opis przedmiotu zamówienia:

jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
6	a) Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe (roz. S, M, L, XL). Wskaźnik AQL≤1,5 na opakowaniu jednostkowym. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, dające się łatwo zakładać i zdejmować. Mankiet zakończony pogrubionym brzegiem zapobiegającym samozwijaniu się. Odpowiednie oznakowanie znakiem CE i nazwą producenta. Zgodność z normą EN-455 (op. 200 szt.)	op.	42 080
	b) Uchwyty naścienne potrójne na rękawice diagnostyczne opisane w poz. a)	szt.	25
	c) Uchwyty naścienne pojedyncze na rękawice diagnostyczne opisane w poz. a)	szt.	18

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
6	a) Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe (rozmiar S, M, L). Wskaźnik AQL≤1,5 na opakowaniu jednostkowym. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, dające się łatwo zakładać i zdejmować. Mankiet zakończony pogrubionym brzegiem zapobiegającym samozwijaniu się. Odpowiednie oznakowanie znakiem CE i nazwą producenta. Zgodność z normą EN-455 (op. 200 szt.)	op.	40 000
	b) Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe (rozmiar XL). Wskaźnik AQL≤1,5 na opakowaniu jednostkowym. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, dające się łatwo zakładać i zdejmować. Mankiet zakończony pogrubionym brzegiem zapobiegającym samozwijaniu się. Odpowiednie oznakowanie znakiem CE i nazwą producenta. Zgodność z normą EN-455 (op. 180 szt.)	op.	2 080

6) w Zakresie XVII poz. 1 zmienia ilość i wartość wadium:

jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Wadium
1	Test wieloparametrowy do kontroli procesu sterylizacji parowej. Typ IV wg ISO 11140-1, informacja dotycząca użycia i interpretacji wyników. Wykonawca oświadcza, że posiada i na każde żądanie Zamawiającego przedstawi: - oświadczenie producenta o zgodności testu z normą ISO 11140-1, - potwierdzenie producenta o braku zawartości metali ciężkich, - deklarację zgodności wydaną przez niezależne laboratorium badawcze. Op. 250 szt. podwójnych wskaźników, perforacja przez środek ułatwiająca odrywanie.	op.	15 274	9 000,00

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Wadium
1	Test wieloparametrowy do kontroli procesu sterylizacji parowej. Typ IV wg ISO 11140-1, informacja dotycząca użycia i interpretacji wyników. Wykonawca oświadcza, że posiada i na każde żądanie Zamawiającego przedstawi: - oświadczenie producenta o zgodności testu z normą ISO 11140-1, - potwierdzenie producenta o braku zawartości metali ciężkich, - deklarację zgodności wydaną przez niezależne laboratorium badawcze. Op. 250 szt. podwójnych wskaźników, perforacja przez środek ułatwiająca odrywanie.	op.	334	200,00

7) w Zakresie XVII poz. 5 zmienia ilość w pkt a):

jest:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
5	a) Biologiczny zestaw testowy o szybkim odczycie do tlenu etylenu, symulujący narzędzie rurowe, zawierający wskaźnik biologiczny. Do każdego pojedynczego zestawu dołączony jeden wskaźnik stosowany jako kontrola pozytywna wskaźników. Wykrycie aktywności metabolicznej spor/wynik pozytywny po ok 60-120 min. inkubacji. Wskaźnik biologiczny zapewnia ostateczny odczyt wyniku negatywnego po 4 godzinach inkubacji. Odczyt wskaźnika automatyczny w autoczytniku poprzez wskazanie koloru na wyświetlaczu. Nakrętka wskaźnika w kolorze zielonym. Na fiolce repozycjonowalna nierwująca się naklejka ze wskaźnikiem chemicznym i miejscem do opisu. Zgodność wskaźnika znajdującego się w zestawie z normą referencyjną potwierdzoną certyfikatem niezależnej jednostki notyfikowanej. Wykonawca oświadcza, że posiada i na każde żądanie Zamawiającego przedstawi opinię niezależnej jednostki o zgodności wskaźnika z normą. W opakowaniu 25 zestawów i 25 kontroli.	op.	44
	b) Autoczytnik przeznaczony do inkubacji wskaźników biologicznych do tlenu etylenu o ostatecznym odczycie po 4 godzinach. Wskaźniki inkubowane w 10 komorach, czas pozostały do końca inkubacji wyświetlany w sposób ciągły, (co 1 minuta) i indywidualny dla każdej komory inkubacyjnej. Wynik inkubacji widoczny na wyświetlaczu LCD za pomocą znaku "+" lub "-" oraz sygnału dźwiękowego w przypadku pozytywnego wyniku. Odczyt automatyczny, na podstawie fluorescencji. Możliwość podłączenia autoczytnika do komputera za pomocą kabla ethernet, w celu możliwości wydruku wyniku inkubacji oraz podglądu wyniku i czasu pozostałego do końca inkubacji w każdej komorze. Dostawca autoczytnika zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski, umożliwiający naprawę oraz coroczną kalibrację urządzenia	szt.	1

a powinno być:

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
5	a) Biologiczny zestaw testowy o szybkim odczycie do tlenu etylenu, symulujący narzędzie rurowe, zawierający wskaźnik biologiczny. Do każdego pojedynczego zestawu dołączony jeden wskaźnik stosowany jako kontrola pozytywna wskaźników. Wykrycie aktywności metabolicznej spor/wynik pozytywny po ok 60-120 min. inkubacji. Wskaźnik biologiczny zapewnia ostateczny odczyt wyniku negatywnego po 4 godzinach inkubacji. Odczyt wskaźnika automatyczny w autoczytniku poprzez wskazanie koloru na wyświetlaczu. Nakrętka wskaźnika w kolorze zielonym. Na fiolce repozyjonowalna nierwująca się naklejka ze wskaźnikiem chemicznym i miejscem do opisu. Zgodność wskaźnika znajdującego się w zestawie z normą referencyjną potwierdzoną certyfikatem niezależnej jednostki notyfikowanej. Wykonawca oświadcza, że posiada i na każde żądanie Zamawiającego przedstawi opinię niezależnej jednostki o zgodności wskaźnika z normą. W opakowaniu 25 zestawów i 25 kontroli.	op.	15
	b) Autoczytnik przeznaczony do inkubacji wskaźników biologicznych do tlenu etylenu o ostatecznym odczycie po 4 godzinach. Wskaźniki inkubowane w 10 komorach, czas pozostały do końca inkubacji wyświetlany w sposób ciągły, (co 1 minuta) i indywidualny dla każdej komory inkubacyjnej. Wynik inkubacji widoczny na wyświetlaczu LCD za pomocą znaku "+" lub "-" oraz sygnału dźwiękowego w przypadku pozytywnego wyniku. Odczyt automatyczny, na podstawie fluorescencji. Możliwość podłączenia autoczytnika do komputera za pomocą kabla ethernet, w celu możliwości wydruku wyniku inkubacji oraz podglądu wyniku i czasu pozostałego do końca inkubacji w każdej komorze. Dostawca autoczytnika zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski, umożliwiający naprawę oraz coroczną kalibrację urządzenia	szt.	1

Załącznik nr 8 do SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy) po modyfikacji w załączeniu.

II. W rozdz. IX. SIWZ - INFORMACJE DOTYCZĄCE WADIUM – zmienia kwotę wadium dla całego zamówienia:

jest:

„1. Wysokość wadium

Każdy Wykonawca zobowiązany jest zabezpieczyć swoją ofertę wadium w wysokości określonej dla danego Zakresu/pozycji określonej w załączniku nr 8 do SIWZ (Formularz asortymentowo-cenowy) w kolumnie „Wartość wadium”.

Kwota wadium dla całego zamówienia wynosi: 87 009,80 zł.”

a powinno być:

„1. Wysokość wadium

Każdy Wykonawca zobowiązany jest zabezpieczyć swoją ofertę wadium w wysokości określonej dla danego Zakresu/pozycji określonej w załączniku nr 8 do SIWZ (Formularz asortymentowo-cenowy) w kolumnie „Wartość wadium”.

Kwota wadium dla całego zamówienia wynosi: 78 185,80 zł.”

Analogicznie Zamawiający dokonuje modyfikacji w zakresie informacji dotyczącej wartości wadium w ogłoszeniu o zamówieniu.

III. W załączniku nr 6 do SIWZ (Wzór umowy) w § 3 ust. 4:

jest:

„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 Miejskiego Centrum Medycznego im. dr. Karola Jonschera w Łodzi (ul. Milionowa 14, 93-113 Łódź).”

a powinno być:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu towar, o którym mowa w § 1 Umowy, z terminem ważności nie krótszym, niż 1 rok, licząc od dnia dostarczenia towaru do Miejskiego Centrum Medycznego im. dr. Karola Jonschera w Łodzi (ul. Milionowa 14, 93-113 Łódź).”

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SIWZ

W związku z zapytaniem do SIWZ, jakie wpłynęło od Wykonawcy, Zamawiający wyjaśnia:

1. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 12) Prosimy o dopuszczenie strzykawki insulinowej lml/40j, z nakładaną igłą 03x13mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

2. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 13) Prosimy o dopuszczenie strzykawki insulinowej 100U w opakowaniu po 120 sztuk z dołączoną igłą 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

3. Pytanie: (Dot. Zakresu 1 poz. 14) Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki napełnione jałowym roztworem soli fizjologicznej były zgodne z zasadą 13 dyrektywy Rady (Wspólnot Europejskich) 93/42/EWG z dn. 14.06.1993 r dotyczącej wyrobów medycznych, która mówi: "Wszystkie wyroby zawierające jako integralną część substancję, która, użyta oddzielnie, może być uznana za produkt leczniczy w rozumieniu art. 1 dyrektywy 65/65/EWG i która to substancja zdolna jest do oddziaływania na organizm ludzki działając w sposób pomocniczy względem takich wyrobów medycznych, znajdują się w klasie III"?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowane strzykawki napełnione jałowym roztworem soli fizjologicznej były zgodne z zasadą 13 dyrektywy Rady (Wspólnot Europejskich) 93/42/EWG z dn. 14.06.1993 r dotyczącej wyrobów medycznych.

4. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 14) Prosimy o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej napełnionej fabrycznie roztworem NaCl 3 ml, 5 ml, 10 ml spełniającej wszystkie opisane wymogi SIWZ, o całkowitej pojemności cylindra zbliżonej do opisanej tj.

Dla 3 ml - całkowita pojemność cylindra ok. 8 ml

Dla 5 ml - całkowita pojemność cylindra ok. 9 ml

Dla 10 ml - całkowita pojemność cylindra ok. 14 ml

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie opisanych powyżej strzykawek.

5. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 14) Czy oferowane strzykawki fabrycznie napełnione roztworem NaCl09% mają posiadać potwierdzony w oficjalnych ulotkach, materiałach marketingowych brak refluxu?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowane strzykawki fabrycznie napełnione roztworem NaCl09% posiadały potwierdzony w oficjalnych ulotkach, materiałach marketingowych brak refluxu.

6. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 15) Prosimy o dopuszczenie strzykawki do tuberculinu z wtopioną igłą 26G1/2 - 0,45x13mm, ostrze standard, skala co 0,01ml. Strzykawka bez przestrzeni martwej. Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, natłuszczone olejem silikonowym. Wyraźna czytelna skala, trwała, niezmywalna. Rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawki o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu. Sterylizowana EO. Opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie może odnieść się do niniejszego pytania, ponieważ Zakres I poz. 15 nie dotyczy strzykawki do tuberkuliny.

7. Pytanie: (Dot. SIWZ) Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie Jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę by zamówienia, które wpłyną do Wykonawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano.

8. Pytanie: (Dot. SIWZ) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów - sygu. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

9. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 1 i 2) i zapisu § 2 ust. 2 wzoru umowy)

W związku z przyjętą i obowiązującą zasadą realizacji zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych (kartony) w przypadku wyrobów medycznych określonych w zakresie VIII poz. 1 i 2, tj:

- 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;

prosimy o weryfikację ilości dla pozycji nr 2 w zakresie VIII do poziomu wielokrotności ilości w opakowaniu zbiorczym, np. 6000 szt. lub 6050 szt.

Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja opakowań. Dlatego też ponownie prosimy o uwzględnienie możliwości realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych (pełne kartony), 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 w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie opisanych:

- 1) w poz. 1 - systemu wkładów wielorazowego użytku kompatybilnych ze wstrzykiwaczem Stellant, w op. zbiorczym a'20 szt. zestawów. W takiej sytuacji należy wycenić 35 op. a'20 szt. zestawów;
- 2) w poz. 2 - sterylnego drenu jednorazowego użytku w op. zbiorczym a'50 szt. drenów. W takiej sytuacji należy wycenić 121 op. a'50 szt. drenów.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zapis w/w umowy w powyższym zakresie pozostawia bez zmian.

10. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 1) Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw do wiązadła krzyżowego w składzie:

- a) 1 szt. serweta do operacji kończyn 230x315 cm, otwór elastyczny śr. 7cm
- b) 1 szt. serweta - osłona stołu 150x100cm, wzmocniona warstwą chłonną 75x190cm
- c) 1 szt. serweta - wzmocniona osłona stołu 150x190cm, warstwa chłonna 65x190cm
- d) 2 szt. taśma lepna 9x49cm
- e) 4 szt. ręczniki celulozowe 19x25cm
- f) 1 szt. osłona na kończynę 22x75cm
- g) 1 szt. wzmocniona osłona stolika MAYO 79x145cm, warstwa chłonna 65x85cm

Zestaw spełnia wymagania wysokie wg normy PN EN [13795 1-3](#) przy czym nieprzemakalność serwety głównej w strefie krytycznej jest na poziomie min. 800 cm H₂O przy jednoczesnej wytrzymałości na wypychanie/rozrywanie w strefie krytycznej na poziomie min. 300 kPa. Materiał podstawowy obłożenia składający się z min. 3 warstw o gramaturze min. 79 g/m². Jedna z warstw to folia PE. Dodatkowe wzmocnienie włókninowe (warstwa czwarta w strefie krytycznej) min. 50 g/m² - w strefie krytycznej obłożenia głównego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

11. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 2) Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw do protezy rewizyjnej w składzie:

- a) serweta chirurgiczna górna z taśmą samoprzylepną o wymiarach 300x175 cm, wzmocniona w strefie krytycznej (dodatkowa warstwa chłonna o gramaturze 50g/m²) i wyposażona w organizatory przewodów 300x175cm - 1szt.
- b) serweta chirurgiczna dolna o wymiarach 200x260 cm z wycięciem "U" o wymiarach 7x102 cm, wzmocniona (dodatkowa warstwa chłonna) w strefie krytycznej 200x260cm – 1 szt.
- c) serweta chirurgiczna 75x90cm - 1 szt
- d) serweta na stół 150x190cm - 1szt.
- e) osłona na kończynę 32x120cm - 1szt
- f) dwuwarstwowa taśma lepna rozm. 9x49cm - 2szt.
- g) ręczniki chłonne celulozowe rozm. 18x25cm - 4szt.
- h) osłona na stół Mayo rozm 79x145cm z warstwą chłonną 65x85cm, - 1szt.
- i) serweta owinięcie zestawu 150x190cm przykrycie na stół instrumentalny -1 szt.

Zestaw spełnia wymagania wysokie wg normy PN EN13795 1-3 przy czym nieprzemakalność serwety głównej w strefie krytycznej jest na poziomie min. 800 cm H₂O przy jednoczesnej wytrzymałości na wypychanie/rozrywanie w strefie krytycznej na poziomie min. 300 kPa. Materiał podstawowy obłożenia składający się z min. 3 warstw o gramaturze min. 79 g/m². Jedną z warstw to folia PE. Dodatkowe wzmocnienie włókninowe (warstwa czwarta w strefie krytycznej) min. 50 g/m² - w strefie krytycznej obłożenia głównego.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do protezy rewizyjnej opisanego powyżej.

12.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 3) Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw do tarczycy który: Serwetę główną posiada w rozmiarze 200/280/350cm oraz 4 ręczniki do rąk zamiast 2? Pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

13.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 4) Czy zamawiający dopuści zestaw do tarczycy o poniższym składzie?

- a) serweta chirurgiczna górna z taśmą samoprzylepną 90x75cm – 1 szt.
- b) serweta chirurgiczna dolna o wymiarach 150x260cm z wycięciem U o wymiarach 7x65cm, z dodatkową warstwą chłonną w strefie krytycznej – 1 szt.
- c) serweta chirurgiczna 75x90cm – 1 szt.
- d) taśmy samoprzylepne 9x49cm – 2szt.
- e) celulozowe ręczniki chłonne 18x25 cm – 4 szt.
- f) osłona na stolik Mayo 79x145 cm – 1 szt.
- g) serweta na stół (owinięcie zestawu) 150x190cm – 1szt.

Wymagania:

- wykonany z laminatu trójwarstwowego z dodatkową czwartą warstwą chłonną w strefie krytycznej o łącznej gramaturze min. 110g/m², Jedną z warstw materiału stanowiła folia PE.
- wytrzymałość na rozerwanie na sucho/mokro: 385/330 kPa w strefie krytycznej
- wytrzymałość na penetrację płynów 840 cm H₂O w strefie krytycznej

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

14.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 7) Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw uniwersalny z fartuchami:

- 1) Serweta z taśmą samoprzylepną 175x175cm, budowa warstwowa, dodatkowe chłonne wzmocnienie w strefie krytycznej, w serwetę wkomponowane organizatory przewodów, dzielona taśma samoprzylepna – 1szt.
- 2) Serweta z taśmą samoprzylepną 240x150cm, budowa warstwowa, dodatkowe chłonne wzmocnienie w strefie krytycznej, w serwetę wkomponowane organizatory przewodów, dzielona taśma samoprzylepna – 1szt.
- 3) Serwety z taśmą samoprzylepną 75x90cm, budowa warstwowa, dodatkowe chłonne wzmocnienie w strefie krytycznej – 2szt.
- 4) Serweta na stół 150x190cm, warstwa chłonna 75x190cm – 1szt.
- 5) Taśma samoprzylepną nieprzepuszczalna elastyczna 9x49cm – 1szt.
- 6) Ręczniki chłonne 18x25cm – 4szt.
- 7) Osłona na stolik Mayo 79x145cm, warstwa chłonna 65x85cm – 1szt.

Wymagania materiałowe:

pozycje 1,2,3, wykonane z laminatu min. trójwarstwowego o gramaturze > 79 g/m² posiadające dodatkowe wzmocnienie (czwarta warstwa) w strefie krytycznej z włókniny o gram. 50g/m², całkowita gramatura w strefie krytycznej 129 g/m², odporność na przenikanie cieczy (ciśnienie hydrostatyczne) na całej powierzchni serwet 100cm H₂O, jedną z warstw stanowiła folia PE, wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro (strefa krytyczna) > 280/160 kPa, serwety spełniają wymagania PN EN 13795-3 Wysoka jakość,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

15.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 22) Czy zamawiający dopuści zestaw do artroskopii kolana w składzie:

- serweta chirurgiczna do zabiegu w okolicach stawu kolanowego o wymiarach 230x320 cm, posiadający samouszczelniający otwór z neoprenu o średnicy 7 cm, z możliwością zamocowania drenów. Serweta jest wyposażona w torbę do przechwytywania płynów z możliwością podłączenia drenu - 1 szt.
- serweta dodatkowa na stolik w rozmiarze 150 x 190 cm - 1 szt.
- osłona na kończynę 22 x 75 cm - 1 szt.
- taśmy samoprzylepne - min. 2 szt.
- ręczniki chłonne - min. 4 szt.
- osłona na stolik MAYO 79x145cm, warstwa chłonna 65x85cm - 1 szt.

- osłona na stolik - (owinięcie zestawu) 150 x 190 cm

Zestaw spełnia wymagania wysokie wg normy PN EN 13795 1-3 przy czym wytrzymałość na wypychanie/rozrywanie w strefie krytycznej na poziomie min. 65 kPa

Materiał podstawowy serwety głównej składający się min. z 2 warstw (folia PE oraz warstwa chłonna) o łącznej gramaturze min. 60 g/m²

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do artroskopii kolana opisanego powyżej.

16.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 24) Czy zamawiający dopuści zestaw do operacji na dłoni/stopie w składzie:

a) serweta chirurgiczna do zabiegów na kończynie o wymiarach min. 200 x 300 cm posiadający samouszczelniający otwór 7cm,

b) osłona na stolik Mayo o wymiarach min. 79 x 145 cm,

c) serwetą chirurgiczną min. 140 x 190cm,

d) serweta chirurgiczną min. 75 cm x 75 cm z taśmą samoprzylepną,

e) 2 ręczniki chłonne min. 18 x 25 cm,

f) taśma samoprzylepna min. 9 x 49 cm,

g) serweta o wym. 140 x 190 cm, która może służyć jako przykrycie stolika

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do operacji na dłoni/stopie opisanego powyżej.

17.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5-7) Czy Zamawiający dopuści w Części I poz. 5-7 dopuści nazwę producenta strzykawki i nazwę strzykawki na korpusie?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie strzykawek, które posiadają nazwę producenta strzykawki i nazwę strzykawki na korpusie.

18.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 11) Czy Zamawiający wymaga w Części I poz. 11 strzykawki z podwójną skalą?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga zaoferowania strzykawki z podwójną skalą.

19.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 16) Czy Zamawiający dopuści w Części I poz. 16 strzykawkę z końcówką typu ENFit?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

20.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 17) Czy Zamawiający dopuści w Części I poz. 17 strzykawkę tuberkulinową 1ml z dokładaną igłą 26G 0,45x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawki tuberkulinowej 1ml z dokładaną igłą 26G 0,45x13mm, pozostałe parametry bez zmian.

21.Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3) Czy Zamawiający dopuści w Części II poz. 3 dopuści rozmiar 0,40 x 18mm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,40 x 18mm.

22.Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3) Czy Zamawiający dopuści w Części II poz. 3 dopuści rozmiar 0,40 x 20mm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,40 x 20mm.

23.Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3) Czy Zamawiający dopuści w Części II poz. 3 dopuści rozmiar 0,45 x 22mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

24.Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 5) Czy Zamawiający dopuści w Części IV poz. 5 dopuści rozmiar 1,1 x 88mm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 1,1 x 88mm.

25.Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 5) Czy Zamawiający dopuści w Części IV poz. 5 dopuści opakowanie blistrowe?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły do nakłuć lędźwiowych w opakowaniu blister.

26.Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 5) Czy Zamawiający dopuści w Części IV poz. 5 dopuści opakowanie typu papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły do nakłuć lędźwiowych w opakowaniu typu papier/folia.

27.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1b) Czy Zamawiający dopuści w Części V poz. 1b) wycenę za opakowanie a' 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

28.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 4) Czy Zamawiający dopuści w Części V poz. 4 Kaniulę dożylną bezpieczną w systemie zamkniętym, z fabrycznie zintegrowanym drenem zakończonym podwójnym rozgałęzieniem (jedno zakończone przezroczystym zaworem dostępu naczyniowego z przezroczystą silikonową membraną zakończoną równo z konektorem) osłonka igły chroniąca przed zakłuciem, cewnik wykonany z PUR, 3 paski radiocieniujące, otwór przy ostrzu igły umożliwiający pojawienie się krwi pomiędzy igłą a cewnikiem - potwierdzający wejście do naczynia podczas kaniulacji, rozmiary: 24G (0,7x19mm), 22G (0,9x25mm), 20G (1,1x32mm), 18G (1,3x32mm) opakowanie sztywne zapobiegające utracie jałowości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

29.Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 10) Czy w pakiecie 11, pozycja 10 zamawiający dopuszcza zgłębnik gastrostomijny z końcówką typu ENFit?

W związku normami ISO (80369-3) dla złączy z otworami o małej średnicy złącze EnFit jest dedykowane do stosowania w żywieniu dojelitowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

30.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 5, 7, 8) Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu XX poz. 5,7,8 - i utworzenie z nich osobnego pakietu.

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

31.Pytanie: (Dot. §7 wzoru umowy – zał. nr 6 do SIWZ) Prosimy o uwzględnienie obecnej niepewnej sytuacji epidemiologicznej panującej w kraju i na świecie oraz występującej w związku z nią siły wyższej.

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie zapisu do wzoru umowy paragrafu dotyczącego siły wyższej lub ustępów regulujących przeszkody wpływające na terminowość realizacji dostawy akcesoriów medycznych w przypadku występowania siły wyższej.

- 1. Siła wyższej, za którą Strony uznają wystąpienie takich zdarzeń jak na przykład klęski żywiołowe, pożary, powodzie, trzęsienia ziemi, działania wojenne, strajki, blokady, kwarantannę, epidemie, w szczególności następstwa związane z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 lub wszelkie inne okoliczności lub przyczyny niezależne od Stron.*
- 2. Wykonawca nie jest odpowiedzialny za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań z powodu zaistnienia siły wyższej, tj. jeżeli niewykonanie zostało spowodowane zdarzeniem wywołanym przyczyną zewnętrzną, będącym poza kontrolą Wykonawcy oraz gdy w chwili zawarcia Umowy niemożliwe było przewidzenie tego zdarzenia lub jego skutków, które wpłynęły na zdolność Wykonawcy do wykonania Umowy, oraz gdy niemożliwe było uniknięcie przez Wykonawcę samego zdarzenia lub przynajmniej jego skutków.*
- 3. Strony zobowiązują się do wzajemnego powiadamiania się o zaistnieniu siły wyższej i dokonania stosownych ustaleń celem wyeliminowania możliwych skutków działania siły wyższej.*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Prawa i obowiązki Stron, w przypadku wystąpienia siły wyższej, zostały określone w ustawie Kodeks Cywilny, a zgodnie z art. 14 ustawy Pzp w sprawach nieuregulowanych w umowie mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.

32.Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 6b), 6c)) Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia uchwytów na rękawice. W/w pozycje stanowią zablokowanie udziału większości firm w przedmiotowym postępowaniu na zakup rękawic. Z naszej wiedzy wynika, iż takie uchwyty posiada tylko jeden wykonawca nie będący pośrednikiem handlowym, a co za tym idzie narazi to Zamawiającego na znacznie wyższe ceny zakupu rękawic i w ewidentnie preferuje jednego wykonawcę. Nadmieniamy, iż wartość wspomnianych uchwytów stanowi zaledwie około 1% wartości całego zamówienia. Odstąpienie od tego powyższego wymogu pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach odstępuje od wymogu dostarczenia uchwytów na rękawice – zgodnie z modyfikacją określoną powyżej.

33.Pytanie: (Dot. Wzoru umowy) Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:
Siła wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Prawa i obowiązki Stron, w przypadku wystąpienia siły wyższej, zostały określone w ustawie Kodeks Cywilny, a zgodnie z art. 14 ustawy Pzp w sprawach nieuregulowanych w umowie mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.

34.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 1-4) Czy Zamawiający wymaga strzykawk dwuczęściowych czy trzyczęściowych?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach wymaga zaoferowania strzykawk dwuczęściowych.

35.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 1-4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawk z rozszerzoną skalą: 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml. Wymóg stawiany przez Zamawiającego dot. nierozszerzanej skali nie ma swojego uzasadnienia gdyż w strzykawkach gdzie jest jedynie skala nominalna (strzykawki producenta BD) i tak tłok wysuwa się poza skalę nominalną. Strzykawki ze skalą rozszerzoną są bardziej praktyczne gdyż dodatkowe kreski na korpusie strzykawki pozwalają na zmierzenie zawartości nabraego płynu poza skalę nominalną.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie strzykawk z rozszerzoną skalą odpowiednio:

Poz. 1 - 2-3ml, Poz. 2 - 5-6ml, Poz. 3 - 10-12ml, Poz. 4 - 20-24ml.

36.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 1-4) Czy Zamawiający wymaga strzykawk 2-cz luer z kontrastującym tłokiem innym niż biały/mleczny?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie strzykawk 2-cz luer z kontrastującym tłokiem innym niż biały/mleczny.

37.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 1-4) Czy Zamawiający wymaga strzykawk 2-cz luer w klasie IIa?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

38.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 1-4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 3-cz luer z rozszerzona skalą: 2-2,5ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-22 ml;

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie strzykawk 3-cz luer z rozszerzoną skalą odpowiednio: Poz. 1 - 2-2,5ml, Poz. 2 - 5-6ml, Poz. 3 - 10-12ml, Poz. 4 - 20-22ml.

39.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 1-4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 3-cz luer lock z rozszerzoną skalą: 2-2,5ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-22 ml;

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie strzykawk 3-cz luer lock z rozszerzoną skalą odpowiednio: Poz. 1 - 2-2,5ml, Poz. 2 - 5-6ml, Poz. 3 - 10-12ml, Poz. 4 - 20-22ml.

40.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 2-cz luer pakowanych po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek 2-cz luer w op. a'80 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 3750 op. a'80 szt.

41.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3-cz pakowanych po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek 3-cz w op. a'50 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 6000 op. a'50 szt.

42.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5-7) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakimi pompami dysponuje.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że posiada następujące pompy: ASCOR AP 22, ASCOR AP 23, ASCOR AP 24+, ASCOR AP 14, MEDIMA SPCA, MEDIMA S2, MEDIMA S300.

43.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5-7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia wykonawcy, że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z pompami.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach wymaga zaoferowania strzykawek, które będą wpisane i wyświetlane w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawki.

44.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5-7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia producenta, że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z pompami.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach wymaga zaoferowania strzykawek, które będą wpisane i wyświetlane w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawki.

45.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5-7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie strzykawek z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

46.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5-7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z typem strzykawki tylko na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie strzykawek z typem strzykawki tylko na opakowaniu jednostkowym.

47.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 6, 7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z rozszerzoną skalą: 50-60ml.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie strzykawek z rozszerzoną skalą: 50-60ml.

48.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z tłokiem wystającym poza cylindrem ok. 2,5cm.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek z tłokiem wystającym poza cylindrem ok. 2,5cm.

49.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 8) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3-cz luer lock 50/60ml, których cylinder wykonany jest z polipropylenu a tłok z polietylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

50.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 8) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek pakowanych po 16szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek w op. a'16 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 188 op. a'16 szt.

51.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 9) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek: 2-2,5ml.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek o poj. 2-2,5ml.

52.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 9) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek: 3ml.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek o poj. 3ml.

53.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 10, 11) Czy Zamawiający wymaga aby końcówka w/w strzykawki była ścieta pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie strzykawek ścietych pod kątem 45 stopni.

54.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 11) Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawka była wyposażona w 2 funkcjonalne reduktory luer?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie strzykawek wyposażonych w 2 funkcjonalne reduktory luer.

55.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 14-16) Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na pozostały asortyment w pakiecie.

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

56.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 17) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z igłą 0,45x13mm.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawki tuberkulinowej 1ml z integralną igłą 0,45x13mm, pozostałe parametry bez zmian.

57.Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,40x20mm

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,40 x 20mm.

58.Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,45x25mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

59.Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 1, 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, zabezpieczenie igły w postaci polimerowego zatrzasku, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy i elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszywania. Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45
Szary	16 G	1,7 x 45
Biały	17 G	1,5 x 45
Zielony	18 G	1,3 x 45
	18 G	1,3 x 32
Różowy	20 G	1,1 x 32
	20 G	1,1 x 25
Niebieski	22 G	0,9 x 25
Żółta	24 G	0,7 x 19
Fioletowa	26 G	0,6 x 19

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

60.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1b) Czy Zamawiający wymaga koreczka z trzpieniem poniżej krawędzi, co znacznie zwiększa bezpieczeństwo i aseptykę pracy?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie koreczka z trzpieniem poniżej krawędzi.

61.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 3-4) Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

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

62.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 4) Czy Zamawiający wymaga w/w przyrządu z komorą kroplową o długości 62mm (55 mm w części przezroczystej)?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości 62mm (55 mm w części przezroczystej).

63.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 4) Czy Zamawiający wymaga w/w przyrządu pakowanego w opakowanie typu folia?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych w opakowaniu zapewniającym sterylność.

64.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 4) Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga aby przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu.

65.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 5) Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

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

66.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 5) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z korkiem pakowanym osobno.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwi z korkiem pakowanym osobno.

67.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 5) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie korków w kolorze białym.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie korków w kolorze białym.

68.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 15, 16) Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

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

69.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 15, 16) Czy Zamawiający wymaga w/w drenów o średnicy 1,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie drenów o średnicy 1,2mm.

70.Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 1, 2) Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

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

71.Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 4) Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

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

72.Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w czepków o gramaturze 14g/m² +/-10%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

73.Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 5) Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

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

74.Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 6) Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

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

75.Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 6) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w fartuchów tylko w kolorze niebieskim.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie fartuchów tylko w kolorze niebieskim.

76.Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 4) Czy Zamawiający w zakresie VI poz 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Thiemann (rozm. Ch12, Ch14, Ch16, Ch18, Ch20) sterylny, pakowany pojedynczo, dwa otwory boczne, atraumatyczny, zamknięty koniec, opakowanie papier-folia?

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

77.Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 8) Czy Zamawiający w zakresie VI poz 8 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Pezzera (rozm.: Ch24, Ch26, Ch28, Ch30, Ch32, Ch34, Ch36), sterylny, z lateksu, który zapewni, że ścianki cewnika nie będą się sklejać, 4 otwory ułatwiające swobodny drenaż, dł. 40cm, wykonany z tworzywa, opakowanie podwójne: wewnątrz – folia, zewnątrz – folia/papier?

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

78.Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 50) Czy Zamawiający w zakresie VIII poz 50 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów - rozmiar od 4,8, 6, 7, składający się z cewnika podwójnie wygiętego i podwójnie zamkniętego, z przewodnicy, popychacza i zacisków. Wykonany z poliuretanu (czas utrzymywania do 12 m-cy). Długość cewnika 4,8; 6; 7F, 26-30 cm długi?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów o powyższych parametrach.

79.Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 14) Czy można zaoferować rękaw włókninowo-foliowy z nadrukiem 3 wskaźników do sterylizacji parą wodną, tlenkiem etylenu, oraz formaldehyd, gramatura włókniny 60g/m², Folia PE-PP nie mniej niż 6 warstw plus warstwa klejąca zgodne z normą PN-EN 868-2 , 868-5 Rękaw odpowiada wytycznym ISO 11607-1,2

- wytrzymałość na przedarcie nie mniej niż 800mN w obu kierunkach
- wytrzymałość na przepuklenie nie mniej niż 200kPa na sucho
- wytrzymałość na przepuklenie nie mniej niż 100kPa na mokro
- opór wody 23s – brak danych
- wartość pH 6,5 – brak danych
- zawartość wilgoci 5% - brak danych
- zawartość chlorków 0,05 %
- zawartość siarczanów 0,25%
- porowatość 18 l/min/dm²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

80.Pytanie: (Dot. Zakresu XVIII poz. 14 a) Czy można zaoferować rozmiar 21cm x 100cm?

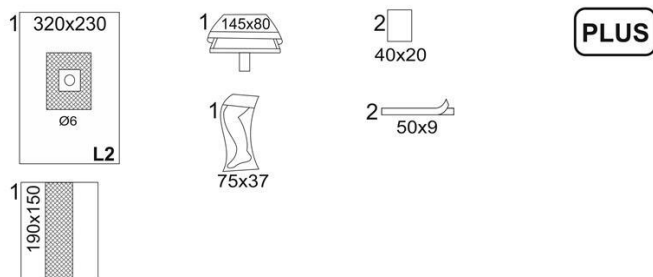
Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawa włókninowo-foliowego w rozm. 21cm x 100cm.

81.Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 1) Czy można zaoferować maseczkę z elastycznymi uchwytami zakładanymi za uszy, w miejsce troków?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

82.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 1) Czy można zaoferować zestaw dwuwarstwowy z obszarami wzmocnionymi, wykonany z barierowej warstwy polietylenowej i hydrofilowej warstwy polipropylenowej, gramatura bez wzmocnienia 62g/m2, samego wzmocnienia 63g, serwety ze wzmocnieniem 125g/m2, barierowość dla wody 457 cm H2O, o składzie:

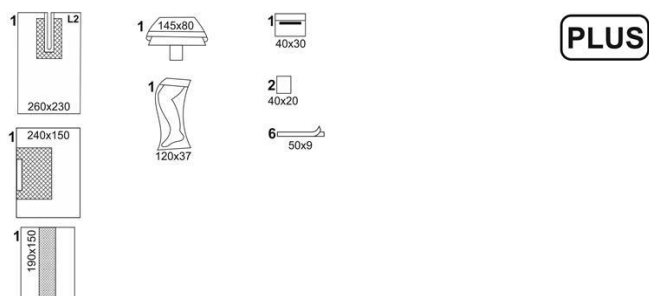
- pokrowiec na stolik Mayo 145x80cm niebieski 1
- kompres włókninowy 40gram 4warstwy 10x20cm 2sz
- taśma medyczna 9x50cm przylepna 2sz
- serweta na stół instrumentarium 190x150cm 1 szt
- pokrowiec na kończynę L2 dwuwarstwowa gr. 56g/m2 rozmiar 75x37cm 1 szt
- serweta 320x230cm z warstwą chłonną 120x80cm otwór 6cm element elastyczny 1 szt



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

83.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 2) czy można zaoferować zestaw dwuwarstwowy z obszarami wzmocnionymi, wykonany z barierowej warstwy polietylenowej i hydrofilowej warstwy polipropylenowej, gramatura bez wzmocnienia 62g/m2, samego wzmocnienia 63g, serwety ze wzmocnieniem 125g/m2, barierowość dla wody 457 cm H2O, o składzie:

- pokrowiec na kończynę L2 120X37CM 1szt
- pokrowiec na stolik Mayo 145x80cm niebieski 1szt
- kieszeń pe 40x30cm kształtka przylepiec 1szt
- kompres włókninowy 40gram 4warstwy 10x20cm 2szt
- taśma medyczna 9x50cm przylepna 6szt
- serweta na stół instrumentarium 190x150cm 1szt
- serweta 150x240cm l2-62g warstwa chłonna 37,5x70cm przylepiec 5x60cm 1szt
- serweta 260x230cm l2-62g warstwa chłonna 120x80cm wycięcie U (100x20) przylepiec 1szt



Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do protezy rewizyjnej opisanego powyżej.

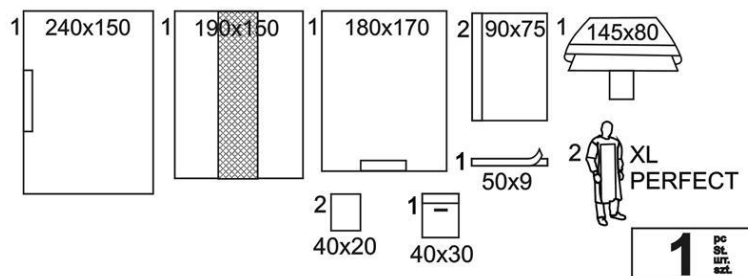
84.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 6) Czy można zaoferować jałowy zestaw uniwersalny z obszarami wzmocnionymi, wykonany z barierowej warstwy polietylenowej i hydrofilowej warstwy polipropylenowej, gramatura bez wzmocnienia 62g/m2, samego wzmocnienia 63g, serwety ze wzmocnieniem 125g/m2, barierowość dla wody 457 cm H2O:

serweta z przylepcem	1	Typu L2 + Plus	240x150 (37,5x70)
serweta z przylepcem	1	Typu L2 + Plus	200x170 (37,5x70)
serweta z przylepcem - przylepiec na szerszym boku	2	Typu L2 + Plus	90x75 (37,5x70)

taśma medyczna	1	Spunlace	50x9
serweta na stół instrum.	1		190x150
serweta na stolik Mayo	1		145x80
serwetki do rąk	2	włók. kom.	40x20

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu uniwersalnego opisanego powyżej.

85.Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 7) Czy można zaoferować jałowy zestaw uniwersalny z fartuchami



- fartuch chirurgiczny perfect XL 2szt
- pokrowiec na stolik Mayo 145x80cm niebieski 1szt
- kieszeń pe 40x30cm kształtka przylepiec 1 szt
- kompres włókninowy 40gram 4warstwy 10x20cm 2szt
- taśma medyczna bp 9x50cm przylepiec 1szt
- serweta L2 56 g/m2 90x75cm przylepiec 90 2 szt
- serweta na stół instrumentarium 190x150cm 1szt
- serweta L2 g/m2 240x150cm przylepiec 60 1 szt
- serweta L2 g/m2 180x170cm przylepiec 60 1 szt

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie serwety operacyjnej 300x240cm zamiast serwety operacyjnej 200x180cm.

87.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.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

89.Pytanie: (Dot. wzoru umowy – zał. nr 6 do SIWZ) 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.

90.Pytanie: (Dot. wzoru umowy – zał. nr 6 do SIWZ) 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.

91.Pytanie: (Dot. wzoru umowy – zał. nr 6 do SIWZ) 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 we wskazanym § nie widnieją słowa „o których mowa w ust. 2”. Jednocześnie wyjaśnia, że zgodnie ze wzorem umowy zamieszczonym w SIWZ, dopuszcza wystawienia faktur, na których nie widnieje data ważności, w przypadku, gdy do dostawy będzie załączony inny dokument zawierający daty ważności poszczególnych pozycji.

92.Pytanie: (Dot. wzoru umowy – zał. nr 6 do SIWZ) Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 4 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 wyraża zgodę aby w § 3 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „2 lata” zostało zastąpione wyrażeniem „1 rok”.

93.Pytanie: (Dot. wzoru umowy – zał. nr 6 do SIWZ) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w § 7 ust. 2 do 10% wartości brutto niezrealizowanych dostaw?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie ze wzorem umowy zamieszczonym w SIWZ kara umowna wynosi 10% wartości brutto niezrealizowanych dostaw.

94.Pytanie: (Dot. wzoru umowy – zał. nr 6 do SIWZ) 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.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

95.Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7) Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, AQL 1.0. Zgodne z normą EN-455. Rozmiary S, M, L kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kształt uniwersalny, rękawice dające się łatwo zakładać i zdejmować, oznakowane znakiem CE i nazwą producenta, pakowane po 100 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic o parametrach określonych powyżej w op. a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 1024 op. a'100 szt.

96.Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 13) Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, AQL 1.0. Zgodne z normą EN-455. Rozmiary S, M, L kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kształt uniwersalny, rękawice dające się łatwo zakładać i zdejmować, oznakowane znakiem CE i nazwą producenta, otwór dozujący nie zabezpieczony folią, pakowane po 100 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

97.Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 28) Czy Zamawiający dopuści czepek z możliwością podgrzania w mikrofalówce 20 sek. w 800 W? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

98.Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 29) Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie myjki do mycia ciała o parametrach określonych powyżej.

99.Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 29) Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

100. Pytanie: (Dot. Zakres XVI poz. 75) Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu pakowane a'100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie ochraniaczy na obuwiu w op. a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 30 op. a'100 szt.

101. Pytanie: (Dot. Zakres XVI poz. 79) Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny wykonany z laminatu (polipropylen i polietylen) o gramaturze 63 g/m², kolor biały z niebieskim oklejeniem szwów. Wyposażony w kaptur z elastycznym wykończeniem, gumkę z tyłu w pasie, w nadgarstkach i kostkach, zamek zakryty samoprzylepną patką. Środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425, typ 4, 5, 6. Spełnione normy i poziomy ochrony EN ISO 13688:2013, typ 4B wg EN 14605:2005 +A1:2009, typ 5B wg EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, typ 6B wg EN 13034:2005 + A1:2009, klasa 1 wg EN1073-2:2002, EN 14126:2003 +AC:2004 (klasa 6 Odporności na przenikanie skażonych cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego, klasa 6 Odporności a przenikanie czynników infekcyjnych w wyniku mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych cząstek stałych), EN 1149-5:2018, EN 14325:2004.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie kombinezonów ochronnych o parametrach określonych powyżej.

102. Pytanie: (Dot. Zakres XIX poz. 1, 2) Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie masek chirurgicznych w op. a'50 szt. W takiej sytuacji należy wycenić:

w poz. 1 - 1.146 op. a'50 szt,

w poz. 2 - 4.016 op. a'50 szt.

103. Pytanie: (Dot. Zakres XIX poz. 3, 4) Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie masek chirurgicznych w op. a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić:

w poz. 3 - 243 op. a'100 szt,

w poz. 4 - 555 op. a'100 szt.

104. Pytanie: (Dot. Zakres XIX poz. 7) Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny podfoliowanej z przodu i na rękawach?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

105. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 7) Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta z włókniny o gramaturze 33g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie może odnieść się do niniejszego pytania, ponieważ Zakres XIX poz. 7 nie dotyczy koszuli dla pacjenta.

106. Pytanie: (Dot. Zakres XIX poz. 10, 11) Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 10 koszul operacyjnych dla pacjentów oraz w poz. 11 medycznych majtek do badań ginekologicznych i rektroskopii w op. a'10 szt. W takiej sytuacji należy wycenić:

w poz. 10 - 890 op. a'10 szt,

w poz. 11 – 258 op. a'10 szt.

107. Pytanie: (Dot. Zakres XIX poz. 14) Czy Zamawiający dopuści podkład jednorazowy celulozowy podfoliowany o gramaturze 40g/m², wzmocniony nitkami, o wymiarze 80 x 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

108. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 18) Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny niejałowy w opakowaniu a'20 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie podkładu ginekologicznego niejałowego w op. a'20 szt, pozostałe parametry bez zmian. W takiej sytuacji należy wycenić 400 op. a'20 szt.

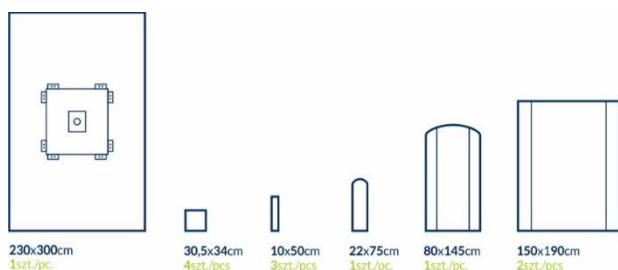
109. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 23) Czy Zamawiający dopuści jednorazowy komplet (bluza i spodnie) z włókniny o gramaturze 35gm/2, dostępny w rozmiarach S-XXXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

110. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 1) Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do wiązadła krzyżowego o parametrach i składzie:

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m². Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm (wzmocnienie 60 x 85 cm)
- 2 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm (wzmocnienie 75 x 190 cm).

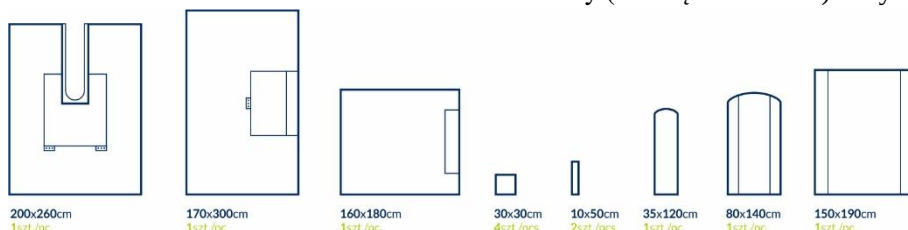


Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

111. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 2) Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do protezy rewizyjnej o parametrach i składzie:

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm, wzmocnienie o wymiarze 75cm x 100cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 300cm wzmocnienie o wymiarze 30cm x 80cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 35 cm x 120 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

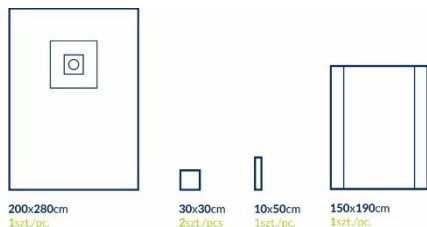


Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do protezy rewizyjnej opisanego powyżej.

112. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 3) Czy Zamawiający dopuści zestaw do tarczycy oraz głowy/szyi o parametrach i składzie:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 280 cm z otworem o średnicy 10 cm
- 2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

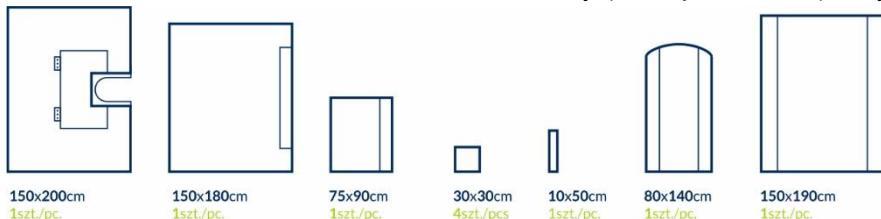


Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do tarczycy oraz głowy/szyi opisanego powyżej.

113. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 4) Czy Zamawiający dopuści zestaw do tarczycy o parametrach i składzie:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150 cm x 200 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 6 cm x 65 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 90 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.



Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do tarczycy opisanego powyżej.

114. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 5) Czy Zamawiający dopuści zestaw do laparotomii o parametrach i składzie:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m². Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym >981 cm H₂O.

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 40 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do laparotomii opisanego powyżej.

115. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 7) Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny z fartuchami o parametrach i składzie:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 120 cm H₂O. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 600%.

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny standard, L
- 2 x fartuch chirurgiczny standard, XL
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

116. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 7) Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny z fartuchami o parametrach i składzie:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 120 cm H₂O. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 600%.

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5cm x 34cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50cm

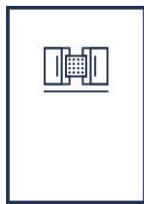
- 1 x fartuch chirurgiczny standard, XL
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony, XXL
- 1 x samoprzylepna jednokomorowa kieszeń na narzędzia o wymiarach 30cm x 40cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu uniwersalnego z fartuchami opisanego powyżej.

117. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 8) Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji oczu o parametrach i składzie:

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

- 1 x serweta okulistyczna wzmocniona o wymiarach 120 cm x 170 cm z otworem o wymiarach 10 cm x 10 cm wypełnionym folią operacyjną, zintegrowana z 2 torbami do zbiórki płynów
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 100 cm x 150 cm.



120x170cm
1szt./pc.



100x150cm
1szt./pc.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

118. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 8) Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji oczu o parametrach i składzie:

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

- 1 x serweta okulistyczna wzmocniona o wymiarach 120 cm x 170 cm z otworem o wymiarach 10 cm x 10 cm wypełnionym folią operacyjną, zintegrowana z 2 torbami do zbiórki płynów
- 2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x pokrowiec na tacę Fako o wymiarach 40 cm x 65 cm
- 2 x osłona na podłokietnik o wymiarach 35 cm x 75 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm



120x170cm
1szt./pc.



30x30cm
2szt./pcs



40x65cm
1szt./pc.



35x75cm
2szt./pcs



80x140cm
1szt./pc.



150x190cm
1szt./pc.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do operacji oczu opisanego powyżej.

119. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 10-12) Czy Zamawiający dopuści serwety o chłonności 600%?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie serwet o chłonności 600%.

Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 11) Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 75 cm z otworem nieprzylepnym 6 x 8 cm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie serwet w rozmiarze 50 x 75 cm z otworem nieprzylepnym 6 x 8 cm.

120. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 14) Czy Zamawiający dopuści serwetę na kończynę samoprzylepną 200 cm x 260 cm, z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm. Serweta zabezpieczona poprzez owinięcie w serwetę na stół instrumentalny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

121. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 15) Czy Zamawiający dopuści serwetę na kończynę samoprzylepną o wymiarach 230cm x 300cm, wzmocniona z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7cm. Serweta zabezpieczona poprzez owinięcie w serwetę na stół instrumentalny.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie serwety na kończynę samoprzylepnej o wymiarach 230cm x 300cm, wzmocniona z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7cm. Serweta zabezpieczona poprzez owinięcie w serwetę na stół instrumentalny.

122. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 17) Czy Zamawiający dopuści serwetę o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

123. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 17) Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 75 cm?

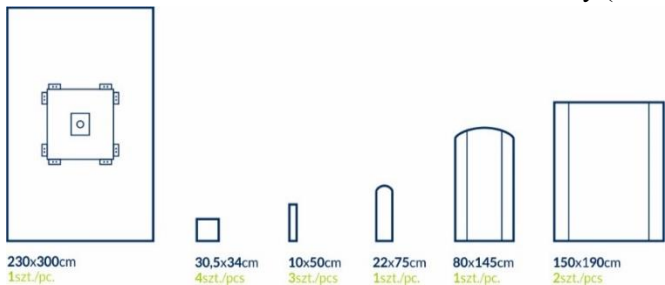
Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie serwety w rozmiarze 50 x 75 cm.

124. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 18) Czy Zamawiający dopuści obłożenie 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. Odporność na przenikanie cieczy 188 cm H₂O, chłonność wzmocnienia 350%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

125. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 22) Czy Zamawiający dopuści obłożenie do artroskopii o parametrach i składzie: Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m²:

- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 2 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.



Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie obłożenia do artroskopii opisanego powyżej.

126. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 23) Czy w razie wezwania do okazania/prezentacji przedmiotu zamówienia Zamawiający dopuści próbkę niesterylną?

Odpowiedź: Zamawiający w razie wezwania do okazania/prezentacji przedmiotu zamówienia dopuszcza okazania przez Wykonawcę próbki niesterylnej.

127. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 23) Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia lędźwiowego z serwetą 70 x 50 cm (w miejsce serwety 75 x 45 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do wkłucia lędźwiowego z serwetą 70 x 50 cm (w miejsce serwety 75 x 45 cm).

128. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 23) Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia lędźwiowego z serwetą 50 x 75 cm z otworem o śr. 7 cm (w miejsce serwety 50x60cm z otworem 10cm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

129. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 23) Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia lędźwiowego ze strzykawką 2 ml, zamiast 3 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

130. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 23) Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia lędźwiowego z kompresami z gazy 7,5 x 7,5 cm (zamiast kompresów z włókniny)?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do wkłucia lędźwiowego z kompresami z gazy 7,5 x 7,5 cm (zamiast kompresów z włókniny).

131. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 24) Czy Zamawiający dopuści zestaw do dłoni/stopy z serwetą na stolik Mayo w rozmiarze 140 x 80 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do dłoni/stopy z serwetą na stolik Mayo w rozmiarze 140 x 80 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

132. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 25) Czy Zamawiający dopuści jałowy fartuch operacyjny o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

133. Pytanie: (Dot. Zakres XX poz. 28) Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę z jedna taśmą samoprzylepną w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

134. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 34) Czy Zamawiający dopuści taśmę samoprzylepną pakowaną a'1 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie taśmy samoprzylepnej pakowanej a'1 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 160 szt.

135. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 4) Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'50 szt. z przeliczeniem ilości na 6000 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek w op. a'50 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 6.000 op. a'50 szt.

136. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 10) Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'25 szt. z przeliczeniem ilości na 262 opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek w op. a'25 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 262 op. a'25 szt.

137. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 11) Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'25 szt. z przeliczeniem ilości na 364 opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek w op. a'25 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 364 op. a'25 szt.

138. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 12) Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'100 szt. z przeliczeniem ilości na 8 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek w op. a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 8 op. a'100 szt.

139. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 17) Czy Zamawiający dopuści strzykawki z opakowaną igłą 26G 0,45x13mm z minimalną przestrzenią martwą?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek z opakowaną igłą 26G 0,45x13mm z minimalną przestrzenią martwą.

140. Pytanie: (Dot. Zakresu III poz. 1–6) Czy Zamawiający dopuści igły pakowane a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek w op. a'50 szt. W takiej sytuacji należy wycenić:

w poz. 1 - 30 op. a'50 szt,
w poz. 2 - 10 op. a'50 szt,
w poz. 3 - 64 op. a'50 szt,
w poz. 4 - 50 op. a'50 szt,
w poz. 5 - 46 op. a'50 szt,
w poz. 6 - 46 op. a'50 szt.

141. Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 5) Czy Zamawiający dopuści igły w opakowaniu folia-papier zapewniającym sterylność przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły w opakowaniu folia-papier.

142. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 1) Czy Zamawiający dopuści cewnik posiadający barwnie kodowany łącznik oraz kod numeryczny na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?

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

143. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 2) Czy Zamawiający dopuści cewnik dwudrożny wykonany z lateksu silikonowanego?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie cewnika dwudrożnego wykonanego z lateksu silikonowanego.

144. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 2) Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarach CH12 – CH26?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

145. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 3) Czy Zamawiający dopuści cewnik pakowany pojedynczo w opakowanie podwójne – wewnętrzne folia, zewnętrzne papier/folia ?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie cewnika pakowanego pojedynczo w opakowanie podwójne – wewnętrzne folia, zewnętrzne papier/folia z załączoną do opakowania strzykawką z roztworem gliceryny.

146. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 6) Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH 10 o długości 40cm i z 2 otworami naprzemianległymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

147. 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 w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie cewnika do odsysania g.d.o. posiadającego otwór centralny oraz dwa otwory boczne naprzemianległe.

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

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie drenu silikonowego w op. a'30 mb. W takiej sytuacji należy wycenić 2 op. a'30 mb.

149. Pytanie: (Dot. Zakresu VII poz. 10)

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml
- Strzykawka o pojemności 60ml
- Dostępny w różnych konfiguracjach
- Szeroka gama igieł do wyboru:
 - trio igieł o długości 55 mm (14G, 16G i 19G)
 - trio igieł o długości 80 mm (14G, 16G i 19G)
 - igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G)
- Dostępne w wersji z kranikiem trójdrożnym ?

Odpowiedź: Zamawiający nie może odnieść się do niniejszego pytania, ponieważ Zakres VII poz. 10 nie dotyczy zestawu do zbiórki płynów.

150. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 5b) Czy Zamawiający dopuści korek jednorazowy w kolorze białym?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie koreczki jednorazowe w kolorze białym.

151. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 18) Czy Zamawiający dopuści łącznik o średnicy zewnętrznej 4,5mm – 7,7mm lub 7,5mm – 15,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie łącznika o średnicy zewnętrznej 4,5mm – 7,7mm.

152. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 31) Czy Zamawiający dopuści port do podłączenia pacjenta maksymalnie do 7 dni lub na 350 aktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie bezigłowego systemu dostępu naczyniowego do podłączenia pacjenta maksymalnie do 7 dni lub na 350 aktywacji, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

153. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 47) Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw zawierający śladowe ilości ftalanów i nebulizator o poj 20ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

154. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 44) Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny bez wkładki pochłaniającej, z kołnierzem wyposażonym w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczep” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

155. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 44) 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 nie wyraża zgody na powyższe.

156. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 45) Czy Zamawiający dopuści śliniak w rozmiarze 35x48cm z kieszenią 12cm, pakowany a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

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

157. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 10) Czy Zamawiający dopuści przyrząd typu Spike bez automatycznej zastawki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

158. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 1) Czy Zamawiający dopuści rurki z wykonane z wysokiej jakości elastycznego PCV w rozmiarach 3,0-10 co 0,5mm i ze znacznikami w postaci 2 półksiężycy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

159. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 9) Czy Zamawiający dopuści prowadnicę jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

160. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 12) Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 2,0 do 10,0?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie nebulizatora o pojemności 10ml, skalowany co 2ml.

162. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 28) Czy Zamawiający dopuści maski silikonowe do Ambu z możliwością sterylizacji w 125°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

163. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 1) Czy Zamawiający dopuści sondę o długości całkowitej 85cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

164. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 2-4) Czy Zamawiający ma na myśli sondy w rozmiarach 16,18,20 o długości 105cm?

Odpowiedź: W wyżej wymienionych pozycjach Zamawiający ma na myśli sondy w rozmiarach 16,18,20 o długości 105cm.

165. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 6) Czy Zamawiający dopuści sondę z 3 znacznikami głębokości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

166. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 3) Czy Zamawiający dopuści wycenę nerek w opakowaniu a'300szt. z odpowiednim przeliczeniem do 50 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie misek nerkowatych z pulpy celulozowej w op. a'300 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 50 op. a'300 szt.

167. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 12) Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową, a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu o powyższych paramtrach, pod warunkiem, że przeznaczony jest do 7-dobowej zbiórki moczu.

168. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 15) Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz szaszkę z absorbentem cieczy.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie systemu do kontrolowanej zbiórki stolca o powyższych paramtrach.

169. Pytanie: (Dot. Zakres XII poz. 16) Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie systemu do kontrolowanej zbiórki stolca o powyższych paramtrach z filtrem węglowym i absorbentem cieczy w op. 2szt. W takiej sytuacji należy wycenić 25 op. a'2 szt.

170. Pytanie: (Dot. Zakres XII poz. 25) Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy: worek 1500ml, dren z otworem końcowym oraz otworem bocznym, bez kanki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

171. Pytanie: (Dot. Zakres XII poz. 25) Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy bez kanki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

172. 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 op. a'50 szt. W takiej sytuacji należy wycenić odpowiednio: w poz. 1 – 918 op. a'50 szt. elektrod, natomiast w poz. 2 – 1 208 op. a'50 szt. elektrod.

173. Pytanie: (Dot. Zakresu XV poz. 3, 4, 9) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania papieru oryginalnego zapewniającego wysoką jakość wydruku?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach nie wymaga zaoferowania oryginalnych papierów, jednakże wymaga, aby były one kompatybilne odpowiednio: w poz. 3 - z aparatem USG Aloka, w poz. 4 – z aparatem Mitsubishi K65 HM-CE/KP 65HM-CE typ Higin Demiti, zaś w poz. 9 - z aparatem SONY typu: typ II (NORMAL) UPP-210SE.

174. Pytanie: (Dot. Zakresu XV poz. 5) Czy Zamawiający dopuści papier w rolce o długości 30m z przeliczeniem ilości na 180 rolki ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

175. Pytanie: (Dot. Zakresu XV poz. 6) Czy Zamawiający dopuści papier w rolce o długości 30m z przeliczeniem ilości na 118 rolki ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie może odnieść się do niniejszego pytania, ponieważ w Zakresie XV brak pozycji 19.

179. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 6) Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 szt. z przeliczeniem ilości na 1917 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie kieliszków w op. a'90 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 1.917 op. a'90 szt.

180. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 24) Czy Zamawiający dopuści utrwalacz w opakowaniu 150ml z przeliczeniem ilości na 83 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie utrwalacza do badań cytologicznych o poj. 150ml. W takiej sytuacji należy wycenić 83 szt. a'150ml.

181. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 1) Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie czy podana ilość tj. 15 274 rzeczywiście dotyczy opakowań (jednostka podana w kolumnie j.m.), czy też nastąpiła omyłka i jest to ilość pojedynczych sztuk testów?)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w w/w pozycji nastąpiła omyłka w ilości opakowań. Zamawiający poprawia w/w omyłkę zgodnie z modyfikacją określoną powyżej.

182. 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 nie wyraża zgody na powyższe.

183. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 4) Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk + przyrząd PCD? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

184. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 4, 8, 10) Czy Zamawiający dopuści przedstawienie dokumentu wydanego przez producenta potwierdzającego zgodność testów z aktualnie obowiązującymi normami w miejsce potwierdzenia wydanego

przez niezależną jednostkę? 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 nie wyraża zgody na powyższe.

185. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 6) Czy Zamawiający dopuści testy biologiczne o odczycie po 20 min, kompatybilne z innym autoczytnikiem niż posiadany przez Zamawiającego w przypadku bezpłatnego użyczenia sprzętu na czas trwania umowy, oraz dostarczenia próbek w ilości 10 sztuk celem weryfikacji produktu. Testy nie zawierają wewnętrznego systemu kruszenia, jednakże oferowany autoczytnik posiada wbudowaną kruszarkę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

186. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 8) Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 500 sztuk + przyrząd PCD? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

187. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 11) 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.

188. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 11) Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie testów w op. a'200 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 30 op. a'200 szt.

189. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 13) Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 120 sztuk + przyrząd? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

190. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 30) Czy Zamawiający dopuści taśmę w rolce o długości 6,4m?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

191. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 6, 14) 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 wyraża zgodę na powyższe. Zgodnie z modyfikacją określoną powyżej wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia z terminem ważności nie krótszym niż 1 rok.

192. Pytanie: Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”.

193. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

194. Pytanie: Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

195. Pytanie: Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje od Wykonawcy dostarczenia zamówionego towaru i jego rozładunku we wskazanym przez Zamawiającego miejscu.

196. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 1 – 4) Czy Zamawiający oczekują strzykawki dwuczęściowej końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku ftalanów.

Skala:

2ml – skala do 3ml

5ml – skala do 6ml

10ml – skala do 12ml

20ml – skala do 24ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje, ale dopuszcza w w/w pozycjach zaoferowanie strzykawek określonych powyżej odpowiednio: Poz. 1 – skala do 3ml, Poz. 2 – skala do 6ml, Poz. 3 – skala do 12ml, Poz. 4 – skala do 24ml.

197. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 6) Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową 50/60ml, końcówka Luer-Lock, transparentna, posiadająca podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, sterylna, opakowanie folia-papier, kompatybilna i wpisana w menu pompy?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawki 3-częściowej 50/60ml, końcówka Luer-Lock, transparentna, posiadająca podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, sterylna, opakowanie folia-papier, kompatybilna i wpisana w menu pompy.

198. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 7) Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową 50/60ml, końcówka Luer-Lock, transparentna, posiadająca podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, sterylna, bursztynowa, opakowanie folia-papier, kompatybilna i wpisana w menu pompy?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawki 3-częściowej 50/60ml, końcówka Luer-Lock, transparentna, posiadająca podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, bursztynowa, opakowanie folia-papier, kompatybilna i wpisana w menu pompy.

199. Pytanie: (Dot. Zakres II poz. 2) Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną o rozmiarze 0,45x 12mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

200. Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3) Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną w rozmiarze 0,40 x 18mm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,40 x 18mm.

201. Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 4) Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną w rozmiarze 0,45 x 12mm?)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

202. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 13) Czy Zamawiający dopuści nebulizator z maska i drenem, wykonana z medycznego PVC, pojemność nebulizatora 6ml, posiada regulowany metalowy klip na nos, regulowane elastyczne mocowanie z tyłu głowy, dren długości 2,1 m, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowe rozmiary S, M, L, XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

203. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 33) Czy Zamawiający dopuści maskę do podawania tlenu z workiem wykonana z medycznego PVC, jeden bezpieczny zawór otwarty, posiada regulowany metalowy klip na nos, regulowane elastyczne mocowanie z tyłu głowy, maska zapewnia wysokie stężenie tlenu dren długości 2,1m, sterylizowany EO, pakowane w opakowanie foliowe rozmiar: S, M, L, XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

204. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 1) Czy Zamawiający dopuści Rurkę intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowana, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci grubego pierścienia. Linia RTG na całej długości rurki, oczko Murphy`ego, średnica mankieta podana na baloniku kontrolnym, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, wyraźny znak skracania rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

205. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 4) Czy Zamawiający dopuści Rurkę intubacyjną zbrojoną mankietem niskociśnieniowym, wyprofilowanym w kształcie walca z prowadnicą w środku rurki, silikonowana, bez zawartości ftalanów, wygięta w anatomiczny łuk, ZBROJENIE NA CAŁĘJ DŁUGOŚCI RURKI, BEZ PRZERWY PRZY ŁĄCZNIKU 15MM W CELU ZABEZPIECZENIA PRZED ZAGINANIEM, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci dwóch półpierścieni. Oczko Murphy`ego w każdym rozmiarze rurki. Rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, prowadnica w środku rurki wykonana z mosiądzu, łącznik 15 mm na stałe przymocowany do rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 2,5-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie rurki intubacyjnej o parametrach określonych powyżej.

206. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 5) Czy Zamawiający dopuści Rurkę tracheostomijną z mankietem ze stałym szyldem, silikonowana, bez zawartości ftalanów, linia RTG na całej długości, miękkie gładkie przezroczyste skrzydełka szyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, balonik kontrolny w kolorze niebieskim oznakowany rozmiarem rurki, prowadnica z oliwką ułatwiającą wprowadzanie dwie tasiemki mocujące w zestawie, sterylna, pakowane w sztywne opakowanie zapewniające bezpieczeństwo przechowywania; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

207. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 26) Czy Zamawiający dopuści Maskę krtaniową, jednorazowa, 100% silikon przezroczysta, anatomiczne wygięcie ułatwiające wprowadzanie, dla dorosłych i dzieci z nadmuchiwanym mankietem pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi i drenem mankieta nie wtopionym w ścianę rurki oddechowej, wzmocniona końcówka mankieta zapobiega podwijaniu się podczas zakładania, mankiet z balonikiem kontrolnym z barwnym kodem rozmiarów, czytelne oznaczenie maski i informacja o ilości powietrza potrzebnego do napełnienia mankieta na tubusie, bez lateksu, bez ftalanów, rozmiary: 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

208. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 25) Czy Zamawiający dopuści Wymiennik ciepła i wilgoci - "sztuczny nos", dwie membrany z celulozy, uniwersalny port do tlenu, port do odsysania, bez lateksu, bez ftalanów, dostępny z drenem 16 CH/ 210cm. Skuteczność nawilżania: 28mg/L at TV 500c Utrata wilgotności: 13.9 mg/L, TV=500ml, po 24hc Martwa przestrzeń (ml): 12 Waga (g): 7 Oryginalne opakowanie producenta typ blister – pack lub Tyvek gwarantujące sterylność przez min. 24 miesiące?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie wymiennika ciepła i wilgoci o parametrach określonych powyżej.

209. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5-7) Czy zamawiający dopuści strzykawki do pomp infuzyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie strzykawek do pomp infuzyjnych.

210. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 6-7) Czy zamawiający dopuści skalę 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach dopuszcza zaoferowanie strzykawek ze skalą 50/60ml.

211. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 8, poz. 10-11) Czy zamawiający wydzieli poz. 8, poz.10-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

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

212. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 5-7) Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki.

213. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 1-7) Czy zamawiający wydzieli poz. 1-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

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

214. Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1b) Czy zamawiający wydzieli poz. 1b do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

215. Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1b) Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga zaoferowania koreczków tej samej firmy co kaniule, jednakże wymaga, aby były one kompatybilne.

216. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 3-5, 44) Czy zamawiający wydzieli poz. 3-5, 44 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

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

217. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 3, 4, 5a) Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.

218. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 3, 4, 5a) Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządu do przetaczania w opakowaniu papier-folia.

219. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 5b) Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualne w opakowanie typu Tyvec, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie koreczków typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualne w opakowanie typu Tyvec, w kolorze niebieskim i czerwonym, w op. a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 127 op. a'100 szt.

220. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 5b) Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie koreczków w op. a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 127 op. a'100 szt.

221. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 44) Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, 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 ,wymiały ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer., z pochłaniaczem-absorbentem wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie worków na wymioty o parametrach określonych powyżej.

222. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 1-8, poz. 10-11) Czy zamawiający wydzieli poz. 1-8, poz. 10-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

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

223. Pytanie: (Dot. Zakres XII poz. 10-11) Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie worków w op. a'10 szt. W takiej sytuacji należy wycenić:

w poz. 10 - 1.253 op. a'10 szt.

w poz. 11 - 700 op. a'10 szt.

224. Pytanie: (Dot. Zakres XVI, poz. 3-6, 9, 13-14, 50-52) Czy zamawiający wydzieli poz.3-6,9,13-14,50-52 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

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

225. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 50-51) Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie szczotek do cytologii i wzierników ginekologicznych w op. a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić:

w poz. 50 - 70 op. a'100 szt.

w poz. 51 - 131 op. a'100 szt.

226. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 6-8) Czy zamawiający wydzieli poz.6-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

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

227. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 6) Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, j.u., gramatura 25 g/m², długi rękaw, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie fartucha włókninowego, j.u., gramatura 25 g/m², długi rękaw, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny.

228. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 6) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie fartuchów w op. a'20 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 2.658 op. a'20 szt.

229. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 6) Czy zamawiający wymaga fartuchy z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX%

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie fartuchów z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX%.

230. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 6) Czy zamawiający wymaga wyrób, który spełnia wymagania zasadnicze Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) i Dyrektywy Rady 93/42/EWG (93/42/EEC), z późniejszymi zmianami?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

231. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 7) Czy zamawiający dopuści fartuch ochronny podfoliowany, ze ściągaczem dzianinowym o szerokości 5 cm, wiązany z boku i na szyi, wykonany z polipropylenu o gramaturze 30 g/m² + polietylen PE, w kolorze białym, o długości 115 cm, pakowane po 10 szt. w opakowani -100 szt. w kartonie, Oznakowanie CE zgodnie z EU Dyrektywą dla wyrobów medycznych 93/42/EEC, klasa 1, niesterylna?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie fartucha ochronnego podfoliowanego na całej powierzchni o parametrach określonych powyżej. W takiej sytuacji należy wycenić 567 op. a'100 szt. (w tym pakowane po 10 szt.).

232. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 8) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie fartuchów w op. a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 188 op. a'100 szt.

233. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 8) Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie fartuchów w op. a'100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 188 op. a'100 szt.

234. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 33) Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie testów posiadających bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem.

235. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 17) Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z igłą 21G, głębokość nakłucia 1,8mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

236. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 19) Czy Zamawiający wymaga graweru numeru ostrza i producenta na pojedynczym ostrzy?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie ostrza z grawerem numeru ostrza i producenta na pojedynczym ostrzy.

237. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 19) Czy Zamawiający wymaga, aby na pojedynczym opakowaniu znajdował się rysunek ostrza w skali 1:1?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

238. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 27) Czy Zamawiający dopuści gąbkę o długości 14,5cm (patyk wraz z gąbką), nie nasączoną dwuwęglanem sodu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

239. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 7) Czy Zamawiający dopuści fartuch zakładany na szyję i wiązany z tyłu, przedniak?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

240. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 8) Czy Zamawiający dopuści fartuch pakowany a`100sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie fartuchów w op. a`100 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 188 op. a`100 szt.

241. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 14) Czy Zamawiający dopuści rozmiar 80x150 lub 90x160?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

242. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 15) Czy Zamawiający dopuści podkład zakozetkowy na rolce, jedna warstwa o dużej chłonności, druga nie przepuszczająca cieczy, perforacja ułatwiająca oddzielanie co 50cm, szer. 50cm, 40 mb, skład surowca pulpa celulozowa laminowana folią.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie podkład zakozetkowy na rolce o powyższych parametrach.

243. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 21) Czy Zamawiający dopuści prześcieradło 210x160?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie prześcieradła w rozmiarze 210x160 cm.

244. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 22) Czy zamawiający dopuści perforacje co 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

245. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 22) Czy Zamawiający ma myśli sztukę = rolce?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli sztukę = rolce.

246. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 17 i 18) Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 17 oraz 18 z pakietu XVI i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

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

247. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 2) Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley o przekroju w przedziale 12Fr- 24Fr - pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

248. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 3) Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley o parametrach zgodnych z opisem lecz bez dołączonej do zestawu strzykawki z roztworem gliceryny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

249. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 13) Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z silikonowym cewnikiem dwudrożnym Foley o przekroju 10Fr, 12Fr i długości 380mm (+- 5mm). Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową o długości 120mm oraz skalpel #11.)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

250. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 2 z Zakresu nr VI i stworzy osobny pakiet?

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

251. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 3 z Zakresu nr VI i stworzy osobny pakiet?

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

252. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 13) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 13 z Zakresu nr VI i stworzy osobny pakiet?

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

253. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 14) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 14 z Zakresu nr VI i stworzy osobny pakiet?

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

254. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 50) Czy Zamawiający dopuści zestaw do wewnętrznego szynowania moczowodów wykonany z poliuretanu - pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

255. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 50) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 50 z Zakresu nr VIII i stworzy osobny pakiet?

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

256. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 2) Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm, 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, prowadnica Nitinolowa typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

257. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 3-5) Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15cm, 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, prowadnica Nitinolowa typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

258. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 2-5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 2-5 z Zakresu nr IX i stworzy osobny pakiet?

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

259. Pytanie: (Dot. Zakresu VII poz. 3) Wnosimy o dopuszczenie w zakresie VII poz. nr 3 Zestawu do odsysania pola operacyjnego (dren + końcówka) jałowego, jednorazowego, długość drenu 200cm, końcówka o średnicy: Ch18, Ch20, Ch22, i Ch24, takie jak dostarczane do Zamawiającego na podstawie umowy przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do odsysania pola operacyjnego (dren + końcówka) jałowego, jednorazowego, długość drenu 200cm, końcówka o średnicy: Ch18, Ch20, Ch22, i Ch24.

260. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 42) Wnosimy o dopuszczenie w Zakresie nr VIII poz nr 42 worka o pojemności 300 ml spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

261. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 23) Czy w Zakresie nr IX poz nr 23 Zamawiający wymaga zaoferowania Wkładu workowego o poj. 1000ml uszczelnianego automatycznie po uruchomieniu ssaka z drenem do odsysania z łącznikiem do cewnika, wkład z drenem pakowany pojedynczo, kształt pokrywy owalny, kompatybilnego z posiadanym ssakiem Serres? Tylko wkłady z pokrywą owalną o pojemności 1000ml są kompatybilne ze ssakiem Serres.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby wkład workowy był kompatybilny z ssakiem Serres.

262. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 25) Czy w Zakresie nr IX poz nr 25 Zamawiający wymaga zaoferowania wkładu o pojemności 1000 ml, owalnego, kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby wkład workowy był kompatybilny z ssakiem New Hospivac 400.

263. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 26) Czy w Zakresie nr IX poz nr 26 Zamawiający wymaga zaoferowania wkładu o pojemności 1000 ml, owalnego, kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji wymaga zaoferowania wkładu jednorazowego użytku do ssaka próżniowego ściennego o pojemności 1000 ml spełniającego parametry określone w SIWZ.

264. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 21) Czy w zakresie X poz. 21 Zamawiający wymaga zaoferowania Jednorazowych wkładów do ssaka elektrycznego firmy MEDELA - Dominet Flex ze środkiem żelującym, z kształtem pokrywy owalnym dla pojemności 1l i okrągłym dla pojemności 2l, kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby wkład workowy był kompatybilny z ssakiem Medela Dominet Flex.

265. Pytanie: (Dot. zapisów SIWZ) 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 - 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: W sytuacji opisanej w niniejszym pytaniu, Zamawiający uzna za spełniony wymóg dotyczący potwierdzenia braku podstawy do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.

266. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 12) Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny
Cechy charakterystyczne systemu:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)

- posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przeplukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy

Rozmiar	Długość cewnika	Przeznaczenie
10Fr 3,3mm	600mm	intubacja
12Fr 4,0mm	600mm	intubacja
14Fr 4,7mm	600mm	intubacja
16Fr 5,3mm	600mm	intubacja
10Fr 3,3mm	300mm	tracheostomia
12Fr 4,0mm	300mm	tracheostomia
14Fr 4,7mm	300mm	tracheostomia
16Fr 5,3mm	300mm	tracheostomia

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

267. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 11) Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny o następujących parametrach: Aparat do infuzji grawitacyjnych: długość komory kroplowej wraz z kolcem nie krótsza niż 120 mm, kołec ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym z kłapką zamykaną mechanicznie, górna część komory twarda, dolna część komory kroplowej elastyczna w celu łatwego ustawienia poziomu płynu, 15um filtr płynu, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na unieruchomienie i zabezpieczenie kolca komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu, odporny na ciśnienie 4,5 bara, sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 180 cm zakończony końcówką lock. Aparat wyposażony w system zapobiegający wstecznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o jej merytoryczne uzasadnienie.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

268. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 35) Czy zamawiający dopuści zestaw do pielęgnacji jamy ustnej mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do pielęgnacji jamy ustnej mikrobiologicznie czystego.

269. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 44) Czy z uwagi na fakt, iż wymiociny mogą być materiałem zakaźnym Zamawiający wymaga, aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznym?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga aby oferowane worki były w kolorze czerwonym.

270. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 47) Czy zamawiający dopuści nebulizator 6ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

271. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 52) Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny worek samorozprężalny Silikonowy dla dorosłych wyrównujący siłę uciśnięć poj.1650 ml z możliwością sterylizacji w 134 stopni Celsjusza w zestawie z:

Rezerwuarem tlenu 2000 ml,

Przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1 m

Maska twarzowa silikonowa z pompowanym mankietem 5

Zawór ciśnieniowy 60cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

272. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 10) Czy zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji długość 70 cm ze złączem stożkowym TPE?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

273. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 12) Czy zamawiający dopuści prowadnica jednorazowa do rurek intubacyjnych rozmiar 2,5 do 10.0?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

274. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 14) Czy zamawiający dopuści tylko w 1 pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

275. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 30) Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny łyżki do laryngoskopu

- Jednorazowego użytku, przeznaczone dla jednego pacjenta
- Nie zawiera lateksu
- Bezpieczne w użyciu, szczególnie skuteczna w sytuacjach awaryjnych
- Zgodne z „zielonym standardem”, ISO

7376

- Łyżki typu Miller – proste oraz McIntosh - zakrzywione
- Okrągłe zakończenie pomagają zmniejsza ryzyko powstania urazów
- Światłowód z tworzywa sztucznego o średnicy 5 mm zapewnia jasne i maksymalne oświetlenie
- Mikrobiologicznie czyste
- Dostępne w wersji z osłoniętym lub nieosłoniętym światłowodem
- Zatrząsk kulkowy w aluminiowej podstawie koloru zielonego
- Bezpośrednio na kołnierzu łyżki umieszczona informacja o rozmiarze i typie łyżki, numer serii, znak CE oraz symbol „nie do powtórnego użycia” –
- Pakowane indywidualnie w opakowanie typu folia

Opis	Rozmiar	Długość
Wcześnieśnik	0	~ 68mm
Niemowlę	0	~ 76mm
Noworodek	1	95mm
Dziecko	2	105mm
Średni dorosły	3	135mm
Średni dorosły	03.maj	145mm
Duży dorosły	4	155mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

276. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 32) Czy zamawiający dopuści VT 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

277. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 11) Czy zamawiający dopuści koc w rozmiarze 110x 220cm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie koca w rozmiarze 110x 220cm.

278. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 26) Czy zamawiający wymaga pokrytej dwuwęglanem sodu?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga zaoferowania patyczków z gąbką pokrytą dwuwęglanem sodu.

279. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 27) Czy zamawiający dopuści gąbkę do jamy ustnej patyk dł 15,8 cm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie gąbki do jamy ustnej z patykiem o dł. 15,8 cm.

280. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 28) Czy zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia włosów możliwość podgrzania w mikrofalówce 20 s 700w?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

281. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 30) Czy zamawiający dopuści antybakteryjne chusteczki w rozmiarze 20x20 cm opakowanie 12 sztuk perfumowane?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

282. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 54) Czy zamawiający dopuści krążek przeciwośluzowy z pianki 8,10,15,23 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

283. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 70) Czy zamawiający dopuści jednoczęściowe mocowanie rurki tracheotomijnej w kolorze cielistym?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie jednoczęściowego mocowania rurki tracheotomijnej w kolorze cielistym.

284. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 76) Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okulary ochronne zapewniają ochronę oczu przed odpryskami o energii uderzenia do 45 m/s (F). Okulary ochronne posiadają regulację w długości ramion o następujących parametrach :

PARAMETRY:

- materiał: poliwęglan
- regulacja długości ramion
- plastikowe elastyczne, regulowane zauszniki
- ramka w kolorze czarnym/granatowym
- możliwość przymocowaniu sznurków i noszenia na szyi
- klasa optyczna 1
- norma: EN166, kat. II
- pokryte warstwą ANTI-FOG (zapobiega parowaniu) – wersja TG



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie okularów ochronnych o powyższych parametrach, z zastrzeżeniem, że okulary te muszą być odporne na działanie niebezpiecznych substancji chemicznych i ich mieszanin stosowanych do mycia i dezynfekcji, tzn. nie ulegać zniszczeniu i zmatwieniu ograniczającym widzenie po zastosowaniu środków dezynfekcyjnych oraz nie powodować zniszczeniu zauszników.

285. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 27) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów oddechowych składających się z trzech rur o regulowanej długości (od 42cm do 200cm), połączony łącznikiem Y. Połączenie z maską twarzową pod kątem 90 stopni (łącznik kolankowy) z workiem o pojemności 2 l. Układ kompatybilny z aparatem SATURN i ANESTETIC 1601. Mikrobiologicznie czyste pakowane pojedynczo. Kompatybilny z filtrem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

286. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 28) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych układów oddechowych dla dorosłych – kompatybilne z respiratorami Servo - U, pakowane pojedynczo, 2 rury karbowane bez pułapki wodnej o długości 160cm, z trójnikiem z dwoma portami do kapnometrii zabezpieczonymi korkami przytwierdzonymi na stałe do obwodu;

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie jednorazowych układów oddechowych dla dorosłych – kompatybilne z respiratorami Servo - U, pakowane pojedynczo, 2 rury karbowane bez pułapki wodnej o długości 160cm, z trójnikiem z dwoma portami do kapnometrii zabezpieczonymi korkami przytwierdzonymi na stałe do obwodu.

287. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 29) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych, jednorurowych, mikrobiologicznie czystych układów oddechowych kompatybilnych z respiratorem Phillips Respironics Trilogy 202.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

288. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 8) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek ustno-gardłowych Guedela, rozmiar: 0 (55mm), 1 (65mm), 2 (80mm), 3 (90mm), 4 (100mm); sterylna, pozbawiona wszelkich drobnoustrojów włącznie z porami. Dopuszczalny kod kolorystyczny rozmiaru.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie rurek ustno-gardłowych Guedela, rozmiar: 0 (55mm), 1 (65mm), 2 (80mm), 3 (90mm), 4 (100mm); sterylna, pozbawiona wszelkich drobnoustrojów włącznie z porami. Dopuszczalny kod kolorystyczny rozmiaru.

289. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 13) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatorów z maską i drenem, dł. min 200cm, z zakończeniem do butelek jednorazowych, w masce otwory boczne ułatwiające wydech, wykonany z miękkiego, przezroczystego materiału medycznego pozbawionego ftalanów i PCV, działający w położeniu pionowym i poziomym. Maskę tlenową z nebulizatorem i drenem rozбивa cząsteczki do średnio 3,3µm. Nebulizator pracuje z taką samą wydajnością zarówno w pozycji pionowej i poziomej – pojemność 10ml, elementy niewypadające w trakcie napełniania leku, skalowany co 2ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

290. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 24) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymienników ciepła i wilgoci (dwumembranowy) - sztuczny nos z możliwością podłączenia tlenu z portem do odsysania mikrobiologicznie czystych do rurek intubacyjnych i tracheostomijnych) i portem tlenowym. Z mechanizmem antyokluzyjnym.)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

291. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 30) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek do laryngoskopu, jednorazowych mikrobiologicznie czysta, typ MacIntosh i Miller . Rozmiary 0,1,2,3,4 - wszystkie rozmiary łyżek pochodzą od jednego producenta i mają być dostępne do zamówienia "od ręki". Nieodkształcająca się łyżka wykonana z ABS, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Wysoka transmisja światła oraz matowa powierzchnia zapobiegająca jego odbijaniu się. Zakończenie łyżki, atraumatyczne, zaokrąglone, pogrubione. Wytrzymały zatrzask zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione na łyżkę, pakowanie folia - papier. Możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym - Zamawiający wymaga załączenia do oferty potwierdzenia od producenta. Na opakowaniu jednostkowym numer katalogowy, nr LOT, data ważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

292. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 33) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych z drenem o dł. 210cm, oraz workiem (do wysokich stężeń) posiadającą otwory boczne ułatwiające wydech oraz regulowaną blaszkę na nos (brak blaszki w rozmiarze dla dorosłych, zapewnienie dopasowania poprzez podwójnie uszczelniony podbródek) i gumkę mocującą, wykonana z przezroczystego, materiału medycznego, bez lateksu. Mikrobiologicznie czysta, jednorazowego użytku. Dostępna w rozmiarze dla dorosłych i dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

293. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 16) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czujnik do pomiaru ciśnienia metodą krwawą długości linii płuczącej 152 cm prostoliniowy przepływ płynu płuczącego przez przetwornik zapobiegający

powstawaniu zakłóceń pomiarowych, linia płuczka z biureta wyposażoną w szpikulec wyposażony w dwa lub trzy otwory zabezpieczające przed zapowietrzeniem, błąd pomiaru przetwornika (nieliniowość i histereza) do 1,5%, system przepłukiwania uruchamiany wielokierunkowo przez pociągnięcie za wypustkę, połączenie przetwornika z kablem łączącym z monitorem, bezpinowe, chroniące przed zalaniem (wodoodporne), przetwornik nie wymagający osobnego portu do testowania poprawności działania systemu: linia z przetwornikiem/kabel sygnałowy/monitor.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

294. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 16) Prosimy o podanie modelu oraz ilości kardiomonitorów, na których będą stosowane czujniki do pomiaru ciśnienia metodą krwawą, celem dobrania odpowiedniego okablowania.

Odpowiedź: Zamawiający posiada 4 szt. kardiomonitorów model Beneview T8 i 8 szt. kardiomonitorów model Nihon Kohden BSM 3763, na których będą stosowane czujniki do pomiaru ciśnienia metodą krwawą.

295. Pytanie: (Dot. Zakresu 14 poz. 4) Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej elektrody koncentrycznej w rozmiarach 25mm x 0,30 mm oraz 38mm x 0,45 mm. Igła charakteryzuje się wysoką jakością wykonania, w tym precyzyjne centrowanym srebrnym rdzeniem dzięki czemu zapis jest dokładny i wiarygodny. Wyjątkowo ostry koniec zmniejsza ból podczas wkłucia. Sama kaniula wykonana jest ze stali nierdzewnej, zapewniając optymalną równowagę między wytrzymałością i elastycznością, (op. 25 szt.)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

296. Pytanie: (Dot. Zakresu 10 poz. 27) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek krtaniowych renomowanego producenta, ze zintegrowanym kanałem zapewniającym dostęp gastryczny. Posiadają zgodne z budową anatomiczną gardła wygięcie, pozwalające na szybkie i łatwe zakładanie (kąt około 90 st.). Cienki i miękki mankiet umożliwiający uzyskanie wysokiego ciśnienia uszczelnienia (zgodnie z udokumentowanymi badaniami do 40 cm H₂O). Zintegrowane usztywnienie zapobiegające przed niedrożnością spowodowaną zagryzieniem rurki. Kanał gastryczny umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski, rozmiar sondy 6-16F, w tym 16Fr dla rozmiaru 3, 4 i 5. Ze wskaźnikami położenia, dająca się łatwo wprowadzić i w razie potrzeby zamocować bez dodatkowego uchwytu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

297. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 26) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek krtaniowych renomowanego producenta, jednorazowego użytku z mankiem wykonanym z delikatnego PCV, zapewniająca bezpieczne i bezurazowe założenie, kołnierz maski idealnie dopasowujący się do budowy anatomicznej pacjenta, przezroczysta rurka umożliwiająca obserwację jej wnętrza (roz. 2, 3, 4, 5). Luźny, nie wbudowany w korpus maski dren do uszczelniania mankieta. Maski bezpieczna pod kątem obecności ftalanów (w tym DEHP) oraz BPA, w pełni bezpieczna w środowisku mr, tj. pozbawiona wszelkich metalowych elementów

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

298. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 28) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych, sterylnych układów oddechowych o poniższych parametrach:)

Rodzaj rur:	karbowane
Długość rur:	160 cm
Materiał	PE (polietylen)
Złącze rur	22 mm F typu żeńskiego z EVA (etylen/octan winylu)
Średnica złącz trójnika Y	22mm, 15 mm
Średnica rur	22mm
Kolanko L 90° z portem Luer-Lock	
Dwa porty w trójniku	port ciśnieniowy i port temperaturowy
	złączki przyłączone na stałe

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

299. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 8) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek ustno-gardłowych Guedla o poniższych parametrach:

Rozmiar Kod kolorowy

0/50mm niebieski

1/60mm fioletowy

2/70mm biały

3/80mm zielony

4/90mm żółty

5/100mm czerwony

Anatomiczny kształt

Atraumatyczne krawędzie (gładko zaokrąglone)

Blokada przeciw zagryzieniu

Materiał: medyczny polichlorek winylu (PVC)

Bezlateksowe

Kodowane rozmiary kolorami

Produkt sterylizowany

Pakowane pojedynczo

Rozmiary dla dzieci i dorosłych

Produkt jednorazowy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

300. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 12) Czy Zamawiający w zakresie VI, poz. 12. oczekuje zamkniętego systemu do odsysania z dróg oddechowych do rurki intubacyjnej dostępnych w dwóch długościach (wersja standard i wersja przedłużona) dla rozmiarów CH14 i CH16? Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach oczekuje zaoferowania zamkniętego systemu do odsysania z dróg oddechowych spełniającego parametry określone w SIWZ.

301. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 15) Prosimy Zamawiającego w zakresie VI, poz. 15 o dopuszczenie maski tlenowej z drenem mikrobiologicznie czystej.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie masek tlenowych z drenem mikrobiologicznie czystej.

302. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 15) Czy Zamawiający w zakresie XII, poz. 15 dopuści na zasadzie równoważności system do kontrolowanej zbiórki stolca o następujących parametrach: „System do kontrolowanej zbiórki stolca wykorzystujący technologię super-absorbentu, składający się z cewnika z pierścieniem uszczelniającym o pojemności min. 45 ml (kolor biały) oraz portu irygacyjnego (kolor niebieski) 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 plastikowy pasek 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 (kolor zielony), instrukcja obsługi w języku polskim - urządzenie nie zawiera lateksu, jednorazowego użytku. System do kontrolowanej zbiórki stolca z możliwością użytkowania przez 29 dni, potwierdzona instrukcją obsługi.”

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie systemu do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach określonych powyżej.

303. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 16) Czy Zamawiający w zakresie XII, poz. 16 na zasadzie równoważności dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca w pytaniu nr 1 o następujących parametrach: „Worki jednorazowego użytku o pojemności 1500 ml kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca z wkładką z super-absorbentu, wykonanego z poliakrylanu sodu oraz filtra/wentylu dezodoryzującego.”

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie systemu do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach określonych powyżej.

304. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 16) Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem o doprecyzowanie, czy dodatkowy port do sprawdzania poprawności działania przetwornika opisany w punkcie 16 ma być portem typu „plug in”, który polega na wprowadzeniu drenu wysokociśnieniowego do specjalnie dedykowanego otworu zwanego portem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dodatkowy port do sprawdzania poprawności działania przetwornika opisany w w/w pozycji ma być portem typu „plug in”.

305. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 6, 8, 10, 11) Czy Zamawiający z zakresu XI wydzieli do oddzielnego pakietu pozycje 6,8,10 i 11.

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

306. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 6) Czy Zamawiający w pozycji 6 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 nie wyraża zgody na powyższe.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie może odnieść się do niniejszego pytania, ponieważ w Zakresie XI brak poz. 11a.

308. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 10) Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii, PEG wykonany z miękkiego, elastycznego silikonu o długości ok 80 cm, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych (w tym zawierający jod), dobrze tolerowany przez organizm, nie alergizujący, zakończenie od strony żołądka zapewniające dobre uszczelnienie gastrostomii, pewne jej mocowanie zapobiegające przypadkowemu wysunięciu gastrostomii, a jednocześnie umożliwiające celowe usunięcie gastrostomii metodą trakcji, bez wykonania endoskopii, dwudrożny port implementowany do dystalnego końca cewnika, średnica gastrostomii: 14F, 20F i 24F do wyboru przez Zamawiającego, sprzęt bezpośrednio dostosowany do połączenia typu ENFit jako wymagane zabezpieczenie przed przypadkowym podłączeniem żywienia dojelitowego do systemu dożylnego typu Luer, sterylne, pakowany pojedynczo. W skład zestawu wchodzi tacka z akcesoriami: prowadnik do przeciągania cewnika ok 175 cm, pętla do przeciągania zestawu, igła typu trokar, skalpel, nasadki do karmienia, serwetka do obłożenia pola zabiegowego, gaziki bez otworu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

309. Pytanie: (Dot. Zakresu XI poz. 11) Czy Zamawiający w pozycji 11 zgłębnik bez zasiku, ale za to z wbudowaną zastawką antyzwrotną?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zgłębnika bez zacisku, ale z wbudowaną zastawką antyzwrotną.

310. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 4) Czy Zamawiający wymaga aby Cewnik Thiemann posiadał kod barwny i numeryczny ułatwiający identyfikację?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie cewnika Thiemann posiadającego kod barwny i numeryczny.

311. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 47) Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 lub 10 ml? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do nebulizacji z nebulizatorem o pojemności 10 ml, pozostałe parametry bez zmian.

312. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 12) Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o pojemności worka 2600 ml i komorą pomiarową o pojemności 400 ml ? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie 7-dobowych worków na mocz z możliwością godzinowej zbiórki moczu o pojemności worka 2600 ml i komorą pomiarową o pojemności 400 ml, pozostałe parametry bez zmian.

313. 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 kończynę 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 w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do wiązadła krzyżowego opisanego powyżej, z zastrzeżeniem, że serweta na stolik Mayo posiada rozm. 80 cm x 145 cm.

314. 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 65cm 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 kończynę 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 w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do protezy rewizyjnej opisanego powyżej.

315. 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 w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do laparotomii opisanego powyżej.

316. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego o następującym składzie:

- 1 x serweta 150x190cm do owinięcia zestawu

- 1 x serweta samoprzylepna 175 x 170cm

- 1 x serweta samoprzylepna 140 x 240cm

- 2 x serweta samoprzylepne 75 x 90cm

- 1 x taśma samoprzylepna 9 x 25cm

- 2 x ręczniki do rąk 30 x 20cm

- 1 x obłożenie stolika Mayo 80 x 145cm złożona w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (niebiesko-zielonej folii polietylenowej o grubości 20 µm i niebiesko-zielonej hydrofilowej włókniny polipropylenowej (spunbond) o gramaturze 30 g/m²).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

317. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego o następującym składzie:

- 1 x serweta 150x190cm do owinięcia zestawu
- 1 x serweta samoprzylepna 175 x 180cm
- 1 x serweta samoprzylepna 150 x 240cm
- 2 x serweta samoprzylepne 75 x 90cm
- 1 x taśma samoprzylepna 9 x 50cm
- 2 x ręczniki do rąk 30 x 40cm
- 1 x obłożenie stolika Mayo 80 x 145cm złożona w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację.

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu 57,5 g/m²

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu uniwersalnego opisanego powyżej.

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

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu uniwersalnego z fartuchami, który zawiera serwetę samoprzylepną 75cm x 90cm w ilości 2 szt., o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ.

319. 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 w/w 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.

320. 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 w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie serwety wykonanej z 2w laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) o gramaturze 40,2 g/m², pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

321. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 18) Prosimy o dopuszczenie serwety na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm. Serweta w kształcie worka, złożona w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację, wykonana z zielonej folii polietylenowej. Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym 83 g/m². Wielkość wzmocnienia 75 cm x 90 cm. Zdolność absorpcji cieczy >100%.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie obłożenie na stolik Mayo o parametrach określonych powyżej.

322. 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 stolik 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 stolik 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.

323. 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 stolik 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 stolik Mayo 80 x 145 cm

1 x foliowa taśma samoprzylepna 10x50cm

1 x taśma samoprzylepna 9x 50cm

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do artroskopii o parametrach określonych powyżej.

324. 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 L, XL, XXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

325. 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 w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie jałowego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny polipropylenowej SMMS, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

326. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 1) Czy Zamawiający dopuszcza opakowania po 500szt. pojedynczych testów?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie testów wieloparametrowych do kontroli procesu sterylizacji parowej w op. 500 szt. pojedynczych testów.

327. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 9) Czy Zamawiający dopuszcza testy Typu 2 pakowane po 250 szt.? Ilości zostaną odpowiednio przeliczone zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji wymaga zaoferowania testów Typu 6, dopuszcza zaoferowanie testów w op. 250 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 16 op. a'250 szt.

328. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 21) Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie etykiet, które w pudełku zbiorczym (PARA 5000 szt. i EO 2500 szt.) zawiera rolkę z tuszem? Takie rozwiązanie w znaczący sposób ograniczy ilość wykorzystywanych rolek.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie etykiet, które w pudełku zbiorczym (PARA 5000 szt. i EO 2500 szt.) zawiera rolkę z tuszem. W takiej sytuacji należy wycenić 25 op. a'5000 szt. etykiet PARA, 6 op. a'2500 szt. etykiet EO - nie należy wyceniać poz. 21d).

329. Pytanie: (Dot. Zakresu XVII poz. 23) Czy Zamawiający dopuszcza opakowania po 1000 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie filtrów do kontenerów w op. 1.000 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 50 op. a'1.000 szt.

330. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 3) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepka w kolorze aqua? Pozostałe parametry czepka bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie czepka w kolorze aqua.

331. Pytanie: (Dot. Zakresu XIX poz. 4) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepka wykonanego z włókniny o gramaturze 14g/m² w kolorze aqua?. Pozostałe parametry czepka bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

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

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

1 serweta do operacji kończyny z padem chłonnym z samouszczelniającym otworem (5 x 7 cm) 320 x 225 cm (pad ok. 105 x 150 cm)

1 serweta nieprzylepna 140 x 190 cm

1 osłona na kończynę 35 x 80 cm

2 taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm

4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Serwety w zestawie wykonane są z laminatu dwuwarstwowego (włóknina 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. 161kPa w części podstawowej oraz min. 361kPa w części wzmocnionej, odporność na przenikanie cieczy min. 200cmH₂O w strefie wzmocnionej i niezwmocnionej.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do wiązadła krzyżowego opisanego powyżej.

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

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

1 samoprzylepna serweta operacyjna typu "U" ("U" 6,5 x 55 cm) z padem chłonnym 200 x 300 cm

1 samoprzylepna serweta operacyjna 100 x 130 cm

2 taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm

Serwety w zestawie wykonane są z laminatu dwuwarstwowego (włóknina 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. 161kPa w części podstawowej oraz min. 361kPa w części wzmocnionej, odporność na przenikanie cieczy min. 200cmH₂O w strefie wzmocnionej i niezwmocnionej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

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

1 serweta na stolik 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

Serwety w zestawie wykonane są z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) o gramaturze min. 55g/m². Parametry włókniny: zdolność absorpcji warstwy chłonnej min. 285%, wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro min. 161kPa, odporność na przenikanie cieczy min. 200cmH₂O.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do laparotomii opisanego powyżej.

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

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 140 cm) (owinięcie zestawu)

1 serweta na stolik 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

Serwety w zestawie wykonane są z laminatu dwuwarstwowego (włóknina 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. 161kPa w części podstawowej oraz min. 361kPa w części wzmocnionej, odporność na przenikanie cieczy min. 200cmH₂O w strefie wzmocnionej i niezwmocnionej.

Serweta na stolik Mayo 80x145cm wykonana z folii PE o gramaturze 57g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o gramaturze 30g/m² i wym. 60x145cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej: 90g/m², osłona w postaci worka w kolorze aqua, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania;

Serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wym. 140x190cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej 60 µm oraz włókninowej warstwy chłonnej o wym. 75x190cm i gramaturze 30g/m², łączna gramatura w strefie chłonnej: 90g/m²

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu uniwersalnego opisanego powyżej.

336. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 7) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie:

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 150 x 190 cm (opakowanie zestawu)

1 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm

1 serweta przylepna 150 x 240 cm

1 serweta przylepna 175 x 170 cm

2 serweta przylepna 75 x 90 cm

1 uchwyt Velcro 2 x 23 cm

2 x ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

1 fartuch chirurgiczny Standard XL

2 fartuchy chirurgiczne Standard L

Serwety w zestawie wykonane są z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa + folia polietylenowa) o gramaturze min. 55g/m². Parametry włókniny: zdolność absorpcji warstwy chłonnej min. 285%, wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro min. 161kPa, odporność na przenikanie cieczy min. 200cmH₂O.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

337. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 10-12) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet wykonanych z laminatu dwuwarstwowego (PP + PE) o gramaturze min. 55g/m² oraz zdolności absorpcji warstwy chłonnej min. 285%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

338. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 14) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety w rozmiarze 225 x 280 cm z przylepnym otworem „U” 10 x 95 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

339. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 15) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety w rozmiarze zgodnym z SIWZ, otwór 5 x 7 cm?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie serwety w rozmiarze zgodnym z SIWZ, otwór 5 x 7 cm.

340. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 18) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety na stolik Mayo w rozmiarze 80 x 145 cm, wykonanej z folii PE o gramaturze 57g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o gramaturze 30g/m² i wym. 60x145cm. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej: 90g/m². Zdolność absorpcji warstwy chłonnej ok. 450 %. Osłona w postaci worka w kolorze aqua, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie obłożenie na stolik Mayo o parametrach określonych powyżej.

341. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 19) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie:

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

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

1 serweta do zabiegów laparoskopii z padem chłonnym (okno 28 x 32 cm) (pad 2 x 50 x 15,5 cm) i torbami na narzędzia chirurgiczne 300 x 250 cm

4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Serwety w zestawie 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. 161kPa w części podstawowej oraz min. 361kPa w części wzmocnionej, odporność na przenikanie cieczy min. 200cmH₂O w strefie wzmocnionej i niewzmocnionej.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie obłożenia do laparoskopii o parametrach określonych powyżej.

342. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 21) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie:

1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm

1 x serweta 150 x 175 cm

1 x serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm

1 x serweta przylepna 150 x 240 cm z padem chłonnym

1 x serweta 260 x 200 cm, otwór U przylepny 60 x 10 cm z padem chłonnym

1 x osłona na kończynę 25 x 80 cm

2 x taśma przylepna 10 x 50 cm

4 x ręcznik celulozowy

Serwety w zestawie wykonane są z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa + folia polietylenowa), w miejscach wzmocnień dodatkowa warstwa włókna SMS, o gramaturze materiału bez wzmocnień min. 55g/m² oraz min. 110g/m² w miejscu wzmocnień. Parametry włókna: zdolność absorpcji warstwy chłonnej min. 285% - materiał podstawowy oraz min. 350% w strefie wzmocnionej, wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro min. 161kPa w części podstawowej oraz min. 361kPa w części wzmocnionej, odporność na przenikanie cieczy min. 200cmH₂O w strefie wzmocnionej i niewzmocnionej.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie obłożenia do operacji barku o parametrach określonych powyżej.

343. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 23) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie:

1 x serweta włókninowa, 75 x 90 cm (barierowa)

1 x serweta włókninowa, 75 x 90 cm, z otworem i przylepną krawędzią boczną (barierowa)

1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm

1 x strzykawka typu Luer Lock, 5 ml z tłokiem niskooporowym (zapakowana)

1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)

1 x igła 0,7 x 30 mm, 22G x 1 1/4, czarna (zapakowana)

6 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki

1 x opatrunek, 7,2 x 5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

344. Pytanie: (Dot. Zakresu XX poz. 28) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania osłony na kończynę w rozmiarze 35 x 120 cm z dwiema taśmami samoprzylepnymi pakowanymi oddzielnie, niezależnie od osłon?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie osłony na kończynę w rozmiarze 35 x 120 cm z dwiema taśmami samoprzylepnymi pakowanymi oddzielnie, niezależnie od osłon, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

345. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 50) Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie szczoteczek cytologicznych posiadających badania kliniczne potwierdzające ich skuteczność w badaniach masowych.

346. Pytanie: (Dot. Zakresu XVI poz. 50) Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr XVI poz. 50, do odrębnego pakietu? Wydzielenie w/w rozmiaru z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

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

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

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek w op. a'80 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 3.750 op. a'80 szt.

348. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 15) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków dwufunkcyjnych combi, które mogą służyć do zamknięcia/zabezpieczenia strzykawki luer i luer lock wypełnionej lekiem lub roztworem, zmniejszające

ryzyko skażenia przez dotyk dzięki trzpieniowi poniżej krawędzi koreczka, pakowane pojedynczo, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

349. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 14) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek firmy MedXL o następujących parametrach

Strzykawka do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, długi korek zamykający o długości min. 12 mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki luer lock, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym wyczuwalnie i optycznie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, ogranicznik tłoka uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza cylinder strzykawki, tłok po użyciu w wciskany do wnętrza strzykawki zgodnie z normą ISO 7886-1, klasa IIb. Okres ważności. 24 m-ce. Oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Objętość roztworu soli odpowiednio: 3ml, 5 ml i 10 ml, opakowanie max. 120 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

350. Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 15) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny jednorazowego użytku z igłą integralną 27 G 0,4 x 12,5 mm zamiast 0,4 x 13 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach to ½”. pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie może odnieść się do niniejszego pytania, ponieważ Zakres I poz. 15 nie dotyczy strzykawki do tuberkuliny.

351. Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły 0,45 x 10 mm pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

352. Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 3 i 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły 0,4 x 20 mm pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 3 dopuszcza zaoferowanie igły 0,4 x 20 mm, pozostałe parametry bez zmian, zaś w poz. 4 nie wyraża zgody na powyższe.

353. Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 6) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły 0,6 x 32 mm zamiast 0,6 x 30 mm. Długość obu igieł w calach to 1 ¼”. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły iniekcijnej w rozmiarze 0,6 x 32 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

354. Pytanie: (Dot. Zakresu II poz. 10 i 11) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł krótkościętych, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

355. Pytanie: (Dot. Zakresu III poz. 1-6) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł bezpiecznych z ostrzem zorientowanym w kierunku osłony zabezpieczającej - ramię osłony zabezpieczającej jednoelementowe, ramię ruchome w zakresie 180°, które nie zasłania miejsca iniekcji, bezpieczne mocowanie nasadki na końcówce luer i luer lock, słyszalne potwierdzenie aktywacji mechanizmu zabezpieczającego jednym palcem, bez potrzeby używania twardej powierzchni, kompatybilne ze strzykawkami luer i luer lock, opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igieł bezpiecznych o parametrach określonych powyżej.

356. Pytanie: (Dot. Zakresu III poz. 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły bezpiecznej 23G 11/4” 0,6 x 32 mm zamiast 0,6 x 30 mm. długość obu igieł wyrażona w calach to 11/4”.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły bezpiecznej 23G 11/4” 0,6 x 32 mm.

357. Pytanie: (Dot. Zakresu III poz. 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły bezpiecznej 22 G 11/4” 0,7 x 32 mm zamiast 0,7 x 30 mm długość obu igieł wyrażona w calach to 11/4”.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły bezpiecznej 22 G 11/4” 0,7 x 32 mm.

358. Pytanie: (Dot. Zakresu III poz. 1-6) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby igły posiadały osłonę zabezpieczającą w kolorze identyfikującym rozmiar igły zgodnie z kodem kolorystycznym określonym w normie ISO 6009

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie oczekuje, ale dopuszcza zaoferowanie igieł bezpiecznych, które posiadają osłonę zabezpieczającą w kolorze identyfikującym rozmiar igły zgodnie z kodem kolorystycznym określonym w normie ISO 6009.

359. Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 4) Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 4 do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie oferty szerszemu gronu wykonawców.

Opis przedmiotu zamówienia jednoznacznie wskazuje na jednego producenta i wykonawcę - firmę Becton Dickinson, co utrudnia uczciwą konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

360. Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul firmy BBraun z 4 paskami RTG, z koreczkiem domykany ręcznie z mechanizmem ograniczającym przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, rozmiar 16G 1,7 x 50 mm Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

361. Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z 3 paskami RTG. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

362. Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 2 i 3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie oczekuje, ale dopuszcza zaoferowanie kraników trójdrożnych posiadających podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty.

363. Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwia osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie oczekuje, ale dopuszcza zaoferowanie kraników trójdrożnych wyposażonych w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm.

364. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej 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; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, 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.

365. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowanej, 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; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca 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 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

366. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 13 i 14) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 5 ml do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, produkt czysty biologicznie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

367. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 13 i 14) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby produkty pozbawione były szkodliwych ftalanów DEHP, BPA i lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie oczekuje, ale dopuszcza zaoferowanie nebulizatorów pozbawionych szkodliwych ftalanów DEHP, BPA i lateksu.

368. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 23) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mikrobiologicznie czystego o przestrzeni martwej 34ml i wadze 17g.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie filtra mikrobiologicznie czystego o przestrzeni martwej 34ml i wadze 17g.

369. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 23) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mikrobiologicznie czystego o przestrzeni martwej 77ml i wadze 24g.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

370. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 26) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie oczekuje, aby maska pozbawiona była szkodliwych DEHP, BPA i lateksu co powinno być oznaczone na opakowaniu pojedynczym?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach oczekuje zaoferowania kranika spełniającego parametry określone w SIWZ.

371. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 26) Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu kompatybilności w środowisku MR.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

372. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 27) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu. Maska o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiźnie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopuła maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maska wyposażona w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta. Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

373. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 30) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki do laryngoskopu, światłowodowej, jednorazowego użytku, typ Macintosh. Nieodkształcająca się łyżka wykonana ze stali nierdzewnej, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym (nylon) koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego (akryl), dający mocne, światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie typu i rozmiaru łyżki na części metalowej i symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2) na części plastikowej/mocowaniu łyżki, naniesione po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu, opakowanie folia-folia. Rozmiary Macintosh: 2 / 3 / 4 /.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

374. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 33) Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej do wysokiej koncentracji tlenu bez zaworów, otwarta, wydłużona pod brodę, z rezerwuarem tlenu, pojemność worka 1 L (0,6l dla dzieci), anatomiczny kształt maski, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, obrotowy łącznik dostosowuje maskę do pozycji pacjenta, atraumatyczny mankiet maski, dren tlenowy dł. 2.1m, przekrój gwiazdkowy, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, pakowane pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie maski tlenowej o parametrach określonych powyżej.

375. Pytanie: (Dot. Zakresu X poz. 33) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa dla pacjentów wymaga, aby maska pozbawiona była szkodliwych ftalanów DEHP, BPA i lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji wymaga zaoferowania maski wykonanej z nietoksycznego PCV, bez lateksu, ale dopuszcza zaoferowanie masek pozbawionych szkodliwych ftalanów DEHP, BPA.

376. Pytanie: (Dot. Zakresu XII poz. 13) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka o średnicy 20-70mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

377. Pytanie: (Dot. Zakresu IV poz. 4) Proszę o dopuszczenie. Igła do identyfikacji i znieczulenia spłotów i nerwów obwodowych przy pomocy stymulatora (kompatybilna ze stymulatorem STIMUPLEX HNS-12), sterylna, jednorazowego użycia, rozmiar 22Gx50mm, widoczna w USG ze znacznikami na obwodzie całej igły na ostatnich 2cm igły. Dren infuzyjny 50cm i kabel do stymulatora na stałe połączony z igłą.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie igły do identyfikacji i znieczulenia spłotów i nerwów obwodowych o parametrach określonych powyżej.

378. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 5a) Czy aparat do przetoczeń krwi ma umożliwiać wypełnienie linii w systemie zamkniętym bez konieczności zdejmowania zaślepki na końcu drenu, eliminując ryzyko wycieku krwi?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie aparatu do przetoczeń krwi umożliwiający wypełnienie linii w systemie zamkniętym bez konieczności zdejmowania zaślepki na końcu drenu.

379. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 13) Czy nie zaszła pomyłka w ilości linii i skła do OCŻ (100 jednorazowych linii i 17 skal wielorazowych). Skale wielorazowe są z pozycji nr 14 w ilości 60 sztuk. Czy Zamawiający dopuszcza w pozycji nr 13 zaoferowania tylko linii do Pomiaru OCŻ w ilości 6 opakowań po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w w/w pozycji nastąpiła omyłka. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Jednocześnie poprawia w/w omyłkę zgodnie z modyfikacją określoną powyżej.

380. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 31) Czy bezigłowy system dostępu naczyniowego ma posiadać rozwiązanie zapobiegające cofaniu się krwi do linii po przepłukaniu?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji wymaga, aby bezigłowy system dostępu naczyniowego posiadał rozwiązanie zapobiegające cofaniu się krwi do linii po przepłukaniu.

381. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 10) Czy Przyrząd do wielokrotnej aspiracji z dużych ampulek i butelek z samodomykającą się zatyczką portu do przyłączenia strzykawki, filtr przeciwbakteryjny może mieć filtr 0,45 µm, sterylny, jednorazowego użycia.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie przyrządu do wielokrotnej aspiracji z dużych ampulek i butelek z samodomykającą się zatyczką portu do przyłączenia strzykawki z filtrem przeciwbakteryjnym 0,45 µm, sterylnego, jednorazowego użycia.

382. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 10) Czy Przyrząd do wielokrotnej aspiracji z dużych ampulek i butelek dla zachowania sterylności zawartości opakowania i dla ochrony przed niekontrolowanym wyciekiem płynu ma posiadać automatyczną bezigłową zastawkę, która otwiera drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządu do wielokrotnej aspiracji z dużych ampulek i butelek z automatyczną bezigłową zastawką, która otwiera drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki.

383. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych lekko pudrowanych pakowanych w roz XL po 90 sztuk w opakowaniu reszta parametrów zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic diagnostycznych lateksowych lekko pudrowanych pakowanych w rozm. XL po 90 sztuk w opakowaniu reszta parametrów zgodnych z SIWZ. Zamawiający w tym zakresie zmodyfikował SIWZ.

384. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy podłużne i poprzeczne wzmocnienia mają być widocznym wzmocnieniem mankietu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podłużne i poprzeczne wzmocnienia na rękawicach nie muszą być widocznym wzmocnieniem mankietu, lecz muszą zapobiegać zsuwaniu się.

385. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci o parametrach określonych powyżej. W takiej sytuacji należy wycenić 476 op. a'50 par (w tym każda para pakowana osobno).

386. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 4) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy podłużne i poprzeczne wzmocnienia mają być widocznym wzmocnieniem mankietu, tak jak obecnie używane w Państwa Placówce?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podłużne i poprzeczne wzmocnienia na rękawicach nie muszą być widocznym wzmocnieniem mankietu, lecz muszą zapobiegać zsuwaniu się.

387. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 5) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej, poliizoprenowej bezpudrowej z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm², grubość na palcu 0,27 mm AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 28 cytostatyków (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

388. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 5) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych o parametrach określonych powyżej. W takiej sytuacji należy wycenić 427 op. a'50 par (w tym każda para pakowana osobno).

389. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 6) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych pakowanych po 100 sztuk w opakowaniu dla roz. XS-L i 90 w op dla roz. XL, reszta parametrów zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

390. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 6) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych pakowanych po 200 sztuk w opakowaniu dla roz. XS-L i 180 w op dla roz. XL, reszta parametrów zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic diagnostycznych nitylowych pakowanych w rozm. XL po 180 sztuk w opakowaniu reszta parametrów zgodnych z SIWZ. Zamawiający w tym zakresie zmodyfikował SIWZ.

391. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 6) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie oczekiwał 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 jest oznakowaniem powszechnie stosowanym od lat przez większość producentów rękawic medycznych, dopuszczając 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 w/w pozycji nie oczekuje, ale dopuszcza powyższe.

392. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 6) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania dozowników z możliwością montowania sekwencyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach odstępuje od wymogu dostarczenia uchwytów na rękawice – zgodnie z modyfikacją określoną powyżej.

393. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice nitylowych, niejadalnych, z podwyższoną wrażliwością dotykową, do procedur wymagających precyzji, grubość nie większa niż 0,05 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 6,5 N, długość min. 245 mm, wewnętrzna warstwa pielęgnacyjna, otwór wejściowy ograniczony folią bakteriobójczą (skuteczność potwierdzona badaniami), ułożone naprzemiennie i idealnie płasko dla pojedynczego pobierania, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony osobistej kategoria III, typ C, przydatne do kontaktu z żywnością, rozmiary XS-XL, op. Jednostkowe 250 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

394. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7) Rękawice diagnostyczne nitylowe do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżająco-natluszczącą z naturalnego aloesu i witaminy E, fioletowe, cienkie, grubość na palcach 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL max.1,5, zgodność z normą EN 455 (załączyć certyfikat europejskiej jednostki notyfikowanej), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 18 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady organiczne i nieorganiczne, alkohole i aldehydy (potwierdzić raportem z badań), informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu. Przebadane na działanie min. min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Cyklofosfamidu, Metotrexatu i Melphalanu wg ASTM D6978. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 200 sztuk (XL po 180 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżająco-natluszczącą z naturalnego aloesu i witaminy E o parametrach określonych powyżej. Jednocześnie informuje, że nie wymaga zaoferowania w tej pozycji rozmiaru XL.

395. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 12) Rękawice diagnostyczne nitylowe niejadowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem.

Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne przez min. 18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thio-Tepa, Etopozydu i Metotrexatu (raporty z wynikami), Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

396. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 12) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokrytych od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,19 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

397. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 14 a i b) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostycznych nitylowych niejałowych do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,5, grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawów do odsysania pola operacyjnego z końcówkami od CH12 do CH24, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

399. 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, ale dopuszcza aby mieszek zapewniał początkowe podciśnienie na poziomie 95 mmHg.

400. 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.

401. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 15) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski do podawania tlenu z drenem mikrobiologicznie czystej, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie masek tlenowych z drenem mikrobiologicznie czystej.

402. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 31) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego systemu dostępu naczyniowego z możliwością do 360 aplikacji lub 7 dni, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie bezigłowego systemu dostępu naczyniowego do podłączenia pacjenta maksymalnie do 7 dni lub na 360 aktywacji, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

403. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 37) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spike pakowanego po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie spike w op. a'50 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 5 op. a'50 szt.

404. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 47) Prosimy o dopuszczenie zestawu do nebulizacji z nebulizatorem o poj 5 lub 10 ml, pozostałe parametry Zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do nebulizacji z nebulizatorem o pojemności 10 ml, pozostałe parametry bez zmian.

405. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 34) Prosimy O dopuszczenie Zestaw do toalety jamy ustnej, używanego w Państwa Placówce zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydydny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydydą i witaminą E.

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

406. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 34) Prosimy o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej używanego w Państwa Placówce, zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydydny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

407. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 35) Prosimy O dopuszczenie Zestaw do toalety jamy ustnej, używanego w Państwa Placówce zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydydny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydydą i witaminą E.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

408. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 35) Prosimy o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej używanego w Państwa Placówce, zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydydny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

409. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 34 i 35) Czy Zamawiający będzie oczekiwał aby każde pojedyncze opakowanie zestawu pełniło jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalało na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania, tak jak obecnie w Państwa Placówce?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach nie oczekuje, ale dopuszcza aby każde pojedyncze opakowanie zestawu pełniło jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalało na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

410. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 34 i 35) Prosimy o uszczegółowienie czy Zamawiający będzie oczekiwał aby zaoferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej miał potwierdzoną badaniami klinicznymi skuteczność w redukcji VAP, jak dotychczas stosowany w Państwa Placówce

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach nie oczekuje, ale dopuszcza aby zaoferowane zestawy jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej miały potwierdzoną badaniami klinicznymi skuteczność w redukcji VAP.

411. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 34 i 35) Czy zestawy mają być zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa ?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycjach nie wymaga, aby zaoferowane zestawy były zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa.

412. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 21) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis,

Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, utracie wilgotności 8,0 g H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeni martwej 85 ml, oporach przepływu 2,0 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe, waga 47 g, filtr ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z korkiem luer-lock na uwięzi, z możliwością stosowania do 48 godzin, z wyraźnym zaznaczeniem na obudowie filtra strony pacjenta, opakowanie typu blister pack.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

413. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 13) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z leczniczą warstwą z serycyny, używanych obecnie w Państwa Placówce, z lepszym parametrem AQL niż dotychczas, tj. AQL 1.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic diagnostycznych nitrylowych z leczniczą warstwą z serycyny z AQL 1.

414. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niejałowych jednorazowych rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco - natłuszczającą. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Powierzchnia teksturowana na końcach palców. Opakowanie posiada otwór dozujący zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych. Długość min. 240 mm, grubość na palcu min. 0,11 mm. Siła zrywania min. 6,1 N, AQL 1,0. Rękawice zgodne z EN 455, EN 420, EN 388. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (badanie z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

415. Pytanie: (Dot. Zakresu XIII poz. 5) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic jałowych chirurgiczne syntetyczne neoprenowo – nitrylowych bezpudrowych o przedłużonym mankiecie, trójwarstwowych, z wewnętrzną warstwą 100% nitrylową, wewnątrz dodatkowo silikonowane. O składzie: neopren 50 %, nitril 50 %, tym samym o bardzo dobrych parametrach czuciowych. Kształt w pełni anatomiczny, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, zapobiegającymi zsuwaniu się rękawicy w trakcie zabiegu. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, wykonana w technologii SMT. Rękawice trwałe, niezrywające się podczas zakładania. Odporne na działanie cytostatyków i substancji chemicznych. Produkowane bez zawartości tiuramów. Przeznaczone dla osób uczulonych na lateks. AQL – 0,65 po zapakowaniu, opakowanie jednostkowe podwójne: zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe, zapewniające szczelność. Roz 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Dyrektor
Miejskiego Centrum Medycznego
im. dr. Karola Jonschera w Łodzi
/-/ mgr Konrad Łukaszewski