

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Kilińskiego 29

08-110 Siedlce

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: dostawy rękawic medycznych, drobnego sprzętu j.u., materiałów do sterylizacji, drobnego sprzętu laboratoryjnego j.u. oraz aspiracyjno-próżniowego systemu pobierania krwi do SP ZOZ w Siedlcach.

Numer referencyjny: drobny sprzęt j.u./474/2024

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 57 – Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego z przetwornikiem wyposażony w linię płuczącą z przesuwaną klemą zaciskową i aparatem kroplowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50- 60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami Zamawiającego. Każdorazowy pomiar zajmuje około 10 sekund; czas użycia do 7 dni.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2 Dotyczy pakiet 10 pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty : Jednorazowy, niepylny wysokochłonny, nieuczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany polipropylenu, poliestru oraz SAP. Zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego niebieskiego laminatu. Wymiary prześcieradła 101 cm (+/- 2 cm) x 228 cm (+/- 2 cm). Warstwa chłonna o wymiarach - długość 190 cm (+/- 1cm) i szerokość 50 (+/- 1 cm). Wchłanianość (badanie z wykorzystaniem wody) co najmniej 5600 g/m2 potwierdzona badaniami akredytowanego laboratorium. Produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu (opatrzone nazwą produktu lub wytwórcy). Wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485, potwierdzone certyfikatem. Produkt w zestawie z niepylącym prześcieradłem transportowym o wymiarach 86 cm x 168 cm o udźwigu minimum 220 kg. Prześcieradło transportowe z zestawu przebane na rodzieranie zgodnie z metodą ASTM D5733. Ilość w opakowaniu 30 szt. Okres przydatności do użycia: 5 lat Wyrób medyczny kl.I

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 3 Pakiet nr 53 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny żelu do EEG w op. 250 g z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 80 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem wymaganych ilości

Pytanie nr 4 Pakiet nr 53 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 129 x 135 mm x 370 kartek.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 5 Pakiet nr 53 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o wymiarach 215x280x200 z przeliczeniem na 50szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem wymaganych ilości

Pytanie nr 6 Pakiet nr 53 poz. 15, 16

Prosimy o dopuszczenie w poz. 3,4 papieru kompatybilnego do videoprintera Mitsubishi ze względu na zmianę klasyfikacji tego papieru przez producenta firmę Mitsubishi.

Papiery kompatybilne do Mitsubishi będą zakwalifikowane jako wyrób medyczny i będą objęte (w przeciwieństwie do oryginalnych papierów producenta Mitsubishi) 8% stawką Vat,

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 7 Pakiet nr 53 poz. 18

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 152 x 90 mm x 160 kartek.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem wymaganych ilości

Pytanie nr 8 Pakiet nr 53 poz. 26

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Lifepak 12 o rozmiarze 107 mm x 23 m.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem wymaganych ilości (zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę)

Pytanie nr 9 Pakiet nr 53 poz. 28

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru bez nadruku, w pozostałych parametrach bez zmian.,

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 10 Pakiet nr 53 poz. 28

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru z nadrukiem o wymiarach 58 mm x 25m.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem wymaganych ilości

Pytanie nr 11 Pakiet nr 53 poz. 29

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 112 x 125 mm x 200 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 75 szt. (składek).

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem wymaganych ilości

Pytanie nr 12 Pakiet nr 53 poz. 30

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 110 x 150 mm x 200 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 150 szt. (składek).

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem wymaganych ilości

Pytanie nr 13 Pakiet nr 53 poz. 31

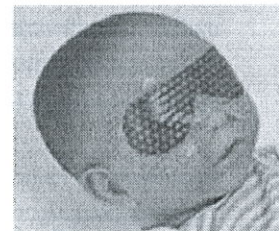
Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru bez nadruku o wymiarach 210x140x200 zwyczajowo stosowanego do programatora Merlin 3650 z przeliczeniem na 63szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 14 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.

- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie.
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi (≤ 900 g, < 1000 g i > 1000 g) i wielkości główki noworodka.



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 15 Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania

Pytanie nr 16 Pytanie do Pakietu nr 15:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 dopuści do zaoferowania wysokociśnieniowy system do drenażu ran ze wskaźnikiem poziomu próżni, z butelką o pojemności 200 i 400 ml, wyposażoną w czytelną wypukłą skalę (skalowanie co 10ml), taśmę mocującą, dren łączący o długości 105cm z zaciskiem, końcówką luer lock i łącznikiem do drenów 6-18CH, pakowanymi podwójnie, sterylnymi?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 17 Pakiet 62 Pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści szkielec podstawowe o grubości 1mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 18 Pakiet 62 Pozycja 14 – Czy Zamawiający dopuści probówki o pojemności 10ml pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 19 Pakiet 62 Pozycja 17 – Czy Zamawiający dopuści probówki o pojemności 5ml pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 20 Pakiet 4 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o typowej grubości na palcu: $0,19 \pm 0,02$ mm, o typowej grubości na dłoni $0,18 \pm 0,02$ mm, o typowej grubości na mankiecie: $0,15 \pm 0,02$ mm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 21 Pakiet 32

Czy Zamawiający w pakiecie 32 dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni (poświadczona zapisem na opakowaniu stabilność wody i oświadczenie Producenta) sterylizowany radiacyjnie. W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno) . Jakość wody spełniająca normę USP43 . Pojemnik wyposażony w dyfuzory znajdujące się w podstawie pojemnika : Ilość otworów dyfuzora ≥ 14 , średnica otworu $\geq 0,2$ mm . Dyfuzory umożliwiają przepływ tlenu przez całą objętość wody . Do oferty zostaną dołączone badania potwierdzające że pojemniki do nawilżania można stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem wymaganych ilości

Pytanie nr 22 Pakiet 32

Czy Zamawiający w Pakiecie 32 wymaga zaoferowania pojemników z sterylną wodą posiadających zatyczkę na uwięzi umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych zintegrowaną fabrycznie z pojemnikiem ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania

Pytanie nr 23 Pakiet 43

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami) spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 24 Pakiet 43

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, gr. 2 mm, aktywowanego dociskiem , spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 25 Pakiet 43

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę przewodzącą Ag/AgCl na winylowej folii węglowej, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 26 Pakiet 43

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się powierzchnią przewodzącą nie mniejszą niż 102 cm² , spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 27 Pakiet 44

Czy Zamawiający w Pakiecie 44 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami) spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 28 Pakiet 44

Czy Zamawiający w Pakiecie 44 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, gr. 2 mm, aktywowanego dociskiem , spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 29 Pakiet 44

Czy Zamawiający w Pakiecie 44 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę przewodzącą Ag/AgCl na winylowej folii węglowej, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 30 Pakiet 44

Czy Zamawiający w Pakiecie 44 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się powierzchnią przewodzącą nie mniejszą niż 102 cm² , spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 31 Pakiet 54

Czy Zamawiający wymaga aby czujniki w Pakiecie 54 cechowały się dokładnością pomiaru nie mniejszą niż ± 2 w przedziale 70 – 100% i ± 3 w przedziale 60 – 80%?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 32 dotyczy pakietu nr 35 poz.1-3

Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji do osobnego pakietu. Opisany sprzęt medyczny nie jest do elektrochirurgii.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 33 dotyczy pakietu nr 35 poz.4

Czy Zamawiający dopuści neutralną elektrodę bierna, dla dorosłych powyżej 15kg, o powierzchni kontaktowej 105cm², o powierzchni całkowitej 168cm², bez kabla, j.u., op a 100 szt. ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 34 dotyczy pakietu nr 35 poz.5

Czy Zamawiający dopuści neutralną elektrodę bierna, płytka pacjenta, rozmiar uniwersalny - dla dzieci i dla dorosłych powyżej 5kg, o powierzchni kontaktowej 105cm², o powierzchni całkowitej 168cm², bez kabla, j.u., op a 100 szt. ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 35 dotyczy pakietu nr 42 poz.1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazowa, dzieloną na dwie równe symetrycznie połówki, owalną, o powierzchni aktywnej 105cm², na podłożu wykonanym z wodoodpornej elastycznej pianki, z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, hydrożel w części przewodzącej, pakowana pojedynczo, kompatybilną z posiadanymi przez zamawiającego diatermiami Erbe ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 36 dotyczy pakietu nr 42 poz.2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazowa, dzieloną na dwie równe symetrycznie połówki, owalną, o powierzchni aktywnej 105cm², na podłożu wykonanym z wodoodpornej elastycznej pianki, z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, hydrożel w części przewodzącej, pakowana pojedynczo, z kablem, kompatybilną z posiadanymi przez zamawiającego diatermiami Erbe ?

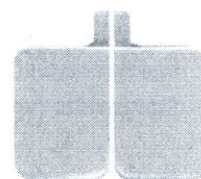
Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 37 PAKIET nr 42 - elektrody neutralne

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla dorosłych i dzieci, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 150x120 mm, powierzchnia całkowita 153 cm², powierzchnia przewodząca 104 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 22 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm impedancja <50 Ohm w zakresie częstotliwości od 200 kHz do 5Mhz, max. Wzrost temp. < 6°C, pakowane w saszetkach po 5 szt., op. zbiorcze =100 szt.(20 saszetek po 5 szt.) Prosimy o odstąpienie od wymogu pierścienia bezpieczeństwa.

Wykonana zgodnie z normami IEC 60601-1:1995, IEC 60601-2-2:2006

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie. Zgodnie z SWZ



Pytanie nr 38 PAKIET nr 42 - elektrody neutralne

Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla dorosłych i dzieci z kablem, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 150x120 mm, powierzchnia całkowita 153 cm², powierzchnia przewodząca 104 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 22 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm impedancja <50 Ohm w zakresie częstotliwości od 200 kHz do 5Mhz, max. Wzrost temp. < 6°C, długość kabla - 300cm, pakowane w saszetkach po 5 szt., op. zbiorcze =25 szt. Prosimy o odstąpienie od wymogu pierścienia bezpieczeństwa.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie. Zgodnie z SWZ



Pytanie nr 39 Pakiet nr 54 - czujnik j.u.

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie czujników kompatybilnych z technologią Oximax, jednopacjentowych, mikrobiologicznie czystych, nie zawierających lateksu i DEHP, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO₂ +/-2% w zakresie 70-100% (<70% nieokreślona) - parametr potwierdzony w instrukcji, samoprzylepnych dla dorosłych powyżej 30kg, w kształcie „8” do aplikacji na palec, dł. kabla 45 cm.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza opisany czujnik, ale wymaga by był wykonany z włókniny.

Pytanie nr 40 Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 45 pasków testowych do glukometrów z czasem pomiaru wynoszącym 8 sekund. Czynności związane z przygotowaniem pacjenta, wykonaniem nakłucia i uzyskaniem próbki, nałożeniem próbki na pasek i rejestracją wyniku trwają łącznie wielokrotnie dłużej niż kilka sekund, dlatego nie ma żadnej istotnej różnicy, czy sam czas pomiar będzie trwał 4 sekundy, czy 8 sekund.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 41 Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 45 pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości 0,8 µl. Próbkę krwi uzyskiwana w wyniku standardowego nakłucia palca lancetem lub nakłuwaczem bezpiecznym wynosi co najmniej 5 µl, zatem jest wielokrotnie większa niż 0,8 µl. Dla pacjenta i personelu nie ma zatem żadnej istotnej różnicy czy objętość próbki wprowadzanej na pasek wyniesie 0,6 czy 0,8 µl.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 42 Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 45 pasków testowych przeznaczonych po pomiaru glukozy w próbkach krwi kapilarnej, żylniej i noworodkowej. Pomiaru za pomocą glukometru z użyciem próbek krwi tętniczej nie są w praktyce wykonywane ze względu na trudności w uzyskaniu i przeniesieniu takiej próbki bezpośrednio na pasek testowy (wykonywanie pomiarów za pomocą glukometru wymaga bezpośredniego przyłożenia paska do krwi pacjenta).

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 43 Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 45 pasków testowych z zakresem pomiarowym 20-600mg/dl. Stężenie glukozy w zakresie 10-20mg/dl nie występuje u żadnej żywej osoby, natomiast różnica pomiędzy 10mg/dl a 20mg/dl jest mniejsza od dopuszczalnego błędu pomiarowego glukometru (+/-15mg/dl zgodnie z normą EN ISO 15197:2015). Pomiar stężenia glukozy we krwi pacjenta w zakresie 10-20mg/dl jest zatem zbyteczny.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 44 Ze względu na obecne wymogi akredytacyjne Zamawiający będzie potrzebował dostaw znacznej ilości płynów kontrolnych (objętość standardowej fiolki płynu jest wystarczająca do wykonania maksymalnie kilkudziesięciu pomiarów). Prosimy o dopuszczenie Pakiecie nr 45 płynów kontrolnych o stabilności wynoszącej 3 miesiące po pierwszym otwarciu fiolki. Przy zakładanym zużyciu pasków testowych personel Zamawiającego będzie zużywał kolejne opakowania płynów w czasie wielokrotnie krótszym.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 45 Prosimy o skonkretyzowanie liczby zestawów płynów kontrolnych, które należy dostarczyć w przypadku zawarcia umowy przetargowej na dostawę pasków testowych wyspecyfikowanych w Pakiecie nr 45. Płyny kontrolne nie są nikomu rozdawane za darmo, gdyż ich producenci nie są instytucjami dobroczynnymi, a wykonawca nie może być skazany na domysły w kwestii ilości asortymentu, który będzie musiał wliczyć w cenę zaoferowanych pasków testowych. Brak podania konkretnej liczby płynów uniemożliwia skonstruowanie prawidłowej oferty przetargowej.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: W cenę zaoferowanych pasków testowych należy wliczyć 30 zestawów płynów kontrolnych, które należy dostarczyć w przypadku zawarcia umowy przetargowej zgodnie z cząstkowym zamówieniem Zamawiającego.

Pytanie nr 46 Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla

zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu – proszę nam wierzyć, że takie firmy istnieją), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Pakiecie nr 45 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla zgłoszonego w URPL dystrybutora/importera lub reprezentującego go wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 47 Pakiet 6, poz. 1

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2? Według stanowiska URPLWMI PB wydanego na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795. URPL podkreśla, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje ubranie wykonane z włókniny SMMS gr. min. 45g/m², nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające, bluza z krótkim rękawem, posiada wycięcie "V" zakończone obszyciem, 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej). Spodnie z trokami w pasie. Dostępne w czterech kolorach: zielonym, niebieskim, fioletowym i różowym. Rozmiar S, M, L, XL, XXL.

Pytanie nr 48 Pakiet 6, poz. 1

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

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

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje ubranie wykonane z włókniny SMMS gr. min. 45g/m², nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające. Bluza z krótkim rękawem, posiada wycięcie "V" zakończone obszyciem, 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej). Spodnie z trokami w pasie. Dostępne w czterech kolorach: zielonym, niebieskim, fioletowym i różowym. Rozmiar S, M, L, XL, XXL.

Pytanie nr 49 Pakiet 6, poz. 1

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

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający w Załączniku nr 4 – Formularzu cenowym opisał przedmiot zamówienia i nie wskazał stawki podatku VAT, obowiązek zastosowania odpowiedniej stawki podatku VAT spoczywa na wykonawcy i oparty jest na postanowieniach SWZ, pkt. 21.4. SWZ mówi, że „Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 1570).„

Pytanie nr 50 Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koszuli dla pacjenta tylko w jednym kolorze: jasno niebieskim?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 51 Pakiet 12, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 2 częściową, z pojedynczą skalą rozszerzoną?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 52 Pakiet 12, poz. 4 d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 53 Pakiet 12, poz. 6-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Luer Lock j.u. z rozszerzoną skalą: 10-12 ml; lub 20-22 ml?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 54 Pakiet 12, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Luer Lock j.u. 20 ml, w opakowaniu 50 szt.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 55 Pakiet 12, poz. 8

Czy Zamawiający wydzieli poz. 8 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?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydzieli pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 56 Pakiet 13, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie strzykawek na podstawie oświadczenia producenta strzykawek o kompatybilności z wymaganymi pompami, wraz ze wskazaniem na jakim ustawieniu pompy należy używać strzykawek. Oznaczenie takie znajduje się również na każdym opakowaniu jednostkowym strzykawki

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 57 Pakiet 13, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie strzykawek do pomp pakowanych po 100 szt.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 58 Pakiet 13, poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawek do pomp, które są wyprodukowane w całości z polipropylenu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 59 Pakiet 16, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bez opaski stabilizującej dren?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 60 Pakiet 16, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów w kolorze bursztynowym o długości drenu 150 cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 61 Pakiet 16, poz. 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania w przyrządzie filtra o skuteczności filtracji BFE, VFE min. 99,99%?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 62 Pakiet 16, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezpiecznego przyrządu do przetaczania płynów posiadającego elastyczną komorę kroplową, wolną od PVC, i ftalanów (do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo pacjenta), przystosowany

do infuzji grawitacyjnej, z dodatkowym łącznikiem Y, długość drenu 180 cm. Posiadający specjalny zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiegający przedostaniu się powietrza do linii gdy butelka jest pusta, i utrzymujący stały poziom płynu. Przyrząd wyposażony w filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu. Pomaga zapobiegać zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI). Pomaga zmniejszać straty w płynach infuzyjnych poprzez ograniczeniu do zera niekontrolowaną utratę płynu poprzez kapanie.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 63 Pakiet 16, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi posiadającego igłę biorczą dwukanałową?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 64 Pakiet 17, poz.1- 4

Proszę o odpuszczenie wymogu tego samego Producenta w pozycjach 1-4?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 65 Pakiet 17, poz. 5

Czy Zamawiający wydzieli poz. 5 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?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydzieli pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 66 Dotyczy Pakiet nr 67, pozycja nr 1:

Wnosimy o odstąpienie od wymogu by testy odpowiadały wymaganiom dla testów typu 6 wg PN-EN ISO 11140-1 w zakresie tolerancji na zmienne krytyczne procesu (czas i temperaturę). Norma ISO 11140-1 i wskazane w niej typy testów, dotyczą wyłącznie testów do procesu sterylizacji. Również określenie tolerancji na zmienne krytyczne jest wymogiem stawianym testom do kontroli procesu sterylizacji (zgodnie z normą ISO 11140-1).

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 67 Dotyczy Pakiet nr 67, pozycja nr 1:

Asortyment ujęty w Pakiecie nr 67 nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści stosowne oświadczenie.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 68 Dotyczy projektu umowy zał. nr 10 §4 ust 1 :

Czy Zamawiający wykreśli zapisu: „telefonicznie”. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 69 Dotyczy projektu umowy zał. nr 10 §2 ust 2 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Umowy poprzez dopisanie: „Wartość brutto obejmuje w szczególności: ceny jednostkowe, podatek VAT, koszt transportu przy jednorazowym zamówieniu powyżej 200,00 zł netto” ?

Uzasadnienie: Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 200,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 70 Dotyczy zapisów Umowy zał. nr 10 i 9 § 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto?

Uzasadnienie: VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 71 SIWZ: Pakiet nr 61-63. Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku w pozycjach gdzie jednostka miary jest sztuka?

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z zapisami SWZ- do 3 miejsc po przecinku dla zadania 61-63, również dla zadania 61

Pytanie nr 72 Projekt umowy - Załącznik nr 8: Dotyczy § 4 ust. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 73 Dotyczy § 5 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej do wysokości 0,5% niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 0,5% wartości zamówienia jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 182,5% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 74 Dotyczy pakietu 61 pozycja 5

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, w celu zwiększenia grona oferentów.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydzieli pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 75 Dotyczy pakietu 62 pozycje 9 i 10

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania ez pakowanych po 20 szt. w opakowaniach do wielokrotnego otwierania (ze struną), czy też Zamawiający wymaga zaoferowania ez pakowanych po 1 sztuce?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ezy w opakowaniach maksymalnie 20 szt

Pytanie nr 76 Dotyczy pakietu 62 pozycja 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania probówek typu Falcon z podziałką co 2,5 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 77 Dotyczy pakietu 63 pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników aseptycznych pakowanych indywidualnie?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 78 Dotyczy pakietu 63 pozycja 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania pojemników z wewnętrznym dnem stożkowym, o pojemności użytkowej 25 ml i całkowitej 30 ml?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 79 Dotyczy pakietu 63 pozycja 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemniki z zakrętką, spełniające pozostałe wymagania?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 80 Dotyczy pakietu 63 pozycja 10

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania etykiet pakowanych po 500 szt.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 81 Dotyczy pakiet 51

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okularków do fototerapii jednorazowego użytku, renomowanej amerykańskiej firmy, czystych mikrobiologicznie, pakowanych indywidualnie, wykonanych z delikatnego materiału typu Velcro, przepuszczającego promienie lecznicze, z dodatkową ochroną oczu na poziomie 99,9%, potwierdzone niezależnymi badaniami, zapinanych na rzep na potylicy. Okularki wykonane z jednego kawałka materiału, z dodatkowymi uchwytami na przodzie ułatwiającymi ich dopasowanie. Okularki w kształcie litery Y, co powoduje, że łatwo dopasowują się do główki dziecka, oraz gwarantują bezbolesne ich zdjęcie. Zabezpiecza to również przed zsuwaniem się okularów.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 82 Dotyczy pakiet 51

Czy Zamawiający wymaga okularków z dodatkową ochroną na oczy na poziomie 99,9 % - potwierdzone niezależnymi badaniami, jako dodatkowy aspekt bezpieczeństwa?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 83 Dotyczy pakiet 51

Czy Zamawiający wymaga oznaczenia rozmiaru poprzez naklejki identyfikacyjne na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 84 Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1g

Czy Zamawiający dopuści igłę j.u. 1,2 z ostrzem długo ściętym? Należy nadmienić, że rodzaj ścięcia nie wpływa na funkcje użyteczne igły. Dodatkowo nadmieniamy, że opisane igły w poz. 1 a – 1f nie mają już zapisu o ostrzu krótko ściętym jak w poz. 1g. Powszechnie użytkowane w Szpitalach w Polsce, a także w Państwie Jednostce w ostatnich latach są standardowe igły z ostrzem długo ściętym.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne pod względem medycznym jak i użytkowym jaka jest przewaga ostrzy krótko ściętych na ostrzami standardowymi długo ściętymi?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 85 Dotyczy pakietu nr 12 poz. 4d

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ? Nadmieniamy, że opakowanie 50 szt. jest mniejsze – tym samym łatwiejsze w przenoszeniu i magazynowaniu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 86 Dotyczy pakietu nr 12 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ? Nadmieniamy, że opakowanie 50 szt. jest mniejsze – tym samym łatwiejsze w przenoszeniu i magazynowaniu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 87 Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC, ze skrzydełkami, o długość komory min. 62 mm (min. 55mm w części przezroczystej), odpowietrznik z samodomykającą klapką zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99,99994%, VFE min 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150cm, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenie producenta umieszczona trwale na zaciskaczu i skrzydełkach dociskowych, na opakowaniu informacja o wielkości filtra, nr katalogowy w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z niebieski kodem, sterylne. Chcemy podkreślić, iż ów proponowany przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych był dostarczany do Państwa i nie było z Państwa strony żadnych reklamacji pod wzgl. jakościowym i użytkowym.

Dodatkowo nadmieniamy, iż z naszej wiedzy jedynie jeden producent na rynku polskim posiada foliową opaskę stabilizującą przyrząd w opakowaniu oraz zaznaczenie sugerowane poziomemu płynu w komorze, co jest niezgodne z Ustawą PZP i uczciwą konkurencją. Opaska foliowa w opakowaniu nie posiada żadnej funkcji użytkowej w czasie otwarcia opakowania i późniejszego użytkowania przyrządu i wymóg ten jest bezzasadny, a tym samym ogranicza złożenie korzystnej oferty przetargowej firmom specjalizującym się w dostawach tego rodzaju sprzętu jednorazowego użytku do Szpitali, co w bezpośredni sposób może przyczynić się do wybrania przez Państwa tańszej cenowo oferty, co przełoży się na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne pod względem medycznym jak i użytkowym jaka jest przewaga opisanego w form. cenowym przyrządu do infuzji (IS) z opaską foliową wewnątrz opakowania nad zaproponowanym powyżej przez nas przyrządem, który w wielu Szpitalach jest dostarczany i uznawany za bardzo dobry pod wzgl. jakościowym i użytkowym sprzęt?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 88 Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

Zamawiający dopuści Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ze skrzydełkami, sterylne, dwukanałowy, ostry kołec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami, igła dwupłaszczyznowo ścięta wykonana z ABS, dodatkowe skrzydełko dociskowe ułatwiające wprowadzenie igły biorczej, przeciwbakteryjny filtr powietrza tworzący zamknięty system zgodnie z definicją NIOSH, duża komora kroplowa z PVC o długość min. 62mm (55 mm w części przezroczystej), kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml, filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, zaciskacz rolkowy z miejscem na dren i igłę oraz oznaczeniem producenta, dodatkowe oznaczenie producenta na skrzydełkach dociskowych, miękki, elastyczny dren wykonany z PVC niezawierającego ftalanów, przezroczysty łącznik stożkowy luer lock, koreczek zabezpieczający złącze luer lock wyposażony w filtr hydrofobowy zatrzymujący wyciek płynu i chroniący przed zanieczyszczeniami, bez lateksu, niepirogenny, nietoksyczny, bez ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym), sterylizowany tlenkiem etylenu, jednorazowego użytku

Dodatkowo nadmieniamy, iż z naszej wiedzy jedynie jeden producent na rynku polskim posiada foliową opaskę stabilizującą przyrząd w opakowaniu oraz zaznaczenie sugerowane poziomemu płynu w komorze, co jest niezgodne z Ustawą PZP i uczciwą konkurencją. Opaska foliowa w opakowaniu nie posiada żadnej funkcji użytkowej w czasie otwarcia opakowania i późniejszego użytkowania przyrządu i wymóg ten jest bezzasadny, a tym samym ogranicza złożenie korzystnej oferty przetargowej firmom specjalizującym się w dostawach tego

rodzaju sprzętu jednorazowego użytku do Szpitali, co w bezpośredni sposób może przyczynić się do wybrania przez Państwa tańszej cenowo oferty, co przełoży się na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne pod względem medycznym jak i użytkowym jaka jest przewaga opisanego w form. cenowym przyrządu do infuzji (IS) z opaską foliową wewnątrz opakowania nad zaproponowanym powyżej przez nas przyrządem, który w wielu Szpitalach jest dostarczany i uznawany za bardzo dobry pod wzgl. jakościowym i użytkowym sprzęt?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 89 Dotyczy pakietu nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, pakowany fabrycznie razem z workiem do osłony podawanego leku (wymiary worka 368 x 215mm), komora kroplowa wykonana z PVC o długości min. 62mm (55mm w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylne.

Dodatkowo nadmieniamy, iż z naszej wiedzy jedynie jeden producent na rynku polskim posiada foliową opaskę stabilizującą przyrząd w opakowaniu oraz zaznaczenie sugerowane poziomu płynu w komorze, co jest niezgodne z Ustawą PZP i ucziwą konkurencją. Opaska foliowa w opakowaniu nie posiada żadnej funkcji użytkowej w czasie otwarcia opakowania i późniejszego użytkowania przyrządu i wymóg ten jest bezzasadny, a tym samym ogranicza złożenie korzystnej oferty przetargowej firmom specjalizującym się w dostawach tego rodzaju sprzętu jednorazowego użytku do Szpitali, co w bezpośredni sposób może przyczynić się do wybrania przez Państwa tańszej cenowo oferty, co przełoży się na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne pod względem medycznym jak i użytkowym jaka jest przewaga opisanego w form. cenowym przyrządu do infuzji (IS) z opaską foliową wewnątrz opakowania nad zaproponowanym powyżej przez nas przyrządem, który w wielu Szpitalach jest dostarczany i uznawany za bardzo dobry pod wzgl. jakościowym i użytkowym sprzęt?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 90 Dotyczy pakietu nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga przyrządów pakowany fabrycznie razem z workiem do osłony podawanego leku, w celu zachowania sterylności i bezpieczeństwa użytkowania?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 91 Dotyczy pakietu nr 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typ IS SAFE wyposażony w filtr auto Air Stop, który zapobiega przedostawaniu się powietrza do drenu, gdy butelka/worek jest pusta oraz zapobiega wstęcznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji, filtr hydrofobowy umieszczony w koreczku zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, Filtr cząsteczek stałych, tworzy system zamknięty, wyposażony w miejsce na kołec na zaciskacz rolkowy, kołec ścięty dwupłaszczyznowo, komora kroplowa dwu częściowa (twarda/miękka) wyposażona w pierścień ułatwiający aplikację przyrządu, długość drenu 180 cm, odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE, VFE min 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, jednorazowy, sterylizowany EO, opakowanie typu blister papier/folia.

Dodatkowo nadmieniamy, iż z naszej wiedzy jedynie jeden producent na rynku polskim posiada foliową opaskę stabilizującą przyrząd w opakowaniu oraz zaznaczenie sugerowane poziomu płynu w komorze, co jest niezgodne z Ustawą PZP i ucziwą konkurencją. Opaska foliowa w opakowaniu nie posiada żadnej funkcji użytkowej w czasie otwarcia opakowania i późniejszego użytkowania przyrządu i wymóg ten jest bezzasadny, a tym samym ogranicza złożenie korzystnej oferty przetargowej firmom specjalizującym się w dostawach tego rodzaju sprzętu jednorazowego użytku do Szpitali, co w bezpośredni sposób może przyczynić się do wybrania przez Państwa tańszej cenowo oferty, co przełoży się na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne pod względem medycznym jak i użytkowym jaka jest przewaga opisanego w form. cenowym przyrządu do infuzji (IS) z opaską foliową wewnątrz opakowania nad zaproponowanym powyżej przez nas przyrządem, który w wielu Szpitalach jest dostarczany i uznawany za bardzo dobry pod wzgl. jakościowym i użytkowym sprzęt?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 92 Dotyczy pakietu nr 16 poz. 3

Aparat do infuzji grawitacyjnych oraz ciśnieniowych, długość komory kroplowej wraz z kolcem nie krótsza niż 120mm, przezroczysta, bardzo ostra dwupłaszczyznowo ścięta igła biorcza ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym, górna część komory kroplowej twarda, dolna część komory kroplowej elastyczna, w celu łatwego ustawienia poziomu płynu. Pierścień okalający komorę kroplową pozwalający na łatwiejsze wktuwanie się do opakowania, ergonomiczna komora kroplowa wykonana z przezroczystego materiału, ostry przezroczysty kolec, wyposażony w odpowietrznik z filtrem (BFE min. 99,9999941% - potwierdzony badaniami) zabezpieczonym klapką, 15 um filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami, precyzyjny zacisk rolkowy, z miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu, filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego odpowietrzania, filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu, po opróżnieniu opakowania z płynem, pozbawiony ftalanów DEHP, dren o długości 180 cm zakończony zastawką przeciwwrotną zapobiegającą cofaniu się krwi do dostępu naczyniowego. Nazwa producenta na komorze kroplowej umożliwiająca szybką identyfikację w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, opakowanie papier-folia. Potwierdzenie badaniami, skutecznej ochrony przeciwbakteryjnej koreczka PrimeStop, umieszczonego na końcu drenu aparatu do przetoczeń.

Dodatkowo nadmieniamy, iż z naszej wiedzy jedynie jeden producent na rynku polskim posiada foliową opaskę stabilizującą przyrząd w opakowaniu oraz zaznaczenie sugerowane poziomu płynu w komorze, co jest niezgodne z Ustawą PZP i uczciwą konkurencją. Opaska foliowa w opakowaniu nie posiada żadnej funkcji użytkowej w czasie otwarcia opakowania i późniejszego użytkowania przyrządu i wymóg ten jest bezzasadny, a tym samym ogranicza złożenie korzystnej oferty przetargowej firmom specjalizującym się w dostawach tego rodzaju sprzętu jednorazowego użytku do Szpitali, co w bezpośredni sposób może przyczynić się do wybrania przez Państwa tańszej cenowo oferty, co przełoży się na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala. Nawet ww. opisany przyrząd czołowego niemieckiego producenta sprzętu medycznego B.Braun, nie posiada opaski stabilizującej przyrząd w opakowaniu, co potwierdza bezzasadność wymogu.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne pod względem medycznym jak i użytkowym jaka jest przewaga opisanego w form. cenowym przyrządu do infuzji (IS) z opaską foliową wewnątrz opakowania nad zaproponowanym powyżej przez nas przyrządem, który w wielu Szpitalach jest dostarczany i uznawany za bardzo dobry pod wzgl. jakościowym i użytkowym sprzęt?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 93 Dotyczy pakietu nr 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

Przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typ TS, sterylny, z osłonką igły biorczej, igła biorcza dwukanałowa. hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego komora kroplowa z PVC, 90 mm w części przezroczystej, filtr krwi o wielkości oczek 200 µm odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym, klapka w kolorze czerwonym, zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę i uchwytem na dren, miękki, elastyczny dren wykonany z PVC, łącznik stożkowy luer lock, osłonka łącznika luer lock, bez lateksu, ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym), sterylizowany EO

Dodatkowo nadmieniamy, iż z naszej wiedzy wynika, że opisany w SWZ przyrząd do krwi, posiada jedynie jeden Wykonawca, co jest niezgodne z Ustawą PZP i uczciwą konkurencją.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 94 Dotyczy pakietu nr 17 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści Koreczek do kaniul, jednorazowy, luer - lock, sterylny posiadający trzpień zamykający światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka, w celu zapewnienia aseptyczności produktu, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym, sterylny.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 95 Dotyczy pakietu nr 17 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści Zawór odcinający dostępu naczyniowego, bezigłowy, materiał korpusu - Poliwęglan, materiał zastawki - Silikon, maksymalne wypełnienie - 0,09ml, przestrzeń martwa - 0,001 ml, maksymalny przepływ 360 ml/min przy ciśnieniu 1PSI, czas użycia do 7 dni lub 200 użyć w tym czasie, możliwość stosowania z zestawami infuzyjnymi, strzykawkami luer oraz luer-lock i innym sprzętem medycznym o końcówkach luer, bądź luer-lock, wytrzymałość ciśnienia 3,1 bara (45PSI), zgodność z MRI (Rezonans Magnetyczny), pakowany pojedynczo w blister-pack, sterylizowany tlenkiem etylenu, antybakteryjny odporny na lipidy, bez latexu, bez ftalanów?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 96 Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley z zastawką plastikową?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 97 Dotyczy pakietu nr 41 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 48 mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 98 Dotyczy pakietu nr 41 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 42 mm x 56 mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 99 Dotyczy pakietu nr 52 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści wzierniki w rozmiarze od S do XL? Rozmiar XXS oraz XS jest mało używany w jednostkach służby zdrowia, a znacznie zawyża cenę pozostałych rozmiarów?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 100 Dotyczy pakietu nr 52 poz. 25-27

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

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 101 Dotyczy pakietu nr 52 poz. 25-27

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

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 102 Dotyczy pakietu nr 52 poz. 25-27

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane pojemniki posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 103 Dotyczy pakietu nr 52 poz. 25-27

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (1L; 2L; 5L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, które ułatwiają transport i magazynowanie, a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 104 Dotyczy pakietu nr 52 poz. 34

Zwracamy się do Zamawiającego o z prośbą o dopuszczenie niżej opisanej myjki:

Jednorazowe rękawice do mycia wykonane z miękkiej podfoliowanej włókniny airlaid. Z wodoodporną barierą.

Dane techniczne:

Jakość	Podfoliowana włóknina airlaid
Skład włókniny airlaid	W 100% bezchlorowe czyste włókna celulozowe + spoiwo EVA
Skład folii	100% PE (polietylen)
Waga	85 g/m ² = 50 g/m ² włóknina airlaid + 35 g/m ² PE
Grubość folii	18 μ
Laminowanie	TAK
Mydło	TAK
Kolor włóknina Airlaid	biały
Kolor filmu	Jasny niebieski
Kolor detergentu	niebieski
Chłonność	650% (6,5-krotność masy)
Wymiary produktu	23 cm. x 16 cm.
Rozmiar	Jeden
Okres ważności produktu (OKRES TRWAŁOŚCI)	36 miesięcy

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 105 Dotyczy pakietu nr 52 poz. 36

Czy zamawiający dopuści czepek bezwonny? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 106 Pakiet 5, poz. 1-7 Czy zamawiający wydzieli poz.1-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 107 Pakiet 6, Czy zamawiający dopuszcza ubrania wykonane z włókniny SMS o gramaturze min. 35 g/m²?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 108 Pakiet 6, Czy zamawiający dopuści wycięcie pod szyją półokrągłe?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 109 Pakiet 6, Czy zamawiający dopuści jeden kolor ubrania – niebieski?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 110 Pakiet 9, poz.1 Czy zamawiający dopuści wymiar 130 cm x 210 cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 111 Pakiet 9, poz.1 Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 112 Pakiet 9, poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Pytanie nr 113 Pakiet 9, poz. 2 Czy zamawiający wymaga medyczny podkład ochronny, dwuwarstwowy o wymiarach 50 cm x 50 cm, z perforacją co 50 cm, wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdieranie, gramatura bibuły: $24 \pm 0,10$ g/m²; minimalna chłonność 90 g/m²; grubość folii 15 ± 2 µm, 100 szt. na rolce?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 114 Pakiet 13, poz. 1-2 Czy zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze 25 szt.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 115 Pakiet 13, poz. 1-2 Czy zamawiający dopuści strzykawki o długości 15,3 cm w stanie rozłożonym 25 cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 116 Pakiet 13, poz. 1-2 Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 117 Pakiet 13, poz. 3-4 Czy zamawiający wydzieli poz.3-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 118 Pakiet 16, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolekc igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 119 Pakiet 16, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 120 Pakiet 16, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą bioreczną dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 121 Pakiet 16, poz. 1-2 Czy zamawiający dopuści igłę bioreczną z 4 otworami?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 122 Pakiet 16, poz. 1-2 Czy zamawiający dopuści dren o długości 150 cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 123 Pakiet 16, poz.4 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolekc igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 124 Pakiet 16, poz.4 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 8,5 cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 125 Pakiet 16, poz.4 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 126 Pakiet 16, poz. 1-2,4 Czy zamawiający wydzieli poz.1-2,4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 127 Pakiet 16, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 128 Pakiet 16, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 129 Pakiet 16, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 130 Pakiet 17, poz. 5 Czy zamawiający wydzieli poz.5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 131 Pakiet 17, poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Pytanie nr 132 Pakiet 17, poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka bez nazwy producenta bezpośrednio na produkcie. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu , a umieszczona nazwa producenta

bezpośrednio na koreczku (niewielki produkt) będzie słabo czytelna. Wymóg ten znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza koreczek z nazwą producenta umieszczoną bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym

Pytanie nr 133 Pakiet 17, poz. 5 Prosimy o dopuszczenie koreczka z nazwą importera/dystrybutora na opakowaniu indywidualnym.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza koreczek z nazwą producenta i importera / dystrybutora umieszczoną bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym

Pytanie nr 134 Pakiet 17, poz. 5 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.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 135 Pakiet 28, poz. 5,7-8 Czy zamawiający wydzieli poz.5,7-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 136 Pakiet 28, poz. 7-8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Pytanie nr 137 Pakiet 28, poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Pytanie nr 138 Pakiet 52, poz. 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Pytanie nr 139 Pakiet 52, poz. 34 Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości $\pm 7\%$, włókno poliestrowe - 100 g/m² $\pm 5\%$, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 140 Dotyczy pakietu nr 17 poz. 5

Ze względu na zmianę technologiczną producenta użytkowanego przez Państwa koreczka do kaniul prosimy o dopuszczenie koreczka do kaniul, jednorazowego użytku, luer - lock, który posiada trzpień zamykający światło

kaniuli powyżej krawędzi koreczka z nazwą producenta umieszczoną bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym, spełniający wymóg tego samego producenta, co kaniule w celu zachowania kompatybilności i szczelności połączeń, sterylne?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 141 Pakiet 1

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na mankiecie 0,06mm+/-0,01?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 142 Pakiet 1

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozm. S-XL?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 143 Pakiet 1

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm+/-0,02?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 144 Pakiet 1

Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści uchwyt na rękawice wykonany z drutu stalowego pasujący do opakowań zaoferowanych rękawic diagnostycznych, spełniający pozostałe wymogi z SWZ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 145 Pakiet 2

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 10% poziom 6, izopropanol 70% poziom 2)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 146 Pakiet 2

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 147 Pakiet 2

Pozycja 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zabezpieczenia folią otworu dozującego i dopuści rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą, pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający odstępuje od ww. wymogu

Pytanie nr 148 Pakiet 2

Pozycja 2, 3 Czy Zamawiający dopuści uchwyty na rękawice wykonany z drutu stalowego pasujący do opakowań zaoferowanych rękawic diagnostycznych, spełniający pozostałe wymogi z SWZ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 149 Pakiet 2

Pozycja 2, 3 Czy Zamawiający dopuści uchwyty nie będące wyrobem medycznym (ze stawką VAT 23%)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 150 Pakiet 3

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 30\mu\text{g/g}$?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 151 Pakiet 3

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej gładkiej z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 152 Pakiet 3

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,16mm+/-0,02, na palcu 0,16mm+/-0,02?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 153 Pakiet 3

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: opakowane wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowe?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 154 Pakiet 3

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 30\mu\text{g/g}$?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 155 Pakiet 3

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej gładkiej z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej, polimerowane od wewnątrz?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 156 Pakiet 3

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,16mm+/-0,02, na palcu 0,16mm+/-0,02?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 157 Pakiet 3

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: opakowane wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowe?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 158 Pakiet 3

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 20N?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 159 Pakiet 3

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,36mm+/-0,04, na dłoni 0,31mm+/-0,03, na mankiecie 0,23mm+/-0,03?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 160 Pakiet 4

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane od wewnątrz?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 161 Pakiet 4

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające rolowany mankiet?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 162 Pakiet 4

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02, na mankiecie 0,16mm+/-0,02?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 163 Pakiet 4

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające rolowany mankiet?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 164 Pakiet 4

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej gładkiej, z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej rękawicy, polimerowane od wewnątrz?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 165 Pakiet 4

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,18mm+/-0,02, na dłoni 0,16mm+/-0,02, na mankiecie 0,14mm+/-0,02?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 166 Pakiet 4

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 30\mu\text{g/g}$?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 167 Pakiet 5, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 25 g/m²?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 168 Pakiet 5, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wiązany z tyłu na troki w talii oraz na szyi?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 169 Pakiet 5, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylne w rozmiarze L, odpowiadający rozmiarowi uniwersalnemu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 170 Pakiet 5, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 14x250cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 171 Pakiet 5, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze 71x180cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 172 Pakiet 5, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści czepki dostępne w kolorze niebieskim i zielonym?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 173 Pakiet 5, pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na holter o wymiarach 20cmx x10cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 174 Pakiet 5, pozycja 13 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pokrowca z wszytym jednym paskiem o długości ok. 150cm, bez możliwości wiązania, pasek przełożony na ukos, przez ramię i bok.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 175 Pakiet 6, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m²?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 176 Pakiet 6, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści ubranie dostępne w kolorze zielonym i niebieskim?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 177 Pakiet 7, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS w kolorze niebieskim?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 178 Pakiet 7, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawami o kroju prostym, zapewniającym swobodę ruchów, ze szwami ultradźwiękowymi, trójsieczkowymi. Fartuch z trokami

wewnętrznymi o dł. 45 cm i zewnętrznymi o dł. 75 i 50cm. Oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku oraz kodowania kolorystycznego za pomocą innego koloru lamówki (w zależności od rozmiaru inny kolor lamówki ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru). W opakowaniu 2 chłonne ręczniki 30 x 30 cm z włókny spunlace?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 179 Pakiet 7, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókny hydrofobowej typu SMMMS w kolorze niebieskim, o gramaturze materiału podstawowego 45 g/m² i odporności na przenikanie cieczy 65 cm H₂O?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 180 Pakiet 7, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókny hydrofobowej typu SMMS w kolorze niebieskim, o gramaturze materiału podstawowego 40 g/m² + wzmocnienie 42 g/m² i odporności na przenikanie cieczy 113,5 cm H₂O?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 181 Pakiet 8, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta w rozmiarze L - długość 117 cm, szerokość 74 cm (obwód 148 cm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 182 Pakiet 8, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta w rozmiarze XL - długość 117 cm, szerokość 77 cm (obwód 154 cm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 183 Pakiet 8, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta w rozmiarze XXL - długość 120 cm, szerokość 80 cm (obwód 160 cm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 184 Pakiet 8, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze niebieskim?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 185 Pakiet 8, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókny polipropylenowej o gramaturze 40g/m² w kolorze granatowym?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 186 Pakiet 9, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 187 Pakiet 9, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowane a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem podanych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 188 Pakiet 9, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na roli wykonane z jednej warstwy bibuły i jednej warstwy folii?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 189 Pakiet 9, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce o długości 40mb z przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 190 Pakiet 11, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowane a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem podanych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 191 Pakiet 11, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści spodenki wykonane z włókny polipropylenowej o gramaturze 40 g/m²?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 192 Pakiet 11, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókny polipropylenowej 25 g/m² w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru o gramaturze 80g/m², z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalne. Możliwość podgrzewania w cieplarni do temperatury 50-55st. C. Rozmiar 110 x 210 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 193 Pakiet 11, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie informacji o możliwości podgrzewania w cieplarni do temp. 50-55st C i informacji o tym, że produkt jest wolny od ftalanów w postaci oświadczenia producenta?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 194 Pakiet 11, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści aby na opakowaniu znajdowała się etykieta nadrukowana zawierające wymagane informacje?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 195 Pakiet 52, pozycja 34 – Czy Zamawiający dopuści myjki: Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka 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?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 196 Pakiet 52, pozycja 34 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'12szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 197 Pakiet 52, pozycja 35 – Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy o długości całkowitej 15 cm (±2 mm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 198 Pakiet 52, pozycja 36 – Czy Zamawiający dopuści czepek bezzapachowy?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 199 Pakiet 59, pozycja 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści przedstawienie próbek w wersji niesterylnej na wezwanie?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 200 Pakiet 59, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy:

1 x Chwytek plastikowy 14cm (Kocher, Pean)

1 x Pęseta chirurgiczna ADSON 1x2 ząbki metalowa 12cm

1 x Nożyczki IRIS proste metalowe 11,5cm

1 x Igłotrzymacz MAYO-HEGAR metalowy 12,5cm

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2 warstwowa, z centralnym otworem przyklepnym 6 x 8 cm

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2 warstwowa, z warstwą celulozową

1 x Strzykawka 3-częściowa 10 ml Luer Lock

1 x Igła iniekcyjna (0,8 x 40)

1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)

10 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cmx7,5cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 201 Pakiet 59, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw, w którym igły i strzykawka są bez opakowania jednostkowego, co pozwoli na redukcję powstawania odpadów opakowaniowych podczas zabiegu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 202 Pakiet 59, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy:

4 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cmx7,5cm

2 x Rękawice diagn. nitrylowe bezpudrowe rozm. M

1 x Urządzenie do usuwania zszywek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 203 Pakiet 12, pozycja 1g

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozm. 1,2x40 z ostrzem długościętym?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 204 Pakiet 12, pozycja 1g

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły 1,2x40 innego producenta niż pozostałe rozmiary ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w pozycjach 1a-1g Zamawiający nie wymaga, aby igły pochodziły od jednego producenta

Pytanie nr 205 Pakiet 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Pytanie nr 206 Pakiet 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną skalą pomiarową?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 207 Pakiet 12 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą kryzą na korpusie strzykawki?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 208 Pakiet 12 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu papier-folia?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 209 Pakiet 12 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kolorystycznym oznaczeniem na opakowaniu zbiorczym?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 210 Pakiet 12, pozycja 4d, 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 211 Pakiet 12, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'25szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 212 Pakiet 13, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp z jednostronną/pojedynczą skalą pomiarową?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 213 Pakiet 16, pozycja 1,

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki elastyczny dren o długości 180 cm z zakończeniem luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorną i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- wyrób dostępny również w wersji bez ftalanów
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 214 Pakiet 16, pozycja 2,

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii

- bursztynowe zabarwienie drenu i komory kroplowej
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki i elastyczny dren o długości min. 150 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorną oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 215 Pakiet 16, pozycja 3,

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, dwupłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną końcówką, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (zieloną) klapką
- komora kroplowa dzielona na elastyczną część dolną i twardą część górną z dodatkowym pierścieniem dociskowym ułatwiającym wkłucie w pojemniki z płynami

- na komorze kroplowej wytłoczone oznaczenie producenta
- przyrząd w całości łącznie z kolcem i końcówką przezroczysty, umożliwiający kontrolę wzrokową przepływu na całej długości
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki elastyczny dren o długości 180 cm z zakończeniem luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorcza i zaczep na dren do podwieszenia
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 3 lata
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 216 Pakiet 16, pozycja 4,

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

wykonany z wysokiej jakości bezlateksowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantuje szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) klapką
- elastyczna komora kroplowa
- kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200µm
- miękki elastyczny dren o długości min. 150cm
- uniwersalne zakończenie drenu luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorcza i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- dostępny w wersji bez ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (czerwonym) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów

Pytanie nr 217 Pakiet 18, pozycja 1,

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z filtrem 0,1µm bez zastawki?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów

Pytanie nr 218 Pakiet 18, pozycja 2,

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami

- regulacja od 5 do 250 ml/h (granatowe cyfry na białym tle) dla lepkości poniżej 10% oraz regulacja od 5 do 200 ml/h (białe cyfry na granatowym tle) dla lepkości 10%-40%
- możliwość całkowitego zamknięcia (OFF) i otwarcia (ON) przepływu
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką
- komora kroplowa oraz dren wykonane z PCV bez zawartości ftalanów
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę bioreczną i zaczep na dren do podwieszenia
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 3 lata
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 219 Pakiet 19, pozycja 1,

Czy Zamawiający dopuści zestaw do ośrodkowego pomiaru ciśnienia żylnego składający się z osobno pakowanego przyrządu do infuzji oraz zestawu do ośrodkowego monitorowania ciśnienia żylnego zawierającego skalę w formie rurki manometru zakończonej filtrem hydrofobowym, z podziałką w zakresie -3 do +36 cmH₂O oraz umieszczoną wewnątrz czerwoną kulką. Skala połączona ze standardowym kranikiem trójdrożnym z drenem o długości 105cm zabezpieczonym koreczkiem i wyposażonym w dodatkowy port do podawania leków. W zestawie uchwyt do zamocowania skali na stojaku wyposażony w czerwony ramię do ustalenia poziomu "0" oraz dodatkowa gumka mocująca?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 220 Pakiet 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule noworodkowe bez zastawki antyzwrotnej?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 221 Pakiet 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarach CH16, 18, 20?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 222 Pakiet 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną z silikonu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 223 Pakiet 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną w całości z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy, które mogą wywołać powikłania w postaci reakcji alergicznej, a nawet wstrząsu anafilaktycznego u pacjenta?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 224 Pakiet 20, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 4-światłowej silikonowej sondy Sengstaken – Blakemore o długości 85cm, z prowadnicą, wyposażonej w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie i zamykanie linii do manometru. Numeryczne znaczniki

głębokości od początku balonu przełykowego na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm. Balony: żołądkowy o długości 60mm i przełykowy 140mm. Otwory boczne: 3 żołądkowe i 2 przełykowe?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 225 Pakiet 20, pozycja 4, 5

Czy Zamawiający dopuści do użytku przez 7 dni lub 350 aktywacji?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 226 Pakiet 20, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dwa rozmiary 3,0 x4,0mm i 1,0 x 2,7mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 227 Pakiet 23, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakiegokolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 228 Pakiet 23, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wielokanalikowy wykonany z białego silikonu w całości kontrastujący w rtg, bez spinki do mocowania drenu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 229 Pakiet 23, pozycja 2b

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 400mmx25mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 230 Pakiet 23, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści licznik igieł w op. a' 80szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 231 Pakiet 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z medycznego polietylenu niskiej gęstości LDPE o właściwościach poślizgowych

- zagięta i zaokrąglona końcówka umożliwia bezpieczną intubację bez uszkodzania tkanek miękkich
- optymalna elastyczność, sztywność oraz wzmocnienie na całej długości ułatwia prawidłowe wprowadzenie oraz bezpieczne usunięcie prowadnicy po zaintubowaniu pacjenta
- na wyrobie nadruk rozmiaru, średnicy oraz nazwa producenta
- korpus w jaskrawo żółtym kolorze zwiększającym widoczność prowadnicy w kanale rurki intubacyjnej
- wyraźna, czytelna skala co 1 cm
- dostępna w trzech rozmiarach i długościach
- jednorazowego użytku
- nie zawiera PVC
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowana tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka/papier-folia?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 232 Pakiet 27, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 27 pozycje 1 i utworzenie z niej odrębnego pakietu? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 233 Pakiet 28, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z nieprzezroczystym kolorowym konektorem, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 234 Pakiet 28, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarze CH 6-8?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 235 Pakiet 28, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 236 Pakiet 28, pozycja 6

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

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 237 Pakiet 28, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton z nieprzezroczystym konektorem, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 238 Pakiet 28, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya od CH 8- CH 10 z prowadnicą rozmiar balonu 3-5ml o długość 310mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 239 Pakiet 29, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 2,1m?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 240 Pakiet 29, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 4,26m?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 241 Pakiet 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 48mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 242 Pakiet 41, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 54mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 243 Pakiet 41, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści elektrody prostokątne w rozmiarze 5,6cm x 4,2cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 244 Pakiet 51, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okulary w trzech rozmiarach: mikro 20-28cm, dla wcześniaków 24-34cm, zwykłe 30-40cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 245 Pakiet 51, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okulary o parametrach:

Zapewniają optymalną ochronę przed promieniowaniem poprzez specjalną osłonę na oczy chroniącą je przed szkodliwym działaniem światła

- Doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom zapinanym na rzepy
- Odpowiedni kształt okularów (litera Y) uniemożliwia ich przesuwanie się podczas fototerapii
- Wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka
- Dostępne w 3 rozmiarach S, M, L
- Bez lateksu
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier/folia?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 246 Pakiet 52, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w op. a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 247 Pakiet 52, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 248 Pakiet 52, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek w opakowaniu a'144szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 249 Pakiet 52, pozycja 16, 18

Czy Zamawiający dopuści produkty wykonane z polipropylenu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 250 Pakiet 52, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 251 Pakiet 52, pozycja 19-20

Czy Zamawiający dopuści kaczki uniwersalne?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 252 Pakiet 53, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści żele w op. 0,5l?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 253 Pakiet 53, pozycja 15-17

Czy Zamawiający wymaga papiery oryginalne?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: W poz. 15-16 – wymaga papierów oryginalnych, poz. 17 – dopuszcza, nie wymaga papierów oryginalnych

Pytanie nr 254 Pakiet 58, pozycja 1

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. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 255 Pakiet 11, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający w kolorze granatowym, szyty ultradźwiękowo, z przeszyciami na całej powierzchni koca?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 256 Pakiet 14, pozycja 1a-1d oraz 2a-2d – Czy Zamawiający dopuści igły długości 88mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 257 Pakiet 14, pozycja 2e-2f – Czy Zamawiający dopuści igły długości 88mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 258 Pakiet 14, pozycja 3-4 – Czy Zamawiający dopuści zestaw złożony z:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80 mm
- Cewnik epiduralny 0,8 mm o długości 90 cm z znacznikami głębokości oraz otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatraskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika • Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 259 Pakiet 14, pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści rozmiar 12F, długość cewnika 16cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 260 Pakiet 14, pozycja 6 – Czy Zamawiający dopuści rozmiar 12F, długość cewnika 13cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 261 Pakiet 14, pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści rozmiar 11.5F, długość cewnika 16cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 262 Pakiet 14, pozycja 14 – Czy Zamawiający dopuści rozmiary od CH10 do CH18?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 263 Pakiet 18, pozycja 1 – Czy Zamawiający produkt równoważny o parametrach:

- Bezigtowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz butelek
- Dwuświatłowy
- Przeznaczone do wielokrotnych aspiracji
- Wyposażone w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm
- Możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin
- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi
- Specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiającego całkowite opróżnienie butelki/fiolki

- Płaska powierzchnia membrany
- Dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem
- Bez lateksu, PCV oraz DEHP
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 264 Pakiet 18, pozycja 2 – Czy Zamawiający produkt równoważny o parametrach:

- Dodatkowy, niezależny regulator przepływu z możliwością ustalenie dokładnego przepływu w zakresie 0-250ml/h (dla gęstości 10%) i 0-200 ml/h (dla gęstości 40%) przeznaczony do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych i lipidów
- Regulator z wyraźnie zaznaczoną pozycją OPEN/OFF (dla wartości 0 ml)
- Komora kroplowa przezroczysta, wykonana z materiałów wolnych od DEHP
- Ostry kołec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską kłapką
- Elastyczna komora kroplowa
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm
- Uniwersalne zakończenie drenu luer-lock (stałe zakończenie)
- Precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy
- Miękki, elastyczny dren wykonany z materiałów wolnych od DEHP
- Długość drenu 150 cm
- Zastawka antyzwrotna na końcu drenu
- Pozbawiony w całości DEHP oraz lateksu
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze 360 sztuk
- Opakowanie papier/folia
- Na opakowaniu nadrukowana informacja o braku DEHP oraz zakresie regulacji
- Jednorazowego użytku

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 265 Pakiet 26, pozycja 2-4 - Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w opakowaniu w kształcie półksiężyca, utrzymujący anatomiczny kształt rurki ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 266 Pakiet 26, pozycja 2 - Czy zamawiający dopuści przezroczystą końcówkę rurki?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 267 Pakiet 26, pozycja 3-4 - Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpięści?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 268 Pakiet 26, pozycja 8 - Czy zamawiający dopuści rurkę tracheotomijną z PCV?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 269 Pakiet 26, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną tylko ze stałym szyldem?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 270 Pakiet 26, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń ze złączem 15F/22M-22F?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 271 Pakiet 26, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści opaskę w kolorze cielistym, niejałową, o długości 42cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 272 Pakiet 26, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę tylko w rozmiarze 2.0, dł. 535mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 273 Pakiet 27, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Pytanie skierowane do Zamawiającego jest niekompletne

Pytanie nr 274 Pakiet 33, pozycja 1a- Czy Zamawiający dopuści łyżkę w rozmiarze 2 o wymiarach długość 120 mm, długość części roboczej: 113mm, wysokość od najwyższego punktu do najniższego 10mm, wysokość stopki (razem z przedłużeniem łyżki) 27mm; wysokość bez stopki: 12mm; długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 36 mm, długość części roboczej 104 mm, szerokość końcówki dystalnej 12mm? Szerokość łyżek: 20 – 25 mm

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 275 Pakiet 33, pozycja 1b- Czy Zamawiający dopuści łyżkę w rozmiarze 3 o wymiarach długość 140 mm, długość części roboczej: 119mm, wysokość od najwyższego punktu do najniższego 45 mm, wysokość stopki (razem z przedłużeniem łyżki) 30mm; wysokość bez stopki: 10mm; długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 45 mm, długość części roboczej 121 mm, szerokość końcówki dystalnej 17mm? Szerokość łyżek: 20 – 25 mm

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 276 Pakiet 33, pozycja 1c- Czy Zamawiający dopuści łyżkę w rozmiarze 4 o wymiarach długość 160 mm, długość części roboczej: 142mm, wysokość od najwyższego punktu do najniższego 47 mm, wysokość stopki (razem z przedłużeniem łyżki) 32mm; wysokość bez stopki: 18mm; długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 50 mm, długość części roboczej 140 mm, szerokość końcówki dystalnej 17mm? Szerokość łyżek: 20 – 25 mm

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 277 Pakiet 33, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści łyżki pakowane zbiorczo po 25 sztuk?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 278 Pakiet 33, pozycja 2 -Czy Zamawiający dopuści rękojeść z oznaczeniem rozmiaru i symbolem jednorazowego użytku a na opakowaniu informacja z datą ważności, nr LOT, ref, datą produkcji i datą ważności, nazwą producenta, symbolem do jednorazowego użytku oraz rodzajem rękojeści?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 279 Pakiet 33, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści rękojeść metalową o parametrach:

- Radełkowany uchwyt zapewnia stabilny chwyt podczas użytkowania
- Przeznaczone wyłącznie dla jednego pacjenta
- Źródło światła LED 2500 LUX
- Uchwyt Led z wbudowanymi bateriami
- Dostępne w całości z metalu i półmetalową konstrukcją
- Ekonomiczne z wysokiej jakości
- Wykonany z lekkiego aluminium
- Kompatybilna ze wszystkimi łyżkami laryngoskopowymi według zielonego oznaczenia (green standard) zgodnymi z normą ISO 7376/3
- Czyste mikrobiologicznie
- Pakowanie pojedynczo?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 280 Część 51 - Czy Zamawiający dopuści okulary w rozmiarach S, M, L o wymiarach: 20-30 cm; 25-35 cm oraz 30-40 cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 281 Pakiet 52, pozycja 13 - Czy zamawiający dopuści wycenę osłonek za opak a144 wraz z przeliczeniem ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 282 Pakiet 52, pozycja 16 i 18 - Czy zamawiający dopuści produkty z polipropylenu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 283 Pakiet 52, pozycja 32 - Czy zamawiający dopuści golarkę z ostrzem ze stali nierdzewnej pokrytym PTFE, bez logo producenta na produkcie?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Pytanie nr 284 Pakiet 52, pozycja 34 - Czy Zamawiający dopuści myjkę w formie rękawic wykonaną z poliestru, niepokrytą folią?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 285 Część 54 - Czy Zamawiający dopuści czujnik dla dorosłych powyżej 40 kg?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 286 Część 58 – Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach: cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm, czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika, port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo, balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący, worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka, sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, strzykawkę 60ml, przyklepne opatrunki?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 287 Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści ubrania z włókniny SMMS o gramaturze 40g/m²?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 288 Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści ubrania wyłącznie w kolorze niebieskim?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 289 Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści ubrania w kolorze niebieskim oraz zielonym?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 290 Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści koszule dla położnic - zakładana przez głowę, z długim rozcięciem z przodu umożliwiającym wykonywanie badań lub karmienie noworodków. Rozcięcie wiązane na dwie pary troków. Rozmiar uniwersalny odpowiadający rozmiarowi XL: długość 110cm, obwód w ramionach 160cm, obwód pod pachą 145cm. Wykonana z miękkiej, miłej w dotyku chłonnej włókniny typu Spunlace (wiskozowo poliestrowej), kolor biały, 55g?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 291 Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści koszule w kolorze niebieskim?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 292 Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści Fartuch chirurgiczny sterylne, wykonany z pięciowarstwowej, barierowej, niepylącej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m² w kolorze niebieskim, wzmacniany nieprzemakalnymi wstawkami w części przedniej i na rękawach, gramatura wzmocnienia 40g/m. Sposób złożenia i konstrukcja pozwala na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch

wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne –troki zewnętrzne połączone kartonikiem, dł. min 61 cm. Fartuch zawinięty w serwetę włókninową 60x60cm. Przy szyi lamówka w kolorze fioletowym, z tyłu zapinanie na rzep. Rękaw wszywany na prosto zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem dł. min. 7,5 cm. Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową- trzyścieżkowe. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki celulozowe w rozmiarze ok. 30 x 40 cm. Na opakowaniu 3 naklejki do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, serię, nazwę producenta oraz datę ważności. Zgodność z normą EN-13795 1-3?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 293 Pakiet 10 Poz.1

Czy zamawiający dopuści prześcieradło ochronne w rozmiarze 100 cm (+/-4 cm) x 229 cm (+/- 5cm) na stół operacyjny wykonane z dwóch powłok absorbcyjna warstwa środkowa warstwa spodnia z folii polietylenowej, barierowa, rozmiar rdzenia chłonnego 50cm (+/- 2cm) x 205cm (+/- 5 cm) chłonność min 9 litrów potwierdzona badaniem z akredytowanego laboratorium w zestawie z dodatkową serwetą do przykrycia lub transportu pacjenta w rozmiarze 101cm (+/-2cm) x 152cm (+/-4cm) ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 294 Pakiet 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład w opakowaniu a'20 sztuk?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 295 Pakiet 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę do transportu pacjenta o udźwigi 150 kg?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 296 Pakiet 10 Poz.2

Czy zamawiający dopuści podkład chłonny 60 x 90cm , o wadze 73,5+/- 3,5g, o powierzchni chłonnej 52 +/- 1,5cm x 80+/- 2,5cm o chłonności 1000ml ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 297 Pakiet 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści osłonę bez opaski o regulowanej średnicy?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 298 Pakiet 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści osłonę z rzepem pakowanym osobno?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 299 Pakiet 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłon za sztukę?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 300 Pakiet 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści inną wielkość opakowania?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 301 Pakiet 14, poz. 12

Czy Zamawiający w miejsce opisanego zestawu już wycofanego z produkcji dopuści poniższy zestaw:

- › zestaw do szybkiej torakotomii i założenia drenażu w stanach zagrożenia życia
- › możliwość użycia na miejscu wypadku, na SOR-ach, w urazowej izbie przyjęć oraz w oddziałach szpitalnych
- › idealne rozwiązanie dla pacjentów mobilnych oraz transportowanych
- › standardowy dren z PCW z prowadnicą do ukształtowania
- › worek z zaworem zapobiegającym powrotowi drenowanego płynu/ powietrza
- › sterylne

ELEMENTY ZESTAWU

- › dren z prowadnicą do ukształtowania

- › worek 1700 ml z drenem łączącym ze zintegrowaną zastawką płatkową
- › strzykawka luer-lock 20 ml
- › skalpel nr 10
- › opakowanie szwów nr 0
- › sterylna serweta
- › pasek na ramię?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 302 Pakiet 14, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści Dren T Kehr z giętkiego lateksu, wymiary 80 x 5 x 5 cm w rozmiarach CH12 – CH 24?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 303 Pakiet 14, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści Dren T Kehr z silikonu z linią widoczną w RTG, wymiary 80 x 10 x 10 cm w rozmiarach CH12 – CH 16?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 304 Pakiet 1, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie uchwytów wykonanych ze stalowego drutu, pokrytego białą proszkowaną farbą antybakteryjną

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 305 Pakiet 2, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe, niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, teksturowane na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany, kolor niebieski, Grubość na palcach min. 0,09 mm, grubość na dłoni min. 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm, minimalna długość rękawicy 240 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6 N. Odporne na penetrację substancji chemicznych min. 18 substancji, w tym min. 12 substancji na poziomie co najmniej 4, w tym odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 70% - poziom 1, izopropanol 70% - poziom 1). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 45 leków). Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór zawierający 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania, chroniące zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN 455; EN ISO 21420; EN ISO 374-1. Rozmiary XS, S, M, L, XL, oznaczone kolorystycznie na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 306 Pakiet 2, poz. 2,3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie uchwytów wykonanych ze stalowego drutu, pokrytego białą proszkowaną farbą antybakteryjną

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 307 Pakiet 3, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,20mm.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 308 Pakiet 3, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,20mm.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 309 Pakiet 3, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic wewnętrznie polimeryzowanych, zewnętrznie chlorowanych i mikroteksturowanych, pakowanych w opakowania folia-folia.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 310 Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 311 Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 312 Pakiet 64:

Pozycja 1,2: Czy Zamawiający dopuści papier krepowany w opakowaniu po 348szt w przeliczeniu na zamawianą ilość?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 313 Pakiet 64:

Pozycje 3-6: Czy Zamawiający dopuści papier krepowany w opakowaniu po 252 szt w przeliczeniu na zamawianą ilość?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 314 Pakiet 64:

Pozycja 7-15: Czy Zamawiający dopuści rękaw papierowo-foliowy o gramaturze papieru 60g/m²?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 315 Pakiet 64:

Pozycja 7-15: Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 316 Pakiet 64:

Pozycja 7-15: Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta pozbawionego napisów na nim, co gwarantuje poprawne zinterpretowanie koloru wskaźnika przed i po sterylizacji?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 317 Pakiet 64:

Pozycja 7-15: Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 318 Pakiet 64:

Pozycja 7-15: Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 319 Pakiet 64:

Pozycja 16-18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów uniwersalnych do wszystkich metod sterylizacji (parowej, plazmowej, formaldehydowej oraz tlenkiem etylenu) posiadającego wskaźniki 1 stopnia do wszystkich metod sterylizacji, o gramaturze 95g/m² użyto polyolifenu w połączeniu z 52µm folią.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 320 Pakiet 64:

Pozycja 16-18: Czy zamawiający dopuści rękawy o gramaturze 64,4g/m²?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 321 Pakiet 64:

Pozycja 16-18: Czy zamawiający dopuści rękawy o długości 70m?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 322 Pakiet 64:

Pozycja 21: Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jaki produkt Zamawiający ma na myśli.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający ma na myśli rękaw włókninowo foliowy o szerokości 42cm i długości 100m

Pytanie nr 323 Pakiet 64:

Pozycja 22E: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torebek posterylizacyjnych pakowanych po 50szt w przeliczeniu na zamawianą ilość?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 324 Pakiet 67:

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „(...) wg EN ISO 11140-1(na każdym wskaźniku i/lub każdym opakowaniu nadrukowany nr normy i typ wskaźnika)”? Typ wskaźnika dotyczy klasyfikacji testów przeznaczonych do sterylizacji.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 325 Pakiet nr 40, poz. 13 - filtry bakteryjno-wirusowe, maski tlenowe, nebulizatory, maski krtaniowe, wymiennik ciepła i wilgoci:

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy średnica kanału roboczego jest równoznaczna średniej średnicy wewnętrznej kanału roboczego, a średnica zewnętrzna średnicy minimalnej?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: średnica kanału roboczego jest równoznaczna średniej średnicy wewnętrznej kanału roboczego, a średnica zewnętrzna jest równoznaczna średnicy rurki wprowadzającej

Pytanie nr 326 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie pełnomocnictwa bez wskazania postępowania, którego dotyczy?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 327 Pakiet 64, poz. 21: czy Zamawiający ma na myśli rękaw włókninowo foliowy o szerokości 42cm i długości 100m?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak

Pytanie nr 328 Pakiet 64 poz. 22a: Czy Zamawiający dopuści op. a'500szt.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 329 Pakiet 64 poz. 22b: Czy Zamawiający dopuści op. a'500szt.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 330 Pakiet 64 poz. 22c: Czy Zamawiający dopuści op. a'250szt.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 331 Pakiet 64 poz. 22d: Czy Zamawiający dopuści op. a'250szt.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 332 Pakiet 59 poz.1: Czy Zamawiający dopuści zestaw:

SERWETA FB 60X50CM x1

SERWETA TF 75X45CM z otworem 8cm. x1

TUPFER A 17N 20X20CM x6

IGŁA INIEKCYJNA 18G X 1 1/2 (1,2X40MM) STAND PINK x1

IGŁA INIEKCYJNA 21G X 1 1/2 (0,8X40MM) STAND GREEN x1

KLESZCZYKI MET. DO IGŁY 13CM MAYO HEGAR PROSTE ZNACZONE KOLOREM x1

NOŻYCZKI MET. 11CM IRIS PROSTE OSTRO-OSTRE ZNACZONE KOLOREM x1

PĘSETA MET. ANATOMICZNA 12,5CM ADSON ZNACZONA KOLOREM x1

KLESZCZYKI PLAST PEAN 13CM NIEBIESKIE x1

STRZYKAWKA PLAST 2CZ 10ML LN TBIAL X x1

Opakowanie twardey blister trójdzielny

Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 333 Pakiet 59 poz.2: Czy Zamawiający dopuści zestaw:

KOMPRES Z GAZY 17N 7,5X7,5CM 8W x4

ROZSZYWACZ PLAST DO ZSZYWEK DO STAPLERÓW 100MM x1

RĘKAWICA AMBULEX NITRYL NIEPUDROWANA M FIOLETOWA x2

Opakowanie typu twardey blister

Sterylizowane tlenkiem etylenu. Jednorazowego użytku

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 334 Pakiet 14, poz. 12

Czy Zamawiający w miejsce opisanego zestawu już wycofanego z produkcji dopuści poniższy zestaw:

Zestaw do drenażu jamy opłucnowej. Poza punkcją i drenażem opłucnej, produkt może być również stosowany do przebijania i drenażu innych jam (otrzewna, osierdzie).

☒ Cienkościenna igła do przebijania z krótkim ostrzem 3,35 x 78 mm zabezpieczona nasadką ochronną

☒ Cewnik Certon® 2,7 x 450 mm wykonany z poliuretanu, pasek cieniujący,

☒ osłona ochronna cewnika, zaślepka zamykająca na końcówce

☒ Podwójna ochrona przeciwwrotna

☒ Worek na wydzieliny 2,0l z rurką i adapterem stopniowym

☒ Omnifix® strzykawka typu Luer 50ml (możliwość użycia do 60ml)

☒ Zatyczka trójdrożna Discifix® z rurką łączącą?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 335 Pakiet 14, poz. 12

Czy Zamawiający w miejsce opisanego zestawu już wycofanego z produkcji dopuści poniższy zestaw:

Zestaw do drenażu jamy opłucnowej. Poza punkcją i drenażem opłucnej, produkt może być również stosowany do przebijania i drenażu innych jam (otrzewna, osierdzie).

☒ Cienkościenna igła do przebijania z krótkim ostrzem 3,35 x 78 mm zabezpieczona nasadką ochronną

☒ Cewnik Certon® 2,7 x 450 mm wykonany z poliuretanu, pasek cieniujący,

☒ osłona ochronna cewnika, zaślepka zamykająca na końcówce

☒ Podwójna ochrona przeciwwrotna

☒ Zatyczka trójdrożna Discifix® z rurką łączącą?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 336 Pakiet 14, poz. 12

Czy Zamawiający w miejsce opisanego zestawu już wycofanego z produkcji dopuści poniższy zestaw:

Diagnostyka i leczenie nagromadzenia płynów i gazów w jamie opłucnowej.

☒ Odma opłucnej

☒ Płyn w jamie opłucnej (złośliwy lub spowodowany stanem zapalnym)

☒ Rozedma opłucnej

Poza punkcją i drenażem opłucnej, produkt może być również stosowany do przebijania i drenażu innych jam (otrzewna, osierdzie).

☑ Cienkościenna igła do przebijania z krótkim ostrzem 1,8 x 80 mm zabezpieczona nasadką ochronną

☑ Omnifx® strzykawka typu Luer 50ml (możliwość użycia do 60ml)

☑ Podwójny zawór zwrotny

☑ Worek na wydzieliny 2,0l z adapterem stopniowym i rurką łączącą 90cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 337 Pakiet 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubościach na palcu oraz dłoni 0,06 mm, na mankiecie 0,04 mm. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 338 Pakiet 1, poz., 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,11 mm. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 339 Pakiet 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na dłoni 0,05 mm, na mankiecie 0,04 mm. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 340 Pakiet 3, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości zgodnej z normą EN 455 min. 260-280 mm w zależności od rozmiaru, grubości na dłoni 0,17 mm, na palcu 0,20 mm. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 341 Pakiet 3, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu normy amerykańskiej ASTM F1671 na rzecz normy europejskiej EN 374-5. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający odstępuje od wymogu normy amerykańskiej ASTM F1671 na rzecz normy europejskiej EN 374-5. Reszta wymogów zgodna z SWZ

Pytanie nr 342 Pakiet 3, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niebieskich rękawic o grubościach na palcu 0,15 +/- 0,02 mm, na dłoni: 0,10 ± 0,01 mm, na mankiecie: 0,07 ± 0,01 mm, siła zrywu 11 N. Pakowane po 100 szt., 90 szt. Dla rozmiaru XL. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 343 Pakiet 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic neoprenowych z syntetyczną powłoką polimerowa E-Z Glide jako wewnętrzna technologia wielowarstwowego ułatwiania nakładania z poliakrylem i surfaktantem, mankiet rolowany, o grubości na dłoni 0,16 mm. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 344 Pakiet 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych, białych, kształt anatomiczny, szczelnie pakowane parami, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowa, wewnętrzna pokryta poliakrylem, surfaktantem, grubość na palcu min. 0,23 mm, na dłoni min. 0,21 mm, na mankiecie min. 0,18 mm, długość min. 280 mm, poziom protein lateksu poniżej poziomu wykrywalności według testu FitKit, AQL 0,65, Pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 par. Rozmiary: 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0; 9,5.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 345 Pakiet 4, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie nr 346 Pakiet 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga ubrania z włókniny zgodnej z wymaganiami normy EN 13795 – 2, potwierdzone kartą techniczną materiału.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 347 Pakiet 12 Poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej o poniższych parametrach :

Strzykawka cewnikowa, janeta , do płukania cewnika, pęcherza , 100 ml z podwójnym gumowym uszczelniającym tłoka, bez zawartości lateksu - informacja nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), wykonana z polipropylenu (wolna od PCV) z dodatkowym łącznikiem luer o gładko wyrobionych brzegach i stożkowym kształcie umocowanym na tłoku , wylot strzykawki zakończony prosto (nie pod kątem), bez uskoków , nazwa producenta na cylindrze umożliwiająca łatwą identyfikację , blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z cylindra, sterylna, opakowanie 45 szt. Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii,

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 348 Pakiet 12 Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do portów z drenem 25 cm (250 mm)

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 349 Pakiet 13 Poz., 3 i 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc przedłużacze do pomp infuzyjnych bez zawartości ftalanów ma na myśli potwierdzenie braku zawartości ftalanów DEH, BBP, DBP potwierdzone piktogramem na opakowaniu jednostkowym

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 350 Pakiet 16: Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, do leków światłoczułych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza dwukanałowa , z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, **dren o dł. 180 cm**, objętość wypełnienia drenu 14 ml, dren o średnicy 3 mm, **łącznik luer lock nieprzezroczysty** , wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, , sterylne, opakowanie 150szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Pytanie dotyczy pakietu 16 poz.2 , Zamawiający dopuszcza opisany przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, do leków światłoczułych

Pytanie nr 351 Pakiet 16: Poz.3:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania produktu:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania 1,2 mikrona; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika; wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 150 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 352 Pakiet 16: Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń krwi o poniższych parametrach

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o długości min 8 cm, z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym, igła dwupłaszczyznowo ścięta, z ABS, wolny ftalanów od DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o **dł. 150 cm**, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania (1,2 mikrona) Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylna, opakowanie 180 szt,

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 353 Pakiet 32:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania wody sterylnej do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml (z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym), ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etyleny. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H₂O (5-10 psi). Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim. Instrukcja użycia dołączona do kartonu zbiorczego lub pojedynczego opakowania.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Siedlcach
M. Medak
mgr Małgorzata Medak
Zamawiający