



Wielospecjalistyczny Szpital - Samodzielny Publiczny
Zespół Opieki Zdrowotnej w Zgorzelcu
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
ul. Lubańska 11-12, 59-900 Zgorzelec
NIP: 615-17-06-942, REGON: 231161448
tel. 571 334 686 fax +48 75 77 50 173
www.spzoz.zgorzelec.pl
Misja Szpitala: „Bezpieczeństwo przez rozwój”

Numer sprawy 2/ZP/2017
DZP/ 57 /2017

Zgorzelec, dnia 21.03.2017r.

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

ZAPYTANIE NR 1

sukcesywne dostawy art. jednorazowego użytku (medycznych i niemedycznych) oraz drobnego sprzętu medycznego

W związku z zapytaniami od Wykonawców w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz. U. z 2015r. Poz. 2164 ze zmianami) Zamawiający odpowiada na następujące pytania:

PYTANIE NR 1 (1)

Pakiet 7 Pozycja 6

Czy Zamawiający ma na myśli fartuch z włókniny o gr. min. 25g/m² ?

Odp. Zamawiający potwierdza, iż wymaga opisanego fartucha o gr. Min. 25g/m².

PYTANIE NR 2 (1)

Pakiet 7 Pozycja 8

Czy Zamawiający wymaga prześcieradeł składanych jako indywidualnie jako pojedyncza sztuka .

Prosimy o podanie wymaganej gramatury włókniny .

Odp. Zamawiający potwierdza, iż wymaga opisanych prześcieradeł – składanych indywidualnie o gr. Min. 25g/m².

PYTANIE NR 3 (1)

Pakiet 7 Pozycja 9

Prosimy o podanie wymaganej gramatury włókniny

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż minimalna gramatura to 25g/m².

PYTANIE NR 4 (1)

Pakiet 7 poz. 10

Prosimy o podanie wymaganej gramatury włókniny

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż minimalna gramatura to 25g/m².

PYTANIE NR 5 (1)

Pakiet 7 poz. 11

Czy zamawiający dopuści podkład nieprzemakalny 60 x 90 op. 30szt

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 6 (1)

Pakiet 36 poz. 3

Prosimy o podanie wymaganej grubości folii

Odp. Zamawiający wymaga grubości min. 15um.

PYTANIE NR 7 (1)

Pakiet 36 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga płachty na zwłoki foliowej czy wykonanej z włókniny.
Prosimy o podanie wymaganej grubości folii lub włókniny.

Odp. Zamawiający wymaga płachty na zwłoki foliowej o grubości min. 15um.

PYTANIE NR 8 (2)

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 34, pozycja 8: aparatu do wielokrotnego pobierania płynu/leku z butelki, z płaską powierzchnią – do dezynfekcji, który może być używany do 96 godzin, z bezigłowym portem typu Luer, o długości 6cm; objętości napełnienia 0,38ml; bez odpowierznika i bez PCV?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem iż przedmiot zamówienia posiada filtr bakteryjny – min. 0,45 µm.

PYTANIE NR 9 (3)

Dotyczy pakietu 53 LP 2

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci zestawu do przeskrórnej nefrostomii z cewnikiem pigtail:

- Cewnik pigtail c-flex 8 lub 10 fr i długościach 30 cm,
- Trokar / igła 21G zew. Śred. 0,813 mm/ wew. Śred. 0,495 mm
- trokar/ igła 19G zew. Średnica 3,404 mm/ wew. Śred. 2,692 z płaszczem 5 Fr/1,7 mm
- poszerzacze (od 6 Fr do 10 Fr)
- urządzenie retencyjne do cewników
- drut prowadzący sztywny PTFE, z końcówką „J” 0,97 mm x 150 cm
- Dren łączeniowy z odłączanym zaworem
- Skalpel jednorazowy

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 10 (3)

Dotyczy pakietu 53 LP 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie LP 2 do osobnych pakietów w celu stworzenia konkurencyjnej oferty?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 11 (4)

Pakiet 1, pozycja 10, 18, 19- Prosimy o wydzielenie pozycji 10, 18 i 19 do osobnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty na wskazane pozycje a tym samym pozwoli Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 12 (4)

Pakiet 1, pozycja 10- Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG noworodkowe z przewodem okrągłą o średnicy 25 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnia pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

PYTANIE NR 13 (4)

Pakiet 3, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści filtr z efektywnością filtracji bakterii i wirusów 99,99%?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 14 (4)

Pakiet 3, pozycja 6- Czy Zamawiający oczekuje okularów zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej co najmniej kategorii II?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnia pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

PYTANIE NR 15 (4)

Pakiet 3, pozycja 13- Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z drenem o długości 110 cm i skalą pomiarową co 25 ml od 25-100 ml oraz co 100 ml od 100-2000ml, pozostałe parametry bez zmian?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 16 (4)

Pakiet 3, pozycja 14- Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania wydzieliny z tchawicy o pojemności 20 ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 17 (4)

Pakiet 3, pozycja 17- Czy Zamawiający oczekuje aby na każdym jednostkowym opakowaniu szczoteczki do zębów była fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii produktu?

Odp. NIE

PYTANIE NR 18 (4)

Pakiet 3, pozycja 17- Czy Zamawiający oczekuje aby szczoteczka była nasączona substancją odświeżającą i nawilżającą?

Odp. NIE

PYTANIE NR 19 (4)

Pakiet 3, pozycja 18- Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk pakowane po 30 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 20 (4)

Pakiet 3, pozycja 19- Czy Zamawiający oczekuje aplikatora gąbkowego nasączonego substancją odświeżającą i nawilżającą?

Odp. NIE

PYTANIE NR 21 (4)

Pakiet 3, pozycja 21- Czy Zamawiający dopuści silikonowe worki oddechowe o pojemnościach 1l; 2l; 2,3l?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 22 (4)

Pakiet 6, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści podkład papierowy o wymiarach 50 cm x 50 mb z przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 23 (4)

Pakiet 6, pozycja 3- Czy Zamawiający dopuści podkład nieprzemakalny o wymiarach 50 cm x 50 mb (perforacja co 38 cm) z przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24 (4)

Pakiet 32, pozycja 1- Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty na wskazaną pozycję a tym samym pozwoli Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 25 (4)

Pakiet 34, pozycja 5- Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 12,6 mgH₂O przy Vt 500 ml, opór 0,32 hPa przy przepływie 30l/min, przestrzeń martwa 12,5 ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 26 (4)

Pakiet 37, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści dren typu Redon wykonany z PCV?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 27 (4)

Pakiet 37, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści dren typu Redon bez perforacji?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 28 (4)

Pakiet 43, pozycja 1-2- Prosimy o doprecyzowanie czy oferowane przewody mają być wyposażone w rolkowy regulator przepływu oraz dodatkowy zacisk umożliwiający szybkie przerwy w irygacji?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga aby oferowane przewody posiadały rolkowy regulator przepływu natomiast może ale nie musi posiadać dodatkowego zacisku wskazanego powyżej.

PYTANIE NR 29 (5)

Pakiet 31, poz. 9

Czy Zamawiający w celu uzyskania atrakcyjnej cenowo oferty wydzieli z pakietu 31 pozycję 9 i jednocześnie dopuści przestrzeń martwą o mniejszej niż wymagana w SIWZ objętości przestrzeni martwej- 40 ml? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie oraz dopuszcza zaproponowaną objętość przestrzeni martwej.

PYTANIE NR 30 (5)

Pakiet 34, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę z fioletowej na białą), z niską zawartością pyłu, dedykowane do stosowania w medycynie w obszarze anestezjologii (aparaty do znieczulania) w postaci cylindrycznych wytłoczek o 3 mm średnicy, o parametrach USP (typowa twardość 90%, zawartość wilgoci 16%, absorpcja CO₂ 23%), wydajność pochłaniania do 140l/kg, zawartość wodorotlenku sodu do 4%, wodorotlenek wapnia do 81%, fiolet etylowy do 0,1% w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 31 (5)

Pakiet 57, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 57 w poz. 1 dopuści elektrodę igłową renomowanej firmy Ambu o parametrach 0,45 x 38mm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 32 (5)

Pakiet 57, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 57 w poz. 2 dopuści elektrodę igłową renomowanej firmy Ambu o parametrach 0,45 x 50mm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 33 (5)

Pakiet 57, poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 57 w poz. 2 dopuści elektrodę igłową renomowanej firmy Ambu o parametrach 0,65 x 75mm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 34 (6)

pakiet nr 51 – łyżki do laryngoskopu metalowe:

Poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 łyżki metalowe w rozmiarze Mill 00- Mill 3, pakowane w foliowe opakowania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanych rozmiarów, zaś wyraża zgodę na zaproponowane opakowanie pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów wskazanych w SIWZ.

PYTANIE NR 35 (6)

pakiet nr 51 – łyżki do laryngoskopu metalowe

Poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 łyżki metalowe pakowane w foliowe opakowania ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane opakowanie pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów wskazanych w SIWZ.

PYTANIE NR 36 (7)

Pakiet nr 1 – Elektrody i żele:

Pozycja nr 4,5,11: Czy Zamawiający, aby zagwarantować wysoką jakość produktu oraz zgodność z wymaganiami prawnymi, wymaga aby producent elektrod posiadał System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 37 (7)

Pakiet nr 1 – Elektrody i żele:

Pozycja nr 4,5,11: Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia bardzo dobrej przyczepności elektrod, poprzez przedstawienie dokumentu z wynikami badań adhezji wg norm potwierdzających jakość np.: AFERA 4001, AFERA 5001?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 38 (7)

Pakiet nr 1 – Elektrody i żele:

Pozycja nr 4,5,11: Czy Zamawiający, aby zagwarantować brak reakcji uczulających czyli bezpieczeństwo elektrod, wymaga potwierdzenia ich jakości poprzez przedstawienie dokumentów z pozytywnymi wynikami badań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 39 (7)

Pakiet nr 1 – Elektrody i żele:

Pozycja nr 4: Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG do badań Holtera z podłużnym wycięciem, z przecięciem jednego boku, o rozmiarach 55mm x 41mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 40 (7)

Pakiet nr 1 – Elektrody i żele:

Pozycja nr 5: Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG o rozmiarze 45mm x 31mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 41 (7)

Pakiet nr 1 – Elektrody i żele:

Pozycja nr 10: Czy Zamawiający dopuści elektrody noworodkowe EKG o kształcie okrągłym o średnicy 24mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 42 (7)

Pakiet nr 1 – Elektrody i żele:

Pozycja nr 11: Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG dla dzieci o okrągłym kształcie o średnicy 25mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 43 (8)

PAKIET NR 40

Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Podany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia ogranicza konkurencję wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy poprzez wskazanie parametrów odpowiadających wyrobowi tylko tegoż wytwórcy. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnemu producentowi monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty z nim powiązane. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. PZP) oraz na zasadę opisywania przedmiotu w sposób nieograniczający uczciwej konkurencji (art. 29 ust. PZP), mając na uwadze potencjalne oszczędności cenowe, Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding (bez kodowania); b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy, d) zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/dl. Zwracamy uwagę, że przy wartościach pomiaru poniżej 20mg/dl pacjenci wymagają pilnej interwencji medycznej i z medycznego punktu widzenia jest obojętne, czy rzeczywiste stężenie glukozy wynosi wtedy 10, czy 20 mg/dl – przy czym różnica rzędu 10mg/dl mieści się w zakresie błędu pomiarowego każdego glukometru.; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów u osób dorosłych i noworodków; g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; h) temperatura działania pasków w zakresie 5-45°C; i) paski pakowane zbiorczo w fiolkach x 50 szt., zabezpieczone przed działaniem czynników zewnętrznych posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, które zostały szczegółowo określone przez Zamawiającego.

PYTANIE NR 44 (8)

PAKIET NR 40

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $\geq 100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, które zostały szczegółowo określone przez Zamawiającego.

PYTANIE NR 45 (8)

PAKIET NR 40

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, gdzie zgodnie z instrukcją zaaplikowanie krwi na pasek po zbyt długim czasie może spowodować niedokładne wyniki pomiaru?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, które zostały szczegółowo określone przez Zamawiającego.

PYTANIE NR 46 (8)

PAKIET NR 40

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą, chorobami naczyń i zaburzeniami krążenia obwodowego? Takie ograniczenia stosowania podważają zasadność i bezpieczeństwo użycia pasków testowych tego rodzaju w warunkach pracy szpitala.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, które zostały szczegółowo określone przez Zamawiającego.

PYTANIE NR 47 (8)

PAKIET NR 40

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu roku obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć co najmniej kilkadziesiąt opakowań pasków testowych wyłącznie po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Poskutkuje to wyraźnym

zwiększeniem kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków testowych jak i płynów kontrolnych.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem iż producent i instrukcja użytkownika wyraźnie określają czas wykonania kontroli na 3 poziomach.

PYTANIE NR 48 (8)

PAKIET NR 40

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że węższy zakres hematokrytu, taki jak 35-60%, czy 30-55% może spowodować otrzymanie nieprawidłowych wyników pomiaru glukozy u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci do 6-go roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu w tych grupach pacjentów (a także wartości hematokrytu u wszystkich pacjentów z niewielką niedokrwistością o różnej etiologii) mogą być niższe niż 35%, a przypadku niemowląt niższe niż 30%.

Odp. Zamawiający określił w SIWZ wymagany zakres hematokrytu.

PYTANIE NR 49 (8)

PAKIET NR 40

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; k) paski pakowane zbiorczo w fiolkach x 25 szt., zabezpieczone przed działaniem czynników zewnętrznych, posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, które zostały szczegółowo określone przez Zamawiającego.

PYTANIE NR 50 (9)

Pakiet 19 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania fartucha urologicznego ze wstawkami w przedramionach wykonanymi z nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego zawierającego włókninę o gramaturze 28 g/m²? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 51 (9)

Pakiet 19 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania osłony na stolik Mayo wykonanej z folii o grubości 51g/m²? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 52 (9)

Pakiet 20 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania fartucha higienicznego w rozmiarze uniwersalnym?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 53 (9)

Pakiet 20 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania pokrowca na przewody w rozmiarze 13 x 250 cm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 54 (9)

Pakiet 20 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania zestawu do zabiegów ginekologicznych dolnych wykonanego z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze laminatu 57,5 g/m²? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 55 (9)

Pakiet 20 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania serwety z otworem regulowanym? W opakowaniu 50 sztuk. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 56 (9)

Pakiet 20 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania zestawu zgodnego z opisem, ale pakowanego po 21 sztuk?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zestawu zgodnego z opisem pod warunkiem przeliczenia ilości sztuk i zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę.

PYTANIE NR 57 (9)

Pakiet 20 poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania serwety do angiografii wykonanej z laminatu trzywarstwowego (włóknina polipropylenowa, folia polietylenowa i włóknina polipropylenowa) o gramaturze laminatu 74,2 g/m²? Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łąta chłonna o wymiarach 100 cm x 75 cm (+/- 1 cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej 129,2 g/m². Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 58 (9)

Pakiet 20 poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania fartucha urologicznego ze wstawkami w przedramionach wykonanymi z nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego zawierającego włókninę o gramaturze 28 g/m²? Fartuch w rozmiarze XL. W opakowaniu 44 szt. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 59 (10)

pakiet 39 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynymi, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawką 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik przewodzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 60 (10)

pakiet 39 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 61 (10)

pakiet 39 pozycje 3,4,6,7

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl

104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 62 (10)

pakiet 39 pozycje 3,4,6,7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3,4,6 i 7 do osobnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 63 (11)

Pakiet 1 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji równoważnych elektrod do EKG:

-Elektroda do EKG prostokątna, podłoże z pianki, klej akrylowy, żel stały o wymiarze 36mm x 40mm , różnica w rozmiarze 3mm nie powinna stanowić żadnej różnicy w użytkowaniu elektrody.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 64 (11)

Pakiet 1 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji równoważnych elektrod do EKG:

-Elektroda do EKG prostokątna, podłoże z pianki, klej akrylowy, żel stały o wymiarze 30mm x 44mm , różnica w rozmiarze 4mm nie powinna stanowić żadnej różnicy w użytkowaniu elektrody.

Oświadczamy, że jesteśmy producentem jednorazowych elektrod EKG i wszystkie powyższe elektrody są elektrodami równoważnymi, spełniającymi wymagania Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 65 (11)

Pakiet 1 poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrody noworodkowej z przewodem, równoważnej, wykonanej z włókniny, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 66 (11)

Pakiet 1 poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrody noworodkowej z przewodem, równoważnej, o rozmiarze 23x30, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 67 (11)

Pakiet 1 poz. 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrody dla dzieci wykonanej z pianki o średnicy ok 25mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 68 (11)

Pakiet 1 poz. 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrody dla dzieci o średnicy 32mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 69 (11)

Pakiet 1 poz. 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrody dla dzieci o średnicy 40mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 70 (11)

Pakiet 1 poz. 14

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie żelu do USG, niebieskiego, bezwonnego, bez aldehydu mrówkowego, o pojemności 0,25l bez informacji o dedykacji do konkretnego urządzenia.

Nie znając specyfikacji aparatu (instrukcji, zaleceń itp.) nie jesteśmy w stanie określić jaki konkretny żel zaproponować?

W przypadku nie dopuszczenia proponowanego przez nas żelu prosimy o sprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia-wskazanie konkretnego wymaganego żelu (nazwa asortymentu, producent)

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż biorąc pod uwagę długą pracę na aparatach USG firmy Toshiba – najlepszy żel do nich to Aquasonic 100 firmy Parker.

PYTANIE NR 71 (11)

Pakiet 1 poz. 18 i 19

Zwracamy się z prośbą o określenie czy wymagane elektrody dla dorosłych i dzieci mają być z przewodem wewnątrz opakowania(standardowe) czy też przewody mają być wyprowadzone na zewnątrz(elektrody typu Lead Out)?

Odp. Zamawiający wymaga elektrod z przewodem wewnątrz opakowania.

PYTANIE NR 72 (11)

Pakiet 1 poz. 18 i 19

Zwracamy się z prośbą o określenie wymaganych ilości. Elektrody do defibrylacji są pakowane po 2 sztuki (op. =para). Zatem czy Zamawiający oczekuje po 20 sztuk elektrod dla każdej z pozycji – 10kpl czy też po 20 kompletów- po 40 sztuk ?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż w formularzu cenowym jest błąd winno być we wskazanych pozycjach op.=2szt., i 20 takich opakowań.

PYTANIE NR 73 (11)

Pakiet nr 12 poz. 1,2,5,6,7,23,24

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru z siatką w kolorze czerwonym, przy pozostałych parametrach bez zmian. Kolor siatki na papierze nie powinien stanowić różnicy dla odczytu wykonanego badania.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów określonych w SIWZ (łącznie z nadrukiem).

PYTANIE NR 74 (11)

Pakiet nr 12 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o podanie czy powyższy papier ma być z nadrukiem czy bez?

Odp. Zamawiający potwierdza – z nadrukiem.

PYTANIE NR 75 (11)

Pakiet nr 12 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o podanie długości wymaganego papieru: 25 czy 40 metrów.

Odp. Zamawiający potwierdza – 40 metrów.

PYTANIE NR 76 (11)

Pakiet nr 12 poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru Ascard Mr Gold o wymiarach składanki 210mm x 140mm x 250 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 60 sztuk.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 77 (11)

Pakiet nr 12 poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru nieoryginalnego tzn. innego producenta niż Aspel. Zaproponowany papier będzie opis przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 78 (11)

Pakiet nr 12 poz. 10

Czy w ww. pozycji nie nastąpiła pomyłka. Papier do KTG Sonicaid Team ma rozmiar 143x150x300 kartek. Wobec powyższego zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru który jest dedykowany do wskazanego urządzenia.

Odp. Zamawiający potwierdza, że wymagany jest papier o rozmiarze 143x150x300.

PYTANIE NR 79 (11)

Pakiet nr 12 poz. 20

Czy w ww. pozycji nie nastąpiła pomyłka. Papier w zestawie UPC-21L ma rozmiar 100x144x50 kartek. Wobec powyższego zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru który jest dedykowany do wskazanego urządzenia.

Potwierdzenie dla powyższego na stronie producenta Sony- link poniżej:

<http://www.sony.pl/pro/product/medical-print-media-colour/upc-21l/specifications/#specifications>

Odp. Zamawiający potwierdza, że wymagany jest papier o rozmiarze 100x144x50.

PYTANIE NR 80 (11)

Pakiet nr 12 poz. 21

Czy w ww. pozycji nie nastąpiła pomyłka. Zestaw UPC-21S składa się z 3 kompletów. Wobec powyższego zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zestawu UPC-21S w którego skład wchodzi 3 komplety (3 taśmy z kolorowym tuszem oraz 240 arkuszy papieru (240 arkuszy papieru po 80 kartek daje 3 sztuki ryz)

Potwierdzenie dla powyższego na stronie producenta Sony- link poniżej:

<http://www.sony.pl/pro/product/medical-print-media-colour/upc-21s/specifications/#specifications>

Odp. Zamawiający potwierdza, iż należy wycenić zestaw składający się z 3 kompletów (3 taśmy z kolorowym tuszem oraz 240 arkuszy papieru (240 arkuszy papieru po 80 kartek daje 3 sztuki ryz).

PYTANIE NR 81 (11)

Pakiet nr 12 poz. 24

Zwracamy się z prośbą o określenie wymaganego papieru. Czy wskazana szerokość 100mm dotyczy całkowitej szerokości rolki czy też szerokości kratki milimetrowej?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż 100mm jest to szerokość kratki, natomiast całkowita szerokość ma 107mm.

PYTANIE NR 82 (11)

Pakiet nr 12 poz. 24

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru , który jest dedykowany do wskazanego urządzenia o rozmiarze 107mm x 23m.

Odp. Zamawiający wymaga papieru o szerokości kratki 100mm, natomiast całkowita szerokość ma 107mm. Zamawiający dopuszcza długość 23m.

PYTANIE NR 83 (11)

Projekt umowy- §2 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie miejsca dostaw dla pakietów nr 1 i 12. Czy dla powyższych pakietów wymaga się również dwóch miejsc dostaw?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż dostawa w inne miejsce poza magazynem głównym jest wyjątkowym przypadkiem, który będzie stosowany niezwykle rzadko lub wcale. Podstawowym miejscem dostawy jest magazyn główny.

PYTANIE NR 84 (12)

Pakiet nr 40

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki

MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy glukometrów do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 85 (12)

Pakiet nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie 1263 opakowań pasków do oznaczeń glukozy łącznie dla pozycji 1 i 2? Nasze paski pakowane są pojedynczo po 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym, jednak jako producent pasków do glukometrów możemy zapewnić najniższą ich cenę.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 86 (12)

Pakiet nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby płyny kontrolne były dostarczone na dwóch poziomach: o niskim i wysokim stężeniu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 87 (12)

Pakiet nr 40

Prosimy Zamawiającego o usunięcie § 2 ust. 5 zapisu projektu umowy dotyczącego dostarczenia towaru do wskazanego pomieszczenia.

Uzasadnienie: Wykonawcy korzystają przy dostawach z usług firm kurierskich, które nie mają prawa rozładowywać i przenosić dostaw do pomieszczeń magazynowych na wskazane przez przedstawiciela Zamawiającego miejsca

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 88 (12)

Pakiet nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na taki obrót towarem w pakiecie nr 40.

PYTANIE NR 89 (13)

PAKIET NR 56-Asortyment do aparatu do EMG Keypoint Focus produkcji Alpine Biomed ApS posiadanego przez Zamawiającego

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę uziemiającą metalową z kablem, wielokrotnego użytku, średnica elektrody 30 mm, długość kabla 1,2 m, wtyk żeński TP 1,5 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 90 (13)

PAKIET NR 56-Asortyment do aparatu do EMG Keypoint Focus produkcji Alpine Biomed ApS posiadanego przez Zamawiającego

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kabel ekranowany (wielokrotnego użytku) do koncentrycznych elektrod igłowych jednorazowych, długość 1,5 m, wtyk DIN/Pogo Pin?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 91 (13)

PAKIET NR 56-Asortyment do aparatu do EMG Keypoint Focus produkcji Alpine Biomed ApS posiadanego przez Zamawiającego

Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści żel ścierny NuPrep, tuba 114 g, pakowany po 3 szt.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 92 (13)

PAKIET NR 56-Asortyment do aparatu do EMG Keypoint Focus produkcji Alpine Biomed ApS posiadanego przez Zamawiającego

Poz. 9

Czy Zamawiający dopuści kabel ekranowany do elektrod powierzchniowych typu HUSH, 3-żyłowy z klamerkami, długość 1 m?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 93 (14)

Czy w ramach Pozycji 3 Pakietu nr 64 Zamawiający ma na myśli i będzie wymagał złożenia oferty na wolne od ftalanów, jednorazowe zestawy wkładowe do eksploatacji strzykawki automatycznej OPTIVANTAGE, o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, składające się z dwóch oddzielnie pakowanych kompletów, w tym:

zestaw B:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x ostrze typu „Spike“
- 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J“

zestaw D:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm, z dwoma zabezpieczającymi zaworami, z trójnikiem Y gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 10 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl +/- 25 cm
- złącze szybkiego napełniania typu „J“

(wszystkie parametry wyrobu do potwierdzenia przez jego PRODUCENTA, nie OFERENTA) ?

UZASADNIENIE:

Opisane w pytaniu zestawy dostarczane są w ogromnych ilościach (dziesiątki tysięcy), od około 10 lat, Użytkownikom wstrzykiwaczy kontrastu OptiVantage DH na terenie Polski. Jakość, budowa, parametry, ani specyfika zastosowania zestawów wkładowych, o jakich jest mowa w Pytaniu 1 nie budzą najmniejszych zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników, do których grona należą m.in. Centrum Onkologii Instytut Oddział w Krakowie, Szpital Kliniczny Nr 2 w Szczecinie, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny w Częstochowie, Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. Pirogowa w Łodzi, Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej w Jeleniej Górze, Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika w Koszalinie i wiele innych, wiodących placówek służby zdrowia.

Wskazany sposób konfekcjonowania (pakowania) w/w zestawów wkładowych w DWIE osobne, sterylne formy polistyrenowe, pozwala na oddzielne wykorzystanie każdego z zapakowanych do takiej formy elementów składowych zestawu, z zachowaniem jego pełnej sterylności (parametr istotny w sytuacji badania tomograficznego, w którym podawany jest wyłącznie kontrast, bez soli fizjologicznej, a więc w przypadku iniekcji z wykorzystaniem wyłącznie jednej głowicy urządzenia, czyli tylko jednego zestawu wkładowego B lub D). Czynnikiem niezmiernie istotnym jest tutaj także RÓŻNA długość ramion (odgałęzień) trójnika „Y”, będącego elementem składowym omawianych zestawów wkładowych. Krótsze odgałęzienie trójnika „Y” (o długości +/- 10 cm), odchodzące bezpośrednio od głowicy odpowiedzialnej za podawanie środka kontrastowego, pozwala na zminimalizowanie ilości kontrastu, jaka pozostaje na ściankach takiego odgałęzienia, po podaniu środka cieniującego (zestawy jednorazowego użytku podlegają utylizacji po ich jednokrotnym wykorzystaniu, co oznacza, że utylizacji podlegać także musi drogi środek kontrastowy, pozostający na ściankach odgałęzienia trójnika „Y” – im krótsze takie odgałęzienie, tym mniejsze są straty finansowe na niewykorzystanym w badaniu środku kontrastowym).

Przy zapotrzebowaniu określonym dla pozycji 3 Pakietu nr 64 na 60 jednorazowych zestawów wkładowych (każdy zestaw wyposażony w złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem Y) zakup asortymentu, o którym mowa w pytaniu umożliwi Zamawiającemu redukcję kosztów badań, prowadzonych z wykorzystaniem nabywanych zestawów wkładowych. Umożliwienie znacznej redukcji ilości środka kontrastowego wykorzystywanego w prowadzonych badaniach, przyniesie placówce Zamawiającego wymierne korzyści finansowe (duże oszczędności w wykorzystaniu drogiego środka kontrastowego – redukcja kosztów prowadzonych badań diagnostycznych).

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonej odpowiedzi do SIWZ i o nadanie jej tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w tym postępowaniu.

Odp. Zamawiający wymaga wytrzymałości 400 PSI oraz zestawu: 2 wkładów o poj. 200ml (tj. 2 strzykawki z napełnianiem ręcznym i drenem Y i podwójnym zaworem).

PYTANIE NR 94 (15)

Dotyczy Pakietu nr 50 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu wykonane z wysokiej jakości tworzywa sztucznego- poliwęglanu, spełniające pozostałe wymagania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 95 (15)

Dotyczy Pakietu nr 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łyżki laryngoskopowe światłowodowe kompatybilne z rękojeściami wykonanymi w Zielonym Standardzie, typu Mac w rozmiarach (długość x szerokość w najszerszym miejscu):

Mac 2- o wymiarach 114 x 23 mm,

Mac 3- o wymiarach 137 x 25 mm,

Mac 4- o wymiarach 155 x 27 mm,

Spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

PYTANIE NR 96 (15)

Dotyczy Pakietu nr 50 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękojeść z żarówką o żywotności 50.000 godzin i strumieniu 1,00000 Lux, zasilaną bateryjnie 2x R14, radełkowane, co zapewnia pewny chwyt (bez konieczności pokrycia dodatkową warstwą tworzywa), spełniające pozostałe wymagania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 97 (15)

Dotyczy Pakietu nr 51

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu jednorazowego użytku mikrobiologicznie czyste pakowanie w podwójne opakowanie folia-folia?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań szczegółowo wskazanych w SIWZ.

PYTANIE NR 98 (15)

Dotyczy Pakietu nr 51

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu z metalową podstawą łyżki (element łączący łyżkę z rękojeścią), co zapewnia jej odpowiednią stabilność w metalowym zaczepie rękojeści?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 99 (15)

Dotyczy Pakietu nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarach 10-16 FR o długości 60 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań szczegółowo wskazanych w SIWZ.

PYTANIE NR 100 (15)

Dotyczy Pakietu nr 55 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarach 10-16 FR o długości 36,5 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 101 (16)

Ad załącznik nr 2 do SIWZ

I. Pakiet nr 2 staplery

1. Prosimy o potwierdzenie, że rozmiary podane w opisie przedmiotu zamówienia w pozycji nr 1 oznaczają długość linii szwu w mm.

Odp. Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 102 (16)

Ad załącznik nr 2 do SIWZ

I. Pakiet nr 2 staplery

2. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w poz. 2 tego pakietu równoważnych staplerów skórnych jednorazowych sterylnych z ładunkami po 35 zszywek ze stali nierdzewnej, dostępnych w 2 wersjach wymiarowych zszywek:

o grubości 0,5mm (szerokość 5,40mm, wysokość 3,60 mm) i 0,6mm (szerokość 7,00mm, wysokość 4,50mm)

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 103 (16)

II. Pakiet nr 8 igły

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 4, 5 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości oferentów.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 104 (16)

II. Pakiet nr 8 igły

2. Wnosimy o umożliwienie składania ofert w poz. nr 4 na równoważne igły do aspiracji szpiku kostnego o średnicy 15G i długości 25-45/65 mm, pozostałe parametry jak w SIWZ

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 105 (16)

II. Pakiet nr 8 igły

3. Wnosimy o umożliwienie składania ofert w poz. nr 4 na równoważne igły posiadające dwie głębokości penetracji: 15 i 22mm, pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 106 (16)

III. Pakiet nr 34 pozycja nr 25

Prosimy o potwierdzenie czy zaoferowane zestawy do odsysania mają być pakowane razem w podwójne opakowania: zewnętrzne folia-papier i wewnętrzne folia?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 107 (17)

PAKIET NR 41 - wkłucia, igły, ilość pozycji 20, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści produkt DualCupT korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin (10 koreczków na zbiorczym listku lub pakowane pojedynczo).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 108 (17)

PAKIET NR 41 - wkłucia, igły, ilość pozycji 20, pozycja 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z Pakietu nr 41- wkłucia, igły i stworzy osobny pakiet?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 109 (18)

Pakiet nr 52

1. Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert wyrazi zgodę na złożenie oddzielnej oferty na pozycję 3 lub wydzieli ją z pakietu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 110 (18)

Pakiet nr 54, poz. 1-4.

1. Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert wyrazi zgodę na zaoferowanie staplerów z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu obłego, załadowanych ładunkiem do tkanki cienkiej (3,8mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu) lub do tkanki grubej (4,5mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu).
Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 111 (18)

Pakiet nr 54, poz. 1-4.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ładunków kompatybilnych ze staplerami ujętymi w powyższym pytaniu nr 1.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 112 (19)

Pytanie dot. pakietu nr 53, poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii bez plastra mocującego oraz worka na mocz 2 l. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 113 (19)

Pytanie dot. pakietu nr 53, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do przezskórnej nefrostomii w składzie:

- cewnik nefrostomijny CH10,5, CH12, dł. 30 cm, wykonany z poliuretanu, z otworami drenującymi rozmieszczonymi na całej długości cewnika oraz jednodrożnym kranikiem regulującym przepływ moczu;

- dwuczęściowa kaniula punkcyjna wykonana ze stali medycznej 18G dł.20 cm;
- prowadnik Lunderquista dł. 80 cm z giętką 1,5 mm końcówką typu J;
- dwa rozszerzadła atraumatyczne, widoczne w promieniach RTG;
- uniwersalny łącznik luer lock z małym lejkiem?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 114 (20)

Pakiet nr 23, pozycja 1-4

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania, pod warunkiem doposażenia w kompatybilne kanistry i mocowniki, na czas umowy, system do odsysania Vacsax, (firma brytyjska), najnowocześniejszy na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi)?

System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów, dodatkowo port do pobierania próbek. System Vacsax posiada uniwersalny, zwężający się króćciec do pacjenta, kompatybilny z drenami o różnej średnicy; nie jest jedynie obrotowy, co wynika z faktu, że obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króćciec w stronę pacjenta. Wkłady wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Pojemniki i kanistry o pojemności 1l. są okrągłe, średnica podstawy wynosi 11,5 cm. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 115 (20)

Pakiet nr 23, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści uchwyt szynowy wykonany z metalu, kompatybilny z zaczepem kanistrów, bardziej trwały, z wygodnym mechanizmem śrubowym?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 116 (20)

Pakiet nr 23, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści proszek żelujący w wiaderkach 4 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 50 wiaderek) ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 117 (21)

Dotyczy Pakietu nr 56 poz. 5 oraz 7

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w Pakiecie nr 57, który w znacznym stopniu zawęży liczbę wykonawców mogących przystąpić do przetargu, wydzieli pozycje 5 oraz 7 i utworzy z nich oddzielny pakiet, umożliwiając w ten sposób przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów co z kolei może znacząco wpłynąć na obniżenie ceny tych produktów?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 118 (21)

Dotyczy Pakietu nr 57 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści igły, odpowiednio o wymiarach: poz. 1 – 0,45 x 37mm, poz. 2 – 0,45 x 50mm,
3 poz. 0,45 x 75mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 119 (22)

Pytanie 1, pakiet 34.6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenów do pompy wraz z użyczeniem pompy 1 rolkowej na czas trwania umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 120 (23)

Pakiet nr 16

W związku z możliwością zaoferowania produktów w konkurencyjnej cenie prosimy o dopuszczenie następujących pozycji:

Poz. 1,5,6,7,8,9

Prosimy o dopuszczenie osłony Mayo w kolorze niebieskim wykonanej w folii PE 40 um

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 121 (23)

Pakiet nr 16

W związku z możliwością zaoferowania produktów w konkurencyjnej cenie prosimy o dopuszczenie następujących pozycji:

Poz. 2 fartuch

Prosimy o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m² wzmacnianego laminatem o gramaturze 40 g/m², spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 122 (23)

Pakiet nr 16

W związku z możliwością zaoferowania produktów w konkurencyjnej cenie prosimy o dopuszczenie następujących pozycji:

Poz. 3 fartuch

Prosimy o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m², spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 123 (24)

Pakiet 2

Pozycja 1 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 124 (24)

Pakiet 3

Pozycja 5 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 125 (24)

Pakiet 5

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya bez strzykawki z 10% roztworem gliceryny w zestawie?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 126 (24)

Pakiet 5

Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści cewniki pępowinowe w rozmiarze 4F, 5F, 6F, 8F?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 127 (24)

Pakiet 5

Pozycja 5, 7 Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania w rozmiarze CH5?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 128 (24)

Pakiet 5

Pozycja 5, 7 Czy Zamawiający przez omyłkę nie zdublował pozycji w pakiecie?

Odp. TAK, należy zaproponować ten sam cewnik w pozycji nr 5 i 7

PYTANIE NR 129 (24)

Pakiet 5

Pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia bez skalowania?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 130 (24)

Pakiet 5

Pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 140cm lub 200cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza długość 140cm.

PYTANIE NR 131 (24)

Pakiet 5

Pozycja 17,18 Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 105cm spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 132 (24)

Pakiet 5

Pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarach 2F/400, 2F/400, 3F/400 pozostałe rozmiary zgodnie z SIWZ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 133 (24)

Pakiet 5

Pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 1500mm i średnicy 53, x 3,5 x 1500mm z wtopionymi konektorami na końcach?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 134 (24)

Pakiet 6 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w roli o długości 80m z przeliczeniem podanych ilości?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 135 (24)

Pakiet 7 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze tylko w kolorze niebieskim?

Odp. TAK

PYTANIE NR 136 (24)

Pakiet 7 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną w kolorze białym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 137 (24)

Pakiet 7 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozmiarze 160x210cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 138 (24)

Pakiet 7 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści poszewkę w rozmiarze 60x80cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 139 (24)

Pakiet 7 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny pakowany a'25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 140 (24)

Pakiet 8

Pozycja 1 Czy Zamawiający zrezygnuje z igieł w rozmiarze 0,4x13 oraz 0,45x13?

Odp. NIE

PYTANIE NR 141 (24)

Pakiet 8

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,3x13 oraz 0,45x16?

Odp. Zamawiający dopuszcza rozmiar 0,45 x 16 zamiast rozmiaru 0,45x13.

PYTANIE NR 142 (24)

Pakiet 8

Pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści igły do biopsji w rozmiarach 14Gx150, 14Gx180, 14Gx200, 16Gx150 lub 16Gx180 oraz 20Gx150 lub 20Gx180?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 143 (24)

Pakiet 16 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii o składzie i parametrach:

1 x serweta o wym. 230 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o średnicy 7 cm zintegrowana ze zbiornikiem na płyn

Serweta wykonana z 2 warstwowego laminatu, gramatura 57g/m², zbiornik wykonany z folii PE, wyposażony w otwór samouszczelniający się, sztywnik oraz port do podłączenia drenu.

4 x ręcznik do rąk o wym. 30,5 cm x 34 cm

Ręcznik chłonny, gramatura 68g/m²

3 x taśma samoprzylepna 10 cm x 50 cm

Taśma samoprzylepna włókninowa, gramatura 68 g/m²

1 x osłona na kończyne o wym. 22 cm x 75 cm

Elastyczna, 2 warstwowa osłona na kończyne typu „stockinette”

1 x osłona na stół Mayo 80 cm x 145 cm

Osłona wykonana z folii PE, gramatura 47g/m² oraz laminatu chłonnego, gramatura 57g/m², gramatura całkowita w obszarze wzmocnionym 104 g/m²

2 x serweta na stół o wym. 150 cm x 190 cm

Serweta bez przylepca wykonana z wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m².

Serweta na stół Mayo w kolorze niebieskim

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 144 (24)**Pakiet 16 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m² ze wzmocnieniami o gramaturze 38g/m², w kolorze niebieskim, o kroju standardowym prostym, z oznaczeniem rozmiaru w formie nadruku, z kolorowymi lamówkami w zależności od rozmiaru, zawinięty w papier krepowy, w rozmiarach: M, L, XL, XXL, o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 125cm H₂O?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 145 (24)**Pakiet 16 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², w kolorze niebieskim, o kroju standardowym prostym, z oznaczeniem rozmiaru w formie nadruku, z kolorowymi lamówkami w zależności od rozmiaru, zawinięty w papier krepowy, w rozmiarach: M, L, XL, XXL, o odporności na przenikanie cieczy 35cm H₂O?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 146 (24)**Pakiet 16 pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści serwetę okulistyczną o składzie i parametrach:

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

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x 150 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m².

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 147 (24)**Pakiet 16 pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji barku o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm, z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 180cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m²

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m²

1 x serweta elastyczna osłona na kończyne o wymiarach 30 cm x 60 cm

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

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

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 148 (24)

Pakiet 16 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji kończyny o składzie i parametrach:

1 x serweta 200 cm x 300 cm z otworem samouszczelniającym się o średnicy 3,5 cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów

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

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

Z osobno dołączoną sterylnie zapakowaną kieszeńią dwukomorową samoprzylepną o wymiarach 30x40cm

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 149 (24)

Pakiet 16 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 57 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m² i wymiarach 25 cm x 60 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 137 g/m²

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 57 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m² i wymiarach 25 cm x 60 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 137 g/m²

2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 57 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m² i wymiarach 25 cm x 60 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 137 g/m²

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

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

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm wykonana z folii PE o gramaturze 47 g/m² i 2 warstwowego laminatu chłonnego w obszarze wzmocnionym o gramaturze 57 g/m² oraz wymiarach 60 cm x 85 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 104 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 150 (24)

Pakiet 16 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji biodra o składzie i parametrach:

1 x serweta o wym. 230 cm x 260 cm z przylepnym wycięciem w kształcie litery „U” o wym. 20 cm x 100 cm

Serweta wykonana z 2 warstwowego laminatu, gramatura 57g/m², wzmocniona w strefie krytycznej dodatkową warstwą chłonną 80 g/m², łączna gramatura strefy krytycznej 137 g/m²

1 x serweta o wym. 150 cm x 240 cm z przylepcem

Serweta wykonana z 2 warstwowego laminatu, gramatura 57g/m², wzmocniona w strefie krytycznej dodatkową warstwą chłonną 80 g/m², łączna gramatura strefy krytycznej 137 g/m²

1 x serweta o wym. 180 cm x 180 cm z przylepcem

Serweta wykonana z 2 warstwowego laminatu, gramatura 57g/m², wzmocniona w strefie krytycznej dodatkową warstwą chłonną 80 g/m², łączna gramatura strefy krytycznej 137 g/m²

2 x serweta o wym. 75 cm x 90 cm z przylepcem

Serweta wykonana z 2 warstwowego laminatu, gramatura 57g/m², wzmocniona w strefie krytycznej dodatkową warstwą chłonną 80 g/m², łączna gramatura strefy krytycznej 137 g/m²

4 x ręcznik do rąk o wym. 30,5 cm x 34 cm

Ręcznik chłonny, gramatura 68g/m²

3 x taśma samoprzylepna 10 cm x 50 cm

Taśma samoprzylepna włókninowa, gramatura 68 g/m²

1 x osłona na kończybę o wym. 30 cm x 120 cm

Elastyczna, 2 warstwowa osłona na kończybę typu „stockinette”

1 x opaska elastyczna 10 cm x 450 cm

1 x osłona na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

Osłona wykonana z folii PE, gramatura 47g/m² oraz laminatu chłonnego, gramatura 57g/m², gramatura całkowita w obszarze wzmocnionym 104 g/m²

1 x serweta na stolik o wym. 150 cm x 190 cm

Serweta bez przylepca wykonana z wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 30 g/m². łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m².

Serweta na stolik Mayo w kolorze niebieskim

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 151 (24)

Pakiet 16 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw brzuszno-kroczyowy o składzie i parametrach:

1 x serweta 180/280 cm x 220 cm zintegrowana z osłonami na kończyby, z otworem samoprzylepnym w kształcie trapezu o wymiarach 30 cm x 20 cm x 20 cm oraz otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zabezpieczonym kłapką, wykonana w całości z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m² i chłonności 350%

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

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 152 (24)

Pakiet 20 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści foliową osłonę na aparaturę w rozmiarze 120x120cm w stanie rozciągniętym, w stanie nie rozciągniętym (średnica na płasko) 70x70cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 153 (24)

Pakiet 20 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści foliową osłonę na aparaturę w rozmiarze 140x140cm w stanie rozciągniętym, w stanie nie rozciągniętym (średnica na płasko) 80x80cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 154 (24)

Pakiet 20 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm(wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwia przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność 1,5l/m². Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA,E.Coli, redukuje zapach. Op.20 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zapewnienia chłonności minimum 3,5l.

PYTANIE NR 155 (24)

Pakiet 20 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na uchwyt do lamp operacyjnych elastyczny o średnicy kołnierza 13cm, głębokości 8cm i średnicy otworu 4cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 156 (24)

Pakiet 20 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw do zabiegów ginekologicznych o składzie i parametrach:

1 x serweta 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m ² , w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m ² , zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 50 x 50 wyposażoną w sztywne, filtr oraz podłączenie drewnu
1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m ²
4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m ²
1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m ²
1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m ² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m ² . Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.
1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m ² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m ² . łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m ² .

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 157 (24)

Pakiet 20 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści serwetę okulistyczną o składzie i parametrach:

1 x serweta okulistyczna o wymiarach 100 cm x 100 cm z otworem 10 cm x 10 cm wypełnionym folią operacyjną wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m ²
--

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x 150 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m².

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 158 (24)

Pakiet 20 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści czepek głęboki w formie furażerki z trokami do umocowania. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia. Wysokość części przedniej umożliwia wywinięcie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 159 (24)

Pakiet 20 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną 3 warstwową wykonaną w technologii Antifog, zawierającą wstawki zapobiegające parowaniu bez oznakowania graficznego na zewnętrznej stronie maski o odporności na przesiąkanie > 120 mm Hg, o oporach oddechowych: 30,88 mm Pa/cm²?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 160 (24)

Pakiet 22

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści dren CH30 o średnicy wew./zew. 7,00mm/10,00mm i długości 210cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 161 (24)

Pakiet 22

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści dren CH24 o średnicy wew./zew. 5,60mm/8,00mm i długości 210cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 162 (24)

Pakiet 22

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści dren z otworami naprzeciwległymi?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 163 (24)

Pakiet 24 pozycja 1-2

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 1 i 2 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 164 (24)

Pakiet 24 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, włókninowe myjki do mycia ciała w formie ściereczki nie wymagające spłukiwania oraz namaczania, rozmiar 33cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (60sek. w 750W). Powodujące redukcję otarć skóry o min. 80% oraz zmniejszenie ZUM o min. 85% (potwierdzone testami dołączonymi do oferty). Zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbato 20, disodium EDTA. Zapachowe, pakowane w opakowaniu a'8 sztuk. Na opakowaniu typu "Flow wrap" nadrukowana ilość, rozmiar ściereczek oraz pole do opisu daty otwarcia opakowania. Wyrób należy zużyć do 3 m-cy po otwarciu opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 165 (24)

Pakiet 24 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz spłukiwania. Zawierające w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowane pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 650W). Zapachowy. Opakowanie typu "Flow wrap". Wyrób nie zawiera latexu. Zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 166 (24)

Pakiet nr 26, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu $0,08 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,02$ mm, siła zrywu przed starzeniem min 6,5N, po starzeniu min 6,0N?

Odp. Zamawiający dopuszcza grubość na palcu min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,07 mm, na mankiecie min. 0,06 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 167 (24)

Pakiet nr 26, poz. 1

Z uwagi na fakt iż rękawic w największym rozmiarze jest zawsze mniej niż standardowych rozmiarów prosimy o dopuszczenie opakowania a'180 sztuk dla rozmiaru XL.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 168 (24)

Pakiet nr 26, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu $0,08 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, siła zrywu przed i po starzeniu min 6,0N, pakowanych po 250 szt. (240 szt. dla rozmiaru XL) z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości na 1200 opakowań, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 169 (24)

Pakiet nr 26, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubościach: palec: 0,10 mm +/-0,02 oraz dłoń: 0,07 mm +/-0,02?

Odp. Zamawiający dopuszcza grubość na palec 0,10mm oraz na dłoń 0,07mm.

PYTANIE NR 170 (24)

Pakiet nr 26, poz. 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by rękawice posiadały wewnętrzną warstwę ochronno – łagodzącą? Rękawice, które chcemy Państwu zaoferować posiadają chlorowaną warstwę wewnętrzną.

Odp. Zamawiający nie odstępuje.

PYTANIE NR 171 (24)

Pakiet nr 26, poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 172 (24)

Pakiet nr 26, poz. 1-3, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Udzielenie negatywnych odpowiedzi na powyższe pytania narazi Zamawiającego na zarzut celowego ograniczenia kręgu potencjalnych wykonawców i naruszenie zasad prowadzenia postępowania w sposób zapewniający zachowanie zasad uczciwej konkurencji poprzez żądanie niczym nieuzasadnionych wymagań.

Wymagania dla powyższych pakietów spełnia **wyłącznie firma MERCATOR z Krakowa**. Fakt ten uniemożliwia innym firmom złożenie oferty.

„Opis przedmiotu zamówienia powinien umożliwiać wykonawcom jednakowy dostęp do zamówienia i nie może powodować nieuzasadnionych przeszkód w otwarciu zamówień publicznych na konkurencję” - wyrok Krajowej Izby Gospodarczej, sygn. KIO 765/14, teza LexPolonica.

Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych (pzp) Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.

W art. 29 ust. 2 ustawy pzp ustawodawca zakazał takiego opisu przedmiotu zamówienia, który może jedynie utrudniać uczciwą konkurencję. Przy stawianiu zarzutu opartego o tę podstawę prawną nie jest nawet konieczne udowodnienie, zgodnie z art. 190 ust. 1 ustawy pzp, że dane istotne postanowienie opisu przedmiotu zamówienia rzeczywiście utrudnia taką konkurencję, ale wystarczające jest uprawdopodobnienie tego faktu – wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z 22.10.2013, sygn. KIO 2407/13.

Zasady prowadzenia postępowania w sposób zapewniający zachowanie zasad uczciwej konkurencji są zatem fundamentem systemu udzielania zamówień publicznych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 173 (24)

Pakiet 36 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy o grubości 20mikronów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 174 (24)

Pakiet 36 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy o grubości 40mikronów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 175 (24)

Pakiet 36 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe w rozmiarach M i L?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 176 (24)

Pakiet 37

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści szpatułki drewniane pakowane tylko w pudełko kartonowe?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 177 (24)

Pakiet 37

Pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu z podziałem na dziewczynki i chłopców?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 178 (24)

Pakiet 37

Pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści plastikowy pojemnik do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2,5l?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 179 (25)

Pakiet 8, poz. 1-3

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu i utworzenie pakietu z igłami jednorazowego użytku, do iniekcji. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 180 (25)

Pakiet 8, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,4 x 12mm zamiast 0,4 x 13mm.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 181 (25)

Pakiet 8, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,45 x 16mm zamiast 0,45 x 13mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 182 (25)

Pakiet 8, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,45 x 25mm zamiast 0,45 x 22mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 183 (25)

Pakiet 8, poz. 8

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu i utworzenie pakietu z igłami do penów. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 184 (25)

Pakiet 8, poz. 9

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu i utworzenie pakietu z igłami do pobierania leków. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 185 (25)

Pakiet 14, poz. 2, 3

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający pisząc, przyrząd z igłą, ma na myśli przyrząd z igłą biorczą, czy igłą iniekcyjną?

Odp. Zamawiający wymaga przyrządu z igłą biorczą.

PYTANIE NR 186 (25)

Pakiet 14, poz. 2, 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z igłą biorczą (tzn. „kolcem” wbijanym do butelki) bez igły iniekcyjnej, przyrząd zakończony drenem z łącznikiem luer lock, który można wkręcić do kaniuli.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 187 (25)

Pakiet 14, poz. 2, 3

Jeżeli Zamawiający ma na myśli dodatkową igłę iniekcyjną, to czy wyraża zgodę na dołączenie do zestawu osobno pakowanej sterylnej igły?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż jest to igła biorczą bez dodatkowej igły iniekcyjnej.

PYTANIE NR 188 (25)

Pakiet nr 14, poz. 1 - 3

Czy Zamawiający wymaga w tym pakiecie asortymentu pochodzącego od tego samego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli na szybszą i sprawniejszą identyfikację asortymentu.

Odp. NIE

PYTANIE NR 189 (25)

Pakiet nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z filtrem krwi, którego aktywna powierzchnia filtrująca wynosi min. 15 cm²?

Odp. Zamawiający wymaga przyrządu z filtrem min. 20cm²

PYTANIE NR 190 (25)

Pakiet nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zabezpieczenia na igłę biorcza po użyciu, co znacznie zwiększa możliwość zachowania środków bezpieczeństwa, zasad aseptyki podczas użytkowania przyrządu?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 191 (25)

Pakiet nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z komora kroplową o długość w części przezroczystej wynoszącej min. 90 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny

PYTANIE NR 192 (25)

Pakiet nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga logo producenta na zaciskaczu rolkowym, pozwoli to na szybszą i sprawniejszą identyfikację asortymentu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 193 (25)

Pakiet nr 14, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z napisami w kolorze niebieskim na opakowaniu jednostkowym, w celu łatwiejszego odróżnienia od przyrządu do przetaczania krwi? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 194 (25)

Pakiet nr 14, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga logo producenta na zaciskaczu rolkowym, pozwoli to na szybszą i sprawniejszą identyfikację asortymentu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 195 (25)

Pakiet nr 14, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga zabezpieczenia na igłę biorcza po użyciu, co znacznie zwiększa możliwość zachowania środków bezpieczeństwa, zasad aseptyki podczas użytkowania przyrządu?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 196 (25)

Pakiet nr 33, poz. 1, 2, 9

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu i utworzenie pakietu z kranikami i koreczkami. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 197 (25)

Pakiet nr 33, poz. 4

Zwracam się z prośbą o dopuszczenia rampy o objętości wypełnienia 0,78 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 198 (25)

Pakiet nr 33, poz. 5

Zwracam się z prośbą o dopuszczenia rampy o objętości wypełnienia 1, 23 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 199 (25)

Pakiet nr 33, poz. 8

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie zaworu o objętości wypełnieni 0,085 ml/min, przepływ 312 ml/min, wytrzymałość na ciśnienie 4 bary. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 200 (25)

Pakiet 33, poz. 9

Czy Zamawiający wymaga kaniuli z koreczkiem o trzpieniu poniżej krawędzi (schowany), co gwarantuje aseptykę pracy personelu, zachowana na odpowiednio wysokim poziomie? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 201 (25)

Pakiet 35, poz. 1, 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe do pomp infuzyjnych z czterostronnie podciętym tłokiem, zakończone końcówką luer-lock, tłok o długości 14 cm, skala rozszerzona do 60 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Typ strzykawki dopuszczony do stosowania w wymienionych pompach decyzją producenta pomp strzykawkowych.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 202 (25)

Pakiet 35, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 203 (25)

Pakiet 35, poz. 12

Czy Zamawiający wymaga strzykawki do tuberkuliny z dołączoną igłą 0,5 x 16 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 204 (25)

Pakiet 35, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dołączonym łącznikiem luer w kolorze mlecznym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 205 (25)

Pakiet 35, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez dodatkowej nasadki na końcówkę cewnikową? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 206 (25)

Pakiet 35, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skala nominalna do 50 ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 207 (25)

Pakiet nr 35, poz. 15-20

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu i utworzenie pakietu ze strzykawkami bezpiecznymi i strzykawką niskooporową? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 208 (25)
Do SIWZ

W celu terminowej realizacji dostaw wnioskujemy aby do projektu umowy dopisać, że :
„ Zamówienia składa się do godziny 12:00. Zamówienia złożone po godzinie 12:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 209 (26)
PAKIET NR 1 - elektrody i żele

Poz. 4

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na elektrody do badań Holtera w rozmiarze 55mm x 35mm, pakowane po 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, nie mając negatywnego wpływu na warunki kliniczne wykorzystania proponowanych elektrod.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 210 (26)
PAKIET NR 1 - elektrody i żele

Poz. 5

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na elektrody w rozmiarze 32mm x 41mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, nie mając negatywnego wpływu na warunki kliniczne wykorzystania proponowanych elektrod.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 211 (26)
PAKIET NR 1 - elektrody i żele

Poz. 10

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na elektrody wykonane z włókniny t.j. materiału znacznie mniej traumatycznego dla delikatnej skóry noworodka niż opisana w siwz pianka PE, w rozmiarze 22mm x 22mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, nie mając negatywnego wpływu na warunki kliniczne wykorzystania proponowanych elektrod.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 212 (26)
PAKIET NR 1 - elektrody i żele

Poz. 10

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na elektrody o średnicy 22mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, nie mając negatywnego wpływu na warunki kliniczne wykorzystania proponowanych elektrod.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 213 (26)
PAKIET NR 1 - elektrody i żele

Poz. 11

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na elektrody o średnicy 26mm, pakowane po 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, nie mając negatywnego wpływu na warunki kliniczne wykorzystania proponowanych elektrod.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 214 (26)

PAKIET NR 1 - elektrody i żele

Poz. 11

3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na elektrody w rozmiarze 22mm x 22mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.
Wnioskowana tolerancja poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, nie mając negatywnego wpływu na warunki kliniczne wykorzystania proponowanych elektrod.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 215 (26)

PAKIET NR 1 - elektrody i żele

Poz. 16

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowany żel, to żel do EKG czy USG ?

Odp. Do EKG

PYTANIE NR 216 (26)

PAKIET NR 1 - elektrody i żele

Poz. 18-19

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody mają być z przewodem wyprowadzonym na zewnątrz ?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, że przewód ma być wewnątrz.

PYTANIE NR 217 (26)

PAKIET NR 5 - cewniki i zgłębniki

Poz. 1-2

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki Foleya sterylizowane radiacyjnie, czyli w pełni zwalidowaną i znacznie bezpieczniejszą niż tlenek etylenu, metodą sterylizacji, szczególnie w odniesieniu do wyrobów lateksowych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 218 (26)

PAKIET NR 5 - cewniki i zgłębniki

Poz. 1-2

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewnik Foleya, pakowane zgodnie z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, dotyczącymi pakowania i sterylizacji wyrobów medycznych, w sposób zapewniający ich aseptyczne użytkowanie, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 219 (26)

PAKIET NR 5 - cewniki i zgłębniki

Poz. 4

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki pępowinowe powinny być wykonane z poliuretanu t.j. materiału nie wchodzącego w interakcję z krwią (co zmniejsza ryzyko wystąpienia zakrzepicy), a tym samym umożliwia długotrwałe, bezpieczne utrzymanie cewników ?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 220 (26)

PAKIET NR 5 - cewniki i zgłębniki

Poz. 4

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki pępowinowe w rozmiarach Fr 4, 5, 8, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.
Wnioskowana tolerancja rozmiaru na poziomie +/- 0,33mm, nie ma wg naszej najlepszej wiedzy istotnego znaczenia terapeutycznego, a poszerzy ona możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 221 (26)

PAKIET NR 5 - cewniki i zgłębniki

Poz. 4

3. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki powinny ze względu na szczególny charakter ich zastosowania, powinny być pakowane w pełni bezpieczne, sztywne opakowania typu tubus lub inne równoważne wskazane przez Zamawiającego, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania czy transportu ?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 222 (26)

PAKIET NR 5 - cewniki i zgłębniki

Poz. 5 i 7

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy w rzeczonych pozycjach Wykonawcy mogą zaproponować ten sam wyrób, czy też Zamawiający oczekuje dwóch różnych cewników do odsysania w rozmiarze CH 4 ?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż zaszła pomyłka, należy zaproponować ten sam przedmiot zamówienia.

PYTANIE NR 223 (26)

PAKIET NR 5 - cewniki i zgłębniki

Poz. 10

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „min. 3 otwory drenujące” należy rozumieć jako wymóg posiadania wskazanych otworów drenujących w części dystalnej cewnika, co zapewnia skuteczny drenaż zakładany przez producenta ?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 224 (26)

PAKIET NR 5 - cewniki i zgłębniki

Poz. 12

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki do podawania tlenu o długości 200cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 225 (26)

PAKIET NR 5 - cewniki i zgłębniki

Poz. 12-13

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do podawania tlenu przez nos powinny posiadać rozszerzone, czy zakrzywione anatomicznie ukształtowane wypustki donosowe ?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, że cewniki do podawania tlenu przez nos powinny posiadać zakrzywione anatomicznie ukształtowane wypustki donosowe.

PYTANIE NR 226 (26)

PAKIET NR 8- igły

Poz. 4

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do aspiracji szpiku kostnego z regulacją, w rozmiarze 15G, o dowolnych długości od 20mm do 60mm /co 5mm/ do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz oraz umożliwiające regulację w wymiarach opisanych w siwz t.j. 22, 47 i 60mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 227 (26)

PAKIET NR 8- igły

Poz. 5

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły półautomatyczne typu tru-cat, umożliwiające pobranie wycinków 15mm i 22mm zamiast 10mm i 20mm (dwie głębokości penetracji), spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja rozmiaru pobieranego wycinka nie ma wg naszej najlepszej wiedzy istotnego znaczenia diagnostycznego, a umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców. Prókurant

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 228 (26)

PAKIET NR 8- igły

Poz. 6

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do aspiracji szpiku kostnego z regulacją, w rozmiarze 15G, o dowolnych długości od 30mm do 75mm /co 5mm/ do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz oraz umożliwiające regulację w wymiarach opisanych w siwz t.j. 30, 60 i 73mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 229 (26)

PAKIET NR 8- igły

Poz. 7

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do trepanobiopsji z równoważnym do wskazanego w siwz sytemu antyluksacyjnego jednego z producentów, zapobiegającego niekontrolowanym odchyleniom igły, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. W wypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o opis przedmiotu zamówienia dotyczący sformułowania cyt. „wewnętrzny mechanizm catchsystem” w oparciu o Art. 29 ust.3 Ustawy PZP.

Odp. Zamawiający dopuszcza igły, które posiadają wewnętrzny system wycinania i pobierania próbek.

PYTANIE NR 230 (26)

PAKIET NR 9- igły do nakłuc lędźwiowych

Poz. 2

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły lędźwiowe w rozmiarze 0,7x65mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - światowego lidera w ich produkcji firmy Becton-Dickinson /USA/.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 231 (26)

PAKIET NR 9- igły do nakłuc lędźwiowych

Poz. 5

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły do nakłuc lędźwiowych w równoważnych do wskazanych w siwz rozmiarach t.j. 22G, 20G, 19G, 18G i długości 88mm - światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun /Niemcy/ ?

Wnioskowana tolerancja rozmiaru nie ma wg naszej najlepszej wiedzy istotnego znaczenia terapeutycznego, a umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 232 (26)

PAKIET NR 9- igły do nakłuc lędźwiowych

Poz. 5

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane igły do nakłuc lędźwiowych, analogicznie do igieł z pak. 28 powinny posiadać wygodny w użyciu uchwyt z wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony przyrzęciem, zmieniającym barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym /PMR/, co znacznie ułatwia prawidłowe i szybkie pozycjonowanie igły oraz wykonanie procedury ?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 233 (26)

PAKIET NR 11- ostrza

Poz. 2

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu tego samego producenta dla oferowanych w poz. 1 ostrzy oraz przyrządów do ich zdejmowania, gdyż zapis siwz cyt. „w pełni kompatybilne z ostrzami z poz. 1” jak również ujednoczony kształt i wielkość ostrzy chirurgicznych wszystkich obecnych na rynku UE producentów, zapewnia wypełnienie stawianych wymogów, a jednocześnie nie budzi podejrzeń niezamierzonego ograniczania uczciwej konkurencji.
Wnioskowane dopuszczenie wynika m.in. także z oczywistej zgodności oferowanych ostrzy z obowiązującą normą PN-EN 27740 „Narzędzia chirurgiczne - skalpele z wymiennymi ostrzami” i wg naszej najlepszej wiedzy nie znajduje żadnego merytorycznego uzasadnienia.
W wypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o merytoryczne uzasadnienie postawionego wymogu w oparciu o Art. 29 i 30 Ustawy PZP, zgodnie z obowiązującą w tym zakresie zharmonizowaną normą EN.

Odp. Zamawiający nie odstępuje od wymogu wskazanego w SIWZ, wymóg jest podyktowany wieloletnim doświadczeniem personelu medycznego stosującego tenże przedmiot.

PYTANIE NR 234 (26)

PAKIET NR 22- dreny

Poz. 3

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „od nr 10 do 39” oznacza wymóg zaoferowania rozmiarów wyrażonych w międzynarodowych jednostkach Charrie t.j. min. Ch 09, 12, 15, 18, 21, 24, 28, 30, 33, 36 - do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy przetargowej?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż oczekuje min. Rozmiarów: 10, 12, 18, 21, 24, 27, 30, 33, 36.

PYTANIE NR 235 (26)

PAKIET NR 31 - rurki

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane w pakiecie rurki intubacyjne powinny być w pełni zgodnie z normą PN - EN 1782 +A1:2009 „Rurki dotchawicze i łączniki”.

Odp. Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 236 (26)

PAKIET NR 31 - rurki

Poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „czytelnie oznaczona” oznacza wymóg zaoferowania rurek, których „czytelne oznaczenie” pozwala na identyfikację min. wytwórcy rurki oraz jej rozmiaru i numeru serii, zarówno na samej rurce /warunki kliniczne/ jak i opakowaniu jednostkowym /warunki przechowywania/, co umożliwi Zamawiającemu wypełnienie wymogów wynikających z zapisów Art. 74 ust. 6 Ustawy o wyrobach medycznych, odnoszących się do identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie, związanych z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych.
W wypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o precyzyjny opis w oparciu o Art. 29 i 30 Ustawy PZP, zgodnie z obowiązującą w tym zakresie zharmonizowaną normą EN

Odp. Zamawiający potwierdza, że wymaga oznaczenia na rurce rozmiaru oraz wytwórcy a także nr serii na opakowaniu.

PYTANIE NR 237 (26)

PAKIET NR 31 - rurki

Poz. 1

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne z mankietem niskociśnieniowym, powinny posiadać odłączany, łącznik w standardowym rozmiarze 15mm, zgodny z ISO 5356-1, o zróżnicowanych kolorach dla poszczególnych rozmiarów, odpowiadających kompatybilnej wielkości cewników do odsysania.

Odp. Zamawiający potwierdza, że rurki mają posiadać odłączany łącznik w standardowym rozmiarze 15mm zgodnym z ISO 5356-1.

PYTANIE NR 238 (26)

PAKIET NR 31 - rurki

Poz. 2

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez mankietu, powinny analogicznie do rurek z poz. 1 być cyt. „czytelnie oznaczone”, a tym samym powinny posiadać oznaczenie minimum nazwy lub logo wytwórcy, numeru rozmiaru i numeru katalogowego oferowanych rurek.
W wypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o precyzyjny opis w oparciu o Art. 29 i 30 Ustawy PZP, zgodnie z obowiązującą w tym zakresie zharmonizowaną normą EN

Odp. Zamawiający potwierdza, że wymaga oznaczenia na rurce rozmiaru oraz wytwórcy.

PYTANIE NR 239 (26)

PAKIET NR 31 - rurki

Poz. 2

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez mankietu, przynajmniej w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach t.j. w rozmiarach 2.5-3.5, powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, posiadać skalowane co min. 0,5cm, co zapewnia bardzo dokładną identyfikację położenia rurki zarówno w stosunku do laryngoskopu w momencie procedury intubacji jak i przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

PYTANIE NR 240 (26)

PAKIET NR 31 - rurki

Poz. 3

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe typu Guedel powinny posiadać kolorystyczny kod rozmiaru widoczny wzdłuż całej rurki, , zgodny z międzynarodową skalą rozmiarów ISO, co zapewnia ich identyfikowalność w trakcie całego okresu użytkowania.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 241 (26)

PAKIET NR 31 - rurki

Poz. 5

1. Prosimy o korektę błędu pisarskiego oraz dopuszczenie do składania ofert na rurki „wykonane z termoplastycznego PVC, silikonowane” zamiast „wykonane z termoplastycznego PVC, silikonowe”.

Odp. Zamawiający potwierdza błąd i poprawia zapis.

PYTANIE NR 242 (26)

PAKIET NR 31 - rurki

Poz. 7

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne zbrojone z mankiem niskociśnieniowym, powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 243 (26)

PAKIET NR 31 - rurki

Poz. 9

1. Prosimy o dopuszczenie tolerancji dopuszczalnej przestrzeni martwej (np. +/- 2ml) oferowanego łącznika, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 244 (26)

PAKIET NR 33 -kraniki

Poz. 1-2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości kraniki trójdrożne firmy B/Braun /Niemcy/, wykonane z odpornego na pęknięcie poliamidu, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 245 (26)

PAKIET NR 33 -kraniki

Poz. 3 i 6 oraz 1-6

W związku z wymogiem posiadania cyt. „nazwa firmy oznaczona na rampie” opisanym dla poz. 3 i 6, związana jak można domniemywać z koniecznością identyfikacji producenta ramp kranikowych, używanych w dłuższym okresie także po wyjęciu z opakowania jednostkowego - wnosimy o wprowadzenie analogicznego wymogu dla pozostałych ramp kranikowych oraz kraników trójdrożnych.

W wypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne uzasadnienie takiej odmowy oraz wyjaśnienie dlaczego Zamawiający stawia ten uzasadniony wymóg tylko dla ramp trójkranikowej i pięciokranikowej z poz. 3 i 6, a nie stawia takiego wymogu dla ramp trójkranikowych i pięciokranikowych z przedłużaczami z poz. 4 - 5, czy też samych kraników trójdrożnych z poz. 1 i 2.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Rampy opisane w pozycjach 3 i 6 są przeznaczone na Oddział Intensywnej Terapii Zamawiającego i wskutek powyższego są używane przez dłuższy okres czasu i muszą być identyfikowalne. Pozostały sprzęt używany jest w całej jednostce.

PYTANIE NR 246 (26)

PAKIET NR 34 - różne

Poz. 8

1. Prosimy potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „przyrząd przeznaczony do pobierania z worków” oznacza wymóg zaferowania przyrządów, które umożliwiają wykonanie czynności, gdy worek leży na blacie roboczym, bez ryzyka wylania się czy mikroaspiracji płynu po odłączeniu strzykawki, co niesłoby ze sobą ryzyko kontaminacji płynu.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, że dopuszcza powyższą interpretację powyżej czynności określonej według Zamawiającego w sposób wyczerpujący ale nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 247 (26)

PAKIET NR 34 - różne

Poz. 8

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy powinny posiadać w swej konstrukcji zastawkę, zapobiegającą wyciekaniu płynów pod odłączeniu strzykawki.

Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 248 (26)

PAKIET NR 34 - różne

Poz. 8

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do pobierania płynów, powinny być oznaczone na samym wyrobie min. logo lub nazwą producenta lub innymi danymi identyfikacyjnymi wskazanymi przez Zamawiającego, co pozwala na ich precyzyjną identyfikację w każdym momencie ich użytkowania, co umożliwia Zamawiającemu wypełnienie wymogów wynikających z zapisów Art. 74 ust. 6 Ustawy o wyrobach medycznych, odnoszących się do identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie, związanych z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych.

W wypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne uzasadnienie stawiania analogicznych wymogów dotyczących logo na wyrobie dla innych produktów będących przedmiotem zamówienia w tym postępowaniu i to stosowanych np. w procedurach jednoetapowych /krótkotrwałych/ jak np. strzykawek i braku takiego wymogu dla wyrobów stosowanych przez wiele godzin w procedurach wieloetapowych jak np. w przypadku wielokrotnego pobierania leku z worków i butelek z płynami.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 249 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane w całym pakiecie strzykawki, powinny być w pełni zgodne z PN-EN ISO 7886 „Jalowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku”

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 250 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 1, 11

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych - powinny - posiadać oznaczenie logo producenta i nazwę własną na cylindrze, w celu zapewnienia pełnej identyfikacji strzykawki oraz umożliwienia poprawnego i szybkiego ustawienia w menu pompy infuzyjnej.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 251 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 1, 11

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych - powinny być wpisane w instrukcję użytkowania pomp infuzyjnych używanych w Państwa Szpitalu (prosimy o podanie producentów posiadanych przez Państwa pomp infuzyjnych) , co zapewnia prawidłowość funkcjonowania zarówno strzykawek jak i samych pomp infuzyjnych, gwarantowaną przez producenta pomp ?

Odp. Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zaproponowane strzykawki są przeznaczone do pompy infuzyjnej AP 14 i AP 23 firmy Braun i powinny być z nimi kompatybilne oraz jednocześnie wpisane w instrukcję użytkowania tychże pomp.

PYTANIE NR 252 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 11

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na strzykawki do pomp Infuzyjnych z igłą pakowaną osobno, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - światowego lidera w ich produkcji firmy Becton-Dickinson /USA/ (zarówno igła jak i strzykawka) ?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 253 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 14

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, strzykawki 50-60ml z końcówką cewnikową, bez dodatkowego, niebieskiego łącznika luer oraz zatyczki zapobiegającej kontaminacji, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza braku łącznika oraz zatyczki. Kolor łącznika Zamawiający dopuszcza dowolny.

PYTANIE NR 254 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 14

2. W wypadku odpowiedzi odmownej do pyt. 1 - prosimy o merytoryczne wyjaśnienie postawienia wymogu posiadania nasadki zabezpieczającej przed kontaminacją zawartości strzykawki, przy jednoczesnym braku tak postawionego wymogu do wszystkich pozostałych strzykawek będących przedmiotem zamówienia w pak. 35.

Prosimy o odpowiedź w oparciu o Art. 29 i 30 Ustawy PZP, zgodnie z obowiązującą w tym zakresie zharmonizowaną normą EN lub o odstępianie od tego wymogu.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż będzie używał opisanych strzykawek do zabiegów, w których nasadka jest niezbędna. Inne strzykawki nie są przeznaczone do tych zabiegów.

PYTANIE NR 255 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 14

3. W wypadku odpowiedzi odmownej do pyt. 1 - prosimy o merytoryczne wyjaśnienie postawienia wymogu konkretnego koloru dla łącznika luer w strzykawce cewnikowej 50/60ml.

Prosimy o odpowiedź w oparciu o Art. 29 i 30 Ustawy PZP, zgodnie z obowiązującą w tym zakresie zharmonizowaną normą EN lub o odstępianie od opisanego wymogu.

Odp. Zamawiający dopuścił dowolny kolor łącznika.

PYTANIE NR 256 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 14

1. W przypadku odpowiedzi odmownych do pyt. 1-3 prosimy o wyłączenie strzykawki z poz. 14 do osobnego pakietu, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 257 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 15

1. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ma na myśli typowe strzykawki niskooporowe do metody spadku oporu LOR (Loss of Resistance), używane m.in. przy procedurach anestezyjologicznych.

Odp. Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 258 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 15

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane strzykawki niskooporowe ze względu na szczególny wymóg precyzji wykonywanych procedur - powinny posiadać wyraźną, czarną skalę pomiarową oraz kolorowy kontrastujący tło /analogicznie do zwykłych strzykawek z poz. 6-9, ułatwiające dokładną identyfikację położenia i kalibracji w trakcie wykonywanej procedury znieczulenia?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań szczegółowo wskazanych w SIWZ.

PYTANIE NR 259 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 15

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki niskooporowe (do metody spadku oporu LOR) - ze względu na szczególne wymagania bezpieczeństwa wymagane w procedurach z użyciem tego typu strzykawek - powinny posiadać logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) na cylindrze, w celu zapewnienia pełnej identyfikacji strzykawki w całym okresie jej użytkowania, także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego, co jest szczególnie istotne przy procedurach anestezyjologicznych.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań szczegółowo wskazanych w SIWZ.

PYTANIE NR 260 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 15

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz strzykawki niskooporowe 10ml z tłokiem o innej konstrukcji niż wskazana w siwz, w pełni stabilnym i szczelnym na całej swej długości.

W wypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o merytoryczne wskazanie do wymogu siwz cyt. „trzy okręgi wzmacniające tłok strzykawki”. Prosimy o odpowiedź w oparciu o Art. 29 i 30 Ustawy PZP oraz treść obowiązującej w tym zakresie zharmonizowaną normą EN lub o odstąpienie od tego wymogu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie odstępuje od wymogu wskazanego w SIWZ, wymóg jest podyktowany wieloletnim doświadczeniem personelu medycznego stosującego tenże przedmiot.

PYTANIE NR 261 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 15

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz strzykawki niskooporowe 10ml tak renomowanych producentów jak B/Braun /Niemcy/ lub Balton /Polska/.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i dopuszcza zaproponowany przedmiot zamówienia jeżeli zaproponowane strzykawki je spełniają.

PYTANIE NR 262 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 15

W przypadku odpowiedzi odmownych do pyt. 4-5 prosimy o wyłączenie strzykawki z poz. 15 do osobnego pakietu, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 263 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 16-20

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki typu bezpiecznego o pojemnościach 3ml, 3ml, 5ml, 10ml i 10ml, o innej konstrukcji i technice zabezpieczenia igły niż opisana w siwz t.j. zabezpieczenia igły poprzez nasunięcie na całej jej długości zewnętrznego, sztywnego kołnierza zabezpieczającego w pełni wypełniającego wymagania stawiane tego typu sprzętowi, z oznaczeniem logo producenta lub nazwy własnej na opakowaniu jednostkowym, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 264 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 16-20

W przypadku odpowiedzi odmownej, prosimy o wyłączenie strzykawek z poz. 16-20 do osobnego pakietu, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 265 (26)

PAKIET NR 35 - strzykawki

Poz. 14-20

W związku z opisem przedmiotu zamówienia cechami i parametrami technicznymi wskazującymi na konkretnych producentów wyrobów medycznych, przy obecnych na rynku UE i RP wyrobach równoważnych, o identycznym lub równoważnym przeznaczeniu - wnosimy o dopuszczenie wyrobów równoważnych jak powyżej lub o wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu, co poszerzy możliwość pozyskania korzystnego cenowo i jakościowo zamówienia od wielu Wykonawców

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 266 (26)
PAKIET NR 37- różne V

Poz. 1

1. Prosimy o dopuszczenie drenów Redona wykonanych z równoważnych do poliuretanu materiałów charakteryzujących się obecnością grup uretanowych (-O-CO-NH-) lub innych równoważnych grup polimerowych, odpowiadających za takie równoważne do poliuretanu cechy materiałowe jak twardość, sprężystość czy elastyczność materiału, spełniające pozostałe wymogi siwz. Dreny poliuretanowe wg naszej najlepszej wiedzy posiada tylko jeden z obecnych na rynku RP producentów i dostawców, co może budzić podejrzenie niezamierzonego ograniczenia uczciwej konkurencji.
W wypadku odpowiedzi odmownej prosimy o wyłączenie tej pozycji do osobnego pakietu, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 267 (26)
PAKIET NR 37- różne V

Poz. 3-4

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. z drenem " należy interpretować jako wymóg zaofiarowania masek, których dren łączący powinien posiadać przekrój gwiazdkowy, zapobiegający załamaniu się światła drenu, a tym samym zapewniający prowadzenie tlenoterapii, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 268 (26)
PAKIET NR 37- różne V

Poz. 3-4

Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane maski do podawania tlenu powinny być pozbawione szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), a tym samym czy powinny być wykonane z nietoksycznego, atraumatycznego i niepodrażniającego pacjenta polipropylenu.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 269-270 (26)
PAKIET NR 37- różne V

Poz. 12

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne przyrządy do pomiaru OCZ renomowanych producentów firm Polfa Lublin lub B/Braun, których wyroby są powszechnie używane w RP.
Wniósłkowane dopuszczenie zapewni Zamawiającemu możliwość prawidłowego wykonania procedury pomiaru OCZ i jednocześnie poszerzy możliwość pozyskania korzystnego cenowo i jakościowo zamówienia od wielu Wykonawców.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i dopuszcza zaproponowany przedmiot zamówienia jeżeli zaproponowane przyrządy je spełniają.

PYTANIE NR 271 (26)
PAKIET NR 54- staplery liniowe

Poz. 1

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne automatyczne staplery liniowe, j.u., producenta Johnson&Johnson (Ethicon), o długości linii szwu 30mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek, załadowany ładunkiem do tkanki normalnej (3,5mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu) lub do tkanki grubej (4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki, stapler posiada dwie dźwignie - zamykającą i spustową, wysokość zszywki do wyboru przy składaniu zamówienia.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 272 (26)

PAKIET NR 54- staplery liniowe

Poz. 2

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne automatyczne staplery liniowe, j.u., producenta Johnson&Johnson (Ethicon), o długości linii szwu 60mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek, załadowany ładunkiem do tkanki normalnej (3,5mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu) lub do tkanki grubej (4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki, stapler posiada dwie dźwignie - zamykającą i spustową, wysokość zszywki do wyboru przy składaniu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 273 (26)

PAKIET NR 54- staplery liniowe

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne ładunki do jednorazowego automatycznego staplera liniowego producenta Johnson&Johnson (Ethicon), kompatybilny ze staplerem z pozycji 1, o długości linii szwu 30mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek do tkanki normalnej (3,5mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu) lub do tkanki grubej (4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu), Zamawiający określi wysokość zszywki przy składaniu zamówienia

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 274 (26)

PAKIET NR 54- staplery liniowe

Poz. 4

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne ładunki do jednorazowego automatycznego staplera liniowego producenta Johnson&Johnson (Ethicon), kompatybilny ze staplerem z pozycji 2, o długości linii szwu 60mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek, do tkanki normalnej (3,5mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu) lub do tkanki grubej (4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu), Zamawiający określi wysokość zszywki przy składaniu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 275 (26)

PAKIET NR 55 - zestaw do odsysania w systemie zamkniętym

Poz. 1-2

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania w układzie zamkniętym, powinny w pełni wypełniać zapisy normy PN-EN 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 276 (26)

PAKIET NR 55 - zestaw do odsysania w systemie zamkniętym

Poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie z zapisami obowiązującej normy PN-EN 8836:2014-12, oferowane cewniki do odsysania w układzie zamkniętym, powinny spełniać poniższy wymóg definicji zawarty w normie j/w (definicja 3..3)

„Cewnik w systemie zamkniętym to cewnik ssący zamknięty w rękawice ochronnym z łącznikiem od strony pacjenta, który umożliwia użycie cewnika w drogach oddechowych bez rozłączania układu oddechowego”.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 277 (26)

PAKIET NR 55 - zestaw do odsysania w systemie zamkniętym

Poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania w układzie zamkniętym, powinny posiadać samouszczelniającą się zastawkę oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta, zapewniającą tym samym wymagany w siwz bezpieczny okres użytkowania 72H.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 278 (26)

PAKIET NR 55 - zestaw do odsysania w systemie zamkniętym

Poz. 1

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki do odsysania w układzie zamkniętym do rurek intubacyjnych o długości 54-57cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. Wnioskowana tolerancja w długości, nie wpływa istotnie na wygodę i prawidłowość wykonania procedury, a jednocześnie poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 279 (26)

PAKIET NR 55 - zestaw do odsysania w systemie zamkniętym

Poz. 2

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki do odsysania w układzie zamkniętym do rurek tracheostomijnych o długości 30-30,5cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. Wnioskowana tolerancja w długości, nie wpływa istotnie na wygodę i prawidłowość wykonania procedury, a jednocześnie poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 280 (27)

Mają na uwadze fakt iż Szpitale jako jednostki zaufania publicznego kierują się wyborem najlepszych, certyfikowanych rozwiązań będących na rynku. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 40 w pozycjach od 1 do 4 dostarczenia CERTYFIKATU ISO 15197: 2015 w oryginale nie w oświadczeniu dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych oraz wymaga dokumentu potwierdzającego posiadanie i spełnianie w całości (czyli w parametrach precyzji i dokładności normy ISO 15197: 2015 w oryginale nie w oświadczeniu dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych)?

Informujemy że glukometr powinien spełniać pełny zakres normy ISO 15197: 2015 a zwłaszcza punkt 6.2 Mówiącym o precyzji i pełnym jego zakresem punkt 6.2.1,6.2.2,6.2.3,6.2.4 oraz punkt 6.3 mówiący o dokładności z pełnym jego zakresem punkt 6.3.1, 6.3.2,6.3.3, 6.3.4, 6.3.5,6.3.6,6.3.7, oraz punkt 6.4, 6.5, 7.2. Norma ta będzie obowiązywać już od 1 lipca 2017 roku dlatego we wszystkich postępowaniach w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu ISO 151097: 2015 w pełnym zakresie spełniania dla sprzętu zwłaszcza w wyżej wymienionych punktach, ponieważ od 01.07.17 brak certyfikatu ISO 15197: 2015 sprawi że zamawiający (szpital) zostanie bez sprzętu do pracy lub będzie musiał najpóźniej w maju 2017 ogłaszać nowe postępowanie co wiąże się z dużym niepotrzebnym dodatkowym wysiłkiem pracy dlatego dopytujemy :

Mając na uwadze iż przetarg będzie obowiązywał przez 24 miesiące, czy wymagają Państwo glukometr który spełnia normę ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów oraz obecności pasków testowych na listach refundacyjnych?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z przepisami aktualnymi na dzień ogłoszenia niniejszego postępowania.

PYTANIE NR 281 (27)

Czy Zamawiający wymaga aby do postępowania w pakiecie 40 w pozycjach od 1 do 4 przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45 odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (

Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE NR 282 (27)

Proszę o uzasadnienie merytoryczne dlaczego Zamawiający wymaga w pakiecie 40 w pozycji 1,2 oraz 3 pasków i glukometrów dla noworodków, z posiadanej przez Nas wiedzy na rynku Polskim nie ma glukometru który posiada certyfikat dopuszczenia do badania krwi noworodkowej, Doprecyzowując chodzi o certyfikat poświadczony niezależnymi badaniami, a nie opierając się na oświadczeniach wystawianych do pasków do pomiaru glikemii. W zaleceniach PTD również nie ma wskazań aby noworodki badać za pomocą glukometrów, stąd idąc tylko za deklaracją dystrybutora lub producenta czy Zamawiający wymaga aby do glukometru był dołączony certyfikat wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą? A równocześnie bierze na siebie pełną odpowiedzialność w przypadku podjęcia działań lekarskich opierając się na wynikach glikemii uzyskanych za pomocą urządzenia bez stosownego certyfikatu?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ oraz nie rozszerza katalogu dokumentów wymaganych od Wykonawców.

PYTANIE NR 283 (27)

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 40 w pozycjach od 1 do 2 aby paski testowe były zgodnie z instrukcją obsługi przechowywane w zakresie temperatury przechowania min 2 – min. 32 °C i miały możliwość zamiany wartości z mg/dl na mmol/l ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i wymaga aby pomiar glukozy był podany w mg/dl.

PYTANIE NR 284 (27)

Czy Zamawiający wymaga, aby po podpisaniu umowy przetargowej przeprowadzić szkolenie całego personelu pielęgniarskiego z obsługi sprzętu oraz z przeprowadzania prawidłowej walidacji?

Odp. Zamawiający wymaga powyższego.

PYTANIE NR 285 (27)

Czy Zamawiający dopuści do udziału w pakiecie 40 w pozycji 1 oraz pozycji 2 i pozycji 4 w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE NR 286 (27)

Czy Zamawiający dopuści w v pakiecie 40 w pozycjach od 1 do 2 paski testowe, które zawierają enzym GDH-PQQ (interferujący z maltozą), których to pasków według zawiadomienia FDA – Amerykańskiej Agencji ds. Żywności i Leków nie należy stosować w leczeniu zamkniętym – komunikat FDA z dnia 13.08.2009 (tłumaczenie): *Potencjalnie zagrażające życiu błędy w technologii monitorowania stężenia glukozy z zastosowaniem GDH?*

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

PYTANIE NR 287 (27)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 40 w pozycjach od 1 do 2 paski testowe, które zawierają enzym GDH-NAD (interferujący z ksylozą i mannozą)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE NR 288 (27)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 40 w pozycji 4 glukometry, które wymagają kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego?

Błędy kodowania glukometru mogą prowadzić do istotnych błędów dawkowania insuliny.

Najczęstszym błędem przy kodowaniu jest jednoczesne korzystanie z różnych opakowań pasków bez zmiany kodów odpowiadających tym opakowaniom.

Błędy przy kodowaniu manualnym:

nie wprowadzenie nowego numeru kodu przy zmianie opakowania testów lub wprowadzenie kodu błędnego.

Błędy przy kodowaniu za pomocą paska lub chipu kodującego np.:

nie włożenie chipu lub paska kodującego dla danego opakowania pasków testowych; włożenie chipu lub paska ze starego opakowania pasków testowych

zgubienie chipu lub paska kodującego?

Odp. Zamawiający dopuszcza kodowanie chipem.

PYTANIE NR 289 (27)

Czy Zamawiający w pakiecie 40 w pozycji 1 oraz pozycji 2 wymaga aby paski testowe pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 szt., pokryte były na całej powierzchni paska specjalną powłoką zabezpieczającą przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami miały możliwość zamiany wartości z mg/dl na mmol/l?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 290 (27)

Czy Zamawiający w pakiecie 40 w pozycji 4 wymaga glukometrów zasilanych baterią AAA (mały paluszek) - łatwe do wymiany i ogólnodostępne?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE NR 291 (27)

Czy Zamawiający w pakiecie 40 w pozycji 4 wymaga glukometrów z podświetlanym portem wprowadzenia pasków?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 292 (27)

Czy Zamawiający w pakiecie 40 w pozycji 4 wymaga glukometrów z dużym ekranem i podświetlanymi cyframi co gwarantuje możliwość odczytu wyniku nawet przy zbyt słabym oświetleniu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 293 (27)

Czy Zamawiający w pakiecie 40 w pozycji 4 wymaga glukometrów informujących na wyświetlaczu o zbyt małej ilości kropli krwi na pasku testowym (detekcja zbyt małej ilości kropli krwi) oraz miały możliwość zamiany wartości z mg/dl na mmol/l?

Odp. Zamawiający ocenia w kryteriach oceny ofert – posiadanie sygnału dźwiękowego informującego o prawidłowej ilości krwi w kapilarze paska oraz wymaga aby wynik pomiaru glukozy był w mg/dl.

PYTANIE NR 294 (28)

Dotyczy przedmiotu zamówienia:

Pakiet nr 55. Lp. 1

Przy spełnieniu ogłoszonych w SIWZ pozostałych wymogów, dotyczących pozycji 1 pakietu nr 55 prosimy o dopuszczenie długości cewnika 540 mm. Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie dodatkowych - konkurencyjnych ofert.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 295 (28)

Dotyczy przedmiotu zamówienia:

Pakiet nr 55. Lp. 2

Przy spełnieniu ogłoszonych w SIWZ pozostałych wymogów, dotyczących pozycji 2 pakietu nr 55 prosimy o dopuszczenie długości cewnika 305 mm. Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie dodatkowych - konkurencyjnych ofert.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 296 (28)

Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę §6 ust. 6 na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym

uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 297 (28)

Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę §9 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 298 (28)

Dotyczy projektu umowy

Prosimy o potwierdzenie, że poprzez gwarancję Zamawiający rozumie okres ważności w przypadku wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

Odp. Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 299 (28)

Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do § 4 ust. 5 zastrzeżenia o treści: „na zasadach określonych w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.”

Istniejący zapis umowy jest sprzeczny z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie i jako taki musi zostać usunięty lub zmodyfikowany. Proponowaną treścią wzoru umowy Zamawiający stara się kreować stosunki prawne, których zgodnie z prawem nie może modyfikować. Zarówno obowiązująca ustawa o wyrobach medycznych z 20 maja 2010 r., jak i poprzednia z 20.04.2004 r. dość jednoznacznie rozwiązuje kwestię odpowiedzialności podmiotów funkcjonujących na rynku medycznym za wyroby medyczne, a w tym za incydenty medyczne z nimi związane. Zgodnie z art. 13 ww. ustawy: „Za wyrób, za wykonanie oceny zgodności wyrobu przed jego wprowadzeniem do obrotu oraz za wprowadzenie wyrobu do obrotu **odpowiada wytwórca wyrobu**. Jeżeli wytwórca nie ma miejsca zamieszkania lub siedziby w państwie członkowskim, odpowiedzialność tę ponosi **autoryzowany przedstawiciel dla tego wyrobu**.”

Ewentualna odpowiedzialność innych podmiotów może więc funkcjonować jedynie na zasadzie subsydiarności.

Z powyższego wynika więc tym samym, że zasadniczą odpowiedzialność za incydenty medyczne nadal pod rządami nowej ustawy ponosi wytwórca. Zapis §4 ust. 7 wprowadzony przez Zamawiającego do umowy nie posługuje się w żaden sposób pojęciem wytwórcy, a odpowiedzialnością za wystąpienie incydentu medycznego próbuje obarczyć wykonawcę postępowania o udzielenie zamówienia publicznego! Biorąc pod uwagę, że Wykonawca biorący udział w postępowaniu i zawierający umowę o udzielenie zamówienia publicznego może być podmiotem w żaden sposób nie związanym z wytwórcą oferowanych przez siebie wyrobów, to zapis §4 ust. 7 należy uznać za całkowicie sprzeczny z zasadami ujętymi w ustawie o wyrobach medycznych a tym samym nieważny z uwagi na fakt, że samo wprowadzenie go do umowy nie wyłącza odpowiedzialności wytwórcy na zasadach ogólnych.

Zamawiający nie może kształtować treści umów w sposób sprzeczny z prawem poprzez rozszerzanie odpowiedzialności na Wykonawcę w wypadku „zaistnienia incydentu z przyczyn tkwiących w dostarczonej przez Wykonawcę wyrobie medycznym lub leżących po stronie Wykonawcy.” Jak wynika z przepisów przytoczonych wyżej na odpowiedzialność za wyrób nie ma w żadnym wypadku wpływu fakt kto go dostarcza. Cały system podziału odpowiedzialności pomiędzy poszczególne podmioty wytwarzające wyroby medyczne przyjęty w dyrektywie 93/42/EWG a później w dyrektywie 2007/47 został skonstruowany w taki sposób, by istniał jeden podmiot odpowiedzialny (wytwórca lub autoryzowany przedstawiciel) na terytorium UE i próby modyfikacji tego systemu w umowach cywilnoprawnych poprzez włączanie do niego innych podmiotów nie mogą być uznane za ważne.

Szczegółowo opisywane w ustawie o wyrobach medycznych procedury postępowania przy wyjaśnianiu zaistniałych incydentów medycznych pomiędzy wytwórcą/ autoryzowanym przedstawicielem a Prezesem Urzędu Rejestracji WMPLiPB mają na celu wyjaśnienie faktycznej przyczyny powstania incydentu i dopiero po ich przeprowadzeniu możliwe jest określenie konkretnego podmiotu, od którego można ewentualnie dochodzić stosownego odszkodowania.

W przypadku przyjęcia proponowanego przez Zamawiającego zapisu za prawidłowy, za błędy np. wytwórcy pełną odpowiedzialność ponosiłby Wykonawca, co jest niedopuszczalne zarówno na tle ogólnych zasad prawa cywilnego, jak i samej ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Wykonawca w postępowaniu o zamówienia publiczne może więc odpowiadać za swoje działania **wyłącznie** na zasadach ustawowych, a przez sam fakt dostarczenia wyrobu medycznego taka odpowiedzialność na niego nie przechodzi.

W związku z powyższym usunięcie ww. zapisu umowy lub przeformułowanie go na zgodne z istniejącymi przepisami jest konieczne. Nałożenie przez Zamawiającego odpowiedzialności przez wykonawcę jest nieuzasadnione, i jako sprzeczne z prawem bezskuteczne.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zapis § 4 ust. 5 następująco we wszystkich 3 rodzajach umów załączonych do SIWZ:

„W przypadku wad ukrytych przedmiotu, a ujawnionych po jego użyciu przez Zamawiającego, Wykonawca jest obowiązany do wymiany (w miarę możliwości) zakupionego przedmiotu – na przedmiot wolny od wad oraz odpowiedzialny solidarnie z podmiotami wymienionymi w ustawie z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych do naprawienia szkody, jaka z tego tytułu wynikła dla Zamawiającego”

PYTANIE NR 300 (28)

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do §10 ust. 2 zastrzeżenia o treści: „o max. 6 miesięcy.”.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 301 (29)

Pyt. 1. – Dot. Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy PAKIET NR 64 - poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w w/w pakiecie w pozycji 3, zestawów wkładów w 100% kompatybilnych ze strzykawką automatyczną OPTIVANTAGE, ale posiadających dren Y z pojedynczym zaworem.

Taka zmiana nie ma wpływu na badania, ani też na użyteczność zestawu. W obecnej postaci, złożyć ofertę na ten pakiet będzie w stanie tylko jedna firma. Stawiając taki warunek Zamawiający wykluczył wykonawców, którzy z powodzeniem dostarczają wkłady do dziesiątek placówek służby zdrowia na terenie całego kraju. Zamawiający dopuszczając wyżej zaproponowane rozwiązanie sprawi, że otrzyma więcej ofert, a co za tym idzie otrzyma na pewno lepszą cenę na ten asortyment.

Ewentualnie, prosimy o wydzielenie pozycji nr 3 do osobnego pakietu. Wartość tej pozycji to niecałe 10% całego pakietu, a pozostawienie jej w obecnej postaci, sprawi, że ofertę ważną na cały pakiet będzie w stanie złożyć tylko jeden Wykonawca.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 302 (29)

Pyt. 2. – Dot. Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy PAKIET NR 64 - poz. 2

Czy Zamawiający w pozycji nr 2 w/w pakiecie będzie wymagał przedłużaczy z trójnikiem czy bez trójnika?

Odp. Zamawiający wymaga przedłużaczy bez trójnika.

PYTANIE NR 303 (29)

Pyt. 3. – Dot. Załącznik nr 8B do SIWZ – UMOWA – PROJEKT (dla wszystkich pakietów – oprócz nr 15, 40, 63) - § 2 ust. 3

Prosimy o wykreślenie wyżej wskazanego ustępu. Ewentualnie prosimy o modyfikację i zmniejszenie kary za opisane w tym ustępie zdarzenie, w następujący sposób:

„3. W przypadku gdy Wykonawca pozostawi przedmiot dostawy poza wskazanym pomieszczeniem Zamawiający samodzielnie dostarczy przedmiot dostawy do wskazanego pomieszczenia na koszt Wykonawcy – czego następstwem będzie wystawienie NOTY OBCIĄŻENIOWEJ za wykonanie usługi transportowej w wysokości ~~10~~ 2% wartości dostawy brutto.”

W obecnej postaci kara jest nieadekwatna do przewinienia.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 304 (30)

Pakiet nr 6, poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji podkładu nieprzemakalnego o wymiarach: 50 cm x 50 m, perforacja co 50 cm z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych rolek, tj 1200 rolek. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 305 (30)

Pakiet nr 7, poz. 6:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji fartucha wiązanego do tyłu, z rękawem zakończonym elastyczną gumką, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 306 (30)

Pakiet nr 7, poz. 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji prześcieradła wykonanego z włókniny polipropylenowej, w rozmiarze 210 x 140 cm lub 240 x 160 cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza 240 x 160.

PYTANIE NR 307 (30)

Pakiet nr 7, poz. 10:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji poszwy medycznej jednorazowego użytku, z flizeliny, w rozmiarze 80 x 80 cm. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 308 (30)

Pakiet nr 7, poz. 11:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji podkładu nieprzemakalnego pakowanego po 30 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem opakowań, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. W przypadku dopuszczenia prosimy o informację, czy należy wycenić 1 166,67 opakowań, czy należy zaokrąglić ilość opakowań do pełnej ilości opakowań w górę, tj. 1 167 opakowań.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Należy zaokrąglić ilość opakowania do pełnej ilości opakowań w górę, tj. w tym przypadku do 1167 opakowań.

PYTANIE NR 309 (30)

Pakiet nr 17, poz. 1, 2, 3, 4:

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z Pakietu nr 17. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystne dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 310 (30)

Pakiet nr 19, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z Pakietu nr 19. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystne dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 311 (30)

Pakiet nr 19, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji ubrania operacyjnego w składzie bluza + spodnie wykonanych z włókniny typu SMS, o gramaturze 43 g/m², antystatyczne, dekolt V obszty, bluza posiadająca trzy kieszenie (dwie kieszenie boczne na dole bluzy i jedna kieszeń na piersi), spodnie z długimi, prostymi nogawkami wiązane na pasek, bez kieszeni kolor zielony, rozm. M, L, XL, XXL. Komplet zapakowany w zgrzaną torbę typu PE z widocznym oznaczeniem rozmiaru, bez samoprzylepnych metryczek. Produkt spełniający wymagania normy EN 13795 1-3.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 312 (30)

Pakiet nr 20, poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający dla potwierdzenia wymaganej chłonności oczekuje badań z akredytowanego laboratorium, opartego na znormalizowanej metodzie o dokładności +/- 5%, czy wystarczy jedynie oświadczenie Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie oczekuje. Zamawiający wymaga aby zaproponowany przedmiot posiadał w rdzeniu absorpcyjnym absorbent, który pochłania i zapobiega przeciekaniu na zewnątrz płynu już pochłoniętego oraz zapewnia chłonność na poziomie minimum 3,5l.

PYTANIE NR 313 (30)

Pakiet nr 20, poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, w celu zminimalizowania ryzyka pomyłki, oczekuje, aby zaproponowane wyroby medyczne były łatwe do identyfikacji także po rozpakowaniu, poprzez oznaczenie w co najmniej 5 miejscach trwale, higienicznie naniesionym, czytelnym (powierzchnia nie mniejsza niż 0,1m² każdy) znakiem.

Odp. Zamawiający nie oczekuje. Zamawiający wymaga aby zaproponowany przedmiot posiadał w rdzeniu absorpcyjnym absorbent, który pochłania i zapobiega przeciekaniu na zewnątrz płynu już pochłoniętego oraz zapewnia chłonność na poziomie minimum 3,5l.

PYTANIE NR 314 (30)

Pakiet nr 20, poz. 9:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w zakresie w/w pozycji Zamawiający oczekuje zaoferowania maty chłonnej na podłogę z możliwości przytwierdzenia do podłogi o chłonności min. 1,5 l w rozmiarze 81 cm (+/-1cm) x 121cm (+/- 1cm) w opakowaniu po 25 sztuk.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 315 (30)

Pakiet nr 36, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji fartuchów foliowych wykonanych z folii PE o grubości 25 µm. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 316 (30)

Pakiet nr 36, poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji płachty na zwłoki w rozmiarze 200 x 220 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 317 (30)

Załącznik nr 8A (dla pakietu nr 40) do SIWZ – projekt umowy - §7 pkt.4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wystawianie faktury za dzierżawę glukometrów jednorazowo z dołu za okres dzierżawy wynoszący 12 miesięcy w terminie do 10-go dnia miesiąca następnego, tj. faktura będzie wystawiana jeden raz do roku po upływie 12 miesięcy dzierżawy glukometrów w terminie do 10 dnia miesiąca następnego, zatem w okresie obowiązywania umowy wystawione zostaną 2 faktury dotyczące dzierżawy glukometrów.

Odp. Zamawiający

PYTANIE NR 318 (30)

Pakiet nr 14 pozycja 2:

Czy Zamawiający wymaga przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych zgodnych z normą ISO 8536-4, z komorą kroplową w części przezroczystej długość min. 60 mm co ułatwia procedurę wstępnego napełniania, ułatwia kontrolowanie poziomu płynu w komorze kroplowej, obserwowanie intensywności kroplenia, z kolcem ściętym dwupłaszczyznowo w celu łatwiejszego wkłucia?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

PYTANIE NR 319 (30)

Pakiet nr 31 pozycja 1:

Czy Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych silikonowanych z grubym pierścieniem dookoła, gdzie wszystkie rozmiary będą pochodzić od jednego producenta, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odp. Zamawiający potwierdza, że wymaga powyższego.

PYTANIE NR 320 (30)

Pakiet nr 31 pozycja 6:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczoteczki do rurek tracheotomijnych j.u w rozmiarze 15 pasującej do wszystkich rurek tracheostomijnych?

Odp. Zamawiający oczekuje zaproponowania szczoteczek w dwóch rozmiarach jak w SIWZ.

PYTANIE NR 321 (30)

Pakiet nr 31 pozycja 11-12:

Czy Zamawiający wymaga zestawu złączy z zaciskami, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp. Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 322 (30)

Pakiet nr 35 pozycja 20:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawek w opakowaniach 50 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 100 opakowań, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 323 (31)

Dotyczy Pakietu nr 16

1. **Poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii, w którym obłożenie wykonane jest z włókniny wiskozowej oraz folii PE o łącznej przybliżonej gramaturze 68 g/m²; zestaw zgodny z EN 13795, zapakowany jest sterylnie w opakowanie próżniowe typu folia/folia oraz wyposażone w 4 nalepki z informacją o numerze katalogowym, LOT, terminie ważności, numerze serii; skład i wymiary zestawu:

1. serweta chirurgiczna do zabiegu w okolicach stawu kolanowego o wymiarach 230x320 cm, posiadający samouszczelniający otwór z neoprenu o średnicy 7 cm, z możliwością zamocowania drenów. Serweta jest wyposażona w torbę do przechwytywania płynów z możliwością podłączenia drenu	230x320	1
2. serweta na stolik	150x190	1
3. osłona na kończynie	22x75	1
4. taśmy samoprzylepne	9x49	2
5. ręczniki chłonne	18x25	4
6. osłona na stolik MAYO	79x145	1
7. osłona na stolik - (owinięcie zestawu)	150x190	1

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 324 (31)

Dotyczy Pakietu nr 16

Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny ze standardowo wszytymi rękawami, ze szwami ultradźwiękowymi na rękawach do wysokości łokcia, wstawki z przodu i do ok. połowy rękawa wykonane z białej włókniny poliestrowej i folii PE, fartuch zawinięty w papier krepowy; opakowanie wyposażone w 4 nalepki z informacją o numerze katalogowym, LOT, terminie ważności, numerze serii; fartuch zgodny z EN 13795 i wykazujący parametry zgodne z tą normą?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 325 (31)

Dotyczy Pakietu nr 16

Poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny ze standardowo wszytymi rękawami, ze szwami ultradźwiękowymi na rękawach do wysokości łokcia, fartuch zawinięty w papier krepowy; opakowanie wyposażone w 4 nalepki z informacją o numerze katalogowym, LOT, terminie ważności, numerze serii; fartuch zgodny z EN 13795 i wykazujący parametry zgodne z tą normą?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 326 (31)

Dotyczy Pakietu nr 16

Poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści serwetę okulistyczną zgodną z siwz z otworem wielkości 9x12cm?

- | | | |
|--|---------|---|
| 1. serweta chirurgiczna do zabiegów okulistycznych o wymiarach 130x150 cm, posiadająca otwór wypełniony folią chirurgiczną o wymiarach 9x12 cm otoczony warstwą wysokochłonną o wymiarach 37,5x37,5 cm | 130x150 | 1 |
| 2. kieszeń samoprzylepna za sztywnikiem | 20x20 | 1 |

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 327 (31)

Dotyczy Pakietu nr 16

Poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii barku o parametrach włókniny oraz formie opakowania zgodnych z siwz, natomiast o następującym składzie i wymiarach:

- | | | |
|--|---------|---|
| 1. serweta chirurgiczna górna o wymiarach 200x150 cm, z wycięciem U o wymiarach 50x10 cm z taśmą samoprzylepną | 200x150 | 1 |
| 2. serweta chirurgiczna dolna z taśmą samoprzylepną | 220x180 | 1 |
| 3. osłona na kończynę | 37x75 | 1 |
| 4. taśmy samoprzylepne | 9x49 | 2 |
| 5. ręczniki chłonne | 30x40 | 2 |
| 6. osłona na stół MAYO | 79x145 | 1 |
| 7. serweta na stół - (owinięcie zestawu) | 150x180 | 1 |

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 328 (31)

Dotyczy Pakietu nr 16

Poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści zestaw do chirurgii dłoni/stopy, w którym obłożenie wykonane jest z 3-warstwowego laminatu: włókniny wiskozowej i folii PE o gramaturze ok. 64g/m² w strefie mniej krytycznej i wzmocnione w strefie krytycznej włókniną wiskozową 50g/m²; zestaw zgodny z EN 13795, zapakowany jest sterylnie w opakowanie próżniowe typu folia/folia oraz wyposażone w 4 nalepki z informacją o numerze katalogowym, LOT, terminie ważności, numerze serii; skład i wymiary zestawu:

- | | | |
|---|---------|---|
| 1. serweta chirurgiczna do zabiegu na kończynie o wymiarach 230x315 cm, posiadający samouszczelniający otwór (Ø 3,5 cm) otoczony warstwą chłonną z możliwością zamocowania drenów | 230x315 | 1 |
| 2. wzmocniona osłona na stół MAYO | 79x145 | 1 |
| 3. wzmocniona serweta na stół (owinięcie zestawu) | 150x190 | 1 |

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 329 (31)

Dotyczy Pakietu nr 16

Poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny w którym obłożenie wykonane jest z 3-warstwowego laminatu: włókniny wiskozowej i folii PE o gramaturze ok. 80g/m² w strefie mniej krytycznej i wzmocnione w strefie krytycznej włókniną wiskozową 50g/m²; zestaw zgodny z EN 13795, zapakowany jest sterylnie w opakowanie próżniowe typu folia/folia oraz wyposażone w 4 nalepki z informacją o numerze katalogowym, LOT, terminie ważności, numerze serii; skład i wymiary zestawu:

- | | | |
|--|---------|---|
| 1. serweta górna z taśmą samoprzylepną z dodatkową warstwą chłonną w strefie krytycznej i z organizatorami przewodów | 240x150 | 1 |
| 2. serwety boczne z taśmą samoprzylepną z dodatkową warstwą chłonną w strefie krytycznej | 90x75 | 2 |
| 3. serweta dolna z taśmą samoprzylepną z dodatkową warstwą chłonną w strefie krytycznej i z organizatorami przewodów | 175x175 | 1 |
| 4. taśma samoprzylepna | 9x49 | 1 |
| 5. ręczniki chłonne | 18x25 | 4 |
| 6. osłona na stół MAYO | 79x145 | 1 |
| 7. serweta na stół - (owinięcie zestawu) | 150x190 | 1 |

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 330 (31)

Dotyczy Pakietu nr 16

Poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści zestaw do chirurgii biodra o parametrach włókniny oraz formie opakowania zgodnych z siwz, natomiast o następującym składzie i wymiarach:

1. serweta chirurgiczna górna z taśmą samoprzylepną o wymiarach 150x240 cm	150x240	1
2. serweta chirurgiczna dolna o wymiarach 200x290 cm z wycięciem U o wymiarach 9x100 cm z taśmą samoprzylepną	200x290	1
3. osłona na kończynę	37x105	1
4. taśmy samoprzylepne	9x49	3
5. ręczniki chłonne	30x40	2
6. kieszeń dwukomorowa samoprzylepna ze sztywnikiem	2x15x40	1
7. osłona na stolik MAYO	79x145	1
8. osłona na stolik - (owinięcie zestawu)	150x200	1

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 331 (31)

Dotyczy Pakietu nr 16

1. **Poz. 9** – Czy Zamawiający dopuści zestaw do zabiegów brzuszno-kroczych o parametrach włókniny oraz formie opakowania zgodnych z siwz, natomiast o następującym składzie i wymiarach:

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 332 (31)

Dotyczy Pakietu nr 19

Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści ubrania chirurgiczne o gramaturze +/- 1g/m², bluza posiada krótki rękaw oraz zaokrąglone wycięcie pod szyją. Komplet zapakowany w opakowanie foliowe z informacją jakiego rozmiaru dotyczy, bez dodatkowej samoprzylepnej metryczki, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 333 (31)

Dotyczy Pakietu nr 19

Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści zestaw do zabiegów TUR wykonany z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 74g/m² o następującym składzie i wymiarach:

1. serweta chirurgiczna do przeciewkowych zabiegów urologicznych o wymiarach 175/270x180 cm zintegrowana z nogawicami, posiadająca otwór samoprzylepny w okolicy jamy brzusznej (Ø 8 cm), otwór na prącie (Ø 5 cm) i osłoną na palec do badania per rectum. Serweta posiada worek do przechwytywania płynów z sitem i podłączeniem do drenu	175x270x180	1
2. ręcznik chłonny	18x25	1
3. samoprzylepny organizator przewodów	9x18	1
4. serweta na stolik - (owinięcie zestawu)	150x190	1

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 334 (31)

Dotyczy Pakietu nr 20

1. **Poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na przewody w rozmiarze 17x200cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 335 (32)

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia podkład nieprzemakalny o długości 50m z odpowiednim przeliczeniem na 1200 roli reszta parametrów zgodnie z siwz?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 336 (32)

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga aby logo producenta znajdowało się bezpośrednio na przyrządzie w celu łatwiejszej identyfikacji po użyciu?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 337 (32)

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd posiadał zabezpieczenie (pochewkę) na igle po użyciu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 338 (32)

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez zawartości toksycznych ftalanów z fabryczną informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 339 (32)

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z elastyczną komorą kroplową bez zawartości PVC ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 340 (32)

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 2-3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z dużą komorą kroplową, minimum 60mm w części przezroczystej, co znacznie ułatwia obserwacje przetaczanego płynu?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 341 (32)

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia przyrząd pakowany fabrycznie przez producenta w jednym opakowaniu razem z workiem do osłony podawanego płynu przed światłem?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 342 (32)

Dotyczy pakietu nr 29

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i stana się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odp. Zamawiający nie wymaga. Katalog dokumentów wymaganych przez Zamawiającego został zawarty w SIWZ.

PYTANIE NR 343**(32)**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29; pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnieniem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informacje, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informacje z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitacje (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pieluchomajtek z paskiem kontrolnym wskaźnika chłonności.

PYTANIE NR 344**(32)**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29; pozycja 1): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego złotego paska, usztywnionego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? Ustalenie powyższego wymogu jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitacje (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odp. Zamawiający wymaga z paskiem kontrolnym wskaźnika chłonności.

PYTANIE NR 345**(32)**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29; pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce kroczka przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odp. Zamawiający wymaga pieluchomajtek szczegółowo wskazanych w SIWZ – tj. z falbankami na zewnątrz.

PYTANIE NR 346 (32)

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29; pozycja 1): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkie minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Nasze produkty seryjnie są wyposażone w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapiecia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo brak ściągacza taliowego z przodu jest z korzyścią dla pacjentów, szczególnie tych z nadwagą - brak ściągacza taliowego przedniego nie powoduje obtarc w okolicach podbrzusza.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 347 (32)

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29; pozycja 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

Odp. Zamawiający wymaga rozmiaru pasa 100-150 cm.

PYTANIE NR 348 (32)

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29; pozycja 1): pieluchomajtek o podstawowej chłonności, na poziomie co najmniej 2700g?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 349 (32)

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29; pozycja 2): przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci - wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

Odp. Zamawiający nie wymaga. Katalog dokumentów wymaganych przez Zamawiającego został zawarty w SIWZ.

PYTANIE NR 350 (32)

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29; pozycja 2): pieluchomajtek dla dzieci w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pepowinę?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 351 (32)

Dot. Pakietu nr 14 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd posiadał opaskę stabilizującą dren wewnątrz opakowania?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 352 (33)

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 34 pozycja 8 sterylne go przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Odp. Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem iż przedmiot zamówienia posiada filtr bakteryjny – min. 0,45 µm.

PYTANIE NR 353 (33)

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 34 pozycja 8? Utworzenie nowego pakietu pozwoli na przystąpienie większej liczbie oferentów, a co za tym idzie uzyskanie lepszej cenowo oferty na czym Zamawiającemu zależy.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż w pakiecie można składać ofertę na każdą pozycję osobno.

PYTANIE NR 354 (33)

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 41 pozycja 9? Utworzenie nowego pakietu pozwoli na przystąpienie większej liczbie oferentów, a co za tym idzie uzyskanie lepszej cenowo oferty na czym Zamawiającemu zależy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 355 (34)

Pakiet 16 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych dostępnych w rozmiarach M, L, XL, XXL, XXXL. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 356 (34)

Pakiet 16 poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu do chirurgii dłoni/ stopy posiadającego serwetę główną przylepną o wymiarach min. **220x320 cm**, posiadająca elastometryczne (o zmiennej średnicy) okno na kończynę otoczone wzmocnieniem na powierzchni 150x150cm. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 357 (34)

Pakiet 16 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu do zabiegów brzuszno-kroczeniowych z serwetą główną o wymiarach 230x260 cm posiadającą zintegrowane nogawice, 2 okna : jama brzuszna - przylepne okno o **wym. 19x29 cm** otoczone wzmocnieniem na min. powierzchni 60x120 cm i nieprzylepne okno do obłożenia krocza o wymiarach 9x12cm otoczone wzmocnieniem na pow. 50x84 cm oraz 3 uchwyty (typu"rzep") do mocowania kabli i drenów. Zestaw dodatkowo zawiera osłonę na stolik Mayo w rozmiarze: 80x145cm. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 358 (34)

Pakiet 18 poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu do alloplastyki stawu biodrowego o następującym składzie :

- 1)serweta chirurgiczna górna z taśmą samoprzylepną o wymiarach 300x170 cm, wzmocniona w strefie krytycznej, wyposażona w organizatory przewodów. Serweta wykonana z laminatu dwuwarstwowego
- 2)serweta chirurgiczna dolna o wymiarach 200x260 cm z wycięciem "U" o wymiarach 7x95 cm, wzmocniona w strefie krytycznej wykonana z laminatu dwuwarstwowego
- 3)folia operacyjna 45x55 cm.
- 4)dren 3,5m z końcówką typu Yankauer o średnicy 28-30CH.
- 5)taśma lepna 9x50cm-3szt.
- 6)przylepiec z centralnie umieszczonych opatrunkiem 9x35 cm.
- 7)kieszon foliowa samoprzylepna dwukomorowa 40x35 cm.
- 8)osłona na kończynę wykonana z laminatu nieprzemakalnego 32x120 cm.
- 9)kubek plastikowy z podziałką o pojemności 500 ml.
- 10)jednorazowa osłona na uchwyt do lamp operacyjnych-2 szt.
- 11)elektroda czynna, nóż do diatermii, cięcie/koagulacja, kabel 3m.
- 12)kubek plastikowy z podziałką o pojemności 1200ml – 1szt.
- 13) serweta gazowa wstępnie prana 45x45cm 20N 6W z nitką RTG i tasiemka, kolor zielony – 15szt.
- 14)czyścik do elektrody 5x5cm – 1szt.
- 15)bandaż elastyczny 15cmx4m – 1szt.
- 16)ostrze chirurgiczne nr 10 – 2szt.
- 17)ostrze chirurgiczne nr 22 – 2szt.
- 18)gaziki z nitką RTG wym. 10X10 cm 17N16W – 50szt.
- 19)osłona na stolik mayo 79x145cm – 1szt.
- 20)fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m2, niepylącej, wysoko oddychającej, elastyczne pochłaniające pot wykonane w 100% z poliestru mankiety, zapinany przy szyi na rzep, poły zachodzące na siebie zapewniające sterylne plecy, rozmiar L – 1szt..
- 21)bandaż elastyczny 15cmx4m – 1szt.
- 22)serweta wzmocniona na stolik instrumentalny 150x190 – 1szt.
- 23)Stapler skórny sterylny, jednorazowego użytku, z 35-cioma zszywkami – 1szt. Zestaw posiada samoprzylepną metryczkę -4 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 359 (34)

Pakiet 18 poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu do protezy stawu kolanowego o następującym składzie zestawu:

1)Serweta chirurgiczna z taśmą lepną 150x150cm – 1szt. Wykonana z laminatu dwuwarstwowego, włóknina
2)Serweta 250x315cm z wycięciem w kształcie 'U' 7x95cm – 1szt. Wykonana z laminatu dwuwarstwowego z warstwą chłonną. 3)Osłona na stół Mayo wzmocniona 80x145cm, obszar chłonny 65x85cm – 1szt. Wykonana z folii PE 80 mikronów wzmocniona na obszarze blatu stolika laminatem folia PE 50 mikronów – włóknina 40g/m².4)Osłona na stół narzędziowy min.140x190cm, obszar chłonny 75x190cm – 1szt. Wykonana z laminatu dwuwarstwowego folia PE 75 mikronów plus włóknina 40 g/m². 5)Kieszka foliowa 40x35cm z taśmą samoprzylepną – 1szt. 6)Taśma lepna 9x49cm – 4szt. 7)Osłona na kończynę 35x120 cm– 1szt. Wykonana z laminatu dwuwarstwowego PE/włóknina. 8)Serweta operacyjna 75x90 cm, 2-warstwowa – 1szt. Wykonana z laminatu dwuwarstwowego PE/włóknina. 9)Osłona foliowa na uchwyt do lampy, duża (zielono-biała) – 2szt.. 10)Kompres gazowy 10x10cm (gaza 17-nitkowa, 12-warstwowy, znacznik Rtg, biały) 30 szt. 11)Bandaż elastyczny 15cm 5m, biały – 2szt. 12)Zapinka do bandaża – 2szt.13)Ostrze chirurgiczne nr 23 – 4szt. 14)Kompres gazowy laparotomijny 45x45cm z tasiemką (gaza 20-nitkowa, 4-warstwowy, znacznik Rtg, biały) - 10 szt. 15)Miska nerkowa 800 ml – 1szt. 16)Miska z polipropylenu 500ml z podziałką, przezroczysta – 1szt. 17) dren do ssaka Yankauer ø26 – 28 ,- 1szt. 18)Uchwyt z ostrzem do koagulacji monopolarnej 320cm, funkcja cięcia i koagulacja – 1szt. 19)Opatrunek z centralnie umieszczoną warstwą chłonną 9x15cm – 1szt. 20)Folia chirurgiczna 56x80cm – 1szt. 21) Stapler skórny sterylny, jednorazowego użytku, z 35-cioma zszywkami – 1szt. Zestaw posiada oznaczenie kolorystyczne (jasnozielony) oraz oznaczenie słowne „kolano”.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 360 (35)

Pakiet 1

Poz. 2

Prosimy o wydzielenie poz. 2 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 361 (35)

Pakiet 1

Poz. 6 i 7

Prosimy o wydzielenie poz. 6 i 7 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 362 (35)

Pakiet 49

poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy zamienniki oryginalnych czujników, spełniające wymagania SIWZ,

z powodzeniem wykorzystywane obecnie w wielu szpitalach?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 363 (35)

Pakiet 50

Poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie łyżek kompatybilnych z rękojeściami w standardzie ISO 7376, wykonanych z poliacetalu (poliamid)

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 364 (35)

Pakiet 50

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie łyżek, w rozmiarach:

Wymiary: 2 (długość całkowita 11,4 cm, szerokość końcówki dystalnej 10,0 mm), rozmiar 3 (długość całkowita 13,4 cm, szerokość końcówki dystalnej 14,0 mm), rozmiar 4 (długość całkowita 15,4, szerokość końcówki dystalnej 14,0 mm)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.

PYTANIE NR 365 (35)

Pakiet 50

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie rękojści ze światłem diodowym zasilanych bateriami, bez tworzywa antypoślizgowego

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 366 (36)

Pakiet 7

Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania podkład nieprzemakalny w opakowaniach zbiorczych a'30 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na 1 167 opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 367 (37)

Pakiet 7, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze w kolorze niebieskim?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 368 (37)

Pakiet 7, poz. 2,3,6,7:

Czy Zamawiający dopuści kolor niebieski?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 369 (37)

Pakiet 7, poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 150 x 200 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 370 (37)

Pakiet 7, poz. 10:

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 75 x 90 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 371 (37)

Pakiet 29, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek, których falbanki boczne z elastycznej przędzy skierowane na zewnątrz, co minimalizuje ryzyko przygniecenia falbanek przez użytkownika w trakcie użytkowania?

Odp. Zamawiający wymaga falbanek skierowanych na zewnątrz.

PYTANIE NR 372 (37)

Pytania dot. umowy:

1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp. Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 373 (37)

Pytania dot. umowy:

2. Czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2) i 3) ustawy Prawo zamówień publicznych?

Odp. Zamawiający uzupełnia wzór umowy o następujące zapisy – poprzez dopisanie podpunktu 9 oraz 10 do par. 10 ust. 1 do wszystkich 3 typów umów o treści:

9) w przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalanych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę – jeżeli zmiany te miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę,

10) w przypadku zamiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne - jeżeli zmiany te miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

PYTANIE NR 374 (38)

Dotyczy pakietu nr 7

poz. 8: Czy Zamawiający dopuści prześcieradła w rozmiarze 210 cm x 150 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 375 (38)

Dotyczy pakietu nr 7

poz. 9: Czy Zamawiający dopuści poszwę o rozmiarze 160 cm x 210 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 376 (38)

Dotyczy pakietu nr 7

poz. 10: Czy Zamawiający dopuści poszwę o rozmiarze 90 cm x 80 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 377 (38)

Dotyczy pakietu nr 20

poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 20 pozycji nr 4 oraz utworzenie z niej osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, że pakiet jest na pozycje.

PYTANIE NR 378 (38)

Dotyczy pakietu nr 20

poz. 4: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z podkładem chłonnym o wymiarach 100 cm x 230 cm. Wymiary strefy absorpcyjnej 90cm x 210cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany przedmiot pod warunkiem, iż w rdzeniu absorpcyjnym znajduje się absorbent, który pochłania i zapobiega przeciekaniu na zewnątrz płynu już pochłoniętego oraz zapewniona zostaje chłonność minimum 3,5l.

PYTANIE NR 379 (39)

Pakiet nr 6

Poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie prześcieradeł o szerokości rolki 59-60cm , co mieści się w granicy błędów producenta i rolki nie zawsze mają równe 60cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 380 (39)

Pakiet nr 6

Poz. 1 i 2

Czy prześcieradła mają być wykonane z chłonnej , dwuwarstwowej celulozy ?

Odp. Zamawiający wymaga aby prześcieradła były wykonane z minimum dwuwarstwowej celulozy.

PYTANIE NR 381 (39)

Pakiet nr 6

Poz. 3

- Czy możemy zaoferować prześcieradła jednorazowe, nieprzemakalne, wykonane z celulozy i warstwy folii PE, 50mb w rolce z możliwością przeliczenia rolek na 1200 sztuk ?

Odp. Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

PYTANIE NR 382 (40)

Prosimy o udzielenie odpowiedzi na pytanie dotyczące pakietu 34 poz. 21:

Czy Zamawiający dopuści port, dotychczas używany w Państwa Szpitalu, o następujących parametrach: tytanowa komora powleczonej polisulfonem, wysokość 12 mm, masa 6 g, średnica membrany 12,5 mm, wytrzymałość min. 3000 nakłuć, cewnik silikonowy dł. 75 cm, śr. wewn. 1,1 mm, śr. zewn. 2,2 mm, zestaw wprowadzający z przewodnicą Seldingera. Stosowany do podawania leków, żywienia dożylnego oraz pobierania próbek krwi. Kompatybilny z tomografią komputerową. Paszport i instrukcja w języku polskim.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 383 (41)

Pytanie 1, Pakiet nr 7, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania ochraniaczy na obuwiu w kolorze niebieskim spełniające pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 384 (41)

Pytanie 2, Pakiet nr 7, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania czepka w kolorze zielonym spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 385 (41)

Pytanie 3, Pakiet nr 7, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania czepka chirurgicznego w kolorze zielonym spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 386 (41)

Pytanie 4, Pakiet nr 7, poz. 7

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania chusty trójkątnej w kolorze białym spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 387 (41)

Pytanie 5, Pakiet nr 7, poz. 8-10

Prosimy o połączenie pozycji 8, 9 i 10 w jedną i dopuszczenie zaoferowania przez wykonawcę kompletu pościeli medycznej składającej się z prześcieradła, poszwy dużej i małej spełniającej pozostałe wymogi SIWZ

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 388 (41)

Pytanie 6, Pakiet nr 7, poz. 8-10

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kompletu pościeli składającej się z prześcieradła o wymiarach 150x200, poszwy 150x210 i poszwy 70x80 spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 389 (41)

Pytanie 6, Pakiet nr 7, poz. 11

Prosimy o dopuszczenie wyceny podkładu nieprzemakalnego w opakowaniu a'30 szt. z przeliczeniem do 1166 opakowań.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem opakowań tj. 1167.

PYTANIE NR 390 (41)

Pytanie 7, pakiet nr 37, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenu typu REDON wykonanego z PCV, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 391 (41)

Pytanie 8, pakiet nr 37, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania łopatki (szpatułki) drewniane zapakowane zbiorczo w pudełko kartonowe bez woreczka foliowego. Umożliwi to złożenie ofert konkurencyjnych większej liczbie oferentów.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 392 (41)

Pytanie 9, pakiet nr 37, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania pęsety chirurgicznej przezroczystej o długości 12,5 cm. Kolor pęsety nie wpływa na jej przeznaczenie, za to umożliwi złożenie ofert konkurencyjnych większej liczbie oferentów.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 393 (41)

Pytanie 10, pakiet nr 37, poz. 8

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania woreczków do próbek moczu z otworem dla dziewczynek i chłopców.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 394 (42)

Pakiet 5

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o długości 29cm z balonem o pojemności 3ml, z zaokrągloną końcówką, prowadnicą gwarantującą atraumatyczne wprowadzanie oraz sterylizacją radiacyjną, która jest skuteczną metodą pozwalającą na uniknięcie użycia toksycznego i kancerogennego tlenu etylenu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 395 (42)

Pakiet 5

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem o pojemności 5-15ml, sterylizowanych radiacyjnie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 396 (42)

Pakiet 5

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników sterylizowanych radiacyjnie z 4 otworami bocznymi, które zwiększają powierzchnię drenującą i podnoszą bezpieczeństwo swobodnego odpływu moczu.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

PYTANIE NR 397 (42)

Pakiet 5

Poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik posiadał kolorystyczne oznaczenie i wyraźny nadruk z rozmiarem, wielkością balonu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 398 (42)

Pakiet 5

Poz. 10

Czy Zamawiający dopuszcza cewniki sterylizowane radiacyjnie, posiadające 4 otwory drenujące, które zwiększają bezpieczeństwo swobodnego odpływu moczu.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 399 (42)

Pakiet 14 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw infuzyjny ma być wyposażony w zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu i miejscem na podwieszenie kolca, łącznik obrotowy umożliwiający

łatwe wpięcie do wkłucia oraz zatyczkę z filtrem hydrofobowym dla łatwego wypełnienia i odpowietrzenie drenu bez ryzyka wycieku preparatu i skażenia zestawu.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 400 (42)

Pakiet 20 Poz. 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Pokrycie higieniczne jednorazowe na stół operacyjny w rozmiarze 105 cm x 225 cm +/- 5 cm jednorazowe, niejałowe, składające się z dwóch warstw wbudowanego barierowego superabsorbcyjnego rdzenia. Warstwa środkowa wysokochłonna zamknięta w powłoce celulozowej. Wymiary rdzenia 50 cm x 200 cm +/- 5 cm. Warstwa spodnia pełnobarierowa wykonana z folii zabezpieczającej się przed przesuwaniem i ślizganiem podkładu po powierzchni. Chłoność rdzenia min. 3500 ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany przedmiot pod warunkiem, iż w rdzeniu absorpcyjnym znajduje się absorbent, który pochłania i zapobiega przeciekaniu na zewnątrz płynu już pochłoniętego oraz chłoność jest na poziomie minimum 3,5l.

PYTANIE NR 401 (42)

Pakiet 20 Poz. 5

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnej osłony na uchwyt lampy

Długość całkowita: 155mm ± 10mm

Szerokość torby PE: 96mm ± 4 mm

Zewnętrzna średnica pierścienia: 118 mm

Wewnętrzna średnica pierścienia: 15 mm do maximum 48 mm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 402 (42)

Pakiet 20 Poz.9

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Przenośnej maty na podłogę o dużej chłoności płynów (3l/m²) rozmiar 71x101 cm .

Budowa maty wielowarstwowa, wierzchnia warstwa hydrofilowa o trwałej niestrzępiącej się konstrukcji , wewnętrzna warstwa celulozowo poliestrowa o wysokiej chłoności ,foliowy, nieprzemakalny, antypoślizgowy spód zapobiegający przesuwaniu się produktu po mokrej podłodze. Możliwość re pozycjonowania

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 403 (42)

Pakiet 20 Poz.11

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnych zestawów zabiegowych przeznaczonych do znieczuleń o składzie:

1x absorpcyjna serweta z bilaminatu 45 x 75cm

1x Serweta z z bilaminatu z okienkiem, 40 x 45 cm, otwór q 7cm , przylepna

10x Kompresy 7.5 x 7.5 cm

1x Kleszczyki, niebieskie,14 cm

1x Etykieta z danymi do identyfikacji

1xtaca 15x20cm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 404 (42)

Pakiet 26

Poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowe niesterylnych o dobrej wrażliwości dotykowej, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL<1,5, grubość na palcu min. 0,09 mm – potwierdzone raportem na podstawie badań wykonanych w laboratorium producenta, siła zrywania min. 6 N. Zgodne z normami EN 455, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), -2, -3, EN 420 – informacja na opakowaniu. Rękawice posiadające badania na min. 8 związków chemicznych wg EN 374-3 lub alternatywnej, w tym zasadę organiczną i nieorganiczną, kwas organiczny i nieorganiczny, 33% formalinę i 70% izopropanol na min. 1 poziomie ochrony (raport jednostki niezależnej od producenta załączony do oferty) oraz min. 13 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05 (raport załączony do

oferty). Rozmiary XS-XL pakowane po max 200 sztuk. Oznakowanie kolorystyczne w zależności od rozmiaru.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 405 (42)

Pakiet 26

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,11 mm, na dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,05 mm

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 406 (42)

Pakiet 26

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu 0,10 – 0,12 mm

Odp. Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych warunków SIWZ.

PYTANIE NR 407 (42)

Pakiet 26

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom AQL <1,5.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 408 (42)

Pakiet 26

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających siłę zrywania min. 7 N

Odp. Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych warunków SIWZ.

PYTANIE NR 409 (42)

Pakiet 26

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po max 200 szt

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem iż każde z opakowań od rozmiaru XS do XL będzie miało taką samą wielkość opakowania. W takim przypadku należy przeliczyć ilość opakowań do jednego pełnego opakowania w górę.

PYTANIE NR 410 (42)

Pakiet 26

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających siłę zrywania przed starzeniem min. 6, 3 N.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 411 (42)

Pakiet 26

Poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach naściennych, pasujące do uchwytów naściennych uniwersalnych; polimerowych od strony roboczej, chlorowanych od wewnątrz, zgodnych z wymienionymi normami w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE kategorii III, pozbawione tiuramów (poniżej poziomu wykrywalności), koloru białego, o średniej grubości na palcu $0,1 \pm 0,02$ mm, o średniej grubości na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, siła zrywania min. 6 N, pakowane po max. 150 sztuk. Zgodne z normą 374-1(z wyłączeniem pkt. 5.3.2). Odporne na przenikanie substancji chemicznych powszechnie stosowanych w szpitalach zgodnie z normą EN 374-3 – 3: w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji na opakowaniu. Zaproponowana alternatywa, umożliwi natomiast higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowanie wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w

sekwencji potrójnie pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 412 (42)

Pakiet 26

Poz. 4

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka, koloru białego, o średniej grubości na palcu $0,1 \pm 0,02$ mm, o średniej grubości na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, długość min. 260 mm, o wysokiej barierowości dla substancji chemicznych i cytostatycznych, potwierdzonych badaniami niezależnymi od producenta. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 413 (42)

Pakiet 26

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, koloru niebieskiego o nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej min. na palcu $0,15 \pm 0,01$ mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

PYTANIE NR 414 (42)

Pakiet 26

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 415 (42)

Pakiet 26

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 szt. (180 szt. dla rozm. XL).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 416 (42)

Pakiet 26

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych, nitylowych, koloru fioletowego, z wewnętrzną powłoką łagodząco-nawilżającą z wyciągiem z aloesu i witaminą E, o grubości min. na palcu $0,1 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, opakowanie max. 200 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza grubość na palcu min.0,10 mm, na dłoni min.0,07 mm, na mankiecie 0,06 mm oraz warstwę łagodzącą z zachowaniem pozostałych warunków SIWZ.

PYTANIE NR 417 (42)

Pakiet 26

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 418 (42)

Pakiet 26

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,11 mm, na dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,05 mm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 419 (42)

Pakiet 26

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. $0,10 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. $0,07 \pm 0,01$ mm mm, na mankiecie min. $0,06 \pm 0,01$ mm

Odp. Zamawiający dopuszcza: na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,07 mm, na mankiecie min. 0,06mm.

PYTANIE NR 420 (42)

Pakiet 26

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze niebieskim

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 421 (42)

Pakiet 26

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze białym

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 422 (42)

Pakiet 26

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 423 (42)

Pakiet 26

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom protein ≤ 35 $\mu\text{g/g}$.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 424 (42)

Pakiet 26

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,12 mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 425 (42)

Pakiet 33 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kranik trójdrożny z przedłużaczem ma być wyposażony w dodatkowy port do iniekcji, który umożliwi dodatkową podaż leków lub płynów bez konieczności rozłączania linii infuzyjnej, co zwiększa skuteczność prowadzonej terapii zwłaszcza, gdy trzeba działać szybko i w sytuacji zagrożenia życia, co ma miejsce w karetkach pogotowia ratunkowego i środkach transportu sanitarnego.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 426 (42)

Pakiet 33 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby kranik był wyposażony w optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/ zamknięty

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 427 (42)

Pakiet 33 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy bez nazwy firmy oznaczonej na rampie

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 428 (42)

Pakiet 33 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy wykonanej z polisulfonu

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 429 (42)

Pakiet 33 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy trzykranikowej z przedłużaczem 150cm i uchwytem przezroczystej obudowa z nazwą producenta, kraniki w kolorze, każdy z nich zamknięty przezroczystym systemem bezigłowym, z przezroczystą membraną o przepływie do 600ml/min, martwa przestrzeń 0,05ml, możliwość używania przez 7 dni lub 400 aktywacji. Rampa wyposażona w zintegrowany system służący do mocowania na ramie łóżka. Możliwość rozłączenia listwy rampy i uchwytu mocującego

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 430 (42)

Pakiet 33 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pięciokranikowej z przedłużaczem 150cm i uchwytem przezroczysta obudowa z nazwą producenta na niej, kraniki w kolorze, każdy z nich zamknięty przezroczystym systemem bezigłowym, z przezroczystą membraną o przepływie do 600ml/min, martwa przestrzeń 0,05ml, możliwość używania przez 7 dni lub 400 aktywacji. Rampa wyposażona w zintegrowany system służący do mocowania na ramie łóżka. Możliwość rozłączenia listwy rampy i uchwytu mocującego

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 431 (42)

Pakiet 33 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o zamkniętego systemu bezigłowego do tętnic pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni i 400 aktywacji, częściowo zabarwiony na czerwono, przezierna obudowa nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową bezbarwną i przezroczystą membraną. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający objętość wypełnienia max 0,07 ml. o przepływie do 600 ml/min. Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. Może być używany w TK oraz RM System nie zawiera ftalanów oraz latexu, Sterylny. Pakowany w opakowanie typu blister

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 432 (42)

Pakiet 33 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o zamkniętego systemu bezigłowego do żył pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni i 400 aktywacji Przezierna obudowa i membrana, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową bezbarwną i przezroczystą membraną. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający objętość wypełnienia max 0,07 ml. o przepływie do 600 ml/min. Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. Może być używany w TK oraz RM System nie zawiera ftalanów oraz latexu, Sterylny. Pakowany w opakowanie typu blister

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 433 (42)

Pakiet nr 34

poz. 3

Pyt. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga opakowania kaniuli w opakowania typu Tyvec, nierozzerwalne, wodoszczelne (bez zawartości celulozy, gwarantujące sterylność produktu.

Odp. Zamawiający potwierdza, że wymaga.

PYTANIE NR 434 (42)

Pakiet nr 34

poz. 8

pyt. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do aspiracji z butelek z filtrem 0,2 μ i korkiem domykany ręcznie.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 435 (42)

Pakiet nr 34

poz. 10

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby kaniula wyposażona była w skrzydełka z otworami do przysycia do skóry pacjenta a opatrunek zawierał okienko z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 3 dodatkowymi paskami do prowadzenia

Odp. Zamawiający potwierdza, że wymaga.

PYTANIE NR 436 (42)

Pakiet 34 poz. 19

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozciągliwego w zakresie od 0,6 m do 1,8 m obwodu oddechowego posiadającego łącznik Y z łącznikiem kątowym z portem do próbkowania gazu.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

PYTANIE NR 437 (42)

Pakiet nr 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania 50-200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 438 (42)

Pakiet 35 poz. 6, 7, 8, 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z białym tłokiem, bez rozszerzonej skali pomiarowej. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-1 dotycząca strzykawek zezwala, ale nie wymaga stosowania rozszerzonej skali na strzykawkach.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 439 (42)

Pakiet 35 poz. 1,11

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek o pojemności 50 (60) ml, bez prostopadłego wycięcia na tłoku, o długości min. 16,5 cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

PYTANIE NR 440 (42)

Pakiet 35 poz. 1,11

2.Prosimy o wyjaśnienie czy w celu kompatybilności zaoferowanych strzykawek z pompami, strzykawki mają być wpisane i wyświetlane w menu pompy?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż kompatybilność została określona w odpowiedzi na pytanie 251.

PYTANIE NR 441 (42)

Pakiet 35 poz. 10

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z igła o parametrach 0,3x13mm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 442 (42)

Pakiet 35 poz.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z dołączonym łącznikiem w kolorze mlecznobiałym oraz nazwą producenta na najmniejszym opakowaniu handlowym.

Odp. Zamawiający dopuszcza strzykawkę z dołączonym łącznikiem w kolorze mlecznobiałym. Nazwa producenta ma znajdować się na cylindrze strzykawki.

PYTANIE NR 443 (42)

Pakiet 35

poz. 15

pyt. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 7ml.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 444 (42)

Pakiet 35 poz. 16-20

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 16-20 z pakietu 35 co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 445 (42)

Pakiet nr 53 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby cewnik był wykonany z materiału innego niż poliuretan i skalowany co 1cm?

Odp. Zamawiający potwierdza, że wymaga.

PYTANIE NR 446 (42)

Pakiet nr 55 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny o długości 54 cm, cewnik skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z portem do przepłukiwania cewnika, z blokadą próżni z zatyczką na uwięzi, pozbawiony DEHP, w rozmiarach: 10 Fr, 12 Fr, 14Fr, 16Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych. Adapter kątowy do dróg oddechowych, z możliwością stosowania przez 7 dni, z systemem centrującym wprowadzenie cewnika do odsysania, dodatkowy pierścień uszczelniający, obrotowy przy rurce intubacyjnej, w zestawie adapter z przezroczystą komorą płuczącą, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką, kompatybilny z cewnikiem powyżej. Elementy pakowane osobno.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 447 (42)

Pakiet nr 55 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny o długości 34 cm, cewnik skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z portem do przepłukiwania cewnika, z blokadą próżni z zatyczką na uwięzi, pozbawiony DEHP, w rozmiarach: 10 Fr, 12 Fr, 14Fr, 16Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych. Adapter kątowy 45 stopni do dróg oddechowych, z możliwością stosowania przez 7 dni, z systemem centrującym wprowadzenie cewnika do odsysania, dodatkowy pierścień uszczelniający, obrotowy przy rurce intubacyjnej, w zestawie adapter z przezroczystą komorą płuczącą, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką, kompatybilny z cewnikiem powyżej. Elementy pakowane osobno.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 448 (43)

Pakiet nr 14 poz. 2

Czy wymagany jest przyrząd IS bez ftalanów?

Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

PYTANIE NR 449 (43)

Pakiet nr 14 poz. 2

Czy wymagane jest opakowanie folia-papier oraz opisy na opakowaniu koloru niebieskiego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 450 (44)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach pakietu nr 7 poz.11 podkładu pakowanego po 30szt, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 451 (44)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty oświadczenia wykonawcy, że nie posiada koncesji, w sytuacji gdy prowadzi działalność, dla której przepisy prawa nie stanowią o obowiązku posiadania koncesji lub zezwolenia na prowadzenie działalności?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż Wykonawca składający ofertę na wyroby medyczne (w odróżnieniu od Wykonawców składających ofertę na produkty lecznicze) nie muszą składać żadnego oświadczenia w tej kwestii. Wymóg posiadania koncesji lub zezwolenia dotyczy wyłącznie Wykonawców składających ofertę na produkty lecznicze.

PYTANIE NR 452 (44)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 453 (44)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach pakietu nr 6 poz.1 prześcieradła z nawojem 80m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 454 (44)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach pakietu nr 6 poz.2 prześcieradła z nawojem 50m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 455 (44)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach pakietu nr 6 poz.3 podkładu z perforacją co 37cm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 456 (44)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach pakietu nr 6 poz.3 podkładu z nawojem 50m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 457 (45)

1. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 52 poz 1.: igły jednorazowego użytku prowadzącej do igły biopsyjnej, z gumowym znacznikiem głębokości od zmiany, rozmiar igły oznaczone kolorami.

Rozmiary: 11G/7 cm, 11G/10 cm, 11G/13cm, 13G/7 cm, 13G/10 cm, 13G/13 cm, 15G/7 cm, 15G/10 cm, 15G/13cm, 15G/17cm, 17G/7 cm, 17G/10cm, 17G/13 cm, 17G/17 cm, 19G/7 cm, 19G/10cm, 19G/13 cm, 19G/17 cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany przedmiot zamówienia.

Zamawiający wyjaśnia:

1. W przypadku wystąpienia różnic między wielkościami opakowań podanymi w specyfikacji, a tymi które może wycenić wykonawca, należy dostosować ilość opakowań do ogólnej przewidywanej ilości zamówienia (zmienione pozycje należy zaznaczyć kolorem w formularzu cenowym).

2. Ilość sztuk w opakowaniu nie może przekraczać 2-miesięcznych potrzeb Zamawiającego.(np. 200 szt :24 miesięcy (x 2) = 16 szt w opakowaniu), nie dotyczy to sytuacji, w której Zamawiający określił wymaganą ilość w opakowaniu.

3. Obliczenia opakowań należy zaokrąglić do 1 pełnego opakowania w górę.

4. Na stronie internetowej www.spzoz.zgorzelec.pl Zamawiający zamieszcza zmienione dokumenty: zał. Nr 2 (dot. p. 1) oraz zał. Nr 8 (projekty 3 umów).

2 wp.
Kierownik Działu
Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
WS-SPZOZ w Zgorzelcu
mgr Agnieszka Horodecka

Otrzymują:

- 1) Wykonawcy
- 2) strona internetowa
- 3) A/a

**PROSZĘ O POTWIERDZENIE OTRZYMANIA NINIEJSZEGO PISMA NA e-mail
zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl**

Sprawę prowadzi: Agnieszka Horodecka
e-Mail: zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl

