

Uczestnicy
postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu
nieograniczonego pn. Dostawa do magazynu Apteki szpitalnej wyrobów medycznych oraz
produktów leczniczych.

Oznaczenie sprawy: 33/ZP/2021

W związku z wniesieniem pytań przez Wykonawców Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późniejszymi zmianami).

Pytanie 1

„Dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie **pozycji 114** do osobnego pakietu? Pozytywna decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty korzystnej cenowo na wydzielony asortyment.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

„Dotyczy Pakietu nr 12

Czy Zamawiający w pozycji 1, ze względu na zmianę u producenta, dopuści obecnie stosowane zestawy do bezpiecznej punkcji opłucnej wyposażone w strzykawkę luer-lock 30 ml, spełniające pozostałe wymogi SWZ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

„Pakiet 29. Czy zamawiający dopuszcza filtr z przestrzenią martwą 58,8cm³ oraz oporem poniżej 1,5cm H₂O przy 14l/s (zgodnie z normą ISO 26782:2009) ? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Oferowany produkt jest jedynym na rynku filtrem polskiej produkcji, spełniającym restrykcyjne wymogi normy. Jest przebadany przez Nelson Laboratories oraz firmę MES, producenta spirometrów Lungtest.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

„Pakiet nr 20 poz. 1

Prosimy Zamawiającego półmaski filtrującej FFP2 bez pianki poliuretanowej po stronie wewnętrznej. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

„Pakiet nr 27 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu z rękawem zakończonym elastyczną gumką.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

„Pakiet nr 27 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu z norma 14325:2004”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

„Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 33 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 33 poz. 2 charakterystyki odpowiadającej suplementowi diety konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu LactoDr. krople, zawierającego liofilizowany szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) w ilości 5 mld CFU/5 kropli, występującego w takiej samej postaci w takiej samej wielkości opakowania?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

„Pakiet 5 poz. 6

Prosimy o zweryfikowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiającemu chodzi o papier do Bionet FC-1400, przy pozostałych zapisach bez zmian.”

Odpowiedź:

Tak, chodzi o papier FC-1400.

Pytanie 9

„Pakiet 5 poz. 8,9

Zwracamy się do Zamawiającego o podanie czy w powyższych pozycjach wymagany jest papier oryginalny producenta Mitsubishi czy też dopuszcza się papier kompatybilny?”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga papieru oryginalnego.

Pytanie 10

„Pakiet 5 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego o podanie czułości wymaganego papieru Mitsubishi: K61B (110x20m) czy K91HG (110mm x 18m) czy też K95HG (110mm x 18m). Obecny zapis wskazuje na wymaganie 3 różnych papierów w jednej pozycji.”

Odpowiedź:

K61B.

Pytanie 11

„Pakiet 5 poz. 18

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru w kratkę czy gładkiego?”

Odpowiedź:

Papier gładki.

Pytanie 12

„Pakiet 5 poz. 21

Prosimy o podanie rozmiary wymaganego papieru. Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru w kratkę czy gładkiego?”

Odpowiedź:

Rozmiar 57x20, papier gładki.

Pytanie 13

„Pakiet 6 poz. 1,2,3,5

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.”

Odpowiedź:

Prosimy o podanie ceny dla opakowania z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości sztuk.

Pytanie 14**„Pakiet 6 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnej elektrod do EKG bez tarki, przy pozostałych parametrach bez zmian.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15**„Pakiet 6 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnej elektrod do EKG. Wykonanej z włókniny, przy pozostałych parametrach bez zmian”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16**„Pakiet 6 poz. 4**

Prosimy o zweryfikowanie wymaganych ilości elektrod. Elektrody z przewodem są pakowane po 3 sztuki. Zatem czy Zamawiający oczekuje 100 sztuk elektrod (33,3 opakowania) czy też 100 op. elektrod?”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga 100 szt. Elektrod.

Pytanie 17**„Pakiet 6 poz. 5**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnej elektrod do EKG bez tarki, przy pozostałych parametrach bez zmian.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 18**„Pakiet 6 poz. 6**

Prosimy o zweryfikowanie wymaganych ilości elektrod. Elektrody do defibrylacji są pakowane parami. Zatem czy Zamawiający oczekuje 40 sztuk elektrod (20 kpl.) czy też 40 kompletów elektrod?”

Odpowiedź:

40 sztuk elektrod.

Pytanie 19**„Projekt umowy- §4 ust. 5**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.

Pytanie 20**„Projekt umowy- §5 ust. 1a**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wysokości kar umownych, tj. w par. 5 ust. 1a zamiast kary wyrażonej w PLN wpisać np. 1-5% opóźnionej partii towaru za każdy dzień opóźnienia.

Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego/wymiany wadliwego towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy karą od 25zł do 200zł dziennie w przypadku zwłoki jest ekonomicznie nieczyim nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.”

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany:

w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczenia przedmiotu wolnego od wad w terminie określonym w paragrafie 4 pkt 5 niniejszej umowy Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 25 złotych, w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 200 złotych, 50 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 400 złotych, 100 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 600 złotych, 150 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 800 złotych i 200 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie wyższe niż 800 złotych za każdy drugi rozpoczęty dzień zwłoki i każdy kolejny drugi dzień zwłoki (co dwa dni) do czasu dostarczenia przedmiotu umowy zgodnych z umową;

Pytanie 21

„Projekt umowy- §5 ust. 1 b)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za niedostarczenie przedmiotu umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 5 ust. 1b projektu umowy zamiast zwrotu „wartości o której mowa w par 1 pkt 2” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części dostawy”

Wskazanie 5% całkowitej wartości umowy za niedostarczenie towaru/ niedokonania wymiany w ciągu miesiąca jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje zmiany umowy w tym zakresie.

Pytanie 22

„Projekt umowy- §5 ust. 2

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 5 ust. 2 projektu umowy zamiast zwrotu „wartości umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy

natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje zmiany umowy w tym zakresie.

Pytanie 23

„Projekt umowy- §6 ust. 1b

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje zmiany umowy w tym zakresie wskazując, że postanowienie to odnosi się do zmiany treści umowy, co może nastąpić w odpowiedniej formie po porozumieniu obu stron umowy.

Pytanie 24

„Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów ze standardowym kowadłkiem.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 25

„Pakiet 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie staplerów ze zszywkami o przekroju obłym, rozmiary przed zamknięciem 3,8 mm oraz 4,5 mm do wyboru, pozostałe właściwości według opisu.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 26

„Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie staplerów o wysokości zszywki otwartej 3,8 mm i 4,5 mm, dźwignia zamykająca czarna, spustowa biała, pozostałe właściwości według opisu.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 27

„Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 3 i 4 dopuści zaoferowanie ładunków o wysokości zszywki otwartej 3,8 mm i 4,5 mm, pozostałe właściwości według opisu.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 28

„W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zglębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany

z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zmawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.”

Odpowiedź:

Zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Pytanie 29

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

Odpowiedź:

Zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Pytanie 30

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

Odpowiedź:

Zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Pytanie 31

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyklucza dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej.

Pytanie 32

„Pakiet 2 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli z systemem mocowania w postaci specjalnego plastra do kaniul wykonanego z włókniny, o wymiarach 6x8cm, pokryty klejem akrylowym z dodatkowym elementem w postaci centralnie umieszczonego wkładu chłonnego, który zabezpiecza przed przywieraniem włókniny do miejsca wkłucia?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33

„Pakiet 2 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli z systemem mocowania w postaci specjalnego plastra do kaniul wykonanego z folii oddychającej o wymiarach 7 x 8,5 cm, wzmocnione wycięcie, dwa paski mocując?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 34

„Pakiet 5, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści papier do KTG o wymiarach 112x100x100 przeznaczony do aparatu SRF 618 B5”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 35

„Pakiet 5, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści papier KTG Goldway UT3000 w rozmiarze 112x100x150?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 36

„Do treści §2 ust. 19 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.".”

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje zmiany umowy w tym zakresie wskazując, że treść bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa może być stosowana niezależnie od treści zawartej umowy i nie ma potrzeby powielania ich w treści umowy.

Pytanie 37

„Do treści §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy zamówienia lub dostawy towarów wolnych od wad w wysokości 0,5% wartości towarów niedostarczonych w terminie dziennie?”

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź do pytania numer 20.

Pytanie 38

„Do treści §5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje zmiany umowy w tym zakresie.

Pytanie 39

„Do §5 ust. 6 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „..., pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny i wymagalny a możliwość dokonania potrącenia będzie wynikała z aktualnych i powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje zmiany umowy w tym zakresie.

Pytanie 40

„Pakiet 8 Poz. nr 23 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do artroskopii kolana w którego składzie znajduje się:

- 1 szt. serweta pomocnicza w rozmiarze 150 cm x 190 cm zamiast 150 cm x 175 cm
- 1 szt. serweta na stół instrumentalny w rozmiarze 190 cm x 150 cm zamiast 190 cm x 140 cm

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 41

„Pakiet 8. Poz. nr 24 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do artroskopii kolana w którego składzie znajduje się:

- 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm
- 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm
- 1 x serweta do artroskopii 245 x 370 cm, otwór 5 x 7 cm. Wbudowany worek na płyny i uchwyt Velcro
- 1 x serweta przylepna 240 x 150 cm
- 1 x taśma dwustronna do mocowania bandaży 6 x 6 cm
- 1 x stokineta 25 x 80 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny roz. L

2 x fartuch chirurgiczny wzmocniony w części przedniej i rękawach roz. XXLL
1 x pojemnik plastikowy 250 ml niebieski
1 x opaska elastyczna 15 cm x 5 m
2 x taśma przyklepna 10 x 50 cm
2 x ręcznik celulozowy 33 x 30 cm
2 x osłona na przewody
1 x opaska wyścielająca z waty 15 cm x 3 m
20 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm 12 warstw 17 nitek
1 x skalpel bezpieczny Nr 11
1 x dren 130 cm z zaciskiem
1 x igła iniekcyjna 18G, 1,20 x 40 mm

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 42

„Pakiet 8 Poz. nr 27 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety z workiem do przechwytywania płynów w rozmiarze 100 x 120 cm (worek 43 x 75 cm) pakowane w opakowanie sterylne bez papieru krepowego?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 43

„Pakiet 8 Poz. nr 28 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zabiegów ginekologicznych w którego składzie znajduje się:

- 2 szt. osłona na kończyny w rozmiarze 75 cm x 140 cm zamiast 75 cm x 120 cm

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 44

„Pakiet 8 Poz. nr 29 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji brzuszno-kroczowych w którego składzie znajduje się dodatkowo:

- 1 szt. taśma przyklepna 10 x 50 cm

- 1 szt. serweta przyklepna 90 x 75 cm

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 45

„Pakiet 8 Poz. nr 38 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do wklucia obwodowego

w którego składzie znajduje się:

- 1 szt. staza bezlateksowa w rozmiarze 50 cm x 1,8 cm zamiast 45 cm x 1,8 cm

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 46

„Pakiet 8 Poz. nr 39 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do dezynfekcji w którego składzie znajduje się tufery włókninowe w ilości 6 szt. zamiast 5 szt.?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 47

„Pakiet 8 Poz. nr 40 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zmiany opatrunku w którego składzie znajduje się:

- 1 szt. serweta 2W z włókniny w rozmiarze 45 cm x 37,5 cm zamiast 45 cm x 35 cm

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 48

„Pakiet 8 Poz. nr 43 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnej serwety na stolik Mayo o wadze podstawowej całości obłożenia min. 90 g/m²?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 49

„Pakiet 8 Poz. nr 44 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cięcia cesarskiego w którego składzie znajduje się:

- 1 serweta na stolik narzędziowy 150x190cm;
 - 1 obłożenie stolika Mayo składane teleskopowo 80x145cm;
 - 1 serweta do cięcia cesarskiego z torbą na płyny (okno 19x24cm) 300x250/260cm;
 - 1 serweta dla noworodka 90x105cm;
 - 1 serweta nieprzylepna 90x100cm;
 - 1 taśma samoprzylepna 10x50cm;
- 4 ręczniki celulozowe zgodnie z SWZ”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 50

„Pakiet 8 Poz. nr 45 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do małych operacji w którego składzie znajduje się:

- 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm;
- 1 x serweta operacyjna z otworem lepny 14,5 cm w rozmiarze 200 x 240 cm;

2 x ręcznik celulozowy zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 51

„Pakiet 8 Poz. nr 46 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do urologii w którego składzie znajduje się:

- 1 szt. serweta urologiczna w rozmiarze 185 cm x 200/280 cm zamiast 185 cm x 200 cm

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 52

„Pakiet 8 Poz. nr 47 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do otolaryngologii w którego składzie znajduje się:

- 1 szt. serweta na stolik narzędziowy w rozmiarze 150 cm x 160 cm zamiast 140 cm x 160 cm

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych zestawów.

Pytanie 53**„Pakiet 7, pozycja 85**

Czy Zamawiający dopuści łącze przejściowe służące do połączenia ze strzykawką enteralną z poz.84, z zestawami do podaży diety ze złączem żeńskim ENFit w celu połączenia ze zglębnikiem typu ENFit i zastosowania ze zglębnikami posiadającymi złącze typu ENLock, pakowane po 5 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54**„dot. pakietu 14 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie układu oddechowego do aparatu Infant Flow SiPAP przeznaczonego dla noworodków, z rurami o średnicy wewnętrznej 10 mm z wyjątkiem ok. 10 cm fragmentu ramienia wdechowego za spiralą grzejącą, zawierającego: odcinek wdechowy podgrzewany 1,2 m; odcinek pomiarowy; odcinek łączący nawilżacz z respiratorem 0,4 m; generator z kwadratowym przegubem; końcówkę donosową (3 szt.); odcinek wydechowy niepodgrzewany o regulowanej długości w zakresie 0,3-0,7 m z układem zabezpieczeń przed nadmiernym wzrostem ciśnienia x 1 szt.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 55**„dot. pakietu 14 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie układu oddechowego jednorazowego użytku do aparatu do resuscytacji NEOPUFF, zawierającego: -ramię wdechowe niepodgrzewane, długość linii wdechowej 120 cm, na końcu układu zastawka PEEP. Wejście do zastawki o parametrach: 15 mm średnica wewnętrzna, 19 mm średnica zewnętrzna. Układ ze złączką T przeznaczony do zapewnienia odpowiednich wartości ciśnienia PEEP i PIP podczas resuscytacji niemowląt przy prędkości przepływu w zakresie 5-15 L/min. Układ przeznaczony do podłączenia do resuscytatora dla niemowląt F&P Neopuff TM x 1 szt.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 56**„dot. pakietu 14 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 14 pozycji 7 w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 57**„dot. pakiet 29**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do spirometrii o następujących parametrach: przestrzeń martwa pow. 88 ml, opór przepływu przy 30 LPM – 0,34 cm H₂O, ustnik spłaszczony, dołączony do filtra, klips na nos, efektywność filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,99 %.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 58

„Pakiet 7. Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy wymaga, aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych i potwierdził to odpowiednim dokumentem autoryzacyjnym od producenta ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

„Pakiet 7. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego, czy będzie wymagać, aby termin przydatności do użycia dostarczonych igieł doszpakowych wynosił przynajmniej 48 miesięcy, dzięki czemu w przypadku ich dłuższego przechowywania nie dojdzie do sytuacji kiedy to nieużyte igły utracą ważność – Zamawiający nie zostanie narażony na straty w wyniku zakupu i nieużycia igieł doszpakowych?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

„Pakiet 7. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego, czy zgodzi się na wydzielenie wkłuc doszpakowych do osobnego pakietu? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności ofert, a co za tym idzie, uzyskanie zamówienia w korzystnej cenie.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 61

„pakiet 1, poz. 4, 6,

Czy zamawiający wydzieli poz.4,6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 62

„pakiet 1, poz. 4

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

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczechu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorezej, natomiast kolec igły biorezej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 63

„pakiet 1,poz. 6

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

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 64

„pakiet 2, poz. 2,4,

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 65

„pakiet 3, poz. 23,24,28

Czy zamawiający wydzieli poz.23,24,28 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 66

„pakiet 3, poz. 23-24

czy zamawiający odstąpi od wymogu kodowania kolorystycznego?

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 67

„pakiet 3, poz. 24

Czy zamawiający dopuści strzykawkę bursztynową trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż.,chroniącą przed światłem o zakresie długości fal 290-450 Nm? ”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 68

„pakiet 3,poz. 28

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 69

„pakiet 4, poz. 15,17,21,25,35-36

Czy zamawiający wydzieli poz.15,17,21,25,35-36 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 70

„pakiet 4, poz. 15

czy zamawiający dopuści worek bez portu do pobierania próbek z możliwością stosowania do 7 dni?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 71

„pakiet 4, poz. 35

Czy zamawiający dopuści czepek typu furazerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

czy zamawiający dopuści czepek w jednym kolorze- niebieski?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 72

„pakiet 4, poz. 36

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 10 g/m², w kolorze niebieskim, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 73

„pakiet 7, poz. 49,58-60,87,94,102,103,

Czy zamawiający wydzieli poz.49,58-60,87,94,102,103 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 74

„pakiet 8, poz. 1-4,9,11,

Czy zamawiający wydzieli poz 1-4,9,11, do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 75

„pakiet 8, poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 76

„pakiet 8, poz. 4

czy zamawiający dopuści czepek wykonany z włókniny PP?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 77

„pakiet 8, poz. 9

czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

czy zamawiający dopuści rękaw zakończony mankietem ze ściągaczem?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

„pakiet 8, poz. 11

czy zamawiający dopuści plaster do mocowania kaniul bez luźnej podkładki?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 78

„pakiet 23, poz. 22,16

Czy zamawiający wydzieli poz.16,22 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. ”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 79

„pakiet 23, poz. 16

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m², wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

Czy zamawiający dopuści poszwę na poduszkę z zakładką ok. 12 cm (+/- 3 cm) oraz poszwę na kołdrę z zatrzaskami wykonanymi z plastiku (bez zakładki)?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 80

„pakiet 23, poz. 22

czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

czy zamawiający dopuści rękaw zakończony mankietem ze ściągaczem?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 81**„Pakiet 13**

Z uwagi na fakt, że Zamawiający opisał wymóg odporności rękawic na krew syntetyczną (ASTM F1670) prosimy o dopuszczenie bardziej restrykcyjnej metody wykorzystującej prawdziwego wirusa wg ASTM F1671. Pragniemy nadmienić, że zaproponowana metoda w przeciwieństwie do wymaganej przez Zamawiającego symuluje rzeczywiste warunki pracy w kontakcie z drobnoustrojami, w tym wirusami krwiopochodnymi ze względu na zastosowanie prawdziwego mikroorganizmu.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 82**„Pakiet 13 poz.1**

Prosimy o dopuszczenie rękawic o długości min. 260-280 mm dopasowanej do rozmiaru.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 83**„Pakiet 13 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie długości rękawicy min. 289 mm.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84**„Pakiet 13 poz.2**

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,16 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 85

„Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni \geq 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 20 N; AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie,

anatomiczne, jasnobrązowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną) oraz odporne na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM F 739 (raport z wynikami badań). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 50par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5- 9,0.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 86

„Pakiet 13 poz.2

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm² . Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modułus 500% < 2,5 N. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania naprzenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 87

„Pakiet 13 poz.2

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 88

„Pakiet 13 poz.3

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową ułatwiająca zakładanie, wewnątrz silikonowe, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 34 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 89

„Pakiet 13 poz.3

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. . AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzehniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 25 par. Rozmiary 5,5-9,0.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 90

„Pakiet 13 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 4 z Pakietu 13 i utworzenie nowego Pakietu, np. 13A.

Państwa zgoda umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 91

„Pakiet 13 poz.5

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. **Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią** chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych

(etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. **Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4.** Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację **cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Dokсорubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina).** Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001. **Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. **Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 92

„Pakiet 13 poz.5

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpydrowe, jednorazowe. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. **Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.** Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym **Oxaliplatyna i Gemzar**). **Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min.** Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, **EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 93

„Pakiet 13 poz.5

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpydrowe, nitylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (**etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6**). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). **Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 94

„Pakiet 13 poz.5

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. **Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.** Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, **ISO 14001, ISO 45001.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 95

„Pakiet 13 poz.5

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Wielorazowy dozownik na rękawice jednorazowe diagnostyczne z możliwością powieszenia na ścianie lub w szynach kolumn operacyjnych, z tworzywa możliwego do mycia i dezynfekcji. Uniwersalny do opakowań 100/150/200 szt. Możliwość na drukowania symbolu na froncie.

Materiał / kolor: tworzywo sztuczne / biały

Wymiary (mm): Wysokość - 165; szerokość – 100; możliwość instalowania pudełek o szerokości 100 -130 mm”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 96

„Pakiet 13 poz.5

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach

Wielorazowy dozownik na rękawice jednorazowe diagnostyczne z możliwością powieszenia na ścianie.

Materiał / kolor: polimerowe tworzywo sztuczne / transparentny

Wymiary (mm): Wysokość - 100; szerokość - 150; długość - 250”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 97

„Pakiet 13 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie metalowego dozownika na rękawiczki jednorazowego użytku.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 98

„Pakiet 13 poz.7

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań z **wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę** o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na

palcach. AQL 1,0. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (**3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony**), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. **Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 99

„Pakiet 13 poz.7

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Niejałowe jednorazowe rękawice diagnostyczne, nitylowe, bezpydrowe z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej, jasno zielone. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Powierzchnia teksturowana na końcach palców. Grubość podwójnie mierzona palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,10 mm; mankiet: 0,09 mm, długość min 245 mm, AQL = 1,0, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu > 6N. **Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antibakteryjnych potwierdzonych badaniami.** Opakowanie 250 szt. (XL 230szt.) Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kat. III, typ B wg EN ISO 374-1.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 100

„Pakiet 13 poz.7

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Rękawice diagnostyczne nitylowe produkowane **bez zawartości chloru i akceleratorów**, zielone, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, z wewnętrzną powłoką, na opakowaniu. AQL 1,5. Zgodność z normą EN 455, EN 374- 1,2,4,5, ISO 16523-1, EN 420 z oznaczeniem na opakowaniu Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (**3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony**), badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. **Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych z Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po maks. 200 sztuk.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 101

„Pakiet 2 poz.1d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

„Poz. 5,6,7

1) Prosimy Zamawiającego wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania uniwersalnej strzykawki sterylnej wewnątrz i na zewnątrz, do stosowania także w polu operacyjnym”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

„2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawka ma być gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Poz. 10

„Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły bezpiecznej pakowanej po 100 szt, z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym, rozmiary:

0,33x12;5 mm ; 0,45x12;5 mm 0,40x16 mm

;0,40x40 mm; 0,50x25; 0,60x25

; 0,60x32; 0,70x32; 0,70x40

; 0,80x40; 0,90x40; 1,10x40;

1,20x40

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Poz. 14

„1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania zaworu bezigłowego z możliwością stosowania przez min. 100 aktywacji lub 7 dni”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

„2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączeniu od zaworu końcówki luer bez względu na sekwencję klemowania”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 102

„Pakiet 4 poz. 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny z przedłużaczem 10 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu -tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Białe trójramienne pokrętło (ramiona tej samej długości) umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u. objętość wypełnienia 1,19 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu x 1 szt.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103

„Pakiet 17 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler okrężny wygięty, z łamanym kowadełkiem i ręczną regulacją siły docisku tkanki, staplery o średnicach: 21, 24, 26, 29 lub 32mm, do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówienia?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 104

„**Pakiet 18** Poz. 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści zszywki wykonane z drutu o przekroju okrągłym, co nie wpływa w żaden sposób na jakość zespolenia?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 105

„**Pakiet 19** Poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy automatyczny stapler liniowy posiadający jedną dźwignię zamykająco-spustową, pozostałe parametry wg SWZ?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 106

„**Pakiet 19** Poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunki do staplerów, wyposażonych w jedną dźwignię zamykająco-spustową, parametry wg SWZ?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 107

„Dotyczy Załącznik nr 2 do SIWZ – Pakiet 26 – Lp.1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zestaw PICCO do termodylucji przez płucnej, który zawiera jedną igłę do kaniulacji?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108

„Umowa – par. 2, pkt 11 –

Prosimy o odstąpienie dostawy faktury wraz z dostawą.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 109

„Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis , że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawienie i przesłanie faktur , duplikatów faktur oraz ich korekt , a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail.”

Odpowiedź:

Zamawiający uzupełni.

Pytanie 110

„Umowa – par 5, pkt 1, a)

Prosimy o naliczanie kar od wartości niedostarczonego zamówienia o wartości 0,5%.”

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany:

w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczenia przedmiotu wolnego od wad w terminie określonym w paragrafie 4 pkt 5 niniejszej umowy Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 25 złotych, w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 200 złotych, 50 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 400 złotych, 100 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 600 złotych, 150 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 800 złotych i 200 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie wyższe niż 800 złotych za każdy drugi rozpoczęty dzień zwłoki i każdy kolejny drugi dzień zwłoki (co dwa dni) do czasu dostarczenia przedmiotu umowy zgodnych z umową;

Pytanie 111

„Pytanie 1
Pakiet 20 poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli: Półmaska filtrująca w klasie filtracji FFP3, NR (jednorazowego użytku – przeznaczona na 8 godzin pracy), D - (przebadana na zatkanie pyłem dolomitowym). Półmaska trójpanelowa z zaworem umieszczonym centralnie na panelu środkowym. Czasza wykonana z materiału wielowarstwowego antyalergicznego (LATEX-FREE) non-woven. Zacisk nosowy ułatwiający dopasowanie półmaski do nosa użytkownika; pianka nosowa stwarzająca większy komfort użytkownika; taśmy mocowane do półmaski za pomocą wysokoodpornych na zerwanie zszywaczy (brak ryzyka uszkodzenia mocowania taśmy); brak efektu parowania okularów; skuteczność filtracji 99% - stosowane do ochrony przed cząstkami stałymi i ciekłymi o wysokiej toksyczności dla których $NDS < 0,05 \text{ mg/m}^3$ o ile maksymalne stężenie wynosi do $50 \times NDS$; brak podatności na zapadanie się oraz trwanie kształtu dzięki wysokiej odporności na wysokie oraz niskie temperatury; indywidualnie pakowana; wysokowydajny zawór oddechowy zapewniający niskie opory wydechu i efektywne odprowadzanie wilgoci i ciepła z półmaski Posiada certyfikat na zgodność ze zharmonizowaną normą europejską EN 149:2001 + A1:2009. ISO 9001: 2015 Quality Management System. ISO 13485: 2016 Medical Devices Quality Management System (system zarządzania jakością dla wyrobów medycznych). Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III.

- skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) – >99,9%
- skuteczność filtracji dla cząstek ($0,1 \mu\text{m}$) – >99,9%
- przebadane w zakresie penetracji chlorkiem sodu (skuteczność filtracji >99,9%)
- opór powietrza (w mbar) przy wdechu < 1,5
- opór powietrza (w mbar) przy wydechu < 2,5

Zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia od producenta w celu potwierdzenia parametrów technicznych oraz dostarczenie certyfikatów i badań przeprowadzonych przez BSI.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 112

„Pakiet 17

Czy Zamawiający oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji dopuści również jednorazowy stapler okrężny, wygięty, z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki o wymiarze od 1,0 mm do minimum 2,2 mm. Rozmiary staplera 21 mm, 25 mm, 25 mm, 29 mm?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 113

„Pakiet 17

Czy Zamawiający będzie wymagał wysokość otwartej zszywki minimum 5,2 mm pozwalającej operatorowi na wykonanie efektywnego zespolenia na każdym rodzaju tkanki?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 114

„Pakiet 17

Czy Zamawiający będzie wymagał obrotowego ostrza zapewniającego precyzyjne ciecie oraz minimalizujące traumatyzację tkanek?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 115**„Pakiet 18**

Czy Zamawiający oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji dopuści również równorzędne staplery liniowe wraz z odpowiadającymi ładunkami, z nożem zintegrowanym ze staplerem, zszywki o wysokości 3,85mm lub 4,50mm przed zamknięciem? ”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 116**„Pakiet 18**

Czy Zamawiający w pozycji 2 będzie wymagał również dostępnego staplera i w pozycji 4 odpowiadającego mu ładunku do tkanki pośredniej/średnio grubej o wysokości otwartej zszywki 4,2mm i wysokości zamkniętej zszywki 1,8mm?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117**„Pakiet 19**

Czy Zamawiający w pozycji 2 będzie wymagał również dostępnego staplera i w pozycji 4 odpowiadającego mu ładunku do tkanki cienkiej/naczyniowej (wysokość otwartej zszywki 2,5 mm, wysokość zamkniętej zszywki 1,0mm)”

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wymagał.

Pytanie 118**„Pakiet 7 poz. 21, 22**

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną włókninową o wymiarach 96 x 96 x 136 cm?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 119**„Pakiet 7 poz. 34**

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności nawilżania min. 32 mg H₂O/l przy VT = 500 ml, o skuteczności filtracji dla bakterii i wirusów min. 99,999%, z portem do kapnografii, sterylny?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 120**„Pakiet 7 poz. 35**

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, zakres objętości oddechowej 150-1500 ml o skuteczności nawilżania min. 32 mg H₂O/l przy VT = 500 ml, o skuteczności filtracji dla bakterii i wirusów min. 99,999%, z portem do kapnografii, sterylny?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 121**„Pakiet 7 poz. 65, 66**

Czy Zamawiający dopuści pas unieruchamiający kończyny wykonany z miękkiej pianki obłożonej delikatnym, przyjaznym dla skóry materiałem, mocowanie opaski za pomocą rzepu, możliwość regulacji długości, dodatkowa zintegrowana tasiemka mocująca o długości 150cm z zintegrowanym plastikowym uchwytem do jej zaczepienia, możliwość założenia na kostce lub nadgarstku pacjenta, zestaw zawiera 2 opaski”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 122

„Pakiet 7 poz. 70

Czy Zamawiający dopuści prowadnice ze śladową ilością ftalanów?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 123

„Pakiet 7 poz. 72

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 5,0 długość 700 mm?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 124

„Pakiet 7 poz. 72

Czy Zamawiający dopuści w komplecie dwa łączniki: 15mm oraz luer-lock?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 125

„Pakiet 7 poz. 72

Czy Zamawiający dopuści tylko z zagiętym końcem?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 126

„Pakiet 7 poz. 80

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 127

„Pakiet 7 poz. 80

Czy Zamawiający dopuści baloniki kontrolne znakowane typem mankietu?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 128

„Pakiet 7 poz. 80

Czy Zamawiający dopuści rurki ze śladową ilością ftalanów?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 129

„Pakiet 7 poz. 102

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny worek na wymiociny wykonany z przejrzystego materiału PE pozwalającego na wizualne zbadanie treści wewnątrz torby (w tym krwi), o pojemności 1500ml, skalowany liniowo co 100 ml (cyfrowo co 500 ml), z szerokim wygodnym otworem wlotowym zapobiegającym rozlaniu treści, plastikowa obręcz umożliwi łatwy chwyt i obsługę zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia, funkcja „Twist & Lock” (przekręć i zamknij) na obręczy umożliwi bezpieczne zamknięcie worka po użyciu, tak aby treść i zapach nie wydostały się na zewnątrz?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 130

„Pakiet 7 poz. 126

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o masie równej 9g?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 131

„Pakiet 7 poz. 126

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania na poziomie 24 mg H₂O?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 132

„Pakiet 7 poz. 125

Czy Zamawiający dopuści Sterylna woda do inhalacji Respiflo 325 ml? Z informacji, które posiadamy na rynku RP nie ma zarejestrowanej wody Respiflo o pojemności 250 ml. ”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Niniejsze wyjaśnienia Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 26.01.2022 r.

Joanna Chora