



Wieluń, 12 grudnia 2024 r.

**Do wszystkich zainteresowanych wykonawców,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy postępowania pn. **Sukcesywne dostawy wyrobów medycznych – część II**, numer sprawy: **SPZOZ.ZP.2.24.242.23.2024**.

Zamawiający SPZOZ w Wieluniu informuje, że za pomocą środków komunikacji elektronicznej (platforma zakupowa) zostały złożone następujące wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia:

Pytanie 1

Pakiet nr 94

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 94 w poz. 1 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
 - Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
 - 2g Lidocaine Hydrochloride
 - 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
 - 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
 - 0.02g Propyl Hydroxybenzoate
- pojemność 6 ml w ampułko-strzykawce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Pytanie 1 – pakiet nr 68 pozycja 1-9

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

Pytanie 3

Pakiet 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności min. 1300 ml, pakowany po 25 szt., z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 240 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Pakiet 23, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści serwety na rolce o szerokości 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

Pytanie 5

Pakiet 23, poz. 3

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie jakiej długości rolek oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający przeliczył ilość względem dotychczas używanej 1rolka 40m – 500szt = 20000m. W przypadku zaoferowania rolek o innym metrażu proszę o przeliczenie ilości sztuk.

Pytanie 6

Pakiet 60 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o wymiarach 75 x 125 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Pakiet 60 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o długości troków min. 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Pytanie 1 Pakiet 76 Pozycja 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie jednorazowego czujnik SPO2 dla niemowlaków Nellcor oximax 3-20 kg piankowy. Kompatybilność ALL Nellcor ?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Pytanie 2 Pakiet 76 Pozycja 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie jednorazowego czujnik SPO2 dla niemowlaków Nellcor oximax < 3 kg i > 40 kg piankowy. Kompatybilność ALL Nellcor ?.

Odpowiedź: Zgodnie z pytaniem wyżej.

Pytanie 10

Pakiet nr 63 poz. 3

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

Papiery kompatybilne do Mitsubishi będą zakwalifikowane jako wyrób medyczny i będą objęte (w przeciwieństwie do oryginalnych papierów producenta Mitsubishi) 8% stawką Vat, papier oryginalny będzie sprzedawany z 23% stawką Vat.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Pakiet nr 63 poz.11

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu KTG Sunray SRF 618B Oxford o rozm. 112 mm x 100 mm x 150 kartek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Pakiet nr 63 poz. 13

Prosimy o podanie czy oczekiwany papier ma mieć wymiary 104x100x300?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza wymiary.

Pytanie 13

Pakiet nr 63 poz. 14

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru z nadrukiem o wymiarach 57x20 z przeliczeniem na 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

Pytanie 14

Pakiet nr 63 poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu Bionet o wymiarach 152x25.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Pakiet nr 63 poz. 18 i 20

Prosimy Zamawiającego o wskazanie czy w ww. pozycji oczekuje papieru oryginalnego czy dopuszcza papier kompatybilny

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego.

Pytanie 16

Pakiet nr 63 poz. 22

Prosimy o weryfikację opisu w poz. 22-czy Zamawiający wymaga papieru 57x20 z nadrukiem czy gładkiego. Opis wskazują obydwa rodzaju papieru.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje papieru gładkiego.

Pytanie 17

Pakiet nr 66 poz. 8

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia.

Czy Zamawiający oczekuje elektrod jednorazowego użytku na piance o wymiarach 44x30mm.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje elektrod jednorazowego użytku na piance o wymiarach 44x30mm.

Pytanie 18

Pakiet nr 66 poz. 12

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Elektrody przyssawkowe pakowane są w opakowania po 6szt. Zamawiający mając na myśli op. lub kpl. oczekuje 6 szt elektrod przyssawkowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 1 kompletu = 6 elektrod.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 45 w poz. 1 wymaga szczoteczki o włoskach bocznie ułożonych, równoległych do trzonu, której środkowa usztywniona część posiada włoski położone prostopadle do trzonu, co umożliwia jednocześnie pobranie zwiększonej ilości komórek gruczolowych z kanału szyjki macicy oraz komórek nabłonka płaskiego z szyjki i strefy transformacji? Załączone zdjęcie nr 1.



Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 20

Czy w Pakiecie nr 45 w poz. 1 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 21

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 119 miał na myśli próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku lub atraumatyczną miseczkę w kształcie „dzwonu” (kielicha) Ø miseczki 64mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym

próżnię w postaci skrzydełek, z czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara oraz z wbudowaną blokadą bezpieczeństwa eliminującą możliwość przekroczenia bezpiecznej wartości siły ciągu, co eliminuje konieczność jej stałej kontroli przez personel medyczny podczas porodu?

Rodzaj miseczki do wyboru. Oferowany przez nas próżnociąg położniczy zapewnia lekarzowi bezpieczną i komfortową obsługę, a rodzącej kobiecie maksymalny komfort.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 22

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a), b):

1. W przypadkach wymienionych poniżej, Zamawiający uprawniony będzie do obciążenia Wykonawcy następującymi karami umownymi:

a) za zwłokę w realizacji złożonego zamówienia względem terminu określonego w § 3 ust. 3 umowy, w wysokości 0,5% wartości netto tego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości netto opóźnionej w dostawie części zamówienia;

b) za zwłokę w realizacji obowiązków reklamacyjnych w § 4 względem terminu określonego w § 4 ust. 2, w wysokości 0,5% wartości netto reklamowanej części zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia zwykłego, nie więcej jednak niż 10% wartości netto reklamowanej części zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w Pakiecie 26 dopuści rurki tracheostomijne typu BLUselect (seria BLUselect zastąpiła dotychczasową serię Blue Line Ultra); charakterystyka rurek, rozmiary, kąt wygięcia pozostają bez zmian, w nowej serii wprowadzono dodatkowe oznaczenia rozmiaru (kolorem) na opakowaniu i na kołnierzu rurki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Pakiet nr 64

Poz. 1 Czy Zamawiający ma na myśli samą elektrodę bez kabla?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 25

Pakiet nr 64

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie elektrody przeznaczonej dla dorosłych i dzieci powyżej 5kg, pakowanej w opakowania zbiorcze po 100 szt, z odpowiednim przeliczeniem wielkości zapotrzebowania na 15 op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Pakiet nr 64

Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 5m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Pakiet nr 64

Poz. 2 Prosimy o informację jaki wtyk ma posiadać wymagany przez Zamawiającego kabel



a)



b)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 28

Pakiet nr 76

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie czujników dla pacjentów z przedziału wagowego 3-40kg, wykonanych z włókniny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 29

Pakiet nr 76

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie czujników dla pacjentów z przedziału wagowego 3-20kg, wykonanych z pianki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 30

Pakiet nr 87

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie kocy wyposażonych w uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych: Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, pakowanych w opakowania zbiorcze po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem wielkości zapotrzebowania na 3 op.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 31

Pakiet nr 92

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych innych niż opisanych przez zamawiającego w przypadku bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy.

Zaproponowane ostrza o szerokości ostrza 36 mm pasują do strzygarki, która posiada trzyczakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry, ostrza są wolne od lateksu, mikrobiologicznie czyste; pakowane: 1szt / blister; 50 blisterów/ pudełko. W przypadku dopuszczenia powyższego rozwiązania prosimy o podanie potrzebnej ilości strzygarek, które użyczymy bezpłatnie na czas trwania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

Pytanie 32

Pakiet nr 92

Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie strzygarki innej niż Medline, z funkcjonalnością obracania głowicy o 45° w lewo i w prawo jako rozwiązana równoważnego - jest to parametr lepszy (ułatwia usuwanie owłosienia w trudnodostępnych miejscach), ładowanej kontaktowo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 33

Pakiet nr 67

Pyt. 1. Pakiet nr 67, poz. 3.

W formularzu cenowym Zamawiający wpisał 10 sztuk czyszcika narzędzi elektrochirurgicznych, przyklejanego, jednorazowego EMED, natomiast opakowanie handlowe zawiera 100 sztuk.

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę ilości zamawianego akcesorium zgodnie z zawartością opakowania handlowego? Zwracamy się z prośbą o wskazanie ilości w przeliczeniu na opakowania, gdzie 1 opakowanie = 100 sztuk czyszcika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 1 op.

Pytanie 34

Pytanie dotyczy Pakietu 50

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe igły do ostrzykiwania o średnicy igły 0,6 mm (23G) – długości 5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

Pytanie 35

Dotyczy pakiet 110 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania za zasadzie równoważności jednorazową, sterylną, osłonę na uchwyt do lampy operacyjnej wykonaną z polipropylenu oraz foli PE o grubości 41 mikronów. Górna część w kształcie koła o średnicy 12 cm, w części centralnej otwór wyposażony 16 blisko ściśniętych ząbków o długości ok. 2 cm. Dolna część wykonana z folii o kształcie worka o długości 12-15 cm i szerokości 9,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

Pytanie 36

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 pozycji 1-3 kaniulę z 6 paskami RTG?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

Pytanie 37

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 3 kaniulę o długości 32mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 38

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 5 kaniulę 20G 1,3x32mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 39

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 5 kaniulę 18G 1,3x45mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 40

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 7 kaniulę 20G 1,3x32mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 41

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 7 kaniulę 22G 0.9x25mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 42

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 8 kaniulę 20G 1,3x32mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 43

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 15 aplikator bez zastawki jako produkt równoważny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 44

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia badań w pakiecie 4, pozycji 17-19 oraz 21?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 45

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6, pozycji 1 kaniulę o przepływie 10 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 46

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia badań w pakiecie 6, pozycji 1-2?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 47

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6, pozycji 2 kaniulę o przepływie 18 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 48

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga w pakiecie 23, pozycji 23, aby przyrząd i worek były zapakowane przez producenta razem w jedno sterylne opakowanie jednostkowe folia-papier?

Odpowiedź: Pakiet 23 posiada poz. 1-3.

Pytanie 49

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu 8 pozycję 4, ze względu na wycofanie z produkcji przez głównego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny i zaznaczenie brak produkcji.

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 19, pozycji 2 czepek z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 19, pozycji 3 czepek z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 19, pozycji 4 ochraniacze na obuwiu foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 53

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23, pozycji 1 podkład chłonny w opakowaniu a'20 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości oraz o chłonności 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23, pozycji 1 podkład chłonny w opakowaniu a'20 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości oraz o chłonności 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23, pozycji 1 podkład chłonny w opakowaniu a'10 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości oraz o chłonności 1600 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 36, pozycji 40 Zestaw do szynowania moczowodów Double-J 4.7Ch/24cm:

- Cewnik poliuretanowy, znakowany co 1cm, otwarty/zamknięty, o wymiarach 4.7Ch/24cm,
- Prowadnica stalowa pokryta teflonem, o wymiarach 0.032"/150cm,
- Popychacz 75cm,
- 2 zaciski,
- drenaż do 3 mies.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 65, pozycje 1 i 3) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 65, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone we wskaźnik wilgotności w postaci jednego żółtego paska, który zmienia kolor na kolor niebieski w miarę napełniania produktu moczem (pozbawione czarnego napisu w postaci daty i serii produkcji, który rozpływa się pod wpływem moczu i jest imitacją wskaźnika chłonności a dodatkowo może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 65, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S o zakresie obwodu 56 - 96cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 85cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 65, pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 65, pozycja 3) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 65 pozycji 4 pieluszki dla dzieci 2-5kg o chłonności 380g w opakowaniu a'28 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 65 pozycji 5 pieluszki dla dzieci 5-9 w opakowaniu a'84 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 68, pozycji 10 pojemnik na wycinki histopatologiczne wstępnie wypełnione 4 % formaldehydem, niesterylne o pojemności 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 65

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 68, pozycji 10 pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 30 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 66

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 68, pozycji 12 pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 150 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 68, pozycji 16 pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 2l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 68, pozycji 19 pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 11l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 0, pozycji 1 worek na wymiociny o pojemności 1500 ml, skalowana co 100ml, wykonana z folii LDPE, o szerokim okrągłym otworze wlotowym zaprojektowana do wygodnego i łatwego użycia, wyposażona w plastikowy uchwyt, zapewniający higieniczne i proste zamknięcie po napełnieniu typu Twist & Lock, odcina źródło przykrego zapachu i uniemożliwia wydostanie się zawartości dostępna w kolorach: białym i czerwonym, nazwa producenta nadrukowana na wyrobie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 71, pozycji 1 kieliszki do podawania leków w opakowaniu a'80 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 71 zestaw do lewatywy bez kanki oraz paska do podwieszania? Taki asortyment według naszej wiedzy już nie jest produkowany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw z twardą końcówką.

Pytanie 72

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 73, pozycji 2 butelkę sterylną? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 81 ochraniacze na obuwie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 74

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 93 zamknięty system bezigłowy maksymalny przepływ 360 ml/min przy ciśnieniu 1PSI, czas użycia do 7 dni lub 200 użyć w tym czasie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 95, pozycji 1 igłę tępą z filtrem 1.2x38mm specjalna tępa końcówka ścięta pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 95, pozycji 2 koreczki w opakowaniu a'100 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77

Czy Zamawiający w pakiecie 95, pozycji 3 dopuści strzykawkę klasy II a? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 95 pozycji 3 strzykawki podwójnie sterylnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 79

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 105 pozycji 1 szczotkę o wymiarach 80 x 45 x 40 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80

Dotyczy pakietu nr 99, pozycja 1.

Czy Zamawiający doprecyzuje, przez podanie nr referencyjnego aktualnie używanego czujnika lub poda technologię w jakiej ma pracować czujnik?

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje REF. 4003

Pytanie 81

Dotyczy pakietu nr 64 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kabel do jednorazowej elektrody neutralnej o dł.5 m kompatybilny z diatermią firmy BOWA?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ..

Pytanie 82

Dotyczy pakietu nr 110

Czy Zamawiający dopuści osłonę na uchwyty do lamp operacyjnych, jałową, jednorazową, do uchwytów lamp o śr. 20-40mm, średnica dysku zewnętrznego 11,8cm, wymiary woreczka 9,5 x 15cm, woreczek z polietylenu, wolna od lateksu, biokompatybilna, pakowana pojedynczo w

opakowaniu zbiorczym po 100szt., zgodny z Rozporządzeniem UE 2017/745. Każda osłona zawiera etykietę gotową do wklejenia do protokołu pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający . podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 83

Czy Zamawiający w Pakiecie 61 poz.1 oczekuje kleszczyków do usuwania zszywek (staplerów skórnych) jednorazowego czy wielorazowego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kleszczyków jednorazowych.

Pytanie 84

Czy Zamawiający w Pakiecie 104 dopuści Stapler liniowy poprzeczny, tnący, jednorazowego użytku, automatyczny, kompatybilny z MRI i biologicznie o wysokości zamkniętej zszywki 1,5 mm lub 2 mm, cztery rzędy tytanowych zszywek tworzące kształt litery B po zamknięciu. Długość linii szwu 43 mm, zwiększona ilość zszywek dla lepszej hemostazy 42 zszywki, dwie dźwignie - zamykająca i spustowa oraz przycisk otwierający?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 85

Czy Zamawiający w Pakiecie 104 w rubryce jednostka miary op. ma na myśli 1 sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 86

Czy Zamawiający w Pakiecie 125 poz. 1, 2, 3 w rubryce jednostka miary opak. ma na myśli 1 sztukę czy opakowanie zawierające 5sztuk ewakuatorów laparoskopowych?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli 1szt.

Pytanie 87

Czy Zamawiający w Pakiecie 130 dopuści silikonowe lejce naczyniowe jednorazowe w rozmiarze 40 cm x 2,4mm x 1,2mm lub 75 cm x 2,4mm x 1,2mm w kolorach do wyboru: niebieski, czerwony, żółty lub biały?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88

Dotyczy zawarcia umowy: Wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym lub w trybie z podpisem elektronicznym? Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 89

Zadanie 6, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neonatologicznej 26 G - 0,6 x 19 mm 13 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90

Zadanie 6, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neonatologicznej wykonanej z PTFE, posiadającej 4 paski cieniujące?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91

Zadanie 6, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neonatologicznej 24 G - 0,7 x 19 mm 13 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92

Zadanie 6, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neonatologicznej wykonanej z PTFE, posiadającej 4 paski cieniujące?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93

Zadanie 7, poz. 4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94

Zadanie 7, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45 x 13 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95

Zadanie 8, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96

Zadanie 8, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97

Zadanie 8, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego dren 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98

Zadanie 8, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bursztynowego z workiem do ochrony leków pakowanym osobno ze względu na stawkę VAT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99

Zadanie 8, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bursztynowy posiadającego dren 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100

Zadanie 19, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka typu furażerka posiadającego W części przedniej (czołowej) wstawkę pochłaniającą pot z włókniny spunlance o gramaturze 52g/m² i wysokości 7,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Zadanie 37, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przeliczenia masek na opakowania po 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102

Zadanie 38, poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski tlenowej z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103

Zadanie 38, poz. 4-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski tlenowej z nebulizatorem, z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104

Zadanie 38, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie drenu tlenowego o długości 2000 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105

Zadanie 46 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rampy 5-kranikowej Wytrzymałości na ciśnienie 2,5 ba, czyli 36 psi.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106

Zadanie 58 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Fartucha sterylnego, barierowego, wykonanego z niebieskiej włókniny SMS 35 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 107

Zadanie 58 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Fartucha sterylnego, barierowego, posiadający odporność na penetrację płynu ≥ 20 cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 108

Zadanie 58 poz. 2-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Fartucha sterylnego wzmocnionego, wykonanego z niebieskiej włókniny SMS 35 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 109

Zadanie 58 poz. 2-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Fartucha sterylnego wzmocnionego, posiadający odporność na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym > 100 cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 110

Zadanie 83 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej, której cewnik wykonany jest z PTFE? kaniula wyposażona jest w filtr hydrofobowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111

Zadanie 101 poz. 1-2

1. Czy w związku z Wiążącą Informacją Stawkową nr WIS 0115-KDST2-1.450.1204.2020.1.AW która wprost mówi, że fartuchy takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, a więc są Środkiem Ochrony Indywidualnej, Zamawiający wymaga fartuchów będących ŚOI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Środki Ochrony Indywidualnej.

Pytanie 112

Zadanie 101 poz. 1-2

W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że wyrobami medycznymi (objętymi stawką VAT 8%) są tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1, prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Środków Ochrony Indywidualnej.

Pytanie 113

Zadanie 101 poz. 1-2

Jeżeli Zamawiający nie oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej kat. I?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 114

Zadanie 101 poz. 1-2

Przez kogo i do czego będą używane opisane fartuchy?

Odpowiedź: Zamawiający będzie używał jako Środki Ochrony Indywidualnej.

Pytanie 115

Pakiet nr 3

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego, o następujących parametrach: wkłady posiadają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia” (opisane na pokrywie PATIENT/VACUUM w celu łatwej identyfikacji), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów? Króciec pacjenta jest uniwersalny (również odsysanie ortopedyczne) o śr. wew. minimum 7,2 mm gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Data przydatności nadrukowana fabrycznie na każdym wkładzie. Wkłady częściowo sprasowane, by ograniczyć przestrzeń potrzebną na zmagazynowanie. Pojemniki wielorazowe o okrągłym kształcie, wyposażone są w zaczep do mocowania (identyczny, jak w opisanym systemie); nie posiadają innych przyłączy (brak króćca przy pojemniku - próżnia podłączana bezpośrednio do wkładu, by uzyskać lepsze parametry ssania). Pozostałe jak w SIWZ.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196), co jest zgodne z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach.

Odpowiedź: Zamawiający stwierdza, że pytanie nie dotyczy pakietu 3.

Pytanie 116

Dotyczy: Załącznik nr 4 Wzór umowy, § 3

Prosimy zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 117

Dotyczy: Załącznik nr 4 Wzór umowy, § 3 ust.3

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji zamówienia z 2 dni roboczych na 3 dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 118

Dotyczy: Załącznik nr 4 Wzór umowy, § 4 ust.3

Prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 2 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 2 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 podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 119

Dotyczy: Załącznik nr 4 Wzór umowy, § 6 ust.1a

W naszej opinii zaproponowana kara umowna 1% jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,1 – 0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 0,5%.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 120

Pakiet 10 poz. 11,12

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze

SPECYFIKACJA:

- specjalnie ostrzone, trójplaszczynowe igły ze stali nierdzewnej pokryte silikonem
- prosta intuicyjna obsługa - aktywacja nakłuwacza poprzez docisnięcie do opuszka palca
- igły sterylizowane promieniami gamma
- mechanizm bezpieczeństwa eliminujący możliwość przypadkowego zakłucia
- produkt sterylny
- jednorazowego użytku
- używany do uzyskiwania próbek krwi stosowanych w różnego rodzaju testach diagnostycznych, przede wszystkim w badaniach poziomu glukozy oraz cholesterolu
- produkt opatrzony znakiem CE



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121

Pakiet 10 poz. 11,12

Czy Zamawiający dopuści oczekuje opakowania a 200 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122

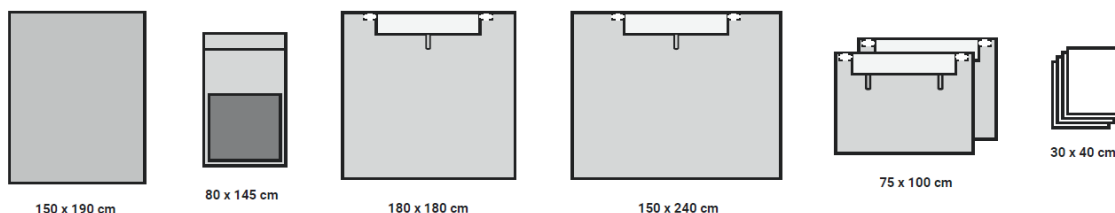
Pakiet 18

Czy Zamawiający dopuści

- Serwety z materiału dwuwarstwowego , o dużej chłonności i wysokiej odporności na przenikanie cieczy
- Gramatura serwet 65 g/m²
- Serwety wzmocnione dodatkowym padem chłonnym
- Uniwersalne zastosowanie
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm;
- 1 osłona na stolik Mayo 80 x 145 cm;
- 1 serweta samoprzylepna 180 x 180 cm z 1 organizatorem przewodów w formie rzepu, pad chłonny 30x60 cm, taśma przylepna 5 x 100 cm;
- 1 serweta samoprzylepna 150 x 240 cm z 1 organizatorem przewodów w formie rzepu, pad chłonny 30x60 cm, taśma przylepna 5 x 100 cm;
- 2 serwety samoprzylepne 75 x 100 cm z 2 organizatorami przewodów w formie rzepu, pad chłonny 30x60 cm, taśma przylepna 5 x 100 cm;
- 4 ręczniki 30 x 40 cm;



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 123

Pakiet 18 , 49

Czy Zamawiający dopuści min. 2 samoprzylepne naklejki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 124

Pakiet 18

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze bez kolorystycznego wskaźnika sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje SWZ .

Pytanie 125

Pakiet 18

Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta potwierdzające zgodność parametrów oferowanych zestawów z Normami MDD 93/42, PN EN 13795:2011, EN ISO 11135-1:2007, EN 556-1:2001?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

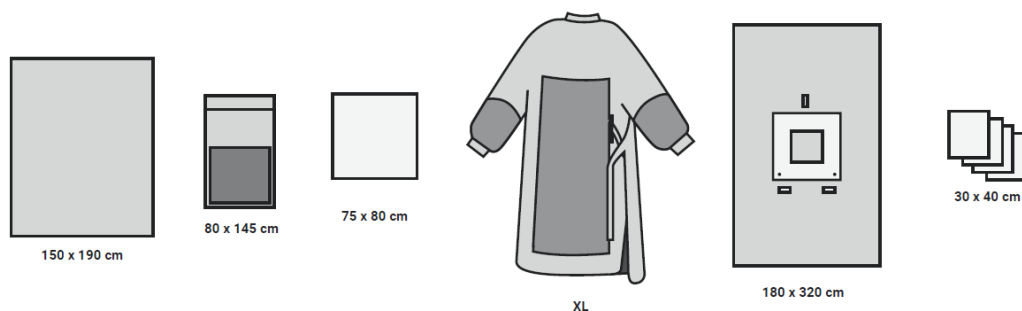
Pytanie 126

Pakiet 49

- Czy Zamawiający dopuści Serwety z materiału dwuwarstwowego , o dużej chłonności i wysokiej odporności na przenikanie cieczy
- Serweta główna z materiału trzywarstwowego z dodatkową warstwą włókniny PP dla zwiększenia komfortu pacjenta
- Gramatura serwet 65g/m² i 83g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190 cm;
- 1 osłona na stół Mayo 80 x 145 cm;
- 1 serweta do owinięcia noworodka, włóknina typu Spunlance, 75 x 80 cm;
- 1 fartuch chirurgiczny wzmocniony, z włókniny typu Spunlance z nieprzemakalnymi wstawkami, rozmiar XL;
- 1 serweta główna 180 x 320 cm, z przylepnym otworem 30 x 25 cm wypełnionym folią chirurgiczną i zintegrowanym, prostokątnym zbiornikiem do przechwytywania płynów (360°). Zbiornik wyposażony w kształtki (sztywniki) oraz 2 zawory odpływowe z możliwością podłączenia do ssaka. Dodatkowo 3 zintegrowane z serwetą organizatory przewodów w formie rzepów;
- 4 ręczniki 30 x 40 cm;



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 127

Pakiet 57

- Czy Zamawiający dopuści Serwety z materiału dwuwarstwowego Biflex, o dużej chłonności i wysokiej odporności na przenikanie cieczy
- Gramatura serwet 65g/m²
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190 cm;
- 1 osłona na stół Mayo 80 x 145cm;
- 1 serweta 100 x 100 cm;
- 1 uchwyt samoprzylepny typu Velcro 2,5 x 23 cm;

- 1 serweta główna w kształcie litery T 180/255 x 200 cm, ze zintegrowanymi osłonami na kończyny, samoprzylepnym otworem 12 x 25 cm oraz trójkątnym zbiornikiem na płyny wyposażonym w kształtkę (szywnik), separator części stałych od płynnych i zawór do odprowadzania płynów z możliwością podłączenia ssaka;
- 2 ręczniki 30 x 40 cm;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 128

Pakiet 58 poz, 1,2,3

Czy Zamawiający dopuści rękaw wszyty prosto w zamian za reglan?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129

Pakiet 58 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze bez kolorystycznego wskaźnika sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 130

Pakiet 58 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający dopuści min. 2 samoprzylepne naklejki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131

Pakiet 58 poz, 2,3

Czy Zamawiający dopuści odporność na przenikanie cieczy min. 131 cm H₂O.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 132

Pakiet 60

Czy Zamawiający dopuści fartuchy pakowane a 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133

Pakiet 60

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednią adnotacją.

Pytanie 134

Pakiet 94

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 24 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135

Pakiet 94

Czy Zamawiający dopuści wycenę za sztukę tj. 1250 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136

Pakiet 63

Czy Zamawiający dopuści zamienniki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zapytania do której pozycji zamiennik

Pytanie 137

Pakiet 63

Czy Zamawiający dopuści wyroby na 23 % vat?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 138

Pakiet nr 50

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o średnicy ostrza 0,6 mm lub 0,8 mm (do wyboru), długość ostrza igły 6 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 139

Pakiet nr 69

Czy Zamawiający w pozycji 2 wymaga zaoferowania szczotek wielorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 140

Pakiet nr 69

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1200 mm, szczęki gładkie, z igłą lub bez igły (do wyboru przez Zamawiającego).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 141

Pakiet 104

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplera zamykająco- tnącego o długości zespolenia, linia szcicia ustawiona prostopadle do osi ramienia staplera, wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm lub 2,0 mm (do wyboru), ilość zszywek 38, stapler z dwoma dźwigniami – zamykającą i spustową.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 142

Pakiet nr 125

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ewakuatorów dla których opakowanie zawiera 1 sztukę ewakuatora.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia 1 szt.=1 op.

Pytanie 143

Pakiet 125

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ewakuatorów dla których opakowanie zawiera 10 sztuk ewakuatorów

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia 1 szt.=1 op.

Pytanie 144

Pakiet 125

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie ewakuatorów o pojemności 1200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 145

Pakiet 125

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie ewakuatorów o pojemności 1600 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 146

Pakiet nr 75

1. Prosimy Zamawiającego w poz. 8 o dopuszczenie łyżki do laryngoskopu na zasadzie równoważności:

zamiast:

„Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowego użytku, typu McIntosh i Miller z podwójnym światłem LED/UV. Dostępne rozmiary łyżek: MacIntosh: 0; 1; 2; 3; 3+; 4; / Miller: 000; 00; 0; 1; 2; - wszystkie łyżki muszą pochodzić od jednego producenta. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu. Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru fioletowego. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z lekkiego stopu metalu, który po połączeniu z rękojeścią jedno- lub wielorazowego użytku, daje mocne, skupione podwójne światło LED/UV. Światłowód osłonięty, wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, logo producenta i materiału, z którego wykonana jest łyżka na górnej części, oraz symbol CE, numer seryjny i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wprowadzenia światłowodu, na zatrzasku – łyżki. Na opakowaniu informacja od producenta o dacie ważności, numer seryjny i data wyprodukowania łyżki.”

na:

„Jednorazowa łyżka do laryngoskopu, światłowodowa. Łyżka wykonana z chirurgicznej stali nierdzewnej, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielony Standard). Antyrefleksyjna, satynowa powierzchnia. Światłowód osłonięty, zapewniający mocne skupienie światła. Stopka mocująca wykonana z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, połączona z łyżką spawaniem wewnątrz hakiem ze stali nierdzewnej widocznym na zewnątrz. Mocowanie łyżki w rękojeści sprężynowym zatrzaskiem kulkowym w postaci 2 kulek stabilizujących oraz metalowym hakiem wewnątrz stopki. Łyżka przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z rękojeścią siłą nacisku 20 kg . Na górnej części łyżki wyraźnie oznaczony: rozmiar i typ łyżki, symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2). Na bocznej części łyżki logo z nazwą producenta .

Typ McIntosh:

Rozmiar łyżki - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x szer.:

#0 - czerwony / dł. 61.0 mm x szer. 8.5 mm

#1 - biały / dł. 75 mm x szer. 11.5 mm

#2 - niebieski / dł. 93.0 mm x szer. 12.5 mm

#3 - żółty / dł. 110.0 mm x szer. 13.5 mm

#4 - różowy / dł. 135.0 mm x szer. 14.0 mm

#5 - zielony / dł. 156.0 mm x szer. 14.0 mm

Typ Miller:

Rozmiar łyżki - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x szer.:

#00- morski / dł. 44.0 mm x szer. 10.5 mm

#0 - fioletowy / dł. 55.0 mm x szer. 10.5 mm

#1 - pomarańczowy / dł. 81.0 mm x szer. 10.5 mm

#2 - szary / dł. 131.0 mm x szer. 13.0 mm

#3 - łososiowy / dł. 171.0 mm x szer. 13.0 mm

#4 - grafitowy / dł. 182.0 mm x szer. 17.0 mm

Opakowanie jednostkowe - podwójna folia. Łatwe do otwarcia saszetki. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: rozmiar, długość i typ łyżki, nr katalogowy, nr seryjny (LOT). Opakowanie oznaczone nazwą i logiem producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 147

Pakiet 75

2. Prosimy Zamawiającego w poz. 9 o dopuszczenie łyżki do laryngoskopu na zasadzie równoważności:

zamiast:

„Rękojeść standard, krótka, pediatryczna do laryngoskopu, jednorazowego użytku - wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami z ww. pozycji. Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona czopem z tworzywa sztucznego w kolorze fioletowym. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła,



zapewniającą podwójne światło LED/UV, stanowiącą ogniwo zasilające, rękojeści pakowane pojedynczo. Rodzaj rękojeści do wyboru na etapie zamówienia przez Zamawiającego (krótka, standard czy pediatryczna).”

Na:

„Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa z zainstalowaną baterią o napięciu 6V oraz wbudowanym źródłem światła - LED, gotowa do użytku po wyjęciu z opakowania. Rękojeść metalowa z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona zakrętką z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, identyfikującą tzw. zielony standard ISO 7376. Rękojeść po użyciu umożliwiającą szybkie wyjęcie baterii w celu ich bezpiecznej utylizacji. Przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z łyżką siłą nacisku 20 kg. (Potwierdzić oświadczeniem producenta - załączyć do oferty). Na bocznych ściankach rękojeści oznaczenia tj: symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2), logo i nazwa producenta.

Rozmiar rękojeści - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x śr.:

Dorosły - różowy / dł. 138.0 mm (+/- 5 mm) x śr. 29.0 mm

Waga rękojeści 80g. Termin ważności 3 lata.

Pediatryczny - niebieski / dł. 138.0 mm (+/- 5 mm) x śr. 21.0 mm.

Waga rękojeści 60g. Termin ważności min. 2 lata.

Krótka - stalowy / dł. 110.0 mm (+/- 5 mm) x śr. 29.0 mm).

Waga rękojeści 70g. Termin ważności 3 lata.

Opakowanie folia. Możliwość przetestowania działania rękojeści bez jej otwierania. Łatwe do otwarcia saszetki, oznaczone symbolem strzałki, wskazującym miejsce otwarcia opakowania. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: rozmiar, nr katalogowy, datę ważności, nr serii (LOT), kod QR. Opakowanie oznaczone nazwą i logiem producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 148

Zadanie nr 34 poz. 1:

Czy zamawiający dopuści rurę karbowana w zwojach, z możliwością cięcia co 20 cm (ma również możliwość cięcia co 40 cm) z zachowaniem pozostałych parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 149

Zadanie nr 35 poz. 1 :

Czy zamawiający dopuści jako równoważny Filtr oddechowy mechaniczno – elektrostatyczny, jednorazowy, sterylny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci stosowany do respiratorów, aparatów do znieczuleń, resuscytatorów. Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczność filtracji wirusowej >99,999% potwierdzona niezależnymi protokołami, wydajność nawilżania 37 mg/l H₂O przy przepływie V=500ml, zalecana objętość oddechowa 150-1500 ml, złącza proste 22/15 mm, port kapno luer lock z koreczkiem.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 150

Zadanie nr 35 poz. 2 :

Czy zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych tzw. Sztuczny nos, sterylny, jednomembranowy, z możliwością podłączenia drenu tlenowego i możliwością odsysania bez zdejmowania, wydajność nawilżania 28,8mg/l H₂O przy V_t=500ml?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151

Pakiet 129 - prosimy o dopuszczenie Bezpieczny Zestaw Do Punkcji Opłucnej - Torakocentezy, sterylny. Skład Zestawu: Igła Veresa, strzykawka Luer-Lock 60ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenującego bez otwierania systemu, worek o poj. minimum 2000ml. Worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty. Igła wprowadzająca igła Veresa wyposażona w zawór jednokierunkowy wentylowy lub zawór samozamykający zapobiegający przedostaniu się powietrza do jamy ciała oraz kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa. Dodatkowy zawór automatyczny lub samozamykający się na cewniku zamykający światło cewnika po wysunięciu igły. Zestaw z cewnikiem o długości w zakresie 12 - 12,5cm umieszczonym na igle, rozmiar 8Fr/CH.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 152

SWZ rozdział V INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

Czy Zamawiający dopuści przedłożenie karty danych technicznych wystawionej przez dystrybutora na podstawie danych producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 153

Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana ułatwiająca zakładanie, mankiety rolowane zapobiegające się zsuwaniu, kolor naturalnego lateksu, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu 0,18±0,02, na dłoni 0,16±0,02, mankiecie 0,14±0,02, długość min 280 mm. Rękawice o niskim kontrolowanym poziomie endotoksyn <1 EU/parę, potwierdzone raportem badania w jednostce niezależnej. Poziom protein białek lateksu ≤30 µg/g, siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 18N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na działanie leków cytostatycznych, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz mikroorganizmów w tym również bakterii i grzybów zgodnie z EN ISO 374-5. Dispenser ze znacznikiem sterylizacji w kolorze czerwonym oraz możliwością otwierania w pionie i poziomie, co pozwala zredukować przestrzeń, z dodatkowym otworem zwrotnym, umożliwiającym zwrot

nadmiernie pobranej, nieotwartej pary rękawic, co minimalizuje straty i podnosi efektywność pracy. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, podwójna bariera pakowania: opakowanie wewnętrzne papier z kodem EAN13 oraz informacjami ostrzegawczymi dla użytkownika, zewnętrzne foliowe z kodem GS-128?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 154

Pakiet 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana ułatwiająca zakładanie, mankiet rolowany zapobiegający się zsuwaniu, kolor naturalnego lateksu, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwstawnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu $0,18 \pm 0,02$, na dłoni $0,16 \pm 0,02$, mankiecie $0,14 \pm 0,02$, długość min 280 mm. Rękawice o niskim kontrolowanym poziomie endotoksyn <1 EU/parę, potwierdzone raportem badania w jednostce niezależnej. Poziom protein białek lateksu ≤ 30 $\mu\text{g/g}$, siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 18N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na działanie leków cytostatycznych, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz mikroorganizmów w tym również bakterii i grzybów zgodnie z EN ISO 374-5. Dyspenser ze znacznikiem sterylizacji w kolorze czerwonym oraz możliwością otwierania w pionie i poziomie, co pozwala zredukować przestrzeń, z dodatkowym otworem zwrotnym, umożliwiającym zwrot nadmiernie pobranej, nieotwartej pary rękawic, co minimalizuje straty i podnosi efektywność pracy. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, podwójna bariera pakowania: opakowanie wewnętrzne papier z kodem EAN13 oraz informacjami ostrzegawczymi dla użytkownika, zewnętrzne foliowe z kodem GS-128?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 155

Pakiet 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu $0,33 \pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,27 \pm 0,02\text{mm}$, na mankiecie $0,22 \pm 0,01\text{mm}$, długość min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej $25\mu\text{g/g}$, średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374-3 - poziom 2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności) oraz przebadane zgodnie z wymaganiami normy ASTM D6978. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6.0-9.0?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 156

Pakiet 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, kolor zielony, z rolowanym mankiem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do

oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/-0,03), dłoni min 0,10 mm, mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65 -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6.0-8.5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 157

Pakiet 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20 \pm 0,02$, dłoni $0,18 \pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16 \pm 0,02$ mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT-potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6.0-9.0?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 158

Pakiet 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,22-0,23mm, dłoni 0,19-0,21mm, mankiecie 0,15-0,16mm, średnia siła zrywu przed starzeniem: min 14N i potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN ISO 374-1,2,4,5, EN 16523. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 159

Pakiet 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrilowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300mm.

Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/-0,01mm, na dłoni 0,12+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 10N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ .

Pytanie 160

Pakiet 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/-0,01mm, na dłoni 0,12+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 10N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ .

Pytanie 161

Pakiet 1, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, syntetyczne, wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor zielony, kształt anatomiczny, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,21±0,02mm, dłoni 0,20±0,02mm, mankiecie 0,14±0,02mm, siła zrywu przed starzeniem: min 10N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z EN ISO 374-2,4,5. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6.0-8.5?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ .

Pytanie 162

Pakiet 1, pozycja 10

Prosimy o wydzielenie poz. 10 z pakietu nr 1 do odrębnego pakietu bądź wykreślenie tej pozycji z pakietu nr 1.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ .

Pytanie 163

Pakiet 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, syntetyczne, wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor zielony, kształt anatomiczny, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,21 \pm 0,02$ mm, dłoni $0,20 \pm 0,02$ mm, mankiecie $0,14 \pm 0,02$ mm, siła zrywu przed starzeniem: min 10N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z EN ISO 374-2,4,5. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6.0-8.5?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ .

Pytanie 164

Pakiet 3, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści igły 31G 0,25mm x 6mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 165

Pakiet 3, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści igły 30G 0,3mm x 8mm ?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią do pytania 164.

Pytanie 166

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami kontrastującymi w RTG wykonane z teflonu (FEP) o przepływie 17 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 167

Pakiet 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z teflonu (FEP) o przepływie 23 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 168

Pakiet 8, pozycja 1-2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z nazwą producenta na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 169

Pakiet 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z komorą kroplowa wykonaną z pcv bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 170

Pakiet 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z komorą kroplowa wykonaną z pcv bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 171

Pakiet 8, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 172

Pakiet 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 173

Pakiet 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z komorą kroplowa wykonaną z pcv bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 174

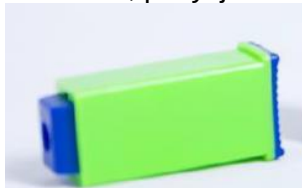
Pakiet 9, pozycja 1-2

Czy Zamawiający oczekuje sondy Sengstakena 4-światłowej silikonowej sondy Sengstaken – Blakemore o długości 85cm jak dotychczas dostarczane do Państwa szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje.

Pytanie 175

Pakiet 10, pozycja 11-12 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z obudową jak na zdjęciu:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 176

Pakiet 10, pozycja 12

Czy Zamawiającemu chodziło o nakłuwacz 23G głębokość nakłucia 1,8mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 177

Pakiet 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kankę CH 22 o średnicy 7,3mm i długości 400mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178

Pakiet 11, pozycja 2

Czy Zamawiającemu chodziło o kankę CH24, 8mmx400mm?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 179

Pakiet 11, pozycja 3-16

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik z nieprzezroczystym kolorowym konektorem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 180

Pakiet 11, pozycja 3-16

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik bez cyfrowej podziałki głębokości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 181

Pakiet 12, pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny o długości 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 182

Pakiet 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren 21CH?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 183

Pakiet 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren 27CH?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 184

Pakiet 12, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dren 33CH?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 185

Pakiet 13, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kankę ortopedyczną z jedną końcówką o długości 23cm oraz drenem 250cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 186

Pakiet 13, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania o średnicy wewnętrznej 5,6mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 187

Pakiet 13, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania o średnicy wewnętrznej 5,6mm i długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 188

Pakiet 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla chorych zakładaną przez głowę wykonaną z włókny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 189

Pakiet 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koszulę z włókny SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 190

Pakiet 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce perforowany, co 38cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 191

Pakiet 15, pozycja 2, 4, 5

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 192

Pakiet 15, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza gramaturę nie mniejsza niż 30-35g/m².

Pytanie 193

Pakiet 15, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 194

Pakiet 15, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z poszewką na poduszkę o wymiarze 70x80 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 195

Pakiet 15, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z poszwą o wymiarze 160 x 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 196

Pakiet 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalny wzmocniony z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m² i chłonności 478%. Odporność na przenikanie cieczy 197 cm H₂O. Skład:

- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm, wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² wzmocniona chłonną włókniną polipropylenową o wymiarach 60 cm x 145 cm i gramaturze 37 g/m². Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 87 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm

- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm

- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

- 4 x ręcznik chłonny włókninowy o wymiarach 30 cm x 30 cm

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej folii PE o gramaturze 40 g/m², wzmocniona hydrofilową włókniną polipropylenową o wymiarach 65 cm x 190 cm i gramaturze 37 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77g/m²

Do zestawu dołączona osobno sterylna kieszka dwukomorowa samoprzylepna o wym. 30 x 40 cm

Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Zestaw spełnia pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ .

Pytanie 197

Część 19, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 198

Część 19, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 199

Część 19, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z włókniny polipropylenowej 25g/m2 z wstawką przeciwpotną?

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje na gramaturę zgodną z SWZ.

Pytanie 200

Część 19, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany w część bocznej z włókniny Spunlace o gramaturze 45g/m2, część górna wykonana z białej włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m2, z wstawką antypotną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 201

Część 19, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 202

Część 19, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej 40 g/m² z warstwą antypoślizgową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 203

Część 21, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści folię bakteriobójczą wykonaną z poliuretanu o grubości 25µm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 204

Część 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni lepnej 60x46cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 205

Część 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni lepnej 70x74cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ .

Pytanie 206

Część 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści taśmę w torebce bez wycięcia na kciuk?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 207

Część 31, pozycja 1-7

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankietu niesilikonowane?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 208

Część 31, pozycja 8-9

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankiem niesilikonowane w rozm. 3?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 209

Część 31, pozycja 10-24

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankiem niesilikonowane?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 210

Część 31, pozycja 25-31

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankiem niesilikonowane?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 211

Część 31, pozycja 32-39

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel wykonane wysokiej jakości polietylenu (PE) pozbawionego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 212

Część 31, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze 2 długość 80mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 213

Część 31, pozycja 37-38

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze 3 długość 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 214

Część 31, pozycja 45-48

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne w rozmiarach:

ROZMIAR	ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	DŁUGOŚĆ ROBOCZA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2,0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2,0 do 4,0
10 Fr	3,3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5
14 Fr	4,7 mm	390 mm (±10)	355 mm (±5)	od 7,0 do 10,0

?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 215

Część 32, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren Redona z firmy równoważnej, parametry jak w swz?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 216

Część 36, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 217

Część 36, pozycja 20-26

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia cewników sterylizowanych metodą najbezpieczniejszą dla pacjenta.

Pytanie 218

Część 36, pozycja 34-39

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia cewników sterylizowanych metodą najbezpieczniejszą dla pacjenta.

Pytanie 219

Część 36, pozycja 40

Czy Zamawiający odejdzie od wymogu próbki dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla poz. 40.

Pytanie 220

Część 37, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a`50 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 221

Część 39, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pomiaru diurezy z skalą umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 222

Część 42, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniach a`200 z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 223

Część 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniach a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 224

Pakiet 49, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą do cesarskiego cięcia w kształcie litery T 200/260 x 310 cm z otworem o wymiarach 30 x 30cm, wypełnionym folią chirurgiczną, wewnątrz której jest wycięcie w kształcie gruszki 18 x 16cm. Serweta posiada worek do zbiórki płynów 80 x 80cm wyposażony w sztywnik, podłączenie ssaka, posiada również organizatory przewodów. Odporność na wypychanie w strefie krytycznej na sucho/mokro 283/238 kPa, reszta parametrów zgodnie z wymaganiami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 225

Pakiet 49, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z taśmą samoprzylepną 10 x 50cm wykonaną z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 68g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 226

Pakiet 49, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z ręcznikami celulozowymi chłonnymi 30 x 30cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 227

Pakiet 49, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z główną etykietą umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego, zamiast naklejonej na opakowanie zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

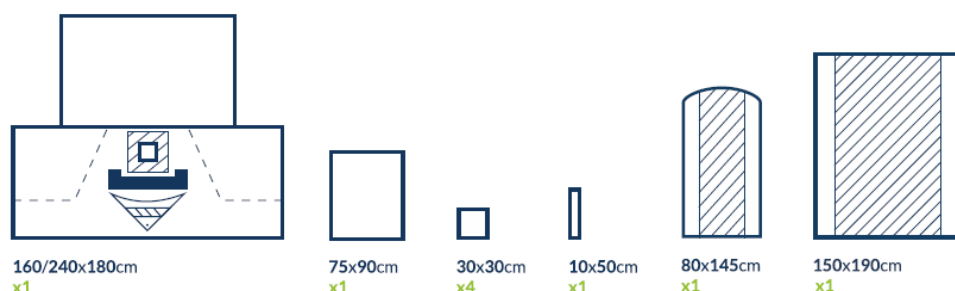
Pytanie 228

Pakiet 57, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm. W serwecie dodatkowa taśma samoprzylepna w rozmiarze 6cm x 38cm.
- 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m².



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 229

Pakiet 58, pozycja 1 – 3

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wykonane z włókniny SMS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 230

Pakiet 58, pozycja 1 – 3

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wykonane z włókniny SMMS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 231

Pakiet 58, pozycja 1 – 3

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o kroju prostym, zapewniającym swobodę ruchów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 232

Pakiet 58, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o odporności na przenikanie cieczy 35 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 233

Pakiet 58, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o odporności na przenikanie cieczy 46,7 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 234

Pakiet 58, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o odporności na przenikanie cieczy 102 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 235

Pakiet 58, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o odporności na przenikanie cieczy 113,5 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 236

Pakiet 60, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. a'100 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 237

Pakiet 68, pozycja 10-19

Czy Zamawiający dopuści pojemniki z osobno dodaną / dołożoną etykieta z miejscem na opis próbki (nie naklejona na pojemnik)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 238

Pakiet 68, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na histopaty o pojemności 11000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 239

Pakiet 71, pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne w kolorze różowe i niebieskie dla dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 240

Pakiet 71, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1500ml, z drenem 115cm bez kanki, z natłuszczoną końcówką drenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 241

Pakiet 71, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1750ml z drenem 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw z twardą końcówką.

Pytanie 242

Pakiet 83, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 243

Pakiet 83, pozycja 1

Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę kaniul za opak. A'100szt wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 244

Pakiet 86, pozycja 2

Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę woreczków za opak. A'100szt wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 245

Pakiet 86, pozycja 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie woreczków osobno dla chłopców i dziewczynek?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 246

Pakiet 86, pozycja 3

Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę worków za opak. A'10szt wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 247

Pakiet 86, pozycja 4

Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę wieszaków za opak. A'50szt wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 248

Pakiet 93, pozycja 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie portu bezigłowego o maksymalnym przepływie 350ml/min oraz możliwości stosowania przez 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 249

Pakiet 100, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład o wymiarach 220 x 100 spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 250

Pakiet 101, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. a'10 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 251

Pakiet 101, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 252

Pakiet 105, pozycja 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie szczotek do chirurgicznego mycia rak o wymiarach 80x43x12mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 253

Pakiet 105, pozycja 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie sterylnych ręczników do osuszania rąk w opakowaniach po 1 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 254

Pakiet 110, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylną elastyczną osłonę na uchwyt lampy chirurgicznej, dł. osłony 15 cm, średnica otworu w kołnierzu pozwala zabezpieczyć uchwyt o wymiary od 1,8 do 4 cm. Średnica zewnętrzna talerzyka 12 cm, szerokość woreczka 10 cm. Nacięcia w kołnierzu utrzymują uchwyt na miejscu, zapobiegając jednocześnie jego zsuwaniu. Opakowanie pojedyncze folia-papier, bez naklejek TAG?



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 255

Pakiet 112, pozycja 1

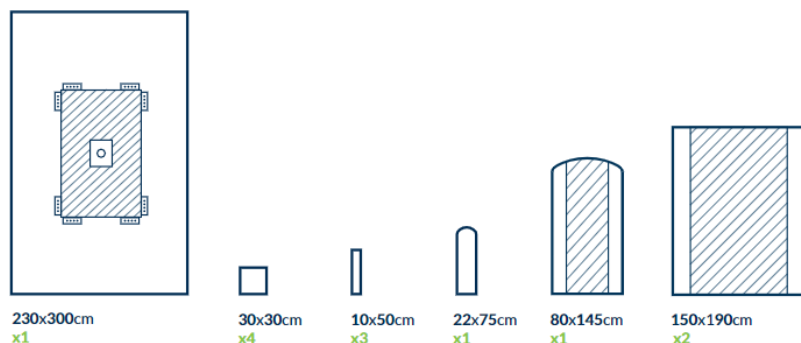
Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do operacji kończyn o składzie:

- 2 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm, wzmocnienie 65 x 190 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 4 x ręcznik chłonny włókninowy o wymiarach 30 cm x 30 cm (bez mikrosieci)
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m².

Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1 na wysokim poziomie Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O. Współczynnik pylenia 3.4log10. Chłonność wzmocnienia min. 680%. Materiał serwet posiada I klasa palności wg 16 CFR 1610.

Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, do transportu pakowany w worek foliowy oraz karton. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz

kod kreskowy. Dodatkowo, serweta na stolik instrumentariuszki stanowiąca owinięcie zestawu, posiada naklejkę zamykającą zestaw.



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 256

Pakiet 115, pozycja 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kaniuli dotętnicznej wykonanej z PUR?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 257

Pakiet 121, pozycja 1-3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie masek wykonanych z żywicy oraz mankietem z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 258

Pakiet 122, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy 28 cm, z możliwością podgrzania 15-20 sek w max 800W, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 259

Pakiet 127, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'10 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 260

Pakiet 127, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści spodenki o gramaturze 35g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 261

Pakiet 127, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści spodenki w rozmiarze uniwersalnym odpowiadającym rozmiarowi L (obwód 120 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 262

Pakiet 127, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści spodenki w rozmiarze XL o obwodzie 130 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 263

Pakiet 127, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru o gramaturze 80g/m², z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalne. Możliwość podgrzania do 60 st.C. Brzegi przeszite szwem ultradźwiękowym, bez podwinięcia. Rozmiar 110 x 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 264

Pakiet 128, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pościel o gramaturze nie mniejszej niż 30-35 g/m²

Pytanie 265

Pakiet 128, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 266

Pakiet 128, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z poszewką na poduszkę o wymiarze 70x80 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 267

Pakiet 128, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z poszwą o wymiarze 160 x 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 268

Pakiet 128, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 269

Pakiet 128, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści bluzę chirurgiczną: wykonaną z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m², o podwyższonej odporności na wypychanie na sucho min.106kPa (badanie wg EN ISO13938-1) i pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 270

Pakiet 128, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści spodnie chirurgiczne: wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m², o podwyższonej odporności na wypychanie na sucho min.106kPa (badanie wg EN ISO13938-1) i pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 271

Pakiet 129, pozycja 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu o poniższych właściwościach:

SKŁAD ZESTAWU

- Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml
- Strzykawka o pojemności 60ml
- Dostępny w różnych konfiguracjach
- Szeroka gama igieł do wyboru:
 - trio igieł o długości 55 mm (14G, 16G i 19G)
 - trio igieł o długości 80 mm (14G, 16G i 19G)
 - igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G)
- Dostępne w wersji manualnej (Toraset) ze szczelnym kranikiem trójdrożnym na drenie odprowadzającym, lub w wersji automatycznej (Tormatic) wyposażonej w trójdrożny zawór przeciwwrotny na drenie odprowadzającym, zapobiegający cofaniu się płynów
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne - zewnętrzne papier-folia, wewnętrzne folia

?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 272

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 51 zestaw do kaniulacji tętnic firmy Arrow, cewnik wykonany z PEBA hydrofilny poliuretan rozmiar 22 Ga długość 8 cm igła punkcyjna 22Ga – długość 4 cm, prowadnica 0,53mm długość 35cm, dren łączący z PUR, zawór hemostatyczny, skrzydełka mocujące, czytelne kodowanie kolorem czerwonym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 273

Ad par. 3 ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 3-4 dni roboczych? Termin 2 dni roboczych jest terminem dla większości Wykonawców nierealnym, a wkalkulowanie w cenę produktów ryzyka ponoszenia kar umownych za opóźnienia w dostawach, jest niekorzystne dla samego Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 274

Pakiet 39

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zamkniętego systemu do pomiaru diurezy, który jest przeznaczony do godzinowej zbiórki moczu i monitorowania diurezy w systemie zamkniętym, spełniającego następujące wymogi: posiadającego komorę pomiarową o pojemności 500 ml, umożliwiającą bardzo dokładny pomiar diurezy z dokładnością co 1 ml w zakresie od 3 do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, i co 10 ml do maksymalnej pojemności 500 ml, wyposażonego w obrotowy zawór przelewowy, filtr hydrofobowy oraz podwójny system podwieszania, a także worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, skalowany co 100 ml, z zastawką bezzwrotną, dodatkowym filtrem hydrofobowym, oraz kranikiem spustowym typu „T”. System zawiera dwuświatłowy dren o długości 120 cm, wzmocnioną spiralą antyzatłamanową na wejściu do komory, wyposażony w klamrę zatraskową, bezpieczny łącznik do cewnika z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu oraz zastawkę jednokierunkową zabezpieczającą przed cofaniem się zalegającego moczu do cewnika Foley. Cały system jest wolny od lateksu i ftalanów, przeznaczony do jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu, zapakowany pojedynczo w opakowanie papier-folia, co zapewnia wysoki poziom

bezpieczeństwa i higieny dla pacjentów? Zamknięty system do pomiaru diurezy o podanych parametrach zapewnia najwyższą dokładność pomiarów diurezy, co jest kluczowe dla monitorowania stanu pacjentów w krytycznych momentach terapii. Precyzyjna skala pomiarowa umożliwia dokładną ocenę wydalania moczu, co pozwala na szybkie reagowanie na zmiany stanu pacjenta. System jest wyposażony w szereg zabezpieczeń, takich jak zawór bezzwrotny i filtr hydrofobowy, co minimalizuje ryzyko zakażeń i cofania się moczu. Dwuświatłowy dren z wzmocnieniem spiralnym i bezpieczny łącznik z bezigłowym portem zapewniają łatwość użycia oraz dodatkowe bezpieczeństwo. Cały system jest wolny od lateksu i ftalanów, co redukuje ryzyko reakcji alergicznych, a sterylne, jednorazowe opakowanie zapewnia higienę i bezpieczeństwo użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 275

Pakiet 92 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ostrze chirurgiczne firmy Becton Dickinson/Carefusion uniwersalne/standardowe jednorazowego użytku o wysokości strzyżenia 0,21 mm oraz szerokości strzyżenia 31,5 mm, które spełnia standardy bezpieczeństwa oraz wydajności, minimalizując ryzyko podrażnienia skóry i infekcji? Oferowane ostrze o wysokości strzyżenia 0,21 mm i szerokości 31,5 mm zostało zaprojektowane z myślą o maksymalnym bezpieczeństwie pacjenta oraz efektywności pracy zespołu medycznego. Wysokość strzyżenia 0,21 mm pozwala na precyzyjne usuwanie owłosienia, co jest kluczowe dla redukcji ryzyka zakażeń miejsca operacyjnego, zgodnie z licznymi badaniami klinicznymi, które potwierdzają, że właściwa depilacja przed zabiegiem chirurgicznym może znacząco zmniejszyć ryzyko powikłań. Ponadto, szerokość strzyżenia 31,5 mm zapewnia optymalne pokrycie powierzchni podczas jednego przejścia ostrzem, co przyczynia się do skrócenia czasu przygotowania pola operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 276

Pakiet 92 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania strzygarki chirurgiczne jednorazowego użytku renomowanej firmy Becton Dickinson, przeznaczone do przedoperacyjnego usuwania owłosienia, z minimalizacją ryzyka podrażnień oraz infekcji skóry. Strzygarki są zaprojektowane do wykorzystania przez personel medyczny, w tym lekarzy i pielęgniarki, oraz do bezpiecznego stosowania u pacjentów w środowiskach szpitalnych i innych placówkach ochrony zdrowia. Wydajność: Możliwość usuwania owłosienia jednym pociągnięciem ostrza przy zachowaniu integralności skóry. Wszechstronność: Obsługa jedną ręką, łatwo wymienialna głowica, odpowiednie do różnych typów owłosienia i skóry. Higiena: Stosowanie na mokro i na sucho, możliwość dezynfekcji przez zanurzenie w cieczy. Bezpieczeństwo: Zmniejszenie ryzyka mikrourazów skóry i infekcji, zalecane przez wiodące organizacje opieki zdrowotnej, w tym WHO, CDC, AORN, NICE. Materiały: Trwały materiał zewnętrzny, kompatybilny z środkami dezynfekcyjnymi. Ergonomia: Uchwyt pod kątem 40 stopni, gładka konstrukcja przycisków ułatwiająca czyszczenie. Technologia: Energooszczędne akumulatory litowo-jonowe, wskaźnik żywotności baterii, wskaźnik ładowania. Wytyczne Użytkowania: Montaż ostrza z rękawiczkami, dokładne usuwanie owłosienia, wyjmowanie ostrza z zachowaniem bezpieczeństwa, mycie i dezynfekcja uchwytu, ładowanie i przechowywanie urządzenia zgodnie z instrukcją producenta. Skuteczność w redukcji wskaźnika infekcji w porównaniu z tradycyjnymi maszynkami do golenia, potwierdzona badaniami. Zgodność z zaleceniami i wytycznymi międzynarodowymi i krajowymi dotyczącymi zapobiegania zakażeniom. Trwałość, łatwość obsługi i czyszczenia, ergonomia oraz efektywność energetyczna. Produkt jest przeznaczony do użytku w szpitalach, klinikach chirurgicznych i innych placówkach medycznych, do przedoperacyjnego przygotowania pacjentów poprzez usuwanie owłosienia z obszaru operowanego, z minimalnym ryzykiem dla zdrowia pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 277

Pakiet 129 - propozycja do ewentualnej podmiiany na wersję Jarka/Lucyn

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw do bezpiecznej opłucnej zawierający igłę Veresa o rozmiarze CH8 z tępa końcówką, która zmniejsza ryzyko jatrogennej odmy opłucnowej, o ile nie stosuje się nacisku, zawór trójdrożny niewymienny, zapewniający łatwą obsługę i eliminujący ryzyko pomyłki, umożliwiający płynną aspirację płynu lub powietrza bez konieczności zmiany pozycji igły, system zamknięty z samozamykającym się zaworem po usunięciu igły, co zwiększa bezpieczeństwo procedury, cewnik z możliwością pozostawienia na miejscu na krótki czas w przypadku nawracających wysięków, co eliminuje konieczność ponownego nakłuwania oraz kolorowy wskaźnik na igle punkcyjnej, potwierdzający penetrację do jamy opłucnej, co zapewnia wizualne potwierdzenie prawidłowego umieszczenia igły? Zastosowanie opisanego zestawu do bezpiecznej opłucnej znacząco podnosi standardy bezpieczeństwa i skuteczności procedur torakocentezy, co ma bezpośredni wpływ na zdrowie i komfort pacjentów. Igła Veres z tępa końcówką jest zaprojektowana tak, aby minimalizować ryzyko jatrogennej odmy opłucnowej, co jest krytycznie ważne dla pacjentów z już istniejącymi problemami oddechowymi. Eliminacja tego ryzyka jest szczególnie istotna w procedurach inwazyjnych, gdzie precyzja i bezpieczeństwo są priorytetowe. Zawór trójdrożny nie tylko ułatwia obsługę, ale również eliminuje ryzyko pomyłek, co jest kluczowe w dynamicznym środowisku medycznym. Możliwość aspiracji płynu lub powietrza bez konieczności zmiany pozycji igły zwiększa efektywność procedury i zmniejsza dyskomfort pacjenta. System zamknięty z samozamykającym się zaworem po usunięciu igły znacząco podnosi poziom bezpieczeństwa, redukując ryzyko kontaminacji i infekcji. W przypadku pacjentów z nawracającymi wysiękami, możliwość pozostawienia cewnika na miejscu eliminuje konieczność ponownego nakłuwania, co zmniejsza stres i ból pacjenta oraz przyspiesza procesy terapeutyczne. Kolorowy wskaźnik na igle punkcyjnej zapewnia natychmiastowe i wizualne potwierdzenie prawidłowego umieszczenia igły, co jest kluczowe dla skuteczności i bezpieczeństwa procedury. Wszystkie te cechy sprawiają, że oferowany zestaw jest nie tylko bezpieczny, ale również wyjątkowo przyjazny dla użytkownika, co jest istotne dla personelu medycznego dążącego do zapewnienia najwyższej jakości opieki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 278

Pakiet 8, poz.1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej pochodnych, bezlateksowy, igła biorcza dwukanałowa; uniemożliwiająca wypływ płynu z miejsca połączenia, komora kroplowa wykonana z bezpiecznego, medycznego PVC, zaczepek na dren, posiada żebrowaną osłonę igły biorczej, długość drenu min. 150 mm, na zaciskaczu rolkowym brak logo producenta, wolny od ftalanów, informacja na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów, pakowany pojedynczo, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 279

Pakiet 8, poz.2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, bezlateksowy, igła biorcza dwukanałowa – trójścienne, uniemożliwiająca wypadnięcie butelki i wypływ płynu w miejscu podłączenia, komora kroplowa z medycznego – bezpiecznego PCV, komora kroplowa o długości 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm), filtr płynu o wielkości oczek 15µm, precyzyjny zaciskacz rolkowy, bez miejsca do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, brak zaczepek na dren, posiada żebrowaną osłonę igły biorczej, długość drenu min. 150 mm, na zaciskaczu rolkowym brak logo producenta, wolny od ftalanów, , informacja na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów, pakowany pojedynczo, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 280

Pakiet 8, poz.3

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, bezlateksowy, igła biorcza dwukanałowa – trójłasczyczna, uniemożliwiająca wypadnięcie butelki i wypływ płynu w miejscu podłączenia, komora kroplowa z medycznego – bezpiecznego PCV, komora kroplowa o długości 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm), filtr płynu o wielkości oczek 15µm, precyzyjny zaciskacz rolkowy, bez miejsca do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, brak zaczepu na dren, posiada żebrowaną osłonę igły biorczej, długość drenu min. 150 mm, na zaciskaczu rolkowym brak logo producenta, wolny od ftalanów, , informacja na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów, pakowany pojedynczo, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 281

Pakiet 8, poz. 3

Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT? W zawiązku z powyższym czy zamawiający dopuści przyrząd bursztynowy pakowany oddzielnie, bez worka, sam worek osobno pakowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 282

Pakiet 8, poz. 3

Czy zamawiający dopuści kolor worka inny niż zielony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 283

Pakiet 19, poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylne, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², 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?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 284

Pakiet 19, poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylne, wykonany z włókniny polipropylenowej niewiskozowa, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m²) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, 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?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 285

Pakiet 19, poz.4

Czy zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu z włókniny typu Spunbond w gramaturze min.30g/m², bez warstwy antypoślizgowej, ściągane gumką, jednorazowe, niejałowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 286

Pakiet 38, poz. 1-7

Czy zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 287

Pakiet 38, poz. 4-7

Czy zamawiający dopuści pojemność nebulizatora 6 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 288

Pakiet 60,

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 69 cm x 107 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym, długość troków 53 cm (+/- 10 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 289

Pakiet 101, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści fartuch higieniczny z włókniny Polipropylenowej, jednowarstwowej w gramaturze min.20/m² ; rękawy zakończone elastycznym mankietem; wiązany trokami na szyi i w pasie;

Rozmiar uniwersalny – o wymiarze:

o Mankiet 5 cm

o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)

o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko

o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 290

Dotyczy Pakiet 35 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów oddechowych elektrostatycznych z wymiennikiem ciepła i wilgoci w postaci zwiniętej harmonijki celulozowej, sterylnych, stosowanych do respiratorów, aparatów do znieczuleń, resuscytatorów. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,998 % potwierdzona niezależnymi protokołami, wydajność nawilżania min 32,3 mg/l H₂O przy przepływie min. VT=180ml, zalecana objętość oddechowa od 180ml, złącza proste 22/15 mm, port kapno luer lock z zamykanym kapturkiem

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 291

Dotyczy Pakiet 35 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych tzw. Sztuczny nos, sterylny, dwumembranowy (celulozowy), z możliwością podłączenia drenu tlenowego i możliwością odsysania bez zdejmowania, wydajność nawilżania 26.1 mg/l H₂O.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 292

Dotyczy Pakiet 121 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej maski z wyprofilowanym anatomicznym miękkim termoplastycznym mankietem elastomerowym bez regulacji ciśnienia w mankiecie. Kołnierz jest wykonany z termoplastycznego konglomeratu tworzyw sztucznych, który zapewnia unikalny poziom elastyczności i komfortu. To ta cecha zapewnia masce możliwość przylegania do tak różnych typów ludzkiej twarzy. Mankiet uszczelniający jest kodowany kolorem, co ułatwia rozpoznanie rozmiaru maski. Rozmiar 3

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 293

Dotyczy Pakiet 121 poz. 2:



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej maski z wyprofilowanym anatomicznym miękkim termoplastycznym mankietem elastomerowym bez regulacji ciśnienia w mankiecie. Kołnierz jest wykonany z termoplastycznego konglomeratu tworzyw sztucznych, który zapewnia unikalny poziom elastyczności i komfortu. To ta cecha zapewnia masce możliwość przylegania do tak różnych typów ludzkiej twarzy. Mankiet uszczelniający jest kodowany kolorem, co ułatwia rozpoznanie rozmiaru maski. Rozmiar 4

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 294

Dotyczy Pakiet 121 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej maski z wyprofilowanym anatomicznym miękkim termoplastycznym mankietem elastomerowym bez regulacji ciśnienia w mankiecie. Kołnierz jest wykonany z termoplastycznego konglomeratu tworzyw sztucznych, który zapewnia unikalny poziom elastyczności i komfortu. To ta cecha zapewnia masce możliwość przylegania do tak różnych typów ludzkiej twarzy. Mankiet uszczelniający jest kodowany kolorem, co ułatwia rozpoznanie rozmiaru maski. Rozmiar 5.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 295

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenia kar umownych wynikających z zapisów §6 ust. 1 a) i b) do 0,5%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 296

Dot. formularza cenowego

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wypełnienia kolumny z kodem EAN w przypadku, gdy wyrób nie posiada tego kodu EAN, bądź jest w okresie przejściowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaznaczyć brak EAN.

Pytanie 297

Dot. pkt V.1 SWZ

Czy Zamawiający odstąpi od dostarczenia karty danych technicznych producenta, z uwagi na fakt, iż Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty kart katalogowych, które potwierdzają zgodność oferty z zapisami SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 298

Pakiet nr 5, pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści igłę z lejkiem posiadającym „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 299

Pakiet nr 5, pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści igły posiadające kropkę kierunkową przy ścięciu, w celu zlokalizowania ostrza?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 300

Pakiet nr 5, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści igłę typu Quincke?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 301

Pakiet nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 50mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 302

Pakiet nr 5, pozycja 6-8

Czy Zamawiający dopuści igłę typu Pencil-Point?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 303

Pakiet nr 9, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik w rozmiarze Ch21?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ .

Pytanie 304

Pakiet nr 13, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu do drenażu klatki piersiowej o parametrach:

- Zestaw jednorazowego użytku z trzema komorami do drenażu klatki piersiowej, do stosowania przy wykorzystaniu siły grawitacji lub kontrolowanego ssania
- Przezroczysta komora zbiorcza z poliwęglanów o pojemności 2500 ml, składająca się z trzech części dla sekwencyjnego napełniania, z pediatrycznym stopniowaniem skali w celu łatwiejszego monitorowania drenowanych płynów, ze skalą umożliwiającą zapisywanie notatek.
- Miękki monoprenowy przewód (bezlątekowy) umożliwiający użycie zacisku rolkowego do odprowadzenia i przemieszczania wydzieliny w drenie, typu Roller Milker, samouszczelniający się przy pobieraniu próbek zdrenowanego płynu
- Zaopatrzony w mechanizm zapobiegający załamaniu i skręcaniu się drenu
- Zawór ręczny z filtrem antybakteryjnym oraz pokrywą zabezpieczającą do kontroli nadmiaru podciśnienia
- Automatyczny zawór upustowy ciśnienia, uwalniający powietrze w przypadku nadmiaru ciśnienia dodatniego
- System antyrefluksowy zapewniający pozostanie wody w komorze, służący zabezpieczeniu zastawki podwodnej, nawet wówczas, gdy zestaw ulegnie przewróceniu
- Wbudowany statyw podłogowy, haki łóżkowe oraz uchwyty dla łatwiejszego umieszczenia zestawu oraz jego transportu
- Produkt bezłatekowy

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 305

Pakiet nr 13, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw ortopedyczny o składzie:

1. uchwyt rozbudowany z filtrem; średnica wejścia ok. 9/11mm; długość ok. 21cm; filtr perforowany o średnicy ok. 16,5/19mm i długości ok. 12,3cm
2. dodatkowy filtr perforowany
3. końcówka ssąca długa zakrzywiona o średnicy ok. 5/7mm i długości ok. 23cm
4. końcówka ssąca krótka zakrzywiona o średnicy ok. 5/7mm i długości ok. 15cm
5. końcówka ssąca prosta o średnicy ok. 5/7mm i długości ok. 28cm
6. dren z końcówką lejek – cut-to-fit o średnicy 5/8mm i długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 306

Pakiet nr 31, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarze 2,5?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 307

Pakiet nr 31, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną w rozmiarze 9,0?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 308

Pakiet nr 31, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel o długości 80mm w rozmiarze 2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 309

Pakiet nr 31, pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel o długości 90mm w rozmiarze 3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 310

Pakiet nr 31, pozycja 40-42

Czy Zamawiający dopuści półprzezroczystą rurkę nosowo-gardłową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 311

Pakiet nr 31, pozycja 45

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę 2,0 dla rurek 2,5-4,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 312

Pakiet nr 31, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę 2,0 dla rurek 2,5-4,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 313

Pakiet nr 31, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę 3,3 dla rurek 4,0-6,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 314

Pakiet nr 31, pozycja 47

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę 4,7 o dł. 340mm dla rurek 5,5-10,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 315

Pakiet nr 31, pozycja 48

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę dla rurek 5,5-6,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 316

Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml

- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 317

Pakiet nr 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 318

Pakiet nr 38, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści maski nie posiadające regulacji stężenia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 319

Pakiet nr 38, pozycja 4-7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 320

Pakiet nr 38, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową w rozmiarze M dla dzieci, z możliwością stosowania u dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 321

Pakiet nr 35, pozycja 8-10

Czy Zamawiający dopuści maski nie posiadające regulacji stężenia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pakiet 35 posiada pozycje 1-5,

Pytanie 322

Pakiet nr 35, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 2100mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pakiet 35 posiada pozycje 1-5.

Pytanie 323

Pakiet nr 53, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z podwójnie obrotowym łącznikiem o kącie 45°?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 324

Pakiet nr 53, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z zastawką zamykaną liniowo?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 325

Pakiet nr 53, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z cewnikiem z dwoma otworami naprzemianległymi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 326

Pakiet nr 53, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania dla rurek intubacyjnych w rozmiarach Ch12, 14, 16 o długości 60cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 327

Pakiet nr 53, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania dla rurek tracheotomijnych w rozmiarach Ch14, 16 o długości 33cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 328

Pakiet nr 53, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania próbek wydzieliny o pojemności 20-25ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 329

Pakiet nr 53, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Możliwość stosowania do 29 dni, potwierdzone w instrukcji użycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 330

Pakiet nr 53, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści obwód o długości 55-200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 331

Pakiet nr 53, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści obwód pakowany w op. papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 332

Pakiet nr 70, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 333

Pakiet nr 71, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 80 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie 334

Pakiet nr 71, pozycja 7, 8

Czy Zamawiający miał na myśli opaski dla dziewczynek i chłopców?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli poz 7 dziewczynki, poz. 8 chłopcy.

Pytanie 335

Pakiet nr 71, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści pojenik o pojemności 250ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 336

Pakiet nr 71, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści stazę o długości 450mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 337

Pakiet nr 71, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z pojemnikiem o pojemności 1750ml z otworami do podwieszenia, drenem o dł. 150cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw do lewatywy z twardą końcówką.

Pytanie 338

Pakiet nr 76, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie dwóch czujników w ramach pozycji 1:

1. Czujnik dla niemowląt o wadze 1-15kg

2. Czujnik dla dzieci o wadze 15-40kg,

pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 339

Pakiet nr 79, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści marker ze skalą na korpusie do 6cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 340

Pakiet nr 80, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego kołnierza ortopedycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 341

Pakiet nr 80, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kołnierz z możliwością ustawienia 3 rozmiarów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 342

Pakiet nr 80, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kołnierz z możliwością ustawienia 16 rozmiarów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 343

Pakiet nr 86, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zastawkę umieszczoną w worku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 344

Pakiet nr 90, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przezroczysty żel?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 345

Pakiet nr 90, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 250ml z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 346

Pakiet nr 93, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy z możliwością stosowania do 7dni lub do 200 aktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 347

Pakiet nr 122, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy 26-28cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 348

Pakiet nr 122, pozycja 1

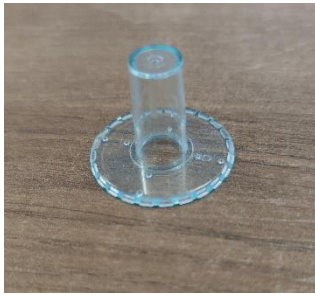
Czy Zamawiający dopuści czepek z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 349

Pakiet nr 124, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego nebulizatora z ustnikiem i drenem wykonany z medycznego PCV. Dren o przekroju gwiazdkowym odporny na zagięcia, o długości 210cm zakończony uniwersalnym łącznikiem. Obrótowy łącznik umożliwiający dopasowanie do pozycji pacjenta. Nebulizator o pojemności 6ml, skalowany co 1ml (numerycznie co 2ml). Sterylny, pakowany pojedynczo. Możliwość pracy w pozycji pionowej i poziomej. Podstawa nebulizatora w kształcie widocznym na zdjęciu:



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 350

Dotyczy Pakietu 134 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów służących do wykrywania antygenu SARS-CoV-2, wirusa grypy A+B oraz RSV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 351

Pakiet 49

Czy Zamawiający wymaga serwetę o wymiarach:

Obłożenie do cięcia cesarskiego 175/250x300cm, otwór 18x16cm?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 352

Pakiet 134 poz. 2

Czy w Pakiecie 134 poz. 2 Zamawiający dopuści test przeznaczony do jednoczesnego wykrywania COVID-19, FLU A/B i RSV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 353

Pakiet 14

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy (GDH-FAD), który w odróżnieniu od oksydazy glukozy nie interferuje z tlenem, dzięki czemu paski testowe z enzymem GDH-FAD mogą być wykorzystywane do pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej oraz u osób z niedotlenieniem i poddanych tlenoterapii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 354

Pakiet 14

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych o temperaturze przechowywania do 30 st. C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia służące do przechowywania produktów leczniczych i innych w temperaturze najwyższej pokojowej, gdyż przytłaczająca większość leków i wyrobów medycznych, które posiada Zamawiający nie może być przechowywana w wyższej temperaturze. Utrzymywanie temperatury powyżej 30 st. C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci i w karetkach pogotowia zagrażałoby zdrowiu i życiu pacjentów, zwłaszcza w przypadku pacjentów kardiologicznych. Nie istnieje taka konieczność, aby jakakolwiek placówka służby zdrowia przechowywała sprzęt medycznych warunkach zbliżonych do ciepłarki, niezależnie od rodzaju tego sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 355

Pakiet 14

Prosimy o dopuszczenie płynów kontrolnych o terminie ważności 3 miesięcy po otwarciu fiołki. Jedna fiołka jest wystarczająca do wykonywania zaledwie kilkudziesięciu pomiarów, zatem Zamawiający będzie musiał zużywać każde opakowanie płynu w czasie krótszym niż 3 miesiące, gdyż wynika to z obecnie obowiązujących przepisów prawa dotyczących kontroli przyrządów pomiarowych, służących jako pomoc w diagnostyce chorób.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 356

Pakiet 14

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie nr 14 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 357

Pakiet 14

Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą w Pakiecie nr 14 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla zgłoszonego w URPL importera/dystrybutora lub wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 358

Dotyczy treści SWZ rozdział V pkt 1 a-d

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy dla potwierdzenia pkt a) i b) wystarczającym dowodem będzie przedstawienie jednych kart produktowych producenta/importera, wraz próbkami zaoferowanego produktu dla potwierdzenia pkt c) oraz dokumentami dopuszczającymi do obrotu z punktu d) ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 359

Dotyczy zadania 17

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na:

- dla pozycji od 1 do 8 – odstąpienie od wymogu piktogramu, że zestaw nie zawiera lateksu – jednocześnie potwierdzamy, iż oferowany asortyment nie zawiera lateksu.

- dla pozycji od 1 do 8 – wyrażenie zgody na zaoferowanie wyrobów zgodnych z aktualnie obowiązującymi normami 2017/745 MDR, EN 13795-1:2019, EN ISO 11135:2014/A1:2019, EN 556-1

- dla pozycji 1 - serweta główna o następujących parametrach - 1 x serweta główna o wymiarach 180/250x310cm z samoprzylepnym oknem wypełnionym folią chirurgiczną 41x38cm oraz wycięciem w folii 28x32x26cm, po dwóch stronach okna wzmocnienia o min wym. 16 x 50 cm z 8 uchwyty (otworami) na przewody i dwiema zintegrowanymi przezroczystymi podwójnymi kieszeniami na instrumenty chirurgiczne o wym. 40x73 cm

- dla pozycji 2 – serweta główna o następujących parametrach - 1 serweta główna- minimalne wymiary 200x320cm posiadająca elastometryczny, samouszczelniający otwór na nogę $\varnothing 7$ (składający się z otworu wejściowego w serwecie i otworu wyjściowego w torbie), worek do

przechwytywania płynów z zaworem spustowym i uchwyty do mocowania przewodów i drenów 2,5x25cm.

Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 360

Dotyczy zadania 18

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na:

- odstąpienie od wymogu piktogramu, że zestaw nie zawiera lateksu – jednocześnie potwierdzamy, iż oferowany asortyment nie zawiera lateksu.
- wyrażenie zgody na zaoferowanie wyrobów zgodnych z aktualnie obowiązującymi normami 2017/745 MDR, EN 13795-1:2019, EN ISO 11135:2014/A1:2019, EN 556-1

Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 361

Dotyczy zadania 58:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów

- dla pozycji 1 - 3 zgodnych z aktualnymi normami, EN ISO 13795-1:2019, EN ISO 11135-1:2014, EN 556-1:2001 oraz MDD 93/42/ECC – potwierdzone dokumentami dołączonymi do oferty.

- dla pozycji 1 o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 78 cm H₂O

- dla pozycji 2 i 3 o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 116 cm H₂O

Pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 362

Dotyczy zadania 60:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów z trokami o długości jednego troka 53 cm +/- 2 cm

Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 363

Dotyczy zadania 101:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów z włókniny polipropylenowej.

Pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę,

Pytanie 364

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.1:

Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe, bezpudrowe

- kształt: anatomiczny z zakrzywionymi palcami,
- mankiet: prosty z niechlorowaną opaską samoprzylepną,
- powierzchnia zewnętrzna: teksturowana na palcach i dłoni,
- powierzchnia wewnętrzna: zawierająca powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i moką dłoń
- opakowanie zewnętrzne foliowe odporne na wilgoć
- grubość pojedynczej ścianki: na palcu $0.22 \pm 0.02\text{mm}$, na części dłoniowej $0.20 \pm 0.02\text{mm}$, na mankiecie $0.18 \pm 0.02\text{mm}$,
- długość rękawicy min.290mm
- AQL: 0,65

- poziom protein lateksu <20ug/g potwierdzony raportem z badań jednostki niezależnej wg EN 455-3
- zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III
- data ważności: minimum 3 lata
- pozbawione: BHA, BHT, DPTU, TMTD, ZBED, ZDMC, ZMBT/MBT, ZMMBI, ZPMC
- zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 374-5, EN 16523-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 365

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.1:

Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe, bezpudrowe

- kształt: anatomiczny z zakrzywionymi palcami,
- mankiet: rolowany,
- powierzchnia zewnętrzna: gładka z mikroteksturą
- powierzchnia wewnętrzna: pokryta polimerem
- opakowanie zewnętrzne foliowe odporne na wilgoć
- grubość pojedynczej ścianki: na palcu $0.22 \pm 0.03\text{mm}$, na części dłoniowej $0.18 \pm 0.03\text{mm}$, na mankiecie $0.15 \pm 0.02\text{mm}$,
- długość rękawicy min.290mm
- AQL: 0,65
- poziom protein lateksu <20ug/g potwierdzony raportem z badań jednostki niezależnej wg EN 455-3
- zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III
- data ważności: minimum 3 lata
- pozbawione: BHA, BHT, DPTU, TMTD, ZBED, ZDMC, ZMBT/MBT, ZMMBI, ZPMC
- zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 374-5, EN 16523-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 366

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.2:

Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe, bezpudrowe

- kształt: anatomiczny z prostymi palcami
- mankiet: mankiet prosty z opaską lepną adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy i eliminującą rolowanie mankieta
- powierzchnia zewnętrzna: gładka z mikroteksturą
- powierzchnia wewnętrzna: zawierająca powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i moką dłoń,
- opakowanie zewnętrzne foliowe odporne na wilgoć
- grubość pojedynczej ścianki: na palcu $0.22 \pm 0.02\text{mm}$, na części dłoniowej $0.20 \pm 0.02\text{mm}$, na mankiecie $0.20 \pm 0.02\text{mm}$, długość rękawicy min. 290mm
- AQL: 0,65
- poziom protein lateksu <20ug/g potwierdzony raportem z badań jednostki niezależnej wg EN 455-3
- zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III
- data ważności: minimum 3 lata
- pozbawione: BHA, BHT, DPTU, TMTD, ZBED, ZDMC, ZMBT/MBT, ZMMBI, ZPMC
- zgodnie z EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 374-5, EN 16523-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 367

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.2:



Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe, bezpudrowe

- kształt: anatomiczny z zakrzywionymi palcami,
- mankiet: rolowany,
- powierzchnia zewnętrzna: gładka z mikroteksturą
- powierzchnia wewnętrzna: pokryta polimerem
- opakowanie zewnętrzne foliowe odporne na wilgoć
- grubość pojedynczej ścianki: na palcu $0.22 \pm 0.03\text{mm}$, na części dłoniowej $0.18 \pm 0.03\text{mm}$, na mankiecie $0.15 \pm 0.02\text{mm}$,
- długość rękawicy min.290mm
- AQL: 0,65
- poziom protein lateksu $<20\text{ug/g}$ potwierdzony raportem z badań jednostki niezależnej wg EN 455-3
- zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III
- data ważności: minimum 3 lata
- pozbawione: BHA, BHT, DPTU, TMTD, ZBED, ZDMC, ZMBT/MBT, ZMMBI, ZPMC
- zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 374-5, EN 16523-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 368

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.3:

Rękawice chirurgiczne ortopedyczne lateksowe, bezpudrowe

- kolor: brązowy,
- kształt: anatomiczny z zakrzywionymi palcami,
- mankiet rolowany z opaską lepłą adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy i eliminującą rolowanie mankieta
- powierzchnia zewnętrzna: teksturowana na palcach i dłoni
- powierzchnia wewnętrzna: zawierająca powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i moką dłoń
- grubość pojedynczej ścianki: na palcu $0.33 \pm 0.03\text{mm}$, na części dłoniowej $0.31 \pm 0.03\text{mm}$, na mankiecie $0.25 \pm 0.03\text{mm}$
- długość rękawicy min.300mm
- AQL: 0,65
- poziom protein lateksu $<20\text{ug/g}$ potwierdzony raportem z badań jednostki niezależnej wg EN 455-3
- zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III
- zgodność z normami EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 374-5, EN 16523-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671.
- opakowanie zewnętrzne foliowe odporne na wilgoć

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 369

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.4:

Rękawice chirurgiczne lateksowe, bezpudrowe, używane w systemie podwójnym-rękawice spodnie stosowane w zabiegach wysokiego ryzyka

- kolor: zielony
- mankiet: prosty z opaską lepłą adhezyjną, zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy i eliminującą rolowanie mankieta
- powierzchnia zewnętrzna: gładka z mikroteksturą
- powierzchnia wewnętrzna: powlekana polimerem z warstwą nawilżającą HydraSoft
- poziom protein: 30ug/g lub mniej
- grubość rękawicy: palec $0.23 \pm 0.02\text{mm}$, dłoń $0.21 \pm 0.02\text{mm}$, mankiet $0.19 \pm 0.02\text{mm}$,
- długość rękawicy (minimalna): 290mm
- AQL: 0,65



- opakowanie zewnętrzne foliowe odporne na wilgoć
- zgodne z EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 16523-1, EN ISO 374-5, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 370

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.5:

Rękawice chirurgiczne, neoprenowe, jałowe, bezpudrowe – nie powodujące alergii, wolne od protein lateksu i przyspieszaczy chemicznych

- AQL: 0,65
- mankiet: rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną
- grubość pojedynczej ścianki: palec $0.14 \pm 0.03\text{mm}$, dłoń $0.13 \pm 0.03\text{mm}$, mankiet $0.14 \pm 0.03\text{mm}$
- długość rękawicy min.300 mm
- kształt: anatomiczny z zakrzywionymi palcami,
- powierzchnia zewnętrzna: gładka z wykończeniem z mikroteksturą
- powierzchnia wewnętrzna: zawierająca powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i moką dłoń
- opakowanie zewnętrzne foliowe odporne na wilgoć
- zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III
- zgodne z wymaganiami normy z EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-5, EN 16523-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 371

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.6:

Rękawice chirurgiczne, neoprenowo-poliizoprenowe, jałowe, bezpudrowe – nie powodujące alergii, wolne od protein lateksu i przyspieszaczy chemicznych

- AQL: 0,65
- mankiet: rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną
- grubość pojedynczej ścianki: palec $0.21 \pm 0.03\text{mm}$, dłoń $0.19 \pm 0.03\text{mm}$, mankiet $0.16 \pm 0.03\text{mm}$
- długość rękawicy min.300 mm
- kształt: anatomiczny z zakrzywionymi palcami
- powierzchnia zewnętrzna: gładka z wykończeniem z mikroteksturą,
- powierzchnia wewnętrzna: zawierająca powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i moką dłoń
- opakowanie zewnętrzne foliowe odporne na wilgoć
- zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III
- zgodne z wymaganiami normy z EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 374-5, EN 16523-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 372

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.7 i poz.8:

Rękawice diagnostyczne i ochronne, nitrylowe, niejałowe, bezpudrowe,

- chlorowane od wewnątrz
- teksturowane na końcach palców
- AQL:1,0
- Mankiet rolowany
- Grubość rękawicy: palec $0,14 \pm 0.02\text{mm}$, dłoń min. $0,09 \pm 0.02\text{mm}$,
- długość rękawicy (minimalna): 280 mm
- kształt uniwersalny



- pakowane po 100 szt.
 - wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III
 - Znak CE
 - Zgodnie z normami: EN 455(1-4), EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5
 - odporne przez min. 240 minut na min. 10 cytostatyków – wyniki badań z jednostki niezależnej wg ASTM D6978
 - odporne przez min. 30 minut na alkohole: izopropanol 70% i etanol 70% - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 16523
 - Opakowanie z fabrycznie naniesionym oznakowaniem zawierającym minimum: poziom AQL, zgodność z rozporządzeniem MDR 2017/745 oraz PPE 2016/425, znak CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, data ważności, nr ref
- Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 373

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.9:

- Rękawice neoprenowe bezpudrowe, jałowe
 - Kolor: zielony
 - Kształt: anatomiczny z zakrzywionymi palcami
 - Powierzchnia zewnętrzna: gładka z wykończeniem z mikroteksturą
 - Powierzchnia wewnętrzna: zawierająca powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i moką dłoń
 - Grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,19 mm, części dłoniowej 0,17mm, mankiecie 0,15mm
 - Długość rękawicy (minimalna): 300 mm
 - AQL: 0,65
 - Środek ochrony indywidualnej kat. III typ A (zapewniające najwyższą ochronę przed substancjami chemicznymi) zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425.
 - Rękawice zgodne z EN 455 (1-3), EN 420, EN 421, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374-5, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 lub ASTM F1671.
 - odporne przez min.240 minut na min.18 cytostatyków oraz Carmustyny do 30 minut, potwierdzone wynikami badań zgodnie z ASTM D6978
 - pakowane parami, opakowanie zewnętrzne foliowe odporne na wilgoć
- Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 374

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.10:

- Rękawice chirurgiczne, syntetyczne z elastomeru, w kolorze jasnozielonym na zewnątrz, białym wewnątrz, jałowe, bezpudrowe
- długość rękawicy (minimalna) 280mm
 - AQL: 0,10
 - mankiet: rolowany,
 - grubość pojedynczej ścianki: palec 0,34mm, dłoń 0,30mm, mankiet 0,18mm
 - kształt: anatomiczny,
 - powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowana,
 - powierzchnia wewnętrzna: polimeryzowane,
 - klasyfikacja CE
 - zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III
 - zgodne z EN 455(1-4), EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN ISO 21420, EN 421, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5.
- Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 375

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.10:



Rękawice chirurgiczne, neoprenowo-poliizoprenowe, jałowe, bezpydrowe – nie powodujące alergii, wolne od protein lateksu i przyspieszaczy chemicznych

- AQL: 0,65
- mankiet: rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną
- grubość pojedynczej ścianki: palec $0.21 \pm 0.03\text{mm}$, dłoń $0.19 \pm 0.03\text{mm}$, mankiet $0.16 \pm 0.03\text{mm}$
- długość rękawicy min.300 mm
- kształt: anatomiczny z zakrzywionymi palcami
- powierzchnia zewnętrzna: gładka z wykończeniem z mikroteksturą,
- powierzchnia wewnętrzna: zawierająca powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i moką dłoń
- opakowanie zewnętrzne foliowe odporne na wilgoć
- zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III
- zgodne z wymaganiami normy z EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 374-5, EN 16523-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 376

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.10:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne z elastomeru, kolor biały, jałowe, bezpydrowe

- długość rękawicy (minimalna) 280mm
- AQL: 0,10
- mankiet: rolowany,
- grubość pojedynczej ścianki: palec $0,22 \pm 0,02\text{mm}$, dłoń $0,18\text{mm}$, mankiet $0,17\text{mm}$
- kształt: anatomiczny,
- powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowana,
- powierzchnia wewnętrzna: polimeryzowane,
- klasyfikacja CE
- zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa, środek ochrony indywidualnej kat.III
- zgodne z EN 455(1-4), EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN ISO 21420, EN 421, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 377

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku kiedy Wykonawca nie dostarczy asortymentu równoważnego, o którym mowa w ustępie poprzedzającym lub jeśli nie uzyska zgody Zamawiającego Zamawiający będzie uprawniony do dokonania zakupu towaru u innego kontrahenta i potrącenia z należnego Wykonawcy wynagrodzenia kosztów wynikających z różnicy cenowej pomiędzy ceną brutto takiego zakupu a ceną ofertową brutto Wykonawcy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 378

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„(...) w terminie nie dłuższym niż 3 dni robocze licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną...”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 379

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:



„Wykonawca zobowiązany jest do uzupełnienia asortymentu (w przypadku braków ilościowych) lub wymiany asortymentu na nieuszkodzony, kompletny lub zgodny z umową i zamówieniem (w przypadku braków jakościowych) w nieprzekraczalnym terminie 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji za zasadną. Wszelkie koszty ponownej dostawy w wyniku reklamacji obciążają Wykonawcę.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 380

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej na piśmie pod rygorem nieważności, przenieść na osobę trzecią jakiegokolwiek wierzytelności wynikającej z Umowy. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 381

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1a i 1b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 1% do 0,5% oraz odpowiednio z 10% do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 382

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1c i 1e

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 383

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Niezależnie od kar umownych oraz innych uprawnień określonych w niniejszej umowie, w przypadku zwłoki w realizacji zamówień lub realizacji reklamacji Zamawiający ma prawo po wcześniejszym wezwaniu do należytej realizacji umowy (w formie wiadomości mailowej lub faksu – zgodnie z zasadami przyjętymi dla realizacji zamówień) do wycofania zamówienia lub odmowy jego przyjęcia i zakupić asortyment od podmiotu trzeciego. W takim przypadku Wykonawca będzie zobowiązany do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy, a cenami asortymentu zakupionego przez Zamawiającego od podmiotu trzeciego, chyba że zwłoka Wykonawcy była nie zawiniona.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 384

Dotyczy warunków umowy § 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujęcie dodatkowego ustępu o poniższej treści:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze do momentu uregulowania zaległości.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 385

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy uprawniony jest do odstąpienia od niniejszej umowy w następujących przypadkach...”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 386

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 11a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„niewykorzystanie pełnej ilości asortymentu określonej w formularzu asortymentowo-ofertowym w okresie trwania niniejszej umowy, ze względu na zmienne potrzeby Zamawiającego zależne od liczby hospitalizowanych pacjentów, zastosowanych metod leczenia i innych niedających się przewidzieć okoliczności – nie więcej jednak niż o 30% w stosunku do pierwotnie przewidzianych ilości. Z tytułu zmniejszenia ilości dostarczonego asortymentu w okresie trwania umowy, Wykonawcy nie będą przysługiwać żadne roszczenia wobec Zamawiającego, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 30% wartości całego zamówienia;”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 387

Dotyczy warunków umowy § 10 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może w jakikolwiek sposób, pod rygorem nieważności takiej czynności, przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy, w szczególności w drodze cesji, poręczenia lub factoringu na osobę trzecią bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego oraz bez spełnienia warunków wynikających z przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Każda czynność mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego lub skutkująca taką zmianą może nastąpić dopiero po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 388

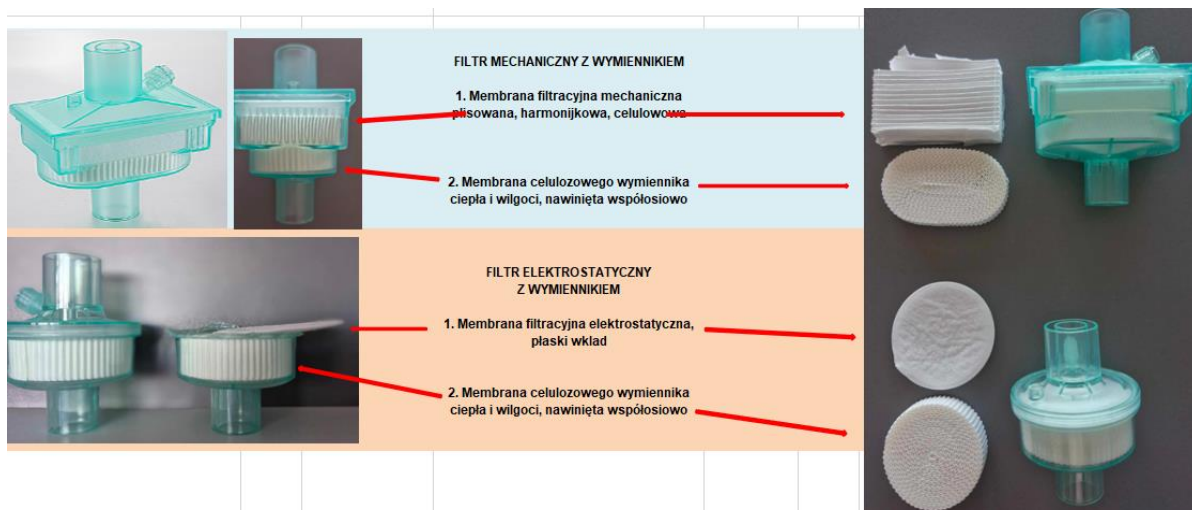
Pakiet 35, poz. 1 Zamawiający wymaga:

”Filtr oddechowy HEPA mechaniczno-elaktrostatyczny, jednorazowy sterylny z wymiennikiem ciepła i wilgoci ... „

W przypadku takiego opisu Wykonawcy oferują filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci zwanym filtrem intermolekularnym lub elektrostatyczno-mechanicznym lub filtrem z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej czy w postaci wymiennika ciepła (bariera mechaniczna nie oznacza, że filtr jest mechaniczny). Jest to filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci.

Budowa, parametry i skuteczność filtrów mechanicznych i elektrostatycznych są zupełnie inne. Filtr mechaniczny jest filtrem zdecydowanie lepszym, skuteczniejszym i nie może być zastąpiony filtrem elektrostatycznym z wymiennikiem ciepła i wilgoci.

Czy wobec tego Zamawiający oczekuje lub dopuści Filtr oddechowego HEPA mechanicznego, jednorazowego, sterylnego z wymiennikiem ciepła i wilgoci, pozostałe parametry zgodnie z swz?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 389

Dotyczy pakietu 95, poz. 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 95 pozycji 2, ponieważ produkt został wycofany z produkcji (zamknięcie/zabezpieczenie strzykawki wypełnionej lekiem lub roztworem, zmniejsza ryzyko zanieczyszczenia przez dotyk, zapobiega wyciekowi leku przygotowanego w strzykawce. Zabezpieczenie może być stosowane do strzykawek Luer Lock oraz Luer. Na końcówce LL zabezpieczenie jest nałożone. opakowanie jednostkowe 1 opak=2000 sztuk koreczków

Odpowiedź: Zamawiający prosi o ostatnią dostępną cenę i zaznaczenie brak w produkcji.

Pytanie 390

Dotyczy pakietu 95, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 95 poz. 2 koreczka kombi pakowanego pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 391

Dotyczy pakietu 115, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 115 poz. 1 oczekuje, aby kaniule dotętnicze były pakowane po 25 sztuk w opakowaniu i zawierały instrukcje obsługi w każdym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 392

Dotyczy pakietu 115, poz. 1

Czy oferowane kaniule dotętnicze w pakiecie 15 poz. 1 mają posiadać informację o czasie utrzymywania do 30 dni potwierdzoną przez producenta w instrukcji użycia w języku polskim, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 393

Dotyczy pakietu 115, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz. 1 oczekuje kaniuli ze skrzydełkami, każde z jednym otworem do przyszywania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 394

Dotyczy pakietu 115, poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 15 poz. 1 oczekuje kaniuli dotętnicznej wykonanej z PTFE widocznego w USG bez materiału radiocieniującego oraz bez karbowanej igły?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje.

Pytanie 395

Dotyczy pakietu 117, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 117 w poz. 6 równoważnego produktu o następujących cechach: Przyrząd do transferu leków z fiolki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 396

Dotyczy pakietu 92, poz. 1

Czy Zamawiający, w Pakiet - nr 92 poz. 1 dopuści ostrza do strzygarki, jednorazowe uniwersalne. Ostrza ogólnego zastosowania do owłosienia ciała, wydajność golenia - 12 000 włosów na sekundę, wysokość cięcia 0,21 mm, szerokość cięcia 31,5 mm. Konstrukcja wyklucza uszkodzenie skóry. Pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 50 szt. Kompatybilne ze strzygarką firmy Becton Dickinson model: 551



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 397

Dotyczy pakietu 92, poz. 2

Czy Zamawiający, w Pakiet - nr 92 poz. 2 dopuści strzygarkę chirurgiczną z nieruchomym ostrzem, przeznaczona do usuwania owłosienia we wszystkich procedurach medycznych. Model 5513E firmy BECTON DICKINSON POLSKA Sp. z o.o. Wyposażona w dwie diody LED: poziom i stan naładowania napięcie / natężenie robocze 3,25 V DC / 390 mA (maks.) Waga 121 gramów Wymiary 153 × 49 × 39 mm (wys. × szer. × gł.) Czas do całkowitego naładowania Maksymalnie 17 godzin. Hałas w trakcie pracy w zakresie 69-75 db. Wodoszczelność: stopień ochrony IPX7. Możliwość strzyżenia na sucho i na mokro. Żywotność akumulatora Minimum 350 cykli Typ akumulatora Litowo-jonowy 680 mAh. Czas pracy strzygarki na w pełni naładowanej baterii min 97 min. Dostępne 3 różne typy kompatybilnych ostrzy jednorazowych (ostrza ogólnego zastosowania, ostrza neurologiczne, ostrza do wrażliwych i trudno dostępnych miejsc). Strzygarka w zestawie wraz z ładowarką kompatybilną ze strzygarką chirurgiczną firmy Becton Dickinson model: 5513E Waga ładowarki: 200–250 g ±10 g Źródło zasilania: 100–240 V AC; 50–60 Hz, 30 mA. Możliwość montażu ściennego Wymiary: 80 × 61 × 44 mm (wys. × szer. × gł.), długość przewodu: 1870 mm

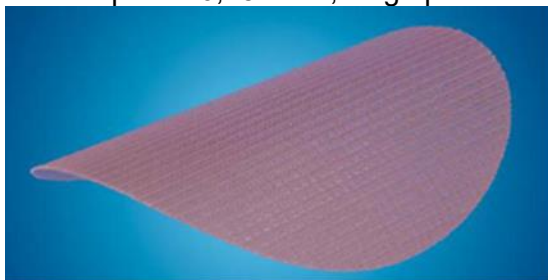


Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 398

Dotyczy pakietu 135, poz. 1,2,3

Czy Zamawiający, w Pakiet nr 135 poz. 1,2,3 dopuści siatkę do zabiegów laparoskopowych: siatki do położenia na jelitach. Ultralekka siatka monofilamentna dedykowana do procedur laparoskopowych. Siatka antyadhezyjna utworzona ze splotu włókien polipropylenowych (PP), włókien kwasu poliglikolowego (PGA). Siatka dwustronna z jedną powierzchnią PP i drugą PGA. Powierzchnia PGA, tzw. "puchnąca" - powleczone biowchłaniwalnym hydrożelem wchłaniwalny w 30 dni, na bazie zmodyfikowanego chemicznie hialuronianu sodu (HA), kokarboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenowego (PEG). Grubość siatki 0.57mm, rozmiar porów 0,25 mm², waga po absorpcji 51g/m². Rozmiar siatki bez zmian.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 399

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 3 (Dot. Pakietu 92 i 135)

Prosimy o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy do 5 dni roboczych dla zadania 92 i 135.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 400

Dotyczy wzoru umowy § 5 (Dot. Pakietu 6, 46, 92, 95, 115, 117, 135)

Prosimy o dodanie zapisu w § 5 zgodnie z poniższym:

„W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w § 5 ust. 2 niniejszej umowy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawy na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty. Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 401

Pakiet 7

Poz., 1-8

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu by strzykawki pochodziły od jednego producenta.

Są to strzykawki do różnych zastosowań i nie znajduje to uzasadnienia medycznego

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 402

Pakiet 18

Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw uniwersalny ze wzmocnieniem o składzie:

1x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm z folii PE 50µm ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1x serweta na stolik Mayo 80x142 cm z folii PE ze wzmocnieniem z polipropylenu 55x88cm , składana rewersowo

2x serweta boczna 90x75 cm, ze wzmocnieniem 60x25 cm z przylepcem o długości 84cm

1x serweta dolna 175x190 cm, ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1x serweta górna 240x150 cm ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98 cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1x taśma lepna włókninowa 9X50 cm

4x ręcznik chłonny celulozowy 20x30 cm z mikrością zabezpieczającą przed rozrywaniem

Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max.58g/m² odpornego na penetrację płynów (>175 cmH₂O, odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145kPa) o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia ≤ 1,7log10). W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyłących włókien wiskozy i celulozy (polipropylen 60 g/m²), o łącznej gramaturze w 121 g/m². Nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepnią ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 403

Pakiet 19

Poz 1

Pyt 1

Czy Zamawiający dopuści czepek typu beret, z elastyczną gumką, wykonany w włókniny polipropylenej spunbond, o gramaturze 12 g/m². Rozmiar M ± 53cm, dostępny w kolorach: zielonym lub białym. Nie zawiera lateksu. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 404

Pakiet 19

Poz 1

Pyt 2

Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny typu beret, bezlateksowy, z elastyczną gumką, wykonany z włókniny o strukturze Cluster-Keyback, składającej się z min. 70 % z wiskozy oraz mieszaniny polimerowej, o gramaturze 25 g/m². Dostępne w rozmiarze M ± 53 cm, w kolorze

zielonym lub niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 405

Pakiet 19

Poz 2

Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny, furażerka, wiązany z tyłu na troki, do włosów długich, wykonany z włókniny perforowanej o strukturze Cluster-Keyback, składająca się w 71% z wiskozy i w 29% z mieszaniny polimerowej, o gramaturze 25 g/m². Dostępny w kolorze niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 406

Pakiet 19

Poz 3

Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny, furażerka z napotnikiem, do krótkich włosów, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, z włókniny polipropylenowej SMS, o gramaturze 10 g/m². Górna, część oddychająca czepka o długości min. 20 cm. Chłonny materiał wzmocniony siatką w części bocznej o wysokości min. 12 cm, o gramaturze 47 g/m². Długość czepka min. 30 cm. Czepek w rozmiarze standardowym, w kolorze niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 407

Pakiet 19

Poz 4

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty jednorazowego użytku wykonane z SMS o gramaturze 35 g/m² z antypoślizgowym spodem, ściągane elastyczną gumką dookoła kostki. Rozmiar L, długość 40 cm. Pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 408

Pakiet 21

Poz 1-2

Prosimy o potwierdzenie, że w celu zapewnienia skuteczności środka bójczego Zamawiający oczekuje zaoferowania folii bakteriobójczych pakowanych w folię aluminiową, sterylizowanych radiacyjnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 409

Pakiet 21

Poz 1-2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania folii bakteriobójczych klasyfikowanych jako klasa III.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 410

Pakiet 100

Poz 1

Czy Zamawiający dopuści przenośną matę na podłogę o dużej chłonności płynów (3 l/m²) rozmiar 71x182 cm /±1. Budowa maty wielowarstwowa, wierzchnia warstwa hydrofilowa o trwałej niestrzępiącej się konstrukcji, wewnętrzna warstwa celulozowo poliestrowa o wysokiej

chłonności, foliowy spód nieprzemakalny, antypoślizgowy na całej powierzchni, zapobiegający ślizganiu się produktu po mokrej podłodze. Z możliwością cięcia na mniejsze elementy. Pakowana indywidualnie w folię i w opakowanie zbiorcze po 8 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 411

Pakiet 100

Poz 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania maty absorbcyjnej na rozlane płyny, z antypoślizgowym spodem na całej powierzchni maty bez konieczności przytwierdzania do podłogi, co zmniejsza ryzyko zahaczenia i potknięcia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 412

Pakiet 100

Poz 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania maty absorbcyjnej na rozlane płyny, o wysokiej chłonności min. 3l/m².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 413

Pakiet 100

Poz 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje maty na podłogę, którą można przycinać stosownie do potrzeb bez uszkodzenia maty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 414

Pakiet 100

Poz 2

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny min. 4. warstwowy jednorazowy, zamykający w rdzeniu chłonnym ponad 95% MRSA w badaniach niezależnych, oddychający (WVTR min. 3600 g/m²/24godz); wyjątkowo wytrzymały – udźwig do 170 kg; warstwa zewnętrzna zintegrowana; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem żelowym, wysoko chłonna, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, chłonność 4000-5000 g, potwierdzona przez producenta; rozmiar 101 x 228 cm +/- 3 cm, rozmiar części chłonnej podkładu 60 x 201 cm +/- 3 cm z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa; Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001, pakowany po 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 415

Pakiet 100

Poz 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zachowania bezpieczeństwa i komfortu pacjenta, oczekuje podkładu pochłaniającego zapach i wilgoć, zapewniający suchą w dotyku powierzchnię w ciągu kilku minut, nie przeciekający

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 416

PAKIET NR 18

1.Poz. 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego wzmocnionego wykonanego z materiału spełniającego wymagania normy EN 13795 tj. laminatu 2-warstwowego (polipropylen - polietylen) o gramaturze min. 55 g/m² z dodatkowymi padami chłonnymi z wiskozy o łącznej gramaturze min. 130 g/m², o współczynniku absorpcji

min. 550% w części krytycznej oraz odporności na przenikanie cieczy min. 150 H₂O w strefie niewzmocnionej i min. 139 H₂O strefie wzmocnionej oraz następującym składzie:

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona (owinięcie zestawu) 150 x 190 cm

1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 170 x 300 cm

1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 200 x 200 cm

2 samoprzylepne serwety operacyjne wzmocniona 120 x 100 cm

1 kieszeń przylepna 2 sekcje 43 x 38 cm

1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm

4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Opakowanie nie zawiera piktogramu potwierdzającego, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz kartonem-dyspenserem. Na opakowaniu zbiorczym oznaczenie sterylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 417

PAKIET NR 57

2.Poz. nr 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji ginekologicznych, w którym serwety wykonane są z laminatu 2- warstwowego, w którym jedną z warstw stanowi folia PE o grubości min. 60µm i następującym składzie:

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona (owinięcie zestawu) 150 x 190 cm

1 samoprzylepna serweta ginekologiczna z workiem do zbiórki płynów i otworem (9 x 12 cm) bez możliwości przymocowania do fartucha 250/280 x 280 cm

1 nieprzylepna serweta do podłożenia pod pośladki 75 x 90 cm

1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm

1 ręcznik celulozowy 30 x 33 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 418

ZAPISY SWZ

PROJEKT UMOWY

3.§ 6, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §6 ust. 1a do kwoty 0,2% wartości niedostarczonej części zamówienia, jednakże nie więcej niż 10% wartości niedostarczonej części zamówienia,

- §6 ust. 1b, do kwoty 0,2% wartości wadliwej części zamówienia, jednakże nie więcej niż 10% wartości reklamowanej części zamówienia.

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współzycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 419

Pakiet 15 poz. 1: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pokrowca sterylnego na przewody o rozmiarze 15x250cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 420

Pakiet 15 poz. 2: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie koszuli dla pacjenta o gramaturze 35 g/m²? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 421

Pakiet 15 poz. 3: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie nieprzemakalnego pokrycia higienicznego w rolce o rozmiarze: długość 40mb, szerokość 51cm, perforacja 50cm? Ilości zostaną odpowiednio przeliczone.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 422

Pakiet 15 poz. 5: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie prześcieradła higienicznego o gramaturze 35 g/m² o rozmiarze 210x160cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 423

Pakiet 15 poz. 6: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kompletu pościeli z powłóczką o rozmiarze 75x90cm? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 424

Pakiet 16 poz. 2: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu z jednorazowymi metalowymi nożyczkami i jednorazowym, metalowym imadłem do trzymania igły? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 425

Pakiet 16 poz.5: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu do cewnikowania z plastikową nerką zamiast tekturowej? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 426

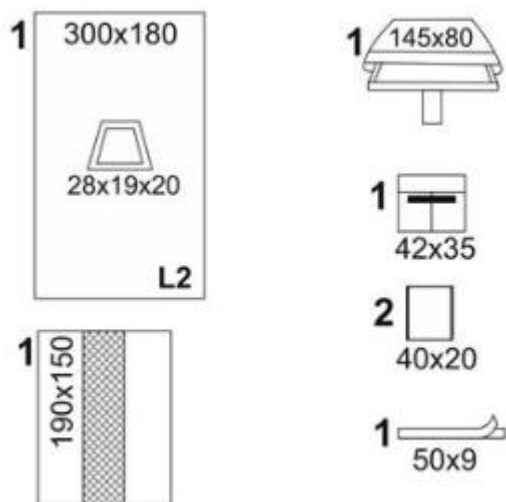
Pakiet 16 poz. 6: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu do cewnikowania z ampułką roztworu Prontosan zamiast saszetki roztworu octenilin'u? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 427

Pakiet 17 poz. 1: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie jałowego zestawu do laparoskopii wykonanego na całej powierzchni z laminatu z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 55 g/m². Folia laminatu trójwarstwowa oraz embosowana, wykonana w min. 25% z surowca pochodzącego z recyklingu w ramach obiegu zamkniętego. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H₂O. Laminat o odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa. Laminat o odporności wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa. Laminat o chłonności badanej wg. PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min.397,18 % i 218,45 ml/m² Laminat o nasiąkliwości (metodą run off) wg. PN-EN ISO 9073-11 na poziomie min. 28,80 % Laminat o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm. Proces wytwarzania laminatu musi być wolny od substancji szkodliwych i.in. ftalanów, PFAS oraz

wzbudzających szczególne obawy z tzw. listy kandydackiej REACH. Całość zestawu zawinięta w serwetę na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej oraz warstwy chłonnej o szerokości 66cm na całej długości serwety. Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m², folia 47 g/m², klej 2 g/m². Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH₂O. Serweta na stolik Mayo składana teleskopowo do środka, oznakowanie za pomocą naklejki z piktogramem ułatwia jego szybką aplikację o rozmiarze 145x80cm, warstwa chłonna 76x85cm, wykonana z folii polietylenowej oraz włókninowej warstwy chłonnej, gramatura włókniny 30 g/m², grubość folii 50µm - folia piaskowana, łączna masa powierzchniowa włókniny i folii 82 g/m², wytrzymałość na wypychanie na sucho 185 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro 180 kPa barierowość dla wody min. 300 cm H₂O, chłonność warstwy włókninowej min. 150 ml/m². Serwetki do wytarcia rąk wykonane z włókniny kompresowej 40g o rozmiarze 20x40cm – 2 szt. Zestaw w opakowaniu typu miękki blister - „folia-papier”, posiadającym cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz kolejnym kartonem (dyspenserem). Na opakowaniu zbiorczym brak kolorystycznego wskaźnika sterylizacji, wskaźniki kolorystyczne znajdują się na każdym pojedynczym opakowaniu zestawu. Skład zestawu:

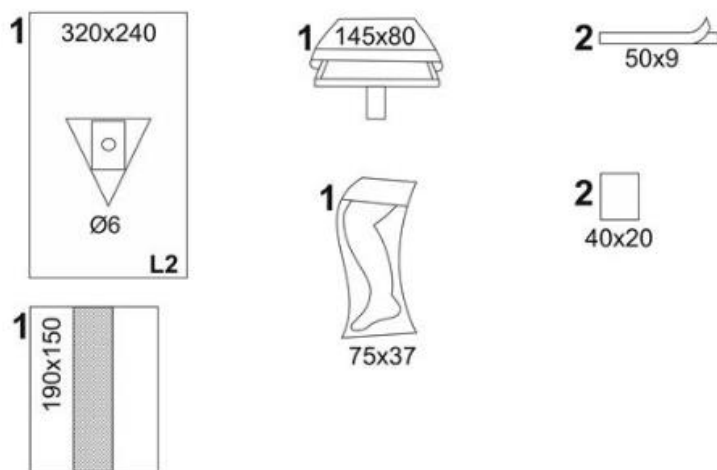


serweta 300x180cm z samoprzylepnym oknem 28x20x19cm	1
kieszon na płyny z kształtką 42x35cm	1
taśma medyczna 50x9cm	1
serweta na stół instrumentarium - owinięcie całego zestawu, rozmiar 190x150cm	1
serweta na stolik Mayo 145x80cm	1
serwetki do rąk 40x20cm	2

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ .

Pytanie 428

Pakiet 17 poz. 2: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie jałowego zestawu chirurgicznego do artroskopii stawu kolanowego wykonanego na całej powierzchni z laminatu z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 55 g/m². Folia laminatu trójwarstwowa oraz embosowana, wykonana w min. 25% z surowca pochodzącego z recyklingu w ramach obiegu zamkniętego. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H₂O. Laminat o odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa. Laminat o odporności wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa. Laminat o chłonności badanej wg. PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min. 397,18 % i 218,45 ml/m² Laminat o nasiąkliwości (metodą run off) wg. PN-EN ISO 9073-11 na poziomie min. 28,80 % Laminat o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm. Proces wytwarzania laminatu musi być wolny od substancji szkodliwych i.in. ftalanów, PFAS oraz wzbudzających szczególne obawy z tzw. listy kandydackiej REACH. Całość zestawu zawinięta w serwetę na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej oraz warstwy chłonnej o szerokości 66cm na całej długości serwety. Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m², folia 47 g/m², klej 2 g/m². Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH₂O. Serweta na stolik Mayo składana teleskopowo do środka, oznakowanie za pomocą naklejki z piktogramem ułatwia jego szybką aplikację o rozmiarze 145x80cm, warstwa chłonna 76x85cm, wykonana z folii polietylenowej oraz włókninowej warstwy chłonnej, gramatura włókniny 30 g/m², grubość folii 50µm - folia piaskowana, łączna masa powierzchniowa włókniny i folii 82 g/m², wytrzymałość na wypychanie na sucho 185 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro 180 kPa barierowość dla wody min. 300 cm H₂O, chłonność warstwy włókninowej min. 150 ml/m². Serwetki do wytarcia rąk wykonane z włókniny kompresowej 40g o rozmiarze 20x40cm – 2 szt. Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz kolejnym kartonem (dyspenserem). Na opakowaniu zbiorczym brak kolorystycznego wskaźnika sterylizacji, wskaźniki kolorystyczne znajdują się na każdym pojedynczym opakowaniu zestawu. Skład zestawu:



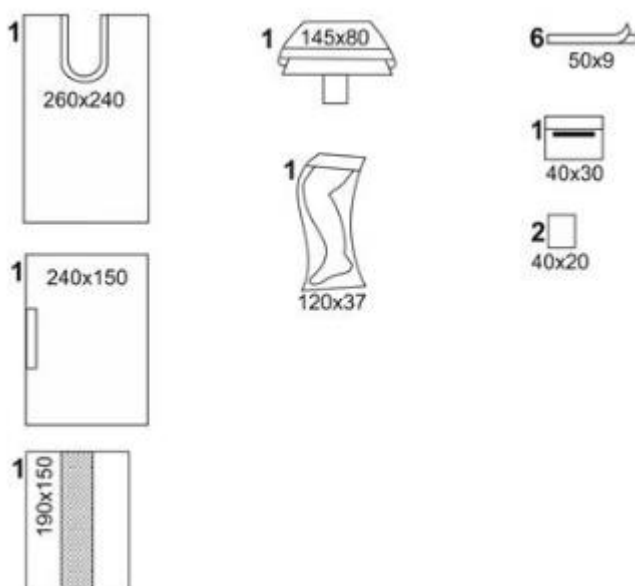
serweta z otworem elastycznym o średnicy 6cm i workiem z kształtką do zbierania płynów, rozmiar serwety 320x240cm	1
pokrowiec na nogę 75x37cm	1

taśma medyczna 50x9cm	2
serweta na stół instrumentarium- owinięcie całego zestawu	1
serweta na stolik Mayo 145x80cm	1
serwetki do rąk 20x40cm	2

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ

Pytanie 429

Pakiet 17 poz. 3: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie jałowego zestawu do chirurgii biodra wykonanego na całej powierzchni z laminatu z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 55 g/m². Folia laminatu trójwarstwowa oraz embosowana, wykonana w min. 25% z surowca pochodzącego z recyklingu w ramach obiegu zamkniętego. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H₂O. Laminat o odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa. Laminat o odporności wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa. Laminat o chłonności badanej wg. PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min.397,18 % i 218,45 ml/m² Laminat o nasiąkliwości (metodą run off) wg. PN-EN ISO 9073-11 na poziomie min. 28,80 % Laminat o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm. Proces wytwarzania laminatu musi być wolny od substancji szkodliwych i.in. ftalanów, PFAS oraz wzbudzających szczególne obawy z tzw. listy kandydackiej REACH. Całość zestawu zawinięta w serwetę na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej oraz warstwy chłonnej o szerokości 66cm na całej długości serwety. Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m², folia 47 g/m², klej 2 g/m². Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH₂O. Serweta na stolik Mayo składana teleskopowo do środka, oznakowanie za pomocą naklejki z piktogramem ułatwia jego szybką aplikację o rozmiarze 145x80cm, warstwa chłonna 76x85cm, wykonana z folii polietylenowej oraz włókninowej warstwy chłonnej, gramatura włókniny 30 g/m², grubość folii 50µm - folia piaskowana, łączna masa powierzchniowa włókniny i folii 82 g/m², wytrzymałość na wypychanie na sucho 185 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro 180 kPa barierowość dla wody min. 300 cm H₂O, chłonność warstwy włókninowej min. 150 ml/m². Serwetki do wytarcia rąk wykonane z włókniny kompresowej 40g o rozmiarze 20x40cm – 2 szt. Zestaw w opakowaniu typu miękki blister - „folia-papier”, posiadającym cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz kolejnym kartonem (dyspenserem). Na opakowaniu zbiorczym brak kolorystycznego wskaźnika sterylizacji, wskaźniki kolorystyczne znajdują się na każdym pojedynczym opakowaniu zestawu. Skład zestawu:



serweta z przylepcem 260x240cm z wycięciem U 100x20cm	1
serweta z przylepcem 240x150cm	1
pokrowiec na nogę 120x37cm	1
kieszonka na płyny z kształtką 40x30cm	1
taśma medyczna 50x9cm	6
serweta na stół instrum. 190x150cm	1
serweta na stół Mayo 145x80cm	1
serwetki do rąk 40x20cm	2

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 430

Pakiet 17 poz. 4: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie jałowej serwety chirurgicznej wykonanej na całej powierzchni z włókniny dwuwarstwowej, nieprzemakalnej, polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 55 g/m², w rozmiarze 150x90cm. Serweta w opakowaniu torebka papierowo-foliowa, posiadająca dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. dodatkowo zapakowana w karton zbiorczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 431

Pakiet 17 poz. 5: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie jałowej serwety chirurgicznej samoprzylepnej wykonanej na całej powierzchni z włókniny dwuwarstwowej, nieprzemakalnej, polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 55 g/m², w rozmiarze 180x150cm. Serweta w opakowaniu torebka papierowo-foliowa, posiadająca dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. dodatkowo zapakowana w karton zbiorczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 432

Pakiet 17 poz. 6: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie jałowej serwety chirurgicznej wykonanej na całej powierzchni z włókniny dwuwarstwowej, nieprzemakalnej, polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 55 g/m², w rozmiarze 240x150cm z wycięciem w kształcie litery „U” w rozmiarze 63x7cm z przylepcem. Serweta w opakowaniu torebka papierowo-foliowa, posiadająca dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. dodatkowo zapakowana w karton zbiorczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 433

Pakiet 17 poz. 7: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie jałowej serwety chirurgicznej wykonanej na całej powierzchni z włókniny dwuwarstwowej, nieprzemakalnej, polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 55 g/m², w rozmiarze 90x75cm z umieszczonym centralnie przylepnym otworem 6x8cm. Serweta w opakowaniu torebka papierowo-foliowa, posiadająca dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. dodatkowo zapakowana w karton zbiorczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 434

Pakiet 17 poz. 8: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie serwety na stolik Mayo, składanej teleskopowo do środka, oznakowanej za pomocą naklejki z piktogramem ułatwiającym jej szybką aplikację o rozmiarze 145x80cm wykonanej z folii polietylenowej oraz włókninowej warstwy chłonnej, gramatura włókniny 24 g/m², grubość folii 50µm - folia piaskowana, wytrzymałość na wypychanie na sucho i na mokro ≥80 kPa, barierowość dla wody ≥123 cm H₂O, kolor niebieski. Serweta w opakowaniu torebka papierowo-foliowa, dodatkowo zapakowana w karton zbiorczy. Na opakowaniu zbiorczym brak kolorystycznego wskaźnika sterylizacji, wskaźniki kolorystyczne znajdują się na każdym pojedynczym opakowaniu serwety.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 435

Pakiet 18 poz. 1: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu chirurgicznego uniwersalnego wykonanego na całej powierzchni z laminatu z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 55 g/m². Folia laminatu trójwarstwowa oraz embosowana, wykonana w min. 25% z surowca pochodzącego z recyklingu w ramach obiegu zamkniętego. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H₂O. Laminat o odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa. Laminat o odporności wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa. Laminat o chłonności badanej wg. PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min. 397,18 % i 218,45 ml/m² Laminat o nasiąkliwości (metodą run off) wg. PN-EN ISO 9073-11 na poziomie min. 28,80 % Laminat o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm. Proces wytwarzania laminatu musi być wolny od substancji szkodliwych i.in. ftalanów, PFAS oraz wzbudzających szczególne obawy z tzw. listy kandydackiej REACH. Całość zestawu zawinięta w serwetę na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej oraz warstwy chłonnej o szerokości 66cm na całej długości serwety. Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m², folia 47 g/m², klej 2 g/m². Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH₂O. Serweta na stolik Mayo składana teleskopowo do środka, oznakowanie za pomocą naklejki z piktogramem ułatwia jego szybką aplikację o rozmiarze 145x80cm, warstwa chłonna 76x85cm, wykonana z folii polietylenowej oraz włókninowej warstwy chłonnej, gramatura włókniny 30 g/m², grubość folii 50µm - folia piaskowana, łączna masa powierzchniowa włókniny i folii 82 g/m², wytrzymałość na

wypychanie na sucho 185 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro 180 kPa barierowość dla wody min. 300 cm H₂O, chłonność warstwy włókninowej min. 150 ml/m², skład zestawu:

- serweta na stolik Mayo (parametry jak wyżej) - 1 szt
- serweta na stół do instrumentarium (parametry jak wyżej) - 1 szt
- dolna serweta samoprzylepna o rozmiarze 180x170cm - 1 szt
- górna serweta samoprzylepna o rozmiarze 150x240cm - 1 szt
- boczna serweta samoprzylepna o rozmiarze 90x75cm - 2 szt
- taśma medyczna 9x50cm - 1 szt
- serwetki do rąk włókninowe niepyłące 20x40cm - 2 szt
- kieszeń przezroczysta 1-komorowa 40x30cm - 1 szt

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz kolejnym kartonem (dyspenserem). Na opakowaniu zbiorczym brak kolorystycznego wskaźnika sterylizacji, wskaźniki kolorystyczne znajdują się na każdym pojedynczym opakowaniu zestawu. Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ .

Pytanie 436

Pakiet 49. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu do cesarskiego cięcia wykonanego z laminatu o gramaturze 55 g/m² (wymagana w SWZ min. 56 g/m²)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 437

Pakiet 49. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu do cesarskiego cięcia z włókninowymi, chłonnymi ręcznikami do rąk (wymagane w SWZ celulozowe)? Pragniemy poinformować, że zaoferowana włóknina znacznie mniej pyli niż celuloza. Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody czy dopuści ręczniki celulozowe o rozmiarze 30x40cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 438

Pakiet 49. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu do cesarskiego cięcia z fartuchami w rozmiarze L x 2 szt. i XL x 1 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 439

Pakiet 65 poz. 1 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pieluchomajtki o długości pieluchy 690mm? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 440

Pakiet 65 poz. 2 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pieluchomajtki o długości pieluchy 800mm? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 441

Pakiet 65 poz. 3 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pieluchomajtki o długości pieluchy 930mm? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 442

Pakiet 65 poz. 4 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pieluszki dla dzieci od 2-5 kg: Wkład chłonny z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłodnego zapobiegające wyciekom w obszarze pachwinowym. Elastyczne uszy w tylnej

części wyrobu zamiast elastycznych ściągaczy taliowych. Zapięcia na rzepy do wielokrotnego mocowania. Warstwa izolacyjna - laminat paroprzepuszczalny.

Wymiary: +/- 5 %

- długość całkowita: 380mm
- długość wkładu chłonnego: 300mm
- całkowita szerokość: 290mm
- szerokość wkładu chłonnego (przód-tył-przód) 100-85-100mm
- masa nie mniej niż 15,7g
- chłonność nie mniej niż 270g, retencja 110g (wg. NAFC), opakowanie 82 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 443

Pakiet 65 poz. 5 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pieluszki dla dzieci od 5-9 kg: Wkład chłonny z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego zapobiegające wyciekom w obszarze pachwinowym. Elastyczne uszy w tylnej części wyrobu zamiast elastycznych ściągaczy taliowych. Zapięcia na rzepy do wielokrotnego mocowania. Warstwa izolacyjna - laminat paroprzepuszczalny.

Wymiary: +/- 5 %

- długość całkowita: 435mm
- długość wkładu chłonnego: 330mm
- całkowita szerokość: 310mm
- szerokość wkładu chłonnego (przód-tył-przód) 110-85-110mm
- masa nie mniej niż 21,4g
- chłonność nie mniej niż 490g, retencja 190 g (wg. NAFC), opakowanie 70 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 444

Zapytania do wzoru umowy oraz SWZ:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie będzie żądał wydruków temperatury ze środków transportu w przypadku wyrobów medycznych, dla których producent nie określił szczególnych, odbiegających od standardowych warunków transportu, tzn w przypadku wyrobów medycznych, które mogą być przewożone bez uszczerbku na jakości w standardowych środkach transportu firmy kurierskiej? Jeśli warunki przechowywania wyrobu określone przez producenta odpowiadają standardowym temperaturom występującym w Polsce nie ma potrzeby przewożenia wyrobu w specjalnie przystosowanych samochodach-chłodniach i podnoszenia tym samym kosztów transportu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 445

Zapytania do wzoru umowy oraz SWZ:

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kary umownej za odstąpienie od umowy do 5% pozostałej do realizacji wartości netto umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie 446

Pakiet 57

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do operacji ginekologicznych o składzie:

1. serweta chirurgiczna o wymiarach 200 x 270 x 220 cm, zintegrowana z nogawicami i ekranem anestetycznym, posiadająca otwór w okolicy krocza o wymiarach 13x 24 cm,
- 4.organizator przewodów samoprzylepny 9x18 cm-1szt

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 447

Pakiet 128 poz.3,4



Czy Zamawiający wymaga ubrania chirurgicznego wykonanego z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze min. 49g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Spełniając wymóg art. 284 ust. 2 i ust. 6 treść pytań wraz z wyjaśnieniami udostępniamy na stronie internetowej prowadzonego postępowania. Powyższe odpowiedzi Zamawiającego oraz zmiany stanowią integralną część SWZ i należy je uwzględnić w treści składanej oferty.

Sporządził:

.....
(Na oryginale właściwy podpis:
Inspektor Działu Zamówień Publicznych SPZOZ w Wieluniu
Magdalena Pałyga)

Zatwierdził:

.....
podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej
(Na oryginale właściwy podpis: Dyrektor SPZOZ w Wieluniu Anna Freus)