



DZP/119/AK/23

Tychy, 14.04.2023r.

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, pn.: „Dostawa sprzętu jednorazowego oraz wielorazowego użytku” – nr sprawy: 4/23/ZP/PN

Wyjaśnienia treści SWZ

Zamawiający informuje, że w terminie określonym w art. 135 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Pzp udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1:

Dotyczy: pakiet nr 17 pozycja 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie kabla o długości 2,4 metra ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2:

Dotyczy: pakiet nr 17 pozycja 3

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu

obwód kończyny pacjenta : 25-35 cm, szerokość 14 cm ? Bez czerwonej zatyczki. Reszt bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3 :

Dotyczy: pakiet nr 17 pozycja 4

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu obwód kończyny pacjenta : 33-47 cm, szerokość 17 cm ? Bez czerwonej zatyczki. Reszt bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4 :

Dotyczy: pakiet nr 17 pozycja 8

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika bez widocznego ref produktu na wtyczce ? Reszta bez zmian

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 115 530 750,00 zł



Pytanie nr 5 :**Dotyczy: pakiet nr 17 pozycja 9**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 9 z pakietu 17 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający zaleca dokładne zapoznanie się z treścią SWZ, ponieważ tam (w rozdz. III pkt 12) wyraźnie poinformował, że działanie takie jest technicznie niemożliwe ze względu na konstrukcje publikowanych ogłoszeń.

Pytanie nr 6 :**Dotyczy: pakiet nr 15**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 15 w poz. 1-3 wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt. :

- poz. 1 – 300 op
- poz. 2 – 3 op
- poz. 3 – 3 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 :**Dotyczy: pakiet nr 15 pozycja 1 - 3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 15 w poz. 1-3 nakłuwacze, których mechanizm działania uwalnia się poprzez naciśnięcie miejsca nakłucia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 :**Dotyczy: pakiet nr 5 pozycja 9**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 5 poz. 9 i czy dopuści: Jednorazowe ręczniki wykonane z bardzo chłonnej włókniny o gramaturze 70g/m² będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o rozmiarze 34x40cm, pakowane po 300szt. w rolce? lub Jednorazowe ręczniki wykonane z bardzo chłonnej włókniny o gramaturze 70g/m² będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o rozmiarze 34x40cm, pakowane po 200szt. w rolce? W PRZYPADKU ZGODY PROAIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź:

Zamawiający zaleca dokładne zapoznanie się z treścią SWZ, ponieważ tam (w rozdz. III pkt 12) wyraźnie poinformował, że działanie takie jest technicznie niemożliwe ze względu na konstrukcje publikowanych ogłoszeń.

Pytanie nr 9 :**Dotyczy: wzoru umowy**

Prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 4 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy. lub o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 4 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 5% wartości netto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności. lub Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy

Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wskazanych zmian zapisów.

Pytanie nr 10:

Dotyczy: pakiet nr 6 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści spódniczki w rozmiarze uniwersalnym? Gumka w pasie pozwala dopasować spódniczkę do dowolnej sylwetki

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11 :

Dotyczy: pakiet nr 19

Czy Zamawiający dopuści taśmy do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: o specyfikacji bardzo zbliżonej do wymagań Zamawiającego:

Taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, uniwersalna, do leczenia nietrzymania moczu zarówno z dostępu przeżasnionowego jak i nadłonowego; jednorazowa, całkowicie niewchłaniaalna, sterylna, w osłonce politetylenowej dwu-częściowej, wykonana z polipropylenu monofilamentowego. Długość taśmy 450 mm ze znacznikiem środka, szerokość 1,10 cm, grubość 0,50mm, gramatura 57g/m²; Końcówki taśmy zakończone nitkami z pętelkami ułatwiającymi mocowanie do prowadnicy. Oferowane przez nas taśmy stosowane są w wielu jednostkach szpitalnych w całej Polsce. Dopuszczenie naszego produktu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z posiadanymi prowadnicami lub użyczenia na czas trwania umowy narzędzi wielorazowych (prowadnic) do zakładania w/w taśm.

Pytanie nr 12:

Dotyczy: pakiet nr 18 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler okrężny, wygięty, z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie

- od 1,4 mm do 2,2 mm, rozmiar staplera 21 mm, wysokość zszywki otwartej 4,5 mm
- od 1,4 mm do 2,2 mm, rozmiar staplera 24 mm, wysokość zszywki otwartej 4,5 mm
- od 1,6 mm do 2,4 mm, rozmiar staplera 26 mm, wysokość zszywki otwartej 4,8 mm
- od 1,6 mm do 2,4 mm, rozmiar staplera 29 mm, wysokość zszywki otwartej 4,8 mm
- od 1,8 mm do 2,6 mm, rozmiar staplera 32 mm, wysokość zszywki otwartej 5,0 mm

Bez obrotowego ostrza i bez sygnału dźwiękowego wystrzelenia zszywek. Posiada zintegrowaną blokadę bezpieczeństwa. Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 13:

Dotyczy: pakiet nr 18 pozycja 2,3

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler zamykająco-tnący z prostą główką, długość linii cięcia 40 mm. Stapler umożliwi 7-krotne przeładowanie ładunku i 8 wystrzeleni podczas jednego zabiegu operacyjnego, zawiera ładunek w kolorze zielonym do tkanki grubej o wysokości zszywki otwartej 4,8 mm, po zamknięciu 2 mm. Zszywki wykonane ze stopu tytanu. Ładunek bez chwytnej powierzchni, pakowane pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 14:**Dotyczy: pakiet nr 18 pozycja 4, 5**

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do jednorazowego staplera zamykająco-tnącego z prostą główką, długość linii cięcia 40 mm do tkanki grubej. Wysokość otwartej zszywki 4,8 mm, po zamknięciu 2,0 mm. Zszywki zamykają się w kształt litery „B”. Zszywki wykonane ze stopu tytanu. Ładunek bez chwytnej powierzchni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 15:**Dotyczy: pakiet nr 18 pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler liniowy z nożem wbudowanym w ładunek, bez sekwencyjnej regulacji wysokości zszywek, przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu) i grubej (2,0 mm po zamknięciu). Stapler kompatybilny z ładunkiem posiadającym cztery rzędy zszywek wykonanych ze stopu tytanu, o długości linii szwu 65,1 mm. Rączka staplera pakowana z ładunkiem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 16**Dotyczy: pakiet nr 18 pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler liniowy z nożem wbudowanym w ładunek, bez sekwencyjnej regulacji wysokości zszywek, przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu) i grubej (2,0 mm po zamknięciu). Stapler kompatybilny z ładunkiem posiadającym cztery rzędy zszywek wykonanych ze stopu tytanu, o długości linii szwu 85,1 mm. Rączka staplera pakowana z ładunkiem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 17**Dotyczy: pakiet nr 18 pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem, bez sekwencyjnej regulacji wysokości zszywek, przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu) i grubej (2,0 mm po zamknięciu). Ładunek posiadający cztery rzędy zszywek ze stopu tytanu o długości linii szwu 65,1 mm. Nóż zintegrowany z ładunkiem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 18**Dotyczy: pakiet nr 18 pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem, bez sekwencyjnej regulacji wysokości zszywek, przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu) i grubej (2,0 mm po zamknięciu). Ładunek posiadający cztery rzędy zszywek ze stopu tytanu o długości linii szwu 85,1 mm. Nóż zintegrowany z ładunkiem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego asortymentu.

Pytanie nr 19**Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie ilości sztuk w pakiecie nr 21 w pozycji 1 w zależności od oczekiwanego rozmiaru pieluchomajtki. Podanie tych ilości opakowań umożliwi producentom złożenie konkurencyjnej oferty cenowej. Bez tej informacji oferta cenowa będzie kalkulowana do najdroższej pieluchy w rozmiarze XL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni pierwotnych zapisów

Pytanie nr 20

Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 1) pieluchomajtki w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 1) pieluchomajtki w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 1) pieluchomajtki w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 1) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu paroprzepuszczalnego jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 24

Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści ale nie ustanawia jako wymóg minimalny.

Pytanie nr 26**Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 1) pieluchomajtek dla dorosłych posiadających system szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 27**Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 1) 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 ale nie wymaga.

Pytanie nr 28**Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 1**

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 1) pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Brak ściągacza taliowego powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz może wydostawać się w miejscach, w których nie ma dobrego przylegania do ciała pacjenta, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak minimum jednego – tylnego, ściągacza taliowego naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź:

Zamawiający – zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 25 - nie ustanawia ściągacza taliowanego jako wymogu minimalnego.

Pytanie nr 29**Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 2**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 2) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dzieci, które posiadają minimum jeden (tylny) ściągacz taliowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 30**Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 2**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 2) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dzieci, które posiadają miejsce we wkładzie chłonnym na pępowinę, które zapewnia ochronę i zabezpieczenie kikutu pępowinowego noworodka oraz daje możliwość kontrolowania procesu gojenia się bez konieczności odpinania pieluchy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 31**Dotyczy: pakiet nr 21 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 21, pozycja 2) możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci wystawionych przez producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32**Dotyczy: pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści Kaniula dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE, wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click. Zawias koreczka ustawiony fabrycznie pod kątem ok. 45 stopni do cewnika co ogranicza możliwość odklejenia kaniuli w czasie otwierania/zamykania, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC, logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli, skrzydełka z 3 otworami do przyszycia. Wymagane rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,9) 36ml/min; 20G/32mm (1,1) 60ml/min; 18G/45mm (1,3) 90ml/min; 17G/45mm (1,5) 125ml/min; G16/45mm (1,7) 180ml/min; G14/45mm (2,1) 270ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33**Dotyczy: pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną o następujących parametrach:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonane z teflonu PTFE
- wyposażona w skrzydełka
- wyposażona w koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- z portem bocznym
- 4 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.
- w rozmiarach:
 - 24G 0,7x19 mm przepływ min. 18ml/min.
 - 22G 0,9x25 mm przepływ min. 33ml/min.
 - 20G 1,1x32 mm przepływ min. 55ml/min.
 - 18G 1,3x45 mm przepływ min. 85ml/min.
 - 16G 1,8x45 mm przepływ min. 200ml/min.
 - 14G 2,1x45 mm przepływ min. 270ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34**Dotyczy: pakiet nr 3 poz.7**

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE, VFE min 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w

uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga i nie dopuszcza.

Pytanie nr 35

Dotyczy: pakiet nr 3 poz.8

Czy Zamawiający wymaga przyrządu bursztynowego do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE, VFE min 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga i nie dopuszcza.

Pytanie nr 36

Dotyczy: pakiet nr 3 poz.6-8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów wolnych od ftalanów, z informacją na opakowaniu jednostkowym ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 37

Dotyczy: pakiet nr 3 poz.6-8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z filtrem odpowietrzającym o skuteczności filtracji bakteryjnej min. 99,9999941% i wirusowej min. 99,99964%, stanowiący system zamknięty w rozumieniu definicji NIOSH.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 38

Dotyczy: pakiet nr 10

Czy Zamawiający dopuści próżnościąg położniczy jednorazowego użytku, renomowanej firmy Clinical Innovations, posiadający odpowiednio wyprofilowany, ergonomiczny uchwyt, ze wskaźnikiem wartości wytworzonej próżni w postaci czytelnej podziałki oraz łatwo dostępny zawór zwalniający próżnię? Próżnościąg posiada atraumatyczne miseczki w kształcie grzyba o średnicy 50mm odpowiednie do zastosowania w przypadku każdego ułożenia płodu oraz cesarskiego cięcia lub elastyczne miękkie miseczki w kształcie dzwonu o średnicy 59mm do wyboru przez Zamawiającego. Elastyczne połączenie między pelotą, a uchwytem, z podziałką, ułatwia umieszczenie peloty we właściwym miejscu oraz bezproblemowe manewrowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Dotyczy: pakiet nr 14

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 14 pozycji 1, zwiększy to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający zaleca dokładne zapoznanie się z treścią SWZ, ponieważ tam (w rozdz. III pkt 12) wyraźnie poinformował, że działanie takie jest technicznie niemożliwe ze względu na konstrukcje publikowanych ogłoszeń.

Pytanie nr 40**Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja nr 1**

Czy zamawiający dopuści maski w rozmiarze S?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41**Dotyczy: pakiet nr 4 pozycja nr 1**

Czy zamawiający dopuści maski z drenem o długości 210cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42**Dotyczy: pakiet nr 5 pozycja nr 9**

Czy zamawiający dopuści ręczniki o wymiarach 30cm x 33cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43**Dotyczy: pakiet nr 5 pozycja nr 9**

Czy zamawiający dopuści ręczniki o wymiarach 40cm x 70cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 44**Dotyczy: pakiet nr 8 pozycja nr 1**

Czy zamawiający sondę wykonaną z medycznego PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45**Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja nr 1**

Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu (zamiast pryzmatu)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46**Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja nr 2**

Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu (zamiast pryzmatu)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47**Dotyczy: pakiet nr 13 pozycja nr 2**

Czy zamawiający dopuści igły o długości 120mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48**Dotyczy: pakiet nr 22 pozycja nr 1**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu, aby żel posiadał raport bezpieczeństwa produktu kosmetycznego oraz badania dermatologiczne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49**Dotyczy: pakiet nr 22 pozycja nr 2**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu, aby żel posiadał raport bezpieczeństwa produktu kosmetycznego oraz badania dermatologiczne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50**Dotyczy: pakiet nr 22 pozycja nr 2**

Czy zamawiający dopuści myjki o wymiarach 12cm x 20cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 51**Dotyczy: pakiet nr 22 pozycja nr 2**

Czy zamawiający dopuści myjki pakowane po 24 sztuki, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52**Dotyczy: pakiet nr 22 pozycja nr 3**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu, aby żel posiadał raport bezpieczeństwa produktu kosmetycznego oraz badania dermatologiczne

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od wskazanego wymogu.

Pytanie nr 53**Dotyczy: pakiet nr 22 pozycja nr 3**

Czy zamawiający dopuści prostokątną myjkę do mycia ciała, pokrytą środkiem myjącym o neutralnym pH (5,5), aktywowanym poprzez zwilżenie wodą, wykonaną z poliestru, o gramaturze 100g/m² w rozmiarze 12 cm x 20 cm, o grubości ok 0,5cm, jednorazowego użytku, bez lateksu, pakowana po 24 sztuki, na opakowaniu graficzna instrukcja użytkowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 54**Dotyczy: wzoru umowy §6 ust. 1.**

Czy Zamawiający zmniejszy łączną maksymalną wysokość kar do 20%?

Odpowiedź:

Zamawiający zmniejszy łączną maksymalną wysokość kar do 30%.

Pytanie nr 55**Dotyczy: wzoru umowy §6 ust. 2.3)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar do 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 56**Dotyczy: część IX SWZ**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu z IX części SWZ na zapis zgodny z art. na zapis zgodnego z art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019:

„Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

W nawiązaniu do brzmienia art. 106 ust. 3. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

Brak zgody na powyższe może spowodować liczne odrzucenia ofert, unieważnienie a w konsekwencji przedłużający się czas i koszt trwania postępowania.”

Odpowiedź:

Wykonawca zacytował tylko część treści art. 107.2 . który dalej brzmi: „...o ile przewidział to w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia”. Zapis jest więc zgodny z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp.

Zgoda na uzupełnianie powoduje niejednokrotnie „bylejakość” składanych przez Wykonawców ofert a tym samym wydłuża czas i koszt prowadzonego postępowania spowodowany licznymi wezwaniami. W związku z powyższym Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Część dotycząca zacytowanego art. 106 ust 3 – zgodnie z jego brzmieniem.

Pytanie nr 57**Dotyczy: pakiet nr 16**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koreczka Combi w opakowaniu typu blister-pack?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58**Dotyczy: pakiet nr 17 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie czujników dla dorosłych o wadze powyżej 50 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 59**Dotyczy: pakiet nr 17**

Prosimy o dopuszczenie czujnika z przewodem o długości 0,9m.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 60**Dotyczy: pakiet nr 17 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie mankietu o szer. 14,5 cm dedykowanego dla obwodu kończyny 27-35 cm, wykonanego z poliuretanu z balonem z TPU i drenem z PVC, bez zawartości lateksu, spełniającego pozostałe wymagania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 61**Dotyczy: pakiet nr 17 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie mankietu o szer. 16,6 cm i dł. 66 cm dedykowanego dla obwodu kończyny 35-45 cm, spełniającego pozostałe wymagania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62**Dotyczy: pakiet nr 17 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie przewodu o długości 2,5m

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 63**Dotyczy: pakiet nr 17 poz. 8**

Prosimy o dopuszczenie czujników o średnicy 6mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy spełnieniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 64**Dotyczy: pakiet nr 17 poz. 9**

Prosimy o dopuszczenie czujników o kształcie okrągłym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy spełnieniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 65**Dotyczy: pakiet nr 17 poz. 9**

Prosimy o dopuszczenie czujników o przewodzie 90 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy spełnieniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 66**Dotyczy: pakiet nr 17 poz. 9**

Prosimy o dopuszczenie przewodów przedłużających o długości 2,4m

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 67**Dotyczy: pakiet nr 17 poz. 9**

Prosimy o dopuszczenie czujników pakowanych pojedynczo - każdy czujnik posiada etykietę.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68**Dotyczy: pakiet nr 23 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie czujników pakowanych pojedynczo - każdy czujnik posiada etykietę.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69**Dotyczy: pakiet nr 23 poz. 2**

Prosimy o wskazanie w jakiej technologii pracuje moduł/ czujnik SpO2 (Nellcor/ Oximax/ Masimo/ Digital).

Odpowiedź:

Technologia producenta kardiomonitorów comen.

Pytanie nr 70**Dotyczy: pakiet nr 2 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych 25G długość 120mm z prowadnicą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 71**Dotyczy: pakiet nr 3 poz. 1,2**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o objętości wypełnienia 1,9 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 72**Dotyczy: pakiet nr 3 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 45cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 73**Dotyczy: pakiet nr 3 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści biuretę do infuzji o pojemności 150ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74**Dotyczy: pakiet nr 3 poz. 5**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający zaleca dokładne zapoznanie się z treścią SWZ, ponieważ tam (w rozdz. III pkt 12) wyraźnie poinformował, że działanie takie jest technicznie niemożliwe ze względu na konstrukcje publikowanych ogłoszeń.

Pytanie nr 75**Dotyczy: pakiet nr 3 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą o długości 5,5cm w części przezroczystej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 76**Dotyczy: pakiet nr 4 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem z drenem o długości 210cm+/- 5%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77**Dotyczy: pakiet nr 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści szpatułki w rozmiarze 17x150mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78**Dotyczy: pakiet nr 5 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści patyczki pakowane w opakowania a'200szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79**Dotyczy: pakiet nr 5 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści aparaty do golenia w opakowaniu a'50szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 80**Dotyczy: pakiet nr 5 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści aparaty do golenia w opakowaniu a'50szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź:

W pozycji numer 6 Zamawiający oczekuje szyny Zimmera – dopuszcza pakowane po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 81**Dotyczy: pakiet nr 5 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie a'100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości??

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82**Dotyczy: pakiet nr 6 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jednorazową spódnicę w uniwersalnym rozmiarze

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83**Dotyczy: pakiet nr 8 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstekena wykonane z silikonu w rozmiarach CH 18 i CH 20?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 84**Dotyczy: pakiet nr 9 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta?

Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakiegokolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 85

Dotyczy: pakiet nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców o nieznacznej różnicy grubości ma palcu 0,11+/- 0,01mm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 86

Dotyczy: pakiet nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane i polimerowane wewnątrz?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 87

Dotyczy: pakiet nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane pod kątem odporności na przenikanie substancji chemicznych (etanol 70%, alkohol izopropylowy 70%) lecz bez informacji o barierowości na opakowaniu?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 88

Dotyczy: pakiet nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści fabrycznie oznakowanie na opakowaniu norma EN ISO 374-5:2016, norma ta jest równoważna do amerykańskiej normy ASTM F1671??

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 89

Dotyczy: pakiet nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny myjkę o gramaturze 90g/m²?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 90

Dotyczy: pakiet nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 20 cm x 20 cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 91

Dotyczy: pakiet nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 92**Dotyczy: pakiet nr 7**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pakiecie 7 zaakceptuję dostawę towaru za pośrednictwem firmy kurierskiej bez obecności Wykonawcy lub jego przedstawicieli podczas odbioru towaru przez Zamawiającego? Rezygnacja z tych wymagań wpłynie korzystnie na obniżenie wartości oferty, ze względu na brak konieczności delegowania pracownika do wykonania tych czynności.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 93**Dotyczy: pakiet nr 7**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedłożenia próbek dla pakietu 7 i dokonanie sprawdzenia zgodności zaofertowanego produktu z kartą katalogową.

Odpowiedź

W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający NIE WYMAGA złożenia próbek.

Pytanie nr 94**Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 6-8**

Czy zamawiający wydzieli poz.6-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź

Zamawiający zaleca dokładne zapoznanie się z treścią SWZ, ponieważ tam (w rozdz. III pkt 12) wyraźnie poinformował, że działanie takie jest technicznie niemożliwe ze względu na konstrukcje publikowanych ogłoszeń.

Pytanie nr 95**Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 6-8**

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 96**Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów.

Pytanie nr 97**Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 6**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów.

Pytanie nr 98**Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 7-8**

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 99**Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 7-8**

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 100**Dotyczy: pakiet nr 6 pozycja 1**

Czy zamawiający oczekuje fartucha włókninowego?

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje fartucha niejałowego z przeznaczeniem jako okrycie wierzchnie wykonanego z: flizeliny, włókniny polipropylenowej, lub włókniny SMS.

Pytanie nr 101**Dotyczy: pakiet nr 16 pozycja 1-2**

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 102**Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 1**

W związku z charakterystyką rękawic prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli oraz czy dopuści i będzie wymagał jako rozwiązanie równoważne pod względem funkcjonalności rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, polimeryzowanych od wewnątrz, z mikroteksturovanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10 µg/g - badania z jednostki niezależnej wg EN 455-3, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon- wyniki badań z jednostki niezależnej, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytotatyków zgodnie z ASTM D6978- wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli to, co opisał w formularzu a wskazany asortyment – dopuszcza ale nie wymaga. Zagadnienie równoważności zostało wyjaśnione w pytaniu nr 130.

Pytanie nr 103**Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, jednorazowego użytku, sterylne, o anatomicznym kształcie zapewniającym dobrą chwytność i dobre dopasowanie do dłoni a równocześnie elastyczność i wytrzymałość przy zakładaniu, typowa długość min 280mm, koniec mankietu zrolowany, odpowiednio przylegający do ręki, spełniające normę EN 455, szczelność rękawicy AQL na poziomie 0,65, o rozmiarach 5,5 do 9,0, na opakowaniu wyraźnie oznaczone: rozmiar, data ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 104**Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne o anatomicznym kształcie zapewniającym dobrą chwytność i dobre dopasowanie do dłoni a równocześnie elastyczność i wytrzymałość przy zakładaniu, jednorazowego użytku, sterylne, o typowej długości 400mm, dobrze przylegający, spełniające normę EN 455, szczelność rękawicy AQL na poziomie 0,65. Na opakowaniu wyraźnie oznaczony rozmiar oraz data ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105**Dotyczy: pakiet nr 11 pozycji 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o szczelności AQL na poziomie 0,65 zgodnie z wymaganiami normy EN 455-1?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106**Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 4**

Czy Zamawiający wymaga wyraźnej tekstury na powierzchni zewnętrznej, która zagwarantuje pewność chwytu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 107**Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 4**

Czy Zamawiający wymaga rękawic z mankietem wyposażonym w lepłą opaskę adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy z przedramienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 108**Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne Rękawice nitrylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, teksturowane na końcach palców, chlorowane od wewnątrz, w kolorze niebieskim, AQL 1,5, długość min 240mm, grubość na palcu $0,08 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,08 \pm 0,03$ mm, zgodne z EN 455-1,2,3,4, EN 420, EN ISO 374-1(typB) i EN ISO 374-5, przebadane na min 5 substancji chemicznych wg EN 16523, odporne przez min 30 min na aktywne składniki środków dezynfekcyjnych: 1-propanol, etanoloamina-potwierdzone wynikami badań wg EN 16523 z jednostki niezależnej, odporne na przenikanie min 10 cytostatyków - potwierdzone wynikami badań wg ASTM D6978 z jednostki niezależnej i nadrukiem na opakowaniu, op. a100szt, rozm. XS-XL?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 109**Dotyczy: pakiet nr 6 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści spodniczkę w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 110**Dotyczy: pakiet nr 19 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jałową taśmę wykonaną z monofilamentowej przędzy polipropylenowej o grubości 0,16 mm (skład: polipropylen 100%), wytwarzana techniką dziewiarską, przeznaczona do podwieszania cewki moczowej beznapięciową metodą TVT i TOT. Masa powierzchniowa taśmy bez uchwytów: 65 – 75 g/m², długość bez uchwytów 450 mm (+ / - 3 mm), szerokość 11 mm (+ / - 2 mm), porowatość 67%, brzegi wykończone atraumatycznie (niepowodujące podrażnień tkanki podczas implantacji), bez dodatkowej osłonki, niebieskie końcówki (uchwyty) zapewniające lepszą widoczność w polu operacyjnym. Termin ważności 5 lat od daty produkcji. Wyrób pakowany w kartonik oraz podwójny rękaw papierowo – foliowy z fałdą z etykietą i instrukcją używania.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 111**Dotyczy: pakiet nr 17 pozycja 1**

Bardzo proszę o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 17 do osobnego zadania. Wskazana technologia czujników SpO₂ ogranicza możliwość przystąpienia do przetargu producenta kardiomonitora IntelliVue i kompatybilnych do niego oryginalnych akcesoriów.

Odpowiedź:

Zamawiający zaleca dokładne zapoznanie się z treścią SWZ, ponieważ tam (w rozdz. III pkt 12) wyraźnie poinformował, że działanie takie jest technicznie niemożliwe ze względu na konstrukcje publikowanych ogłoszeń.

Pytanie nr 112**Dotyczy: pakiet nr 17 pozycja 8**

Proszę o dopuszczenie wielorazowego czujnika pomiaru temperatury z powierzchni skóry w rozmiarze końcówki 9,5mm. Od ponad roku producent oryginalnych akcesoriów tożsamy z kardiomonitorem IntelliVue zmienił rozmiar w.w czujnika.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 113**Dotyczy: pakiet nr 17 pozycja 9**

Proszę o dopuszczenie jednopacjentowego czujnika pomiaru temperatury z powierzchni skóry w postaci samoprzylepnego kółeczka. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114**Dotyczy: pakiet nr 17 pozycja 9**

Proszę o dopuszczenie czujników niesterylnych, biologicznie czystych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 115**Dotyczy: pakiet nr 17 pozycja 9**

Proszę o weryfikację i potwierdzenie, że wraz z jednopacjentowymi czujnikami pomiaru temperatury z powierzchni skóry zamawiacie Państwo 10 sztuk kabli łączących 2 pin-plug. Sugestia z naszej strony to wydzielenie w.w kabla do oddzielnej pozycji tego pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie nr 116**Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia do oferty badań klinicznych potwierdzających zmniejszenie występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z obecnością kaniuli w naczyniu potwierdzającymi biokompatybilność materiału z jakiego wykonana jest kaniula, ponieważ obowiązek takiego badania spoczywa na producencie który jako pierwszy wprowadza dany produkt na rynek Polski.

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od wskazanego wymogu.

Pytanie nr 117**Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne z filtrem hydrofobowym zabezpieczającym przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 118**Dotyczy: pakiet nr 1 pozycji 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne w rozmiarach:

0,9 x 25 o przepływie 36ml/min

1,1 x 32 o przepływie 61 ml/min

1,3 x 45 o przepływie 100 ml/min

1,5 x 45 o przepływie 142 ml/min

1,7 x 45 o przepływie 200 ml/min

2,0 x 45 o przepływie 305 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 119**Dotyczy: pakiet nr 1 pozycji 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne z sukcesem testowane na oddziałach w Państwa palcówce?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wie o których kaniulach Wykonawca wspomina.

Pytanie nr 120**Dotyczy: pakiet nr 19**

Czy zamawiający w zadaniu nr 19 dopuści taśmę polipropylenową, monofilamentową do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu o średnicy włókna 0,15 mm, długości 50 cm i szerokości 1,25 cm, grubość 0,5 mm, gramatura 70g/m², porowatość 86%, wytrzymałość 55N/cm, grubość nici 0,15mm. Taśma tkana z atraumatycznymi brzegami o kształcie wydłużonej pętli na całej długości taśmy. Specjalny splot warunkuje prawidłowe rozłożenie taśmy pod cewką. Taśma nie wymagająca dwuczęściowej plastikowej osłonki. Symetryczne 2,5 cm zwężenia na

końcach taśmy ułatwiający przewleczenie przez igłę. Brak znacznika. Implantacja narzędziem wielorazowego użytku ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z posiadanymi prowadnicami lub użyczenia na czas trwania umowy narzędzi wielorazowych (prowadnic) do zakładania w/w taśm.

Pytanie nr 121

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach:

22 G- 0,9 x 25 , przepływ 33 ml/min

20 G – 1,1,x 32 przepływ 55 ml/min

18 G – 1,3 x 45, przepływ 85 ml/min

17 G – 1,4 x 45 , przepływ 126 ml/min

16 G – 1,8 x 45, przepływ 200 ml/min

14 G – 2,1 x 45, przepływ 270 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 122

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej posiadającą filtr hydrofobowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 123

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od posiadania badań klinicznych o zmniejszeniu powikłań zakrzepowozylnych w kaniulach dożylnych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 124

Dotyczy: pakiet nr 1 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od posiadania systemu kapilar umieszczonego w systemie zabezpieczającym

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 125

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 4-5

Czy Zamawiający wydzieli poz. 4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający zaleca dokładne zapoznanie się z treścią SWZ, ponieważ tam (w rozdz. III pkt 12) wyraźnie poinformował, że działanie takie jest technicznie niemożliwe ze względu na konstrukcje publikowanych ogłoszeń.

Pytanie nr 126**Dotyczy: pakiet nr 6 pozycja 1**

1. W związku z aktualnym stanowiskiem URPL, WMiPB wydanym na podstawie rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyroby inne niż chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi, prosimy o określenie do czego i przez kogo mają być używane produkty opisane w pakiecie 6. Poz. 1.
2. Jeśli w pakiecie 6. poz. 1 Zamawiający oczekuje innych wyrobów niż chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga wyrobów spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kat I ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wykorzystywał opisanych powyżej fartuchów na Bloku Operacyjnym a jedynie dla odwiedzających i personel rozkładający posiłki.

Pytanie nr 127**Dotyczy: pakiet nr 6 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha 20 gr, będącego Środkiem Ochrony Osobistej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 128**Dotyczy: pakiet nr 6 pozycja 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie spódniczki ginekologicznej w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 129**Dotyczy: pakiet nr 1**

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zaktuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły bez kapilar, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia zamiast zastawki, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, kaniule posiadają badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min • 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min • 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 130**Dotyczy: pakiet nr 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.:

- 24G dł. 19mm - przepływ 22ml/min;
- 22G dł. 25mm. - przepływ 36ml/min;
- 20G dł. 25mm. - przepływ 65ml/min;

20G dł. 33mm. - przepływ 61ml/min;
18G dł. 33mm. - przepływ 103ml/min;
18G dł. 45mm. - przepływ 96ml/min;
17G dł. 45mm. - przepływ 128ml/min;
16G dł. 50mm. - przepływ 196ml/min;
14G dł. 50mm. - przepływ 343ml/min;

z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wkłucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna. Opakowanie max 50szt. Cechy wskazane w opisie przedmiotu zamówienia w odniesieniu do zadania nr 1 wskazują tylko na jednego producenta Becton Dickinson .

Zgodnie z art. 99 ust 4 Pzp : Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób , który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia , źródła lub szczególnego procesu , który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę/producenta, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów . W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie dopuści w/w kaniul dostarczanych do wielu dużych placówek medycznych .

Prosimy o wyjaśnienie również jak Zamawiający rozumie zgodnie z pkt III pkt 7 zasadę równoważności opisaną w SWZ. Zamawiający sam w SWZ określił zasady równoważności a jednocześnie udzielając odpowiedzi negatywnej utrzyma parametry wykluczające kierując się tylko własną chęcią posiadania konkretnych rozwiązań , i nie stworzy warunków do składania ofert większej ilości wykonawców, zgodnie z zasadą konkurencyjności i z wykorzystaniem norm rekomendowanych w polityce zakupowej państwa i nie zastosuje się do nich w oparciu o obiektywne potrzeby społeczne. Na zamawiającym spoczywa obowiązek określania granic równoważności, i nie może na wykonawców przenosić ciężaru dookreślenia przedmiotu zamówienia , wykonawca zaproponował granice równoważności. Negatywna odpowiedź zmniejszy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym opisie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen opis asortymentu zawarty w pakiecie

Z racji tego, że jest to jedyny producent który posiada taki produkt w swojej ofercie, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie powyższego produktu, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanych rozmiarów i przepływów.

Zamawiający – zgodnie z zapisem SWZ – informuje wyraźnie, że „gdyby w opisie przedmiotu zamówienia pojawiły się oznaczenia norm , ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 ustawy Pzp, (w dosłownym brzmieniu tych zapisów) dopuszcza się rozwiązania równoważne opisywanym w SWZ”

Równoważność oznacza możliwość zaoferowania przez wykonawcę produktów o innych znakach towarowych, patentach, normach lub pochodzeniu, natomiast o takich samych właściwościach jak wymagane przez zamawiającego.

Z komentarzy UZP: „...W art. 101 ust. 2 została zawarta definicja normy. Przez normę należy rozumieć specyfikację techniczną przyjętą przez krajową, europejską lub międzynarodową instytucję normalizacyjną w celu powtarzalnego i stałego stosowania, której przestrzeganie nie jest obowiązkowe, w tym Polską Normę, normę europejską lub normę międzynarodową. Powołana definicja jest zbieżna z definicją zawartą w załączniku VII do dyrektywy 2014/24/UE, wskazującą, że „norma” oznacza specyfikację techniczną przyjętą przez uznaną instytucję normalizacyjną w celu

powtarzalnego i stałego stosowania, której przestrzeganie nie jest obowiązkowe i która należy do kategorii norm międzynarodowych, europejskich albo krajowych. Natomiast normy europejskie oznaczają normy przyjęte przez jedną z europejskich organizacji normalizacyjnych oraz dostępne publicznie...”

Pytanie nr 131

Dotyczy: pakiet nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.:

22G dł. 25mm. - przepływ 36ml/min;

20G dł. 25mm. - przepływ 65ml/min;

20G dł. 33mm. - przepływ 61ml/min;

18G dł. 33mm. - przepływ 103ml/min;

18G dł. 45mm. - przepływ 96ml/min;

17G dł. 45mm. - przepływ 128ml/min;

16G dł. 50mm. - przepływ 196ml/min;

z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wkłucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna. Opakowanie max 50szt.

Cechy wskazane w opisie przedmiotu zamówienia w odniesieniu do zadania nr 1 wskazują tylko na jednego producenta Becton Dickinson .

Zgodnie z art. 99 ust 4 Pzp : Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób , który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia , źródła lub szczególnego procesu , który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę/producenta, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów . W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie dopuści w/w kaniul dostarczanych do wielu dużych placówek medycznych .

Prosimy o wyjaśnienie również jak Zamawiający rozumie zgodnie z pkt III pkt 7 zasadę równoważności opisaną w SWZ. Zamawiający sam w SWZ określił zasady równoważności a jednocześnie udzielając odpowiedzi negatywnej utrzyma parametry wykluczające kierując się tylko własną chęcią posiadania konkretnych rozwiązań , i nie stworzy warunków do składania ofert większej ilości wykonawców, zgodnie z zasadą konkurencyjności i z wykorzystaniem norm rekomendowanych w polityce zakupowej państwa i nie zastosuje się do nich w oparciu o obiektywne potrzeby społeczne. Na zamawiającym spoczywa obowiązek określania granic równoważności, i nie może na wykonawców przenosić ciężaru dookreślenia przedmiotu zamówienia , wykonawca zaproponował granice równoważności. Negatywna odpowiedź zmniejszy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym opisie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen opis asortymentu zawarty w pakiecie.

Z racji tego, że jest to jedyny producent który posiada taki produkt w swojej ofercie, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie powyższego produktu, **co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty.**

Odpowiedź:

Jak w pytaniu nr 130.

Pytanie nr 132**Dotyczy: pakiet nr 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu z portem bocznym górnym posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika), z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące. W rozmiarach: 24G dł. 19mm - przepływ 22ml/min; 22G dł. 25mm. - przepływ 36ml/min; 20G dł. 25mm. - przepływ 65ml/min ; 20G dł. 33mm. - przepływ 61ml/min; 18G dł. 33mm. - przepływy 103ml/min; 18G dł. 45mm. - przepływ 96ml/min; 17G dł. 45mm. - przepływy 128ml/min; 16G dł. 50mm. - przepływ 196ml/min; 14G dł. 50mm. - przepływ 343ml/min; sterylna Cechy wskazane w opisie przedmiotu zamówienia w odniesieniu do zadania nr 1 wskazują tylko na jednego producenta Becton Dickinson .

Zgodnie z art. 99 ust 4 Pzp : Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób , który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia , źródła lub szczególnego procesu , który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę/producenta, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów . W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie dopuści w/w kaniul dostarczanych do wielu dużych placówek medycznych .

Prosimy o wyjaśnienie również jak Zamawiający rozumie zgodnie z pkt III pkt 7 zasadę równoważności opisaną w SWZ. Zamawiający sam w SWZ określił zasady równoważności a jednocześnie udzielając odpowiedzi negatywnej utrzyma parametry wykluczające kierując się tylko własną chęcią posiadania konkretnych rozwiązań , i nie stworzy warunków do składania ofert większej ilości wykonawców, zgodnie z zasadą konkurencyjności i z wykorzystaniem norm rekomendowanych w polityce zakupowej państwa i nie zastosuje się do nich w oparciu o obiektywne potrzeby społeczne. Na zamawiającym spoczywa obowiązek określania granic równoważności, i nie może na wykonawców przenosić ciężaru dookreślenia przedmiotu zamówienia , wykonawca zaproponował granice równoważności. Negatywna odpowiedź zmniejszy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym opisie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen opis asortymentu zawarty w pakiecie

Z racji tego, że jest to jedyny producent który posiada taki produkt w swojej ofercie, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie powyższego produktu, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Jak w pytaniu nr 130.

Pytanie nr 133**Dotyczy: pakiet nr 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu z portem bocznym górnym posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika), z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące. W rozmiarach: 22G dł. 25mm. - przepływy 36ml/min; 20G dł. 25mm. - przepływ 65ml/min ; 20G dł. 33mm. - przepływy 61ml/min; 18G dł. 33mm. - przepływy 103ml/min; 18G dł. 45mm. - przepływ 96ml/min; 17G dł. 45mm. - przepływ 128ml/min; 16G dł. 50mm. - przepływ 196ml/min; sterylna

Cechy wskazane w opisie przedmiotu zamówienia w odniesieniu do zadania nr 1 wskazują tylko na jednego producenta Becton Dickinson .

Zgodnie z art. 99 ust 4 Pzp : Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób , który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia , źródła lub szczególnego procesu , który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę/producenta, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów . W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie dopuści w/w kaniul dostarczanych do wielu dużych placówek medycznych .

Prosimy o wyjaśnienie również jak Zamawiający rozumie zgodnie z pkt III pkt 7 zasadę równoważności opisaną w SWZ. Zamawiający sam w SWZ określił zasady równoważności a jednocześnie udzielając odpowiedzi negatywnej utrzyma parametry wykluczające kierując się tylko własną chęcią posiadania konkretnych rozwiązań , i nie stworzy warunków do składania ofert większej ilości wykonawców, zgodnie z zasadą konkurencyjności i z wykorzystaniem norm rekomendowanych w polityce zakupowej państwa i nie zastosuje się do nich w oparciu o obiektywne potrzeby społeczne. Na zamawiającym spoczywa obowiązek określania granic równoważności, i nie może na wykonawców przenosić ciężaru dookreślenia przedmiotu zamówienia , wykonawca zaproponował granice równoważności. Negatywna odpowiedź zmniejszy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym opisie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen opis asortymentu zawarty w pakiecie.

Z racji tego, że jest to jedyny producent który posiada taki produkt w swojej ofercie, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie powyższego produktu, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Jak w pytaniu nr 130.

Pytanie nr 134

Dotyczy: pakiet nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych parametrach :

Kaniula dożylna bezpieczna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiające żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min, 17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min, G16/45mm (1,4-1,7) 180ml/min, G14/45mm (1,6-2,1) 270ml/min

Cechy wskazane w opisie przedmiotu zamówienia w odniesieniu do zadania nr 1 wskazują tylko na jednego producenta Becton Dickinson .

Zgodnie z art. 99 ust 4 Pzp : Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób , który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia , źródła lub szczególnego procesu , który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę/producenta, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów . W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie dopuści w/w kaniul dostarczanych do wielu dużych placówek medycznych .

Prosimy o wyjaśnienie również jak Zamawiający rozumie zgodnie z pkt III pkt 7 zasadę równoważności opisaną w SWZ. Zamawiający sam w SWZ określił zasady równoważności a jednocześnie udzielając odpowiedzi negatywnej utrzyma parametry wykluczające kierując się tylko własną chęcią posiadania konkretnych rozwiązań , i nie stworzy warunków do składania ofert większej ilości wykonawców, zgodnie z zasadą konkurencyjności i z wykorzystaniem norm rekomendowanych w polityce zakupowej państwa i nie zastosuje się do nich w oparciu o obiektywne potrzeby społeczne. Na zamawiającym spoczywa obowiązek określania granic równoważności, i nie może na wykonawców przenosić ciężaru dookreślenia przedmiotu zamówienia , wykonawca zaproponował granice równoważności. Negatywna odpowiedź zmniejszy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji

w dotychczasowym opisie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen opis asortymentu zawarty w pakiecie.

Z racji tego, że jest to jedyny producent który posiada taki produkt w swojej ofercie, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie powyższego produktu, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Jak w pytaniu nr 130.

Pytanie nr 135

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje przedłużaczy do pomp bursztynowych – transparentnych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przedłużaczy czarnych lub bursztynowych do podawania leków światłoczułych tym samym nie oczekuje przedłużaczy transparentnych.

Pytanie nr 136

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 1-2

- 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy drenu 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego
- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym)
- 3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużacza przezroczystego do pomp z osłonkami łącznika męskiego i żeńskiego Luer lock

Odpowiedź:

Ad. 1) Zamawiający swoje oczekiwania opisał w formularzu asortymentowo – cenowym.

Ad.2) Zamawiający dopuszcza przedłużacz nie zawierający ftalanów.

Ad.3) Zamawiający swoje oczekiwania opisał w formularzu asortymentowo – cenowym.

Pytanie nr 137

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 3

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 138

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 6

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych z komorą kroplową wolną od PCV
2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania krwi do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji
3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania

Odpowiedź:

Zamawiający w pkt. 1, 2, 3 informuje, że nie wymaga ale dopuszcza, przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów

Pytanie nr 139

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 7

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc “ przyrząd posiadający długą komorą skraplania (min. 6 cm)”, ma na myśli przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przezroczystej
2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wolną od PCV
3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu z igłą biorczą dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo , co uniemożliwia wysuwanie się przyrządów z pojemników i wypływ z miejsca połączenia oraz umożliwia szybkie opróżnienie pojemnika z płynem i wstępne wypiętnienie komory

4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji
5. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania

Odpowiedź:

- Ad. 1 Tak minimum 6 cm w części przezroczystej.
- Ad. 2. Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.
- Ad. 3. Zamawiający dopuszcza.
- Ad. 4. Zamawiający dopuszcza.
- Ad. 5. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 140

Dotyczy: pakiet nr 3 pozycja 8

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc " przyrząd posiadający długą komorą skraplania (min. 6 cm)", ma na myśli przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przezroczystej
2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów bursztynowe ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji
3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń bursztynowe mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania

Odpowiedź:

- Ad. 1 Tak minimum 6 cm w części przezroczystej.
- Ad. 2. Zamawiający dopuszcza.
- Ad. 3. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 141

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, pudrowanych, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, Certyfikat CE Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, odporne na poziomie 6 na co najmniej 3 substancje w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001. Rozmiary 5,5-9,0.
2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rękawic lateksowych pudrowanych o poziomie protein ≤ 20 ug/g rękawicy, potwierdzone w badaniach niezależnych wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy, nie starszych niż 2013 r.?

Odpowiedź:

1. Zamawiający dopuszcza.
2. Zamawiający swoje oczekiwania opisał w formularzu asortymentowo - cenowym

Pytanie nr 142

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374- 3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary 5,5-9,0.
2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rękawic lateksowych bezpudrowych o poziomie protein ≤ 10 ug/g rękawicy, potwierdzone w badaniach niezależnych wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy,, nie starszych niż 2013 r.?
3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie rękawic (pary) powinno posiadać opakowanie hermetyczne foliowej z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie?
4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice mają się łatwo zakładać na dłoń dzięki wewnętrznej warstwie polimerowej o strukturze sieci?

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

1. Zamawiający dopuszcza.
2. Zamawiający nie oczekuje innych wymagań niż te opisane w formularzu asortymentowo - cenowym.
3. Zamawiający nie oczekuje innych wymagań niż te opisane w formularzu asortymentowo - cenowym, dopuszcza przedstawiony sposób opakowania.
4. Zamawiający nie oczekuje innych wymagań niż te opisane w SWZ, dopuszcza przedstawiony produkt.
5. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 143

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o korzystniejszym poziomie AQL 0,65. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 144

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpydrowe z wielowarstwową strukturą syntetycznych powłok wewnętrznych z surfaktantem, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytna, jasnobrązowe, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15 N, mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Odporne na przenikanie cytostatyków w tym Melphalan, Carmustine i Thiotepa z czasem ochrony powyżej 30 min. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Typ A wg. EN ISO 374-1. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 145

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 4

Rękawice chirurgiczne, polichloroprenowe (neoprenowe), bezpydrowe, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni i mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-296 mm (dopasowana do rozmiaru). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ min. B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 10 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (informacja fabrycznie nadrukowana na wewnętrznym opakowaniu jednostkowym). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 146

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 6

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie rękawic ma posiadać otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość opakowania przed kontaminacją?
2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice mają nie zawierać szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC?
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowe, nitylowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Cienkie (grubość max. 0,10 mm), co gwarantujące najlepsze czucie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Wysokoodporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: Izopropanol 70%, Etanol 20% na najwyższym poziomie odporności - poziom 6. Odporne na

uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Odporne na penetrację min. 15 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 14 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina. Przebadane na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź

1. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.
2. Zamawiający nie oczekuje innych wymagań niż te opisane w formularzu asortymentowo - cenowym.
3. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 147

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaferowanie rękawic o długości całkowitej min. 280 mm oraz o lepszym poziomie AQL 0,65. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 148

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaferowanie rękawic o długości całkowitej min. 282 mm oraz o lepszym poziomie AQL 0,65. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 149

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaferowanie rękawic o długości całkowitej min. 482 mm oraz o lepszym poziomie AQL 0,65. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaferowanie rękawic o lepszym poziomie AQL 0,65. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 151

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu wewnętrznej polimeryzacji i dopuszczenie do zaferowania rękawic jedynie wewnętrznie chlorowanych. Rękawice zgodne z normą EN 455 potwierdzone raportem z badań producenta oraz zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem(UE) 2017/745 w klasie I. Pakowane po 100 sztuk dla rozmiaru XS-XL.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Pytanie nr 152

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w miejsce wymogu odporności na min. 12 substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3, rękawic odpornych na min. 14 substancji chemicznych (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy, zasady nieorganiczne i aldehydy zgodnie z aktualnie obowiązującymi normami EN ISO 374-1, EN 374-4, EN 16523-1.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w formularzu asortymentowo - cenowym.

Pytanie nr 153

Dotyczy: pakiet nr 11 pozycja 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu odporności na min. 2 alkohole stosowane w dezynfekcji (etanolu i izopropanolu) z informacją na opakowaniu i zgodę na zaoferowanie rękawic odpornych na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym: jeden na bazie alkoholu izopropylowego (izopropanol) na poziomie 6 oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) na poziomie 1 potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1 (bez informacji na opakowaniu).

Odpowiedź

Zamawiający nie odstąpi od w/w wymogu.

W załączeniu zmodyfikowany wzór umowy.

Niniejsze wyjaśnienia dotyczące treści SWZ są jej integralną częścią. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian. Wykonawcy zobowiązani są uwzględnić powyższe zmiany podczas sporządzania i składania ofert, w tym załączników, druków i innych wymaganych dokumentów.

**PROKURENT
KIEROWNIK DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
RÓWNOCZEŚNIE PEŁNIĄCA OBOWIĄZKI KIEROWNIKA
DZIAŁU ORGANIZACYJNO-PRAWNEGO
Karolina Filipowska**

Sporządziła:

Anna Krawczyk

Specjalista ds. Zamówień Publicznych