



**Firmy zainteresowane
postępowaniem przetargowym**

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne określonych na podstawie art. 3 ustawy Pzp na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, sprawa ZP 10/25

Na podstawie art. 135 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. poz. 2023 poz. 1605 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 45 poz. 1 i 2 cewników pośrednich Midline w jednej długości 20cm.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 45 poz. 2 cewników pośrednich Midline w zestawie z echogeniczną igłą do nakłucia o długości 7cm.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
3. Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 77 Zamawiający wymaga, aby opaska mocująca rękę lub stopy posiadała metalowy uchwyt do mocowania dołączonej taśmy.
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
4. Pakiet 11 poz.3 Prosimy o dopuszczenie elektrody o wymiarach 50x35, różnica 1mm nie będzie miała wpływu na jakość wykonywanych badań. W pozostałych parametrach bez zmian.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
5. Pakiet 22 i SWZ rozdział II pkt 5.1 dot. próbek Prosimy o skorygowanie- rękawice chirurgiczne sterylne występują w rozmiarach o 5 do 9 co pół (zamiast S,M,L) - prosimy zatem o prawidłowe wskazanie jakich rozmiarów próbek oczekuje Zamawiający.
Wyjaśnienia: W zakresie pakietu nr 22 wystąpił błąd redakcyjny i oczywiście jeśli podane są rozmiary połówkowe od 6.0 do 8.5 należy dostarczyć próbki w tych rozmiarach.
6. Pakiet 30 Prosimy o uściślenie jakiego rodzaju elektrod oczekuje Zamawiający: -dla dorosłych czy -dla dzieci? Jeżeli Zamawiający oczekuje obydwu typów elektrod prosimy o wskazania dokładnych ilości dla danego typu.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
7. Pakiet 68 poz. 6 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje papieru o wymiarach 50x30 z nadrukiem zwyczajowo stosowanego do aparatu Lifepak 12,20,20E.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
8. Pakiet 68 poz. 8-11 Prosimy o wskazanie czy Zamawiający w ww. pozycjach oczekuje papieru oryginalnego czy dopuszcza papier kompatybilny.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga oryginalnego papieru.
9. Pakiet 68 poz. 18 Prosimy o dopuszczenie papieru o wymiarach 210x25 z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości na 80 szt.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
10. dot. Załącznik nr 5 Projekt umowy § 3 Warunki dostaw ust. 1 Czy Zamawiający uzna za terminową dostawę towarów według procedury NA CITO, dostawę w następnym dniu roboczym następującym po złożeniu zamówienia?
Wyjaśnienia: Tak.
11. Pakiet 13 Czy Zamawiający dopuści stabilne, niewyginające się na boki, dające dobry poślizg łyżki metalowe, kompatybilne z zielonymi rękojeściami?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
12. Pakiet nr 1, pozycja nr 1 Czy zgodnie z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych elektrody do czasowej stymulacji serca powinny posiadać kod długości umożliwiający kontrolę głębokości wprowadzenia?
Wyjaśnienia: Treść pytania wskazuje na pakiet nr 10 a nie błędnie podany nr 1. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
13. Pakiet nr 1, pozycja nr 1 Czy zgodnie z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych elektrody do czasowej stymulacji serca powinny być przeznaczone do ciągłego używania przez okres powyżej 24 godzin i nie dłużej niż 30 dni?





Wyjaśnienia: Treść pytania wskazuje na pakiet nr 10 a nie błędnie podany nr 1. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

14. Pakiet nr 1, pozycja nr 1 Czy w oparciu o polską normę PN-EN 60601-1 „Medyczne urządzenie elektryczne. Część 1: Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego” Zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca spełniających te wymogi, czyli posiadających zabezpieczenie elementów łączących z aparaturą (kardiosymulatorem) przed przypadkowym wyładowaniem elektrycznym?

Wyjaśnienia: Treść pytania wskazuje na pakiet nr 10 a nie błędnie podany nr 1. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

15. Pakiet nr 1, pozycja nr 1 Czy elektrody do czasowej stymulacji serca będą używane w celu:
- o utrzymania lub zabezpieczenia rytmu serca w stanach kardiologicznych przebiegających z bradykardią objawową, ostrych zespołach wieńcowych i innych stanach kardiologicznych przebiegających z asystolią, bradykardią zatokową i/lub zaburzeniami przewodzenia, obejmującymi blok przedsionkowo-komorowy drugiego stopnia lub całkowity blok przedsionkowo-komorowy stopnia trzeciego;
 - o eliminacji rzutu serca w zabiegach kardiologicznych tj.: walwuloplastyka zastawki aortalnej, przeczewnikowe wszczepienie protezy aortalnej (TAVI) oraz innych procedur przeczewnikowych wymagających szybkiej stymulacji serca (160÷200/min);
 - o zabezpieczenia przed konsekwencjami wystąpienia podwyższonego ryzyka zaburzeń przewodzenia przedsionkowo-komorowego lub ciężkiej bradykardii w trakcie planowych zabiegów kardiologicznych lub w trakcie wymiany implantowanych urządzeń do elektroterapii serca?

Wyjaśnienia: Treść pytania wskazuje na pakiet nr 10 a nie błędnie podany nr 1. Tak.

16. Dotyczy pakiet 49 Zwracamy się o możliwość złożenia oferty osłony na aparaturę medyczną, jałowa, rozmiar 122cm x 122cm, pasująca do otworu 70cm x 70cm. Sterylizowana. Opakowanie folia-papier, wyposażone w 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

17. Dotyczy pakiet 21 Zwracamy się o możliwość złożenia oferty: Rękawice diagnostyczne/ochronne lateksowe bezpudrowe, białe, teksturowane na całej powierzchni, mankiet rolowany. AQL ≤ 1,5, średnia grubość ścianki: na palcu 0,13mm, na dłoni 0,11mm, na mankiecie 0,09 mm, długość 240-252mm w zależności od rozmiaru, Siła przy zerwaniu przed testem obciążeniowym (zgodnie z normą EN455-2)-7,5 N, Siła przy zerwaniu po teście wytrzymałościowym (zgodnie z normą EN455-2)-6,8 N . Kolorystyczne kodowanie rozmiarów. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4. Odporne na przenikanie: substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, EN ISO 374-4:2019 – Odporność na degradację, Ochrona przed ryzykiem mikroorganizmów zgodnie z normą EN ISO 374-5(Bakterie i grzyby (Metoda badania EN ISO 374-2, Wirusy (Metoda testowa ISO 16604:2004), Ochrona chemiczna typu C (Metoda badania EN 16523-1). ISO 16604– Odzież chroniąca przed kontaktem z krwią i płynami ustrojowymi (Metoda testowa z wykorzystaniem bakteriofaga Phi-X174)Pozbawione dodatków chemicznych: BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT. Zgodnie z normą EN ISO 13485. 100 rękawiczek w pudełku, (XL – 90 rękawiczek w pudełku).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

18. Dotyczy pakiet 23 Zwracamy się o możliwość złożenia oferty: Rękawice diagnostyczne/ochronne nitylowe, bezpudrowe, fioletowo-niebieskie, powierzchnia teksturowana na koniuszki palców, mankiet rolowany. AQL 1,0. Średnia grubość ścianki: na palcu 0,09mm, na dłoni 0,07mm, na mankiecie 0,05 mm, długość 246-248 mm w zależności od rozmiaru. Siła przy zerwaniu przed testem obciążeniowym (zgodnie z normą EN455-2)-8,1 N, Siła przy zerwaniu po teście wytrzymałościowym (zgodnie z normą EN455-2)-8,1N . Kolorystyczne kodowanie rozmiarów. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4. Odporne na przenikanie: substancji chemicznych na min 6 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, EN ISO 374-4:2019 – Odporność na degradację, Ochrona przed ryzykiem mikroorganizmów zgodnie z normą EN ISO 374-5(Bakterie i grzyby (Metoda badania EN ISO 374-2, Wirusy (Metoda testowa ISO 16604:2004), Ochrona chemiczna typu C (Metoda badania EN 16523-1), Warunki ogólne EN ISO 21420. Produkcja zgodnie z normą EN ISO 13485. Pozbawione dodatków chemicznych: ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT. Ze względów ekologicznych i ekonomicznych: 200 rękawiczek w pudełku, (XL – 180 rękawiczek w pudełku).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

19. Pakiet 6 pozycja 1: Igła kolonoskopowa do ostrzykiwania krwawień, kilkustopniowa „długopisowa” blokada ostrza, port do podawania leków. Osłodka teflonowa odporna na załamania zakończona metalową główką ochronną. Długość ostrza igły 5 mm, średnica 0,5 mm lub 0,7 mm, długość robocza 230 cm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

20. Pakiet 7 pozycja 1: Zestaw do opaskowania żyłaków przełyku: -wstępnie złożony, z sześcioma gumkami w tym przedostatnia przezroczysta sygnalizująca pozostanie jednej opaski -nasadka o średnicy 8.8 mm, 9.8 mm.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





21. Pytanie dotyczy zad. 15 „Zwracamy się Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie, że w zadaniu 15 Zamawiający wymaga zestawów wkładów zgodnych z instrukcją obsługi wstrzykiwacza Stellant tj: Jednorazowe, sterylne, zestawy wkładów TK do wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant CT Dual. Wolne od ftalanów o wytrzymałości do 350 PSI. Składające się z dwóch razem pakowanych wkładów o pojemności 200ml, 1 x łącznik niskociśnieniowy z trójnikiem typu „T” o dł. 152,4 cm, gdzie długość ramion trójnika jest różna i wynosi dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 2 cm. Zestaw zawiera również 2 x ostrze typu Spike.”
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
22. Czy Zamawiający w Pakiecie 18 mógłby doprecyzować, czy oczekuje, aby cewnik przezskórny był dostępny w rozmiarach 9 CH i 12 CH.
Wyjaśnienia: Tak.
23. Czy Zamawiający w Pakiecie 41 dopuści (stosowany przez Zamawiającego) bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej, z igłą Veressa ze wskaźnikiem położenia końcówki igły (punkcja jest wykonywana przy pomocy cewnika z umieszczoną w jego środku igłą Veressa, zielony wskaźnik w uchwycie igły sygnalizuje wejście igły z cewnikiem do jamy opłucnej). Zestaw wyposażony w system automatycznych zastawek jednokierunkowych umożliwiający różne metody drenażu. W zestawie: skalpel, worek drenażowy, strzykawka luer-lock, łącznik luer-lock/stożkowy. Rozmiar cewnika 9 CH i 12 CH (do wyboru). Zestaw sterylne.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
24. Pytanie 1 – pakiet 55, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny butelkę do zbiórki moczu o pojemności 2 litrów?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
25. Pytanie 2 – pakiet 55, poz. 3 i 4 Czy Zamawiający wymaga, w trosce o bezpieczeństwo personelu, aby pojemniki o pojemności 5L, 10L posiadały otwór wrzutowy o średnicy minimum 100 mm?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
26. Pytanie 3 – pakiet 55, poz. 1-4 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga w przedmiotowym postępowaniu zastosowania pojemników o okrągłym kształcie. Pragniemy zwrócić uwagę, że okrągłe pojemniki równomierniej rozkładają wagę odpadów, co zmniejsza prawdopodobieństwo przewrócenia się.
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
27. Pytanie 4 – pakiet 71 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy pojedynczo pakowany o wymiarach 71x117cm, spełniający pozostałe wymagania SWZ?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
28. dotyczy Pakietu nr 20 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 50x60 cm z otworem 6x8 cm, na opakowaniu etykieta główna zawierająca m.in. nr REF, nazwę, skład przedstawiony obrazkowo, oznakowanie CE, zintegrowane 4 przylepne etykiety zawierające nr REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod UDI?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
29. dotyczy Pakietu nr 20 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 50x75 cm spełniającą zapisy SWZ, na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki. Dodatkowo 2 etykiety posiadają kod kreskowy?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
30. dotyczy Pakietu nr 20 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści serwetę samoprzylepną o wymiarach 75x90 cm, na opakowaniu etykieta główna zawierająca m.in. nr REF, nazwę, skład przedstawiony obrazkowo, oznakowanie CE, 4 przylepne etykiety zawierające nr REF, LOT, datę ważności?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
31. dotyczy Pakietu nr 20 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści serwetę samoprzylepną o wymiarach 75x90 cm, na opakowaniu etykieta główna zawierająca m.in. nr REF, nazwę, skład przedstawiony obrazkowo, oznakowanie CE, 4 przylepne etykiety zawierające nr REF, LOT, datę ważności?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
32. dotyczy pakietu nr 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 1 opatrunek samoprzylepny do mocowania kaniuli, wykonany z wiskozy i poliestru, rozmiar: 6cm x 8cm. Posiada wkład chłonny oraz podkładkę zabezpieczającą do umieszczania pod skrzydełkami kaniuli. Struktura włókniny zapewnia odpowiednią przepuszczalność powietrza i pary wodnej, posiada zaokrąglone brzożki, wykonany z włókniny hydrofobowej, hipoalergiczny klej akrylowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor biały, jednorazowego użytku. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.



33. dotyczy pakietu nr 51, pozycja 1 Czy Zamawiający w pakiecie nr 51, pozycja 1 dopuści worek na wymiociny przeźroczysty, wykonany z PE o pojemności 2000 ml, skala do 1500 mm, co 100ml, sztywny plastikowy ustnik w kolorze białym wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka. Na worku została nadrukowana instrukcja obsługi, produkt jednorazowego użytku. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
34. Pytania do pakietu 46: Zamawiający wymaga, aby igły spełniały wymóg wysokiego ciśnienia do 325 psi. Zgodnie z obowiązującymi przepisami informacja o maksymalnym ciśnieniu powinna być umieszczona w widocznym dla użytkownika miejscu, np. na opakowaniu produktu. Czy Zamawiający doprecyzuje, że oznaczenie ciśnienia powinno znajdować się na opakowaniu, a nie tylko w katalogu producenta?
Wyjaśnienia: Dopuszcza ale nie wymaga.
35. Pakiet 46 Czy Zamawiający w Pakiecie 46 dopuści igły do portów wyposażone w sztywne karbowane skrzydełka, które zapewniają pewny chwyt przy wprowadzaniu do portu, a następnie mogą zostać zdjęte, aby ułatwić odpowiednie zabezpieczenie igły opatrunkiem?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
36. Pakiet 46 Czy Zamawiający w Pakiecie 46 dopuści igły do portów przeznaczone do iniekcji o maksymalnym ciśnieniu 45PSI?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
37. Pakiet 46 W przypadku negatywnej odpowiedzi na poprzednie pytanie czy Zamawiający w Pakiecie 46 dopuści igły do portów przeznaczone do iniekcji o wysokim ciśnieniu do 300PSI?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
38. Pakiet 46 Czy Zamawiający w Pakiecie 46 dopuści igły do portów w rozmiarach 19G x19, 25, 32mm oraz 20G x 16, 19, 25, 32 mm do wyboru przez Zamawiającego?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
39. Pakiet 46 Czy Zamawiający w Pakiecie 46 wymaga aby igły do portów wyposażone były w mechanizm zabezpieczający przed samozakłuciem aktywowany za pomocą dźwigni, sygnalizujący wizualnie oraz dźwiękowo („klik”) bezpieczną pozycję igły?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
40. Pakiet 55, poz. 1-5 Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga, aby wraz z ofertą złożyć dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań zawartych w SWZ, tj. opinie PZH oraz tzw. opinie przebićciowe?
Wyjaśnienia: Tak, zgodnie z zapisami SWZ.
41. Pakiet 61 Prosimy o odstąpienie od wymogu zaofiarowania wkładów „kompatybilnych z systemem Serres” - opis jednoznacznie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. 16 ust.1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie, ponieważ każdy system do odsysania jest zaprojektowany w taki sposób, że do pojemników wielorazowych danego producenta, pasują wyłącznie wkłady jednorazowe tego samego producenta. Brak dopuszczenia rozwiązań równoważnych innych producentów stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ, co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający, w przypadku dopuszczenia systemu równoważnego, ma prawo zażądać uwzględnienia w ofercie konieczności wymiany wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, ewentualnie mocowanie). Zamawiający ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że zaofiarowano system gwarantujący wzajemną kompatybilność wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie. Uwzględniając powyższe prosimy o dopuszczenie systemu równoważnego do opisanego, o następujących cechach: 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. Rolę zastawki pełni filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Zaczep mocujący, zintegrowany z pojemnikami wielorazowymi jest identyczny, jak w opisanym w SWZ systemie. Wymiana wkładów (bez odłączania od źródła próżni) po wyciągnięciu drenu z wtyku próżni na pokrywie wkładu; zawór odcinający próżnię opcjonalny, montowany na drenie. Pozostałe jak w SIWZ.
Zgoda Zamawiającego umożliwi zaofiarowanie 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.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
42. Pakiet 61, poz.3 Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania w tej pozycji trzech pozycji asortymentowych: pojemników wielorazowych, uchwytów mocujących i zaworów redukujących próżnię ?





Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

43. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 Ust. 1:
1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:
 - 3) 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy, o której mowa w § 2 ust 2 umowy, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiany asortymentu zamówionego towaru,
 - 5) 0,5% wartości umowy netto, o której mowa w § 2 ust. 2 umowy, w przypadku naruszenia przez Wykonawcę postanowień dotyczących ochrony danych osobowych, o których mowa w § 8.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

44. Pakiet 7 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów ze sznurkiem o długości minimum 142 cm, nasadka OptiVu z sześcioma lub siedmioma gumkami (do wyboru), gumki niebieskie, przedostatnia w kolorze czarnym, sygnalizująca pozostanie jednej opaski, nasadka uniwersalna dla wszystkich rozmiarów (XS, normal, XL).

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

45. Dotyczy pakiet 47 Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty: Czepek do mycia głowy pacjenta (szampon i odżywka), nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, oczyszcza i pielęgnuje włosy, formuła przetestowana dermatologicznie i o zrównoważonym pH. z dwuwarstwową strukturą czepek: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej o gramaturze 160 g/m², zawierający w składzie nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchenke mikrofalowej od 15 sekund przy mocy 125 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy pakiet 61 pozycja 1 Wkład workowy j.u o pojemności 1000-3000ml (pojemność do wyboru w zależności od potrzeb Zamawiającego) z zestawie z wkładem żelującym w saczeczku (dołączony oddzielnie) do zamkniętego systemu do odsysania z zaworem odcinającym zapobiegającym przelaniu się płynów i pianek do źródła podciśnienia, z filtrem bakteriologicznym chroniącym źródło podciśnienia przed rozpylonymi cieczami i mikrocząsteczkami powstającymi w wyniku ssania, szerokim portem do pobierania próbek z możliwością instalacji specjalnej wkładki, oznaczeniem przeznaczenia otworów na pokrycie pojemnika i możliwością szeregowego podłączenia kilku pojemników.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

47. Dotyczy pakiet 61 pozycja 2 Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty: Wkład workowy j.u., bez żelu, o pojemności 3 litry do zamkniętego systemu do odsysania z zaworem odcinającym zapobiegającym przelaniu się płynów i pianek do źródła podciśnienia, z filtrem bakteriologicznym chroniącym źródło podciśnienia przed rozpylonymi cieczami i mikrocząsteczkami powstającymi w wyniku ssania, szerokim portem do pobierania próbek z możliwością instalacji specjalnej wkładki, oznaczeniem przeznaczenia otworów na pokrycie pojemnika i możliwością szeregowego podłączenia kilku pojemników.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

48. Dotyczy pakiet 71 Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty: Fartuch foliowy jednorazowego użytku, wykonany z folii polietylenowej, zakładany przez głowę, posiadający troki pozwalające zawiązać go w pasie. Pakowany po 15 szt.. Rozmiar 94cm x 114cm. Produkt przetestowany na zgodność z normą ISO811:2018 – Oznaczanie wodoszczelności, Produkt badany zgodnie z normą EN 16523-1:2015 - Wyznaczanie odporności materiału na przenikanie substancji chemicznych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

49. do Pakietu 57 Poz. 1 Czy Zamawiający może wskazać pojemność wkładu jednorazowego do basenów płaskich ?

Wyjaśnienia: Max pojemność 2 l, pojemność użytkowa 1,2 - 1,5 litra.

50. do Pakietu 57 Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści wymiary nerki : 250dł. x 130szer. x 50wys. mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

51. Pakiet 20 Czy Zamawiający dopuści min. 2 etykiety?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

52. Pakiet 20 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 60 cm z otworem samoprzylepnym 6x8cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

53. Pakiet 20 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem samoprzylepną w rozmiarze 50 x 75 cm możliwość dostosowani średnicy max. 6.5 x 15 cm?





Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

54. Pakiet 36 poz. 1,2,3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a 200 sztuk?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

55. Pakiet 50 poz.1 Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMMMS?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

56. Pakiet 50 poz.1 Czy Zamawiający dopuści rozmiary S,M,L,XXL?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

57. Pakiet 50 poz.1 Czy Zamawiający dopuści gramaturę wzmocnienia 40 g/m2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

58. Pakiet 50 poz.1 Czy Zamawiający dopuści rzepy minimum 3 cmx 6cm i 3 cm x 12 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

59. Pakiet 50 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści 40 g/m2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

60. Pakiet 50 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści:

1. włókninę sms
2. rękaw prosty
3. bluzę zapinaną na zamek błyskawiczny
4. w dolnej części bluzy, zamiast ściągacza, może być guma o szer 1 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

61. Pakiet 59 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści gramaturę 35 g/m2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

62. Pakiet 59 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści gramaturę 30 g/m2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

63. Pakiet 59 poz. 2 Czy Zamawiający odstąpi od normy EN 13795-1:2019 i EN 14126?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

64. Pakiet 59 poz. 2 Czy Zamawiający • Fartuch chirurgiczny sterylny, wykonany z pięciowarstwowej, barierowej, niepylącej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m2 w kolorze niebieskim, wzmacniany nieprzemakalnymi wstawkami w części przedniej i na rękawach

- Sposób złożenia i konstrukcja pozwala na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora
- Fartuch wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne – troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Przy szyi lamówka w kolorze fioletowym, z tyłu zapięcie na rzep
- Rękaw zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem
- Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową
- Zgodność z normą EN-13795 1-3

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

65. Pakiet 59 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści Fartuch medyczny podfoliowany• wykonany z włókniny polipropylenowej powlekanej folią PE

- zakładany od przodu oraz zawiązywany na troki przy szyi oraz w pasie
- posiada długi rękaw wykończony elastycznym mankietem
- zapewniający wysoki komfort w trakcie noszenia
- jednorazowego użytku
- stanowi warstwę izolującą i zapewnia wysoki stopień ochrony produkt
- opatrzony znakiem CE - spełnia zasadnicze wymagania

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

66. Pakiet 59 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści r. uniwersalny?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

67. Pakiet 59 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści czepki pakowane w folię?





Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

68. Pakiet 59 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści pościel z włókniny SMS?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

69. Pakiet 59 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści 35 g/m²?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

70. Pakiet 59 poz. 8 Czy Zamawiający dopuści r. uniwersalny?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

71. Pakiet 59 poz. 8 Czy Zamawiający dopuści Koszula typ V- Koszula dała pacjenta zakładana przez głowę z wycięciem pod szyją typu V, krótki rękaw typu kimono. Rozmiar uniwersalny odpowiadający rozmiarowi XL: długość 105cm, obwód w ramionach 160cm, obwód pod pachą 145cm Wykonana z przewiewnej nie prześwitującej włókniny SMS kolor niebieski 35g.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

72. Pakiet nr 20 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie zawierające 4 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

73. Pakiet nr 20 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści serwetę o rozmiarze 50x75cm z regulowanym otworem 7,5x10cm, na opakowanie zawierające 4 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

74. Pakiet nr 20 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwetki samoprzylepnej 3- warstwowej, na opakowanie zawierające 4 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

75. Pakiet nr 20 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwetki samoprzylepnej, 3- warstwowa 75 x 90 cm, na opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

76. Pakiet 41 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 41 Bezpieczny Zestaw Do Punkcji Opłucnej - Torakocentezy , sterylne. Skład Zestawu: Iгла Veresa, strzykawka Luer-Lock 60ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenażowego bez otwierania systemu, worek o poj. minimum 2000ml. Worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty. Iгла wprowadzająca Iгла 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?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

77. Pakiet 75 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 75 Pończochy przeciwzakrzepowe pełnej długości z sekwencyjnym uciskiem 18-14-8-10-8 mmHg od kostki do uda. Przerywany ściągacz oraz dwuwarstwowy klin zapobiegają uciskowi żyły udowej, eliminując powstawanie efektu opaski uciskowej i ułatwiając przepływ zwrotny krwi (tylko w pończochach udowych). Zmiana spłotu działający w obszarze podkolanowym pończochy, objawiająca się brakiem ucisku w tym miejscu, zapewnia płynny przepływ krwi przez krytyczny obszar podkolanowy dzięki zmniejszeniu ucisku w obszarze od kolana do dolnej części uda. Z otworem rewizyjnym, z zamkniętymi palcami. Można stosować normalne czynności prania ręcznego lub pranie w pralce w zimnej wodzie, używając programu do tkanin delikatnych. Dostępne w 18 różnych rozmiarach od S do XXL: *9 rozmiarów standardowych od A do J (trzy zakresy obwodu łydki, poniżej 30.5 cm, 30.5 do 38 cm, 38 do 44.5 cm), *9 rozmiarów dla osób otyłych od K do T (trzy zakresy obwodu łydki, 38 do 44.5cm, 44.5 do 54.6 cm, 54.6 do 66cm) , Długość kończyny : poniżej 74cm, 74 do 84 cm , 84cm i więcej w zależności od rozmiaru. Kodowane kolorystycznie, białe?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

78. Dotyczy warunków dostawy dla pakietu nr 74 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówień „na cito” do max 48 godzin w dni robocze?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

79. PAKIET NR 17 Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cewnikowania o następującym składzie:

1 x para rękawiczek diagnostycznych nitylowych, rozmiar M

1 x serwetki włókninowa 45 x 75 cm

1 x kleszczyki typu Kocher, plastikowe 14 cm

5 x kompres z 100% bawełnianej gazy absorbcyjnej, 17-nitkowy 7,5 x 7,5 cm

4 x tampon z 100% bawełnianej gazy absorbcyjnej (tupfer), 20-nitkowy, wielkość śliwki





1 x pęseta anatomiczna, plastikowa 12,5 cm
1 x serweta 75 x 90 cm z otworem Ø10 cm
1 x żel poślizgowy w saszetce 2,7 ml
1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml

Opakowanie:

Opakowanie typu sztywny blister, z 1 wgłębieniem, bez dodatkowego owinięcia w serwetę, opakowanie wyposażone w podwójną etykietę do wklejenia do dokumentacji medycznej, przy czym jedna z części w postaci kodu kreskowego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

80. PAKIET NR 17 Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu spełniającego definicje MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących zestawów zabiegowych zgodnie z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykule 2 ust. 37?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

81. PAKIET NR 43 Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 6 x 5 cm do mocowania kaniul z wycięciem o następującym opisie:

Zastosowanie:

Opatrywanie i mocowanie kaniul dożylnych do naczyń obwodowych. Do stabilnego mocowania kaniul

Charakterystyka:

- Opatrunek wykonany z miękkiej włókniny oraz powlekanego laminatu, który stanowi materiał podłoża;
- Wesołe dziecięce motywy pomogą najmniejszym pacjentom zapomnieć o bólu;
- Kontrola wzrokowa miejsca wkłucia bez potrzeby zmiany opatrunku dzięki wbudowanemu okienku (pokrytemu folią PU);
- Wodoszczelność folii zapewnia barierę przed wodą, penetracją bakterii i zanieczyszczeniami zewnętrznymi;
- Opatrunek zapewnia oddychanie skóry i przepuszczalność dla pary wodnej;
- Bezpieczny, łatwy do zakładania i przyjazny dla skóry;
- Silna przyczepność oraz dołączone paski mocujące zapewniają niezawodne mocowanie opatrunku w trakcie jego noszenia;
- Warstwa przylepna z przezroczystego, powlekanego paskami kleju na bazie kauczuku syntetycznego;
- Sterylny opatrunek pakowany pojedynczo w opakowanie.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

82. PAKIET NR 60 Poz. nr 1-7- czy Zamawiający oczekuje zaoferowania narzędzi jednorazowego użytku wykonanych z matowionej stali nierdzewnej, posiadających symbol graficzny "do jednorazowego użycia" zgodnie z normą EN ISO 15223-01:2017 umieszczony w sposób trwały na nożyczkach oraz kolorowe oznakowanie naniesione obszarowo ułatwiające odróżnienie od narzędzi wielorazowych (potwierdzone deklaracją nieszkodliwości toksykologicznej kolorowego oznakowania dla ludzi)

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

83. Pakiet 1, poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych bez zmrożonej powierzchni, Rozmiary FR 8 - FR 24 dostępne w długości 50 i 60 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

84. Pakiet 1, poz. 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewnika Foleya posiadającego jedno opakowanie typu folia papier z listkami ułatwiającymi otwieranie (1,5 cm)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

85. Pakiet 5, poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie poliuretanowego plastra do kaniul o wymiarach 6 x 8 cm z wycięciem na kaniulę, z gazikiem umiejscowionym w centralnej części opatrunku, dodatkowa podkładka. Sterylizowany tlenkiem etylenu. pokryty klejem akrylowym?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

86. Pakiet 5, poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Transparentnego opatrunku do mocowania cewników dożylnych Wykonanego z folii poliuretanowej, Skrzydełka wzmocnione włókniną Pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym nie podrażniającym skóry, Opatrunek posiada wycięcie. Przepuszczająca powietrze, oddychająca, wodoodporna struktura nie pozwala bakteriom i wirusom przeniknąć do rany. Sterylizowany promieniami gamma Rozmiar 9 x 11 cm.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

87. Pakiet 5, poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku Pakowanego po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





88. Pakiet 35, poz. 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika z przedłużką 25 cm, o Objętości wypełnienia 2,4 ml?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
89. Pakiet 50, poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Fartucha sterylnego, pełnobarierowego wykonanego z niebieskiej włókniny SMS 35 g/m², wzmocnienie PE 40 g/m² (rękawy w 3/4 długości, oraz klatka piersiowa 50 x 70 cm)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
90. Pakiet 50, poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Fartucha sterylnego, pełnobarierowego w rozmiarach : S- XXL?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
91. Pakiet 50, poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Fartucha sterylnego, pełnobarierowego posiadającego wypychanie na sucho ≥ 40 kPa, na mokro ≥ 40 kPa, rozciąganie na sucho ≥ 20 N, na mokro ≥ 20 N, pylność $\log_{10} \leq 4,0$, penetracja płynu ≥ 20 cmH₂O?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
92. Pakiet 50, poz. 2 Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2 i mogą być sklasyfikowane jako wyrób medyczny? Zgodnie ze stanowiskiem URPLW MiPB wyrażonym w Komunikacie Prezesa URPL i licznych pismach (w załączeniu) wydanych na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że ubrania chirurgiczne mogą być sklasyfikowane jako wyrób medyczny wyłącznie, jeśli są sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniają normę EN 13795. URPL podkreśla, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
93. Pakiet 50, poz. 2 Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych z bluzą z krótkimi rękawami, oraz spodniami bez ściągaczy ? Zgodnie stanowiskiem URPL dotyczącym ubrań medycznych oraz z normą EN 13795-2 ubrania takie jak opisane przez Zamawiającego, a więc z krótkimi rękawami i spodniami bez ściągaczy to jedynie „*roboczy wyrób odzieżowy dla personelu Sali operacyjnej*”, który nie wpisuje się definicję wyrobu medycznego. Strub Suit, który pojawia się w deklaracjach oraz na opakowaniach ubrań licznych wykonawców/producentów „nie jest zasadniczo przeznaczony do zapobiegania rozprzestrzenianiu się czegokolwiek drogą powietrzną od personelu medycznego”.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
94. Pakiet 50, poz. 2 Wnioskujemy o dostosowanie wymogów SWZ do aktualnych przepisów tj:
- wykreślenie wymogu, że Ubrania Chirurgiczne muszą być sklasyfikowane jako wyrób medyczny, bo opisana przez Zamawiającego konstrukcja ubrania wyklucza taką klasyfikację
Lub
- dostosowanie wymogów konstrukcyjnych ubrań wyrażonych w specyfikacji do wymogów normy EN 13795-2 tj. ubrania muszą mieć długie rękawy zakończone mankietem, ściśle przylegać do szyi, nogawki spodnie zakończone mankietem.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ. Patrz również wyjaśnienia na pytanie nr 96.
95. Pakiet 50, poz. 2 Czy w związku z Wiążącymi Informacjami Stawkowymi nr WIS 0115-KDST2-1.450.1201.2020.18.AW, oraz WIS 0115-KDST2-1.450.1205.2020.23.MDO które wprost mówią, że ubrania takie jak opisane przez Zamawiającego nie spełniają definicji wyrobu medycznego i są objęte 23% stawką VAT, Zamawiający wymaga ubrań objętych 23% stawką VAT ?
Wyjaśnienia: Ustalenie prawidłowej stawki VAT dla oferowanego asortymentu leży po stronie Wykonawcy. Patrz również wyjaśnienia na pytanie nr 96.
96. Pakiet 50, poz. 2 Ubrania, aby mogły być uznane za wyrób medyczny muszą zapobiegać przenoszeniu potencjalnych czynników chorobotwórczych np. poprzez zanieczyszczenie Sali operacyjnej przez złuszczonej naskórek noszących osób. Skoro Zamawiający wymaga m.in. krótkich rękawów o luźnych mankietach, to wymaga ubrań niespełniających normy EN 13795-2, które mogą narażać pacjentów na potencjalne zakażenia szpitalne?
Wyjaśnienia: Przy opisanych bluzach chirurgicznych Zamawiający nie stawia wymogu spełnienia warunku wyrobu medycznego dlatego, że ww. ubrania będą używane przez personel wykonujący działania w strukturze bloku operacyjnego, jednakże nie uczestniczący w inwazyjnych procedurach medycznych.
97. Pakiet 50, poz. 2 Czy Wykonawca dobrze rozumie, że zgodnie z przepisem art. 116 ust. 1 pkt 7 ustawy Pzp Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli jej złożenie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów ustawy ZNK. W świetle definicji ustawowej czynem nieuczciwej konkurencji jest działanie sprzeczne z prawem lub dobrymi obyczajami, o ile zagraża lub narusza interes innego przedsiębiorcy lub klienta. Zaś przepis art. 10 ust. 1 ustawy ZNK stanowi, że „*czynem nieuczciwej konkurencji jest takie oznaczenie towarów lub usług albo jego brak, które może wprowadzić klientów w błąd co do pochodzenia, ilości, jakości, składników, sposobu wykonania, przydatności, możliwości zastosowania, naprawy, konserwacji lub innych istotnych cech towarów lub usług, a także*





zatajenie ryzyka, jakie wiąże się z korzystaniem z nich". Jak wskazuje doktryna, „niewątpliwie zamiarem ustawodawcy przy redagowaniu komentowanego przepisu było ustosunkowanie się do częstej w obrocie praktyki informującego oznaczenia towarów lub usług. Celem tego przepisu jest podanie do wiadomości klientów oraz nabywców towarów i usług, istotnych dla nich cech towarów i usług. Cechy istotne to takie, które mogą wpływać na decyzję części nabywców” (pod red. J. Szewczyka: Ustawa o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Komentarz, CH Beck, Warszawa 2006r., s. 365). Wielu producentów świadomie klasyfikuje ubrania chirurgiczne jako wyroby medyczne, mimo że konstrukcja oferowanych przez nich ubrań nie spełniają normy EN 13795-2. W ten sposób wprowadzają w błąd klientów, choćby co do możliwości zastosowania i właściwości ubrań np. zapobieganiu przez oferowane ubrania, przenoszeniu potencjalnych czynników chorobotwórczych np. poprzez zanieczyszczenie Sali operacyjnej przez złuszczenia się naskórek noszących osób, czym narażają pacjentów. Producenci/Wykonawcy często (prawdopodobnie świadomie) oferują błędnie sklasyfikowane ubrania jako wyroby medyczne, w celu zaniżenia ceny brutto (zastosowania 8 % stawki podatku VAT) i zdobycia zamówienia publicznego.

Przestępstwo ujęte w art. 297 § 1 KK to typ przestępstwa występującego w kilku odmianach, w tym jako przestępstwo oszustwa w zamówieniach publicznych (oszustwa przetargowego, wyłudzenia zamówienia publicznego). Zgodnie z brzmieniem art. 297 § 1 KK ten, kto w celu uzyskania zamówienia publicznego dla siebie lub kogoś innego, od organu lub instytucji dysponującej środkami publicznymi, przedkłada dokument podrobiony, przerobiony, poświadczający nieprawdę lub nierzetelny albo nierzetelne pisemne oświadczenie dotyczące okoliczności o istotnym znaczeniu dla uzyskania takiego zamówienia, podlega karze pozbawienia wolności od 3 miesięcy do lat 5. Wyłudzenia dopuszcza się zazwyczaj wykonawca ubiegający się o zamówienie publiczne, przedkładając fałszywy lub nierzetelny dokument lub oświadczenie w przetargu w celu wykazania spełniania wymaganych warunków podmiotowych lub braku podstaw do wykluczenia z postępowania (art. 24 ZamPubU), ewentualnie w celu udowodnienia wymaganej jakości oferowanych dostaw, usług lub robót budowlanych. Prowadzi to często do sytuacji, gdy wprowadzony w błąd zamawiający udziela bezzasadnie zamówienia osobie, która nie zasługuje na dopuszczenie do umowy finalnej. Jednak w perspektywie przypisania odpowiedzialności karnej z art. 297 KK bez znaczenia pozostaje okoliczność, czy osoba przedkładająca wymienione w tym przepisie dokumenty faktycznie zrealizowała rzetelnie umowę o zamówienie publiczne lub czy oferta takiej osoby obiektywnie była najlepsza, bez znaczenia dla realizacji znamion typu jest nawet okoliczność, czy doszło do wprowadzenia w błąd zamawiającego. Istota oszustwa w zamówieniach publicznych z art. 297 § 1 KK polega bowiem na dezinformacji zamawiającego celem uzyskania zamówienia publicznego oraz naruszeniu zasad uczciwej konkurencji, a nie tylko stworzeniu samego zagrożenia dla interesów majątkowych zamawiającego. Przedmiotem ochrony omawianego typu jest m.in. zaufanie do rzetelności i zdolności wykonawcy do należytego wypełnienia zobowiązania.

Deklaracja Zgodności wystawiona przez producenta oraz dokonanie powiadomienia do URPL nie świadczy, że dany wyrób jest wyrobem medycznym. Zgodnie z komunikatem Prezesa Urzędu z dnia 2 września 2020 r. w sprawie statusu wyrobów, dla których dokonano powiadomienia lub zgłoszenia w sposób przewidziany w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (<https://www.urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-2-wrze%C5%9Bnia-2020-r-w-sprawie-statusu-wyrobu%C3%B3w-dla-kt%C3%B3rych-dokonano>)

Urząd informuje: (...)Wykonanie przez importerów, dystrybutorów, wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli opisanego powyżej ustawowego obowiązku informacyjnego nie może być rozumiane jako urzędowe potwierdzenie spełniania przez objęty zgłoszeniem lub powiadomieniem wyrób przewidzianych dla niego wymagań czy też spełniania przez niego definicji wyrobu medycznego, gdyż fakty te nie są poddawane uprzedniej weryfikacji przez Urząd w drodze postępowania administracyjnego (tj. przed wprowadzeniem do obrotu). Składana w trybie powiadomienia lub zgłoszenia dokumentacja dotycząca wyrobów poddawana jest jedynie weryfikacji formalnej, w szczególności w zakresie jej kompletności(...). Analizując stanowisko URPL w połączeniu z Komunikatem Prezesa Urzędu należy domniemać, że w/w produkty są błędnie oferowane jako wyrób medyczny i z niewłaściwą stawką podatku VAT.

Wyjaśnienia: Tak, zgodnie z art. 226 ust. 1 pkt 7 Zamawiający jest zobowiązany do odrzucenia takiej oferty.

98. Pakiet 50, poz. 3 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jednorazowej bluzy chirurgicznej wykonanej z włókny SMS 45 g/m²

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

99. Dotyczy Pakietu 20 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety samoprzylepnej w rozmiarze 50 x 60 cm zgodnej z OPZ Zamawiającego z tą różnicą, że z otwór w serwecie ma wymiar 6 x 9 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

100. Dotyczy Pakietu 20 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety samoprzylepnej w rozmiarze 50 x 60 cm? Pozostałe parametry zgodne z OPZ Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

101. Dotyczy Pakietu 49 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony na aparaturę w kształcie kuli o średnicy 100 x 100 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

102. Dotyczy Pakietu 49 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony na aparaturę w kształcie kuli o średnicy 140 x 140 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





103. Dotyczy Pakietu 79 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej osłony na głowicę USG o rozmiarze 13cm x 61cm, w zestawie ze sterylnym żelem?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
104. Pakiet 3, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębników żołądkowych o długości 105cm, ze skalowaniem w formie znaczników głębokości na 50,60 i 70cm od końca dystalnego?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
105. Pakiet 3, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębników żołądkowych tylko ze skalą numeryczną co 5cm?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
106. Pakiet 3, pozycja 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań typu papier-folia?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
107. Pakiet 4, pozycja 15-16 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedłużacza wyłącznie o długości 150cm?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
108. Pakiet 4, pozycja 10 – Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
109. Pakiet 5, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty z wodoodpornej folii PU ze skrzydełkami wzmocniony od wewnątrz włókniną do zabezpieczania kaniul dożylnych, z dodatkową podkładką włókninową pod skrzydełką kaniuli oraz taśmą do opisu, rozmiar 5,8 cm x 8 cm, pakowany a'100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
110. Pakiet 17, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:
1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm
1 x Pojemnik PP 3-komorowy 19,5 x 13 x 3,5cm, przezroczysty
2 x Rękawice diagn. lateksowe bezpudrowe rozm. M
1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 50cm 2-warstwowa
1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa
6 x Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
111. Pakiet 20, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o średnicy 6 cm?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
112. Pakiet 20, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o wymiarach 6 x 8 cm?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
113. Pakiet 20, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 50 x 60 cm?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
114. Pakiet 20, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 45 x 45 cm?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
115. Pakiet 21, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, przeznaczone do procedur o podwyższonym ryzyku zakażenia, niebieskie, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna: chlorowana, tekstura na całej powierzchni rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. AQL 1,0 – potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,36mm ±0,04mm, na dłoni 0,31mm±0,03mm, na mankiecie 0,23mm±0,03mm, długość min.300mm, siła zrywu przed starzeniem min. 20N - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 20µg/g - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. 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. 14 cytotatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 18 substancji chemicznych, w tym 10 na min. 6 poziomie. Rozmiary S-XL, kodowane kolorystycznie na opakowaniu, pakowane po 50 szt.?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





116. SWZ rozdział II próbki – Prosimy Zamawiającego o weryfikację rozmiarów wymaganych próbek – w pakiecie nr 22 Zamawiający oczekuje zaferowania rękawic chirurgicznych w rozm. od 6,0 do 8,5, a w SWZ opisano dla tego pakietu próbki 3 op. w rozm. S, M, L.

Wyjaśnienia: W zakresie pakietu nr 22 wystąpił błąd redakcyjny i oczywiście jeśli podane są rozmiary połówkowe od 6.0 do 8.5 należy dostarczyć próbki w tych rozmiarach.

117. SWZ rozdział II próbki – Czy Zamawiający dopuści dostarczenie dla pakietu nr 22 - 3 par rękawic w różnym rozmiarach w zakresie od 6,0 do 8,5?

Wyjaśnienia: Nie, należy dostarczyć w każdym rozmiarze.

118. Pakiet 25, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worków bez filtra hydrofobowego?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

119. Pakiet 26, pozycja 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu o następujących parametrach:

- worek o pojemności 1500 ml z otworem do zawieszenia
- wykonany z medycznego PVC
- skalowany cyfrowo co 250 ml
- dren o długości 115 cm z zaciskiem przesuwным zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym
- natłuszczona końcówka drenu zabezpieczona zatyczką
- serweta 42 x 45 cm
- mydło w płynie (9 ml)
- rękawice foliowe – 1 para
- nie zawiera lateksu
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

120. Pakiet 26, pozycja 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kanek doodbytniczych bez otworów bocznych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

121. Pakiet 26, pozycja 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników rektalnych z dwoma otworami i zamkniętą końcówką, dostępne w rozm. od Ch24 do Ch36 – długość 400mm:



Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

122. Pakiet 27, pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 15 x 21 cm, czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok? Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

123. Pakiet 34, pozycja 3 – Czy Zamawiający odejdzie od wymogu badań klinicznych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

124. Pakiet 36, pozycja 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie nakłuwaczy o głębokości nakłucia 1,8mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

125. Pakiet 42, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ustnika zawierającego lateks?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

126. Pakiet 43, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku przezroczystego z folii PU do zabezpieczania kaniul obwodowych i cewników do żył centralnych, z wycięciem umożliwiającym dopasowanie opatrunku do założonej kaniuli, z systemem aplikacji typu ramka, ze skrzydełkami wzmocnionymi od wewnątrz włókniną, z dwoma paskami mocującymi z włókniny, z klejem akrylowym nakładanym metodą ciągłą. Rozmiar 5 cm x 6 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





127. Pakiet 47, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka do mycia głowy z możliwością podgrzania przez 15-20 sek przy mocy 800W?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

128. Pakiet 47, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka do mycia głowy bez simetikonu, zawierający substancję, która zapobiega elektryzowaniu się włosów?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

129. Pakiet 50, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS, w rozmiarach M-XXXL, wyposażony w nieprzemakalne wstawki z laminatu o gramaturze 40g/m², o odporności na przenikanie cieczy 102 cm H₂O w obszarze wzmocnionym. Mankiety o dł. 7,5 cm (+/- 1cm). Wewnętrzne opakowanie z włókniny, z dwoma ręcznikami chłonnymi 30 x 30 cm? Fartuch spełnia pozostałe wymagania.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

130. Pakiet 50, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny z włókniny SMS o gramaturze 35g/m²? Bluza z dekoltem V obszytym lamówką w kolorze ubrania. Komplet spełnia pozostałe wymagania.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

131. Pakiet 50, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści ocieplacz wykonany z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m², z rękawami wszytymi prosto, zapewniającymi swobodę ruchów, dół bluzy obszyty, bez ściągacza w dolnej części. Zgodna z normą EN 13795-2:2019 (Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych). Bluza spełnia pozostałe wymagania.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

132. Pakiet 51, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torby na wymiociny z szerokim wlotem zabezpieczonym polipropylenowym kołnierzem (obręcz kołnierza w kształcie koła), o pojemności 2000ml?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

133. Pakiet 51, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torby na wymiociny z wyprofilowanym kołnierzem w postaci tekturowego uchwytu w kształcie maski?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

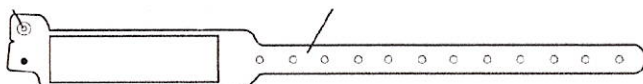
134. Pakiet 52, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek o długości 25 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

135. Pakiet 52, pozycja 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek o długości 17 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

136. Pakiet 52, pozycja 1-2 – Czy Zamawiający oczekuje opasek o następującej budowie:



Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

137. Pakiet 54, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej, dwóch warstw celulozy, wkład chłonny z pulpy celulozowej z superabsorbentem SAP, warstwa spodnia oddychająca (folia PE/włóknina)? Podkład spełnia pozostałe wymagania.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

138. Pakiet 55, pozycja 1-5 – Czy Zamawiający odejdzie od wymogu badań przebiegowych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

139. Pakiet 57, poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nerki o wym. 245x115x50mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

140. Pakiet 59, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści fartuch z zapięciem w okolicy karku na rzep o dł. lewy: 2,5 x 5 cm, prawy o dł. 2,5 x 3 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

141. Pakiet 75, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści pończochy w I klasie kompresji (<18mmHg), z otworem rewizyjnym w okolicy palucha, dostępne w kolorze białym?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





142. Dotyczy: Pakiet nr 9 Czy Zamawiający wymaga aby pancza biopsja była pakowana w jednostkowe sztywne opakowanie zapobiegające przypadkowemu rozdarciu (nie w opakowanie papier-folia)?

Wyjaśnienia: Zamawiający, nie wymaga ale dopuszcza.

143. Dotyczy: Pakiet nr 9 Czy zamawiający wymaga aby pancza biopsyjna była bardzo ostra i z najlepszej jakości stali ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

144. Dotyczy: Pakiet nr 9 Czy zamawiający wymaga próbki w ilości 1 sztuki jakiegoś konkretnego rozmiaru ?

Wyjaśnienia: Nie.

145. Dotyczy: Pakiet nr 9 Czy zamawiający wymaga aby pancza była dostarczana (wszystkie rozmiary) tylko od jednego tego samego producenta i nie dopuszcza mieszania produktu - tzn. różne rozmiary od różnych producentów? Zamawiający wymaga dostarczenia tylko w ilości 1 sztuki próbki i nie ma możliwości sprawdzenia jakości i poprawności każdego produktu później dostarczanego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

146. Dotyczy: Pakiet nr 9 Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w opakowaniach op.=20 szt z odpowiednim przeliczeniem we formularzu?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

147. Dotyczy: Pakiet nr 78 Czy Zamawiający wymaga aby tyżeczka była pakowana w jednostkowe sztywne opakowanie zapobiegające przypadkowemu rozdarciu (nie w opakowanie papier-folia)?

Wyjaśnienia: Zamawiający, nie wymaga ale dopuszcza.

148. Dotyczy: Pakiet nr 78 Czy zamawiający wymaga aby tyżeczka była bardzo ostra i z najlepszej jakości stali ? W celu weryfikacji tego parametru prosimy aby zamawiający również do tego pakietu dodał wymóg przedłożenia próbki w ilości 1 szt każdego rozmiaru w celu sprawdzenia jakości i ostryści tyżeczki. Na rynku występują bardzo słabej jakości tyżeczki i bardzo tępe, co znacząco wpływa na jakość przeprowadzanego zabiegu.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

149. Dotyczy: Pakiet nr 78 Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w opakowaniach op.=20 szt z odpowiednim przeliczeniem we formularzu?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

150. Dotyczy: Pakiet nr 79 Czy zamawiający dopuści Sterylna osłona na głowicę USG, rozmiar 14x61cm ze sterylnym żelem oraz opaskami mocującymi do głowicy?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

151. Pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul w rozmiarze 6cm x 7,5 cm? Pragniemy nadmienić, iż Zamawiający pracuje na tym opatrunku od kilku lat i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

152. Pakiet 20 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o średnicy 6 cm?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

153. Pakiet 20 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 50 cm x 75 cm?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

154. Pakiet 43 Czy Zamawiający dopuści opatrunek o wyglądzie przyjaznym dzieciom do mocowania kaniul żylnych z okienkiem do kontroli miejsca wkłucia z laminowanej folii poliuretanowej pokrytej klejem. Strona klejąca pokryta jest dwoma papierami silikonowanymi. Od spodu produkt posiada dodatkową część wykonaną z pokrytej klejem włókniny zabezpieczonej papierem. Oddychający, przepuszczający tlen i parę, wodoodporny, bez lateksu. Rozmiar 4,3 cm x 5 cm. Pragniemy nadmienić, iż Zamawiający pracuje na tym opatrunku od kilku lat i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

155. Pakiet 50 Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny w którym nieprzemakalne wstawki w części przedniej i na rękawach wynoszą 40 g/m²? Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej z przodu i na rękawie wynosi > 150 cm H₂O? Wewnętrzne opakowanie wykonane z włókniny SMS. Dostępne rozmiary S/M, L, XL, XI Long, XXL. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.





156. Pakiet 50 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści komplety wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m²? Dostępne w rozmiarach S-XXL. Pozostałe parametry zgodne z SWZ. Pragniemy nadmienić, że Zamawiający pracuje na wyżej wymienionym asortymencie i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

157. Pytanie dot. Zadania nr 35 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Kranika trójdrożnego odpornego na lipidy: wytrzymałość na ciśnienie do 5 Bar, wykonany z poliwęglanu, transparentna obudowa, szybkość przepływu 500 ml/min. ±10%? Pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

158. Pytanie dot. Zadania nr 35 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Kranika trójdrożnego odpornego na lipidy z drenem 25 cm, bez ftalanów, pojemność wypełnienia około 0.20 ml?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

159. Pytanie dot. Zadania nr 35 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Kranika trójdrożnego z drenem 7cm, 10cm, 50cm, 75cm, 100cm (do wyboru), bez ftalanów, pojemność wypełnienia około 0.20 ml?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

160. Pakiet 53 Lp. 4. Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci o wadze z przedziału 2-6 kg?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

161. Pakiet 53 Lp. 5. Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci o wadze z przedziału 4-10 kg?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

162. Pakiet 53 Lp. 6. Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci o wadze z przedziału 8-16 kg?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

163. Pakiet 53 Lp. 7. Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci o wadze z przedziału 14-25 lub 18-30 kg?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

164. Pakiet nr 15 Poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie szczypiec biopsyjnych, w powleczeniu PE, łyżeczki o długości 4mm, rozwarciu max. 8mm. łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą. Dostępne w długościach: 1600mm, 1800mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. łyżeczki posiadają podwójny szlif w celu zwiększenia ostrości cięcia tkanek. Kolor powleczenia szary. Obszar zastosowania kodowany kolorystycznie i graficznie na każdym opakowaniu jednostkowym. Szczypce z funkcją biopsji stycznych. Pakowane łącznie z przyrządem do zdejmowania pobranych próbek tkanek. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

165. Pakiet nr 15 Poz. 2 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kleszczy chwytających jednorazowego użytku, w powleczeniu PE. Typ łopatek zęb szczeni – szczęki aligatora o rozwarciu 17mm. Wersja obrotowa. Długość robocza 2300mm, średnica narzędzia 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

166. Pakiet nr 15 Poz. 3 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, drut pleciony o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz pętla elektrochirurgiczna, drut pleciony o średnicy 0,40mm dla średnicy otwarcia pętli 10mm, 15mm, 25mm, 30mm i 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta/dystrybutora.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

167. Pakiet nr 15 Poz. 3 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli elektrochirurgicznej jednorazowego użytku, z pamięcią kształtu, sterylna, owalna, drut pleciony o średnicy 0,40mm dla średnicy otwarcia pętli 10mm, 15mm, 25mm, 30mm i 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta/dystrybutora.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.





168. Pakiet nr 15 Poz. 4 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji dedykowana resekcjom płaskim – potwierdzenie zastosowania przez producenta, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,40 mm z technologią zwiększonego tarcia potwierdzoną przez producenta. Średnica otwarcia 15mm lub 25mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

169. Pakiet nr 15 Poz. 4 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji dedykowana resekcjom płaskim - potwierdzenie zastosowania przez producenta, sterylna, owalna 3-stopniowa - średnice pętli 6/10/30mm; wykonana z drutu plecionego średnica katetera 2,4mm, długość robocza 230cm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Wyjaśnienia:

170. Pakiet nr 15 Poz. 5 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli z siatką chwytającą; jednorazowa, owalna, obrotowa, z regulacją wysunięcia. Siatka nylonowa rozpostarta na pętli o otwarciu 30mm lub otwarciu 40mm (do wyboru Zamawiającego). Średnica narzędzia 2,3mm, długość robocza 2300mm. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

171. Pakiet nr 15 Poz. 6 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie igły do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w przezroczystej dobrze widocznej osłonce PTFE, o grubości igły 0,6 mm i głębokości nakłucia 4 mm lub 6 mm. Kąt ścięcia ostrza igły 22°. Średnica narzędzia 2,4mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Pancerz igły zakończony metalowym, zewnętrznym pierścieniem w miejscu jej wyjścia stabilizujący pracę igły i eliminujący możliwość jej wyginania. Zablokowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Rękojeść igły z czterema plastikowymi wypustkami dla precyzyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane pod podwójnym kątem dla zwiększenia ostrości narzędzia. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

172. Pakiet nr 15 Poz. 7 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie klipsownicy hemostatycznej z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm lub 16mm, stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni długość narzędzia 2300mm. Uwolniony klips ma postać jednego elementu i pozbawiony jest jakichkolwiek fragmentów mogących się od niego oddzielić po uwolnieniu i tym samym uszkodzić kanał endoskopu. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo, końcówka narzędzia z klipsem zabezpieczona silikonową osłonką przed uszkodzeniem podczas transportu. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu). Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

173. Pakiet nr 15 Poz. 8 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku typu JUMBO, powlekanych szarą osłonką hydrofilną PE, tyżeczki o rozwarciu 8,0mm, pojemność 17,58 mm³. Tyżeczki owalne, gładkie. Dostępne w długości 2300mm - przy średnicy narzędzia 3,0mm. Kolor powleczenia szary. Obszar zastosowania kodowany kolorystycznie i graficznie na opakowaniu jednostkowym w zależności od miejsca przeznaczenia narzędzia. Kleszcze zabezpieczone gumową nasadką ochronną. Kompatybilne z kanałem roboczym 2,8mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

174. Pakiet nr 15 Poz. 9 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zestawu do opaskowania żyłaków przełyku, jednorazowego użytku, składający się z nasadki na endoskop zawierającej 7 opasek czarnych oraz głowicy z nicią o długości 1350mm do zrzucania opasek połączoną fabrycznie z pokrętkiem działającym w dwóch kierunkach i pokrętkiem do napinania nici, nasadka z nicią do zrzucania opasek łączona przez przełożenie pętli za pętlę, w głowicy port z łącznikiem Luer-Lock do przepłukiwania miejsca obliteracji, zrzucenie gumki zasygnalizowane mechanicznie i dźwiękowo. Współpracuje z endoskopem o minimalnej średnicy 9,3mm. Opakowanie handlowe = 1 zestaw.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

175. Pakiet nr 15 Poz. 11 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczotki jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu. Dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,7mm ze średnicą włosia 6mm - 10mm, długość narzędzia 2300mm. Na końcach szczotki





plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami. Szczotka współpracująca z minimalnym kanałem roboczym 2,8mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 100sztuk.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

176. Pakiet nr 15 Poz. 12 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie ustnika endoskopowego z otworem centralnym o średnicy 22mm x 25mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Otwory w gumce co 15 mm dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Nie zawiera lateksu. Ustnik posiadający wypustki plastikowe na części wewnętrznej zapobiegające przesuwaniu ustnika na uzębieniu pacjenta. Pakowany pojedynczo, mikrobiologicznie czysty. Opakowanie jednostkowe zawiera etykiety do dokumentacji z oznaczeniem nr katalogowego, LOT, datą produkcji, datą ważności i danymi producenta. Opakowanie handlowe = 100 sztuk.

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 15. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

177. Pakiet 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie plastikowych łyżek jednorazowych do laryngoskopów mikrobiologicznie czystych, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

178. Pakiet 76 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zewnętrznej linii do monitorowania, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

179. Pakiet 26, poz.1 Czy zamawiający dopuści jedną długość drenu – 90 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

180. Pakiet 26, poz.1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

181. Pakiet 26, poz. 4 Czy zamawiający dopuści pojemność 1500 – 1750 ml?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

182. Pakiet 27, poz. 1 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowania 80 szt z przeliczeniem ilości opakowań zbiorczych do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z załącznikiem nr 2 – Formularz Cenowy.

183. Pakiet 27, poz.5 Czy zamawiający dopuści jednorazową gąbkę, która jest nasączona żelem dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody; hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, zbiorczo 125 op/karton (3000 gąbek) ; wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości $\pm 7\%$, włókno poliestrowe - 100 g/m² $\pm 5\%$, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

184. Pakiet 38, poz. 1-2 Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta i typu strzykawki występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

185. Czy zamawiający dopuści opakowanie bez kodowania kolorystycznego?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

186. Pakiet 38, poz.1 Czy zamawiający dopuści strzykawki do pomp bursztynowe - chroniące przed światłem o zakresie długości fal 290-450 nm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

187. Pakiet 38, poz.3 Czy zamawiający dopuści dreny w kolorze bursztynowym?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

188. Pakiet 51 Czy zamawiający dopuści torbę z plastikowym okrągłym ustnikiem w systemie „okręć i zamknij”?





Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

189. Pakiet 52, poz.1 Czy zamawiający dopuści wymiary opaski - długość 240 mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

190. Pakiet 52, poz. 2 Czy zamawiający dopuści wymiary opaski - długość 172 mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

191. Pakiet 52, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

192. Pakiet 59, poz. 1 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

193. Pakiet 59, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

194. Pakiet 59, poz. 3 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16 g/m2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

195. Pakiet 59, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

196. Pakiet 59, poz.4 Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

197. Pakiet 59, poz. 5 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 25 g/m2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

198. Pakiet 59, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

199. Pakiet 59, poz. 7 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 25 g/m2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

200. Pakiet 59, poz. 8 Czy zamawiający dopuści koszulę z wycięciem półokrągłym po szyję?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

201. Pakiet 59, poz. 8 Czy zamawiający dopuści rozmiar S-XXL?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

202. Pakiet 59, poz.5 Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

203. Pakiet 71 Czy zamawiający dopuści wymiar 69 cm x 107 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

204. Pakiet 71 Czy zamawiający dopuści pakowany po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

205. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 34 poz. 3 kaniul z dodatkowym otworem w igle wyłącznie dla kaniul w rozmiarach: 22G x25mm, 20Gx 32mm, 18G x 32mm oraz 18G x 45mm.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

206. Czy Zamawiający w pakiecie 34 poz. 3 oczekuje aby badania opisane w SWZ były realnymi badaniami przeprowadzonymi na grupie pacjentów w warunkach szpitalnych a nie w warunkach laboratoryjnych i opublikowane w fachowej literaturze medycznej, gdyż norma ISO i badania kliniczne są to nieporównywalne wymogi jakościowe.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie oczekuje.

207. Prosimy o dopuszczenie pakiet 34 poz. 1 koreczka innego producenta niż kaniule z poz.3 rekomendowanego przez producenta danych kaniul, które zostaną zaoferowane.





Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

208. Prosimy o uznanie za równoważne do pkt 1 (tabela dla pakietu 34 poz. 3 Załącznik nr 4) w parametrach ocenianych (2 długości dla kaniuli 20G), posiadanie 2 wersji długości kaniul w rozmiarze 18G (32mm i 45mm) .

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

209. Prosimy o uznanie za równoważne do pkt 4 (tabela dla pakietu 34 poz. 3 Załącznik nr 4) w parametrach ocenianych port górny zapewniający stabilne włożenie ale umiejscowiony u szczytu skrzydełek kaniuli.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

210. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 2 gotowych strzykawek z solą fizjologiczną 10ml do przepłukiwania dostępów naczyniowych z koreczkiem dezynfekcyjnym pakowanym oddzielnie do zabezpieczania portów bezigłowych z 70% alkoholem izopropanolem.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

211. Pakiet 24 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o powierzchni gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą o grubości na palcu 0,19mm+/-0,02mm na dłoni 0,18mm+/-0,02mm na mankiecie 0,15mm+/-0,02mm, zgodne z EN 374 -1,2,4,5. Uzasadnienie : Norma EN 374-3 została wycofana i zastąpiona EN 16523-1. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

212. Pakiet 24 poz. 2 Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą , zgodne z normą EN 374-1,2,4,5 oraz 21420. Uzasadnienie : Norma EN 374-3 została wycofana i zastąpiona EN 16523-1. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

213. Pakiet 24 poz. 3 Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą , o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02mm na dłoni 0,18mm+/-0,02mm na mankiecie 0,16+/-0,02mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

214. Pakiet 24 poz. 4 Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej z AQL 0,65

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

215. Pakiet nr 2, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worek do pomiaru diurezy o parametrach:

- Wykonany z medycznego PCV
- Worek o pojemność 2000 ml z zastawką antyzwrotną
- Dren o długości 120 cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
- Bezigłowy port do pobierania próbek moczu
- Zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia
- Komora pomiarowa o pojemności 500 ml
- Filtr hydrofobowy w worku i komorze
- Worek zbiorczy skalowany co 50 ml od 100 ml do 2000 ml
- Komora kroplowa skalowana co 1 ml do 50 ml oraz co 5 ml od 50 ml do 500 ml
- Uniwersalny, zintegrowany wieszak
- Bezlątkowy
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: folia/papier?

Wyjaśnienia: Pytanie nie odnosi się do asortymentu wskazanego w pakiecie nr 2 pozycja 1. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

216. Pakiet nr 3, pozycja 3 Czy zamawiający dopuści sondę Sengstakena, trójdrożna, wykonaną z medycznego PCV, pomarańczową, z zaokrąglonym dalszym końcem, z wieloma otworami do irygacji i odsysania, z podziałką co 5cm; balon żołądkowy lateksowy w połączeniu z zastawką do napełniania z napisem „STOMACH” (żołądek) o długości ok. 6cm oraz balon lateksowy przełykowy w połączeniu z zastawką do wdmuchiwania z napisem „ESOPHAGUS” (przełyk) o długości ok 19cm, wyposażona w pierścienie nieprzepuszczalne dla promieni RTG na proksymalnym i dalszym końcu obu balonów, rozmiary CH16, CH18, CH21 (długość 105cm - dla dorosłych), CH 14 (długość 65cm - dla dzieci)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

217. Pakiet nr 3, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści dren o średnicach: 5,0mm / 8,0mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





218. Pakiet nr 3, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy z sześcioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, bez instrukcji obsługi na etykiecie?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

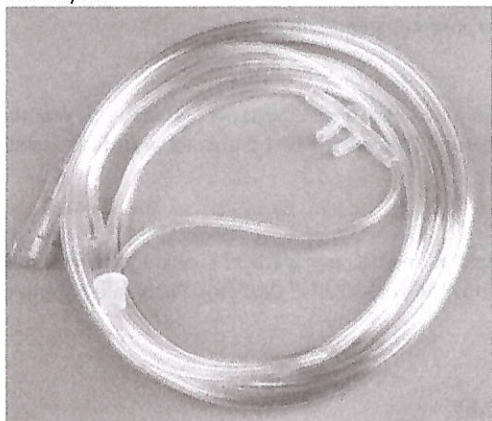
219. Pakiet nr 13 Czy Zamawiający dopuści plastikowe łyżki w rozmiarach:

ROZMIAR	TYP
1	Macintosh
2	Macintosh
3	Macintosh
4	Macintosh

ROZMIAR	TYP
0	Miller
1	Miller
2	Miller

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

220. Pakiet nr 19, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu delikatnie zakrzywiony zarówno dla dzieci, jak i dorosłych?



Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

221. Pakiet nr 19, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu wykonany z PCV, bez ftalanów?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

222. Pakiet nr 19, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową typu Guedel z wkładką kodowaną kolorystycznie w rozmiarach: 000-40mm, 00-50mm, 0-60mm, 1-70mm, 2-80mm, 3-90mm, 4-100mm, 5-110mm, 6-120mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

223. Pakiet nr 19, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści maskę tracheostomijną wykonaną z medycznego PCV?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

224. Pakiet nr 25, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści tygodniowy worek do zbiórki moczu nieposiadający filtra hydrofobowego i zintegrowanego wieszaka?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

225. Pakiet nr 27, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści myjkę o parametrach:

- Wykonany z dwóch warstw: poliestru (Molton) o gramaturze 100g oraz poliestru (Molton) o gramaturze 70g
- Ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka myjącego poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana z poliestru
- Rozmiar 17 cm x 24,5 cm
- Pokryta środkiem myjącym o neutralnym pH (5,5)
- Brak zawartości TPC, Fungi, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Streptococcus hemolyticus
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 20 szt.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





226. Pakiet nr 27, pozycja 5 Czy zamawiający dopuści myjki w formie zaokrąglonej rękawicy wykonane z włókny nasączone środkami myjącymi i nawilżającymi, zawierające delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat o neutralnym pH = 5,5, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry, testowane dermatologicznie, przeznaczone do wszystkich rodzajów skóry, stosowane bezpośrednio po wyjęciu z opakowania do codziennych procedur mycia całego ciała pacjenta, nie wymagające użycia dodatkowej wody, spłukiwania oraz suszenia, zawierające w składzie: Dimetikon, Linoleamidopropyl PG-Dimonium Chloride Phosphate, Glukozyd laurylowy, Prowitamina B5, Alantoina, wyciąg z aloesu, Polisorbat 20, Sól tetrasodowa kwasu wersenowego, kwas cytrynowy, witamina E, chlorheksydyna, gliceryna, perfumy, wyciąg z rumianku, z możliwością wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce, rękawice w rozmiarze 17cm x 23,5 cm i gramaturze 85g/m², pakowane w opakowanie foliowe z możliwością wielokrotnego zamykania, opakowanie zawierające 10 myjek. Wybór medyczny?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

227. Pakiet nr 29 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zestawu do toalety jamy ustnej składającego się min. ze szczoteczki z odsysaniem i żelu antybakteryjnego?

Wyjaśnienia: Tak.

228. Pakiet nr 30 Czy Zamawiający dopuści równoważne elektrody innego producenta?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

229. Pakiet nr 46 Czy Zamawiający dopuści igły do portów z drenem 23cm, o długości igły 15, 19 i 25mm, możliwość automatycznych iniekcji do 330 psi?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

230. Pakiet nr 47, pozycja 1 Czy zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy z zawartością środków myjących pielęgnacyjnych, przeznaczony do czyszczenia i pielęgnacji włosów i okolic dla pacjentów hospitalizowanych, nie wymaga użycia wody oraz spłukiwania, wykonany z dwóch warstw: włókna spunlace i folia PE, w rozmiarze uniwersalnym, o delikatnym, przyjemnym zapachu, nasączony preparatem odświeżającym i nawilżającym o neutralnym pH (5,5), zawierający w składzie m.in. simetikon, składniki zapobiegające powstawaniu elektryczności statycznej, chlorheksydynę, wyciąg z aloesu oraz rumianku, witaminę E, D-Panthenol, alantoinę, możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce do 20 sekund przy mocy 700W, jednorazowego użytku, nie zawiera lateksu, alkoholu oraz lanoliny, pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe z nadrukowaną instrukcją użycia w języku polskim, termin ważności: 24 miesiące od daty produkcji, produkt oferowany na 23% stawce VAT?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

231. Pakiet nr 67 Czy zamawiający dopuści okrycie pacjenta wykonane z trzech warstw: dwie warstwy zewnętrzne z włókny polipropylenowej (fazelina) o gramaturze 30 g/m² i jednej warstwy wewnętrznej z włókny poliestrowej o gramaturze 60 g/m²?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

232. Pakiet nr 67 Czy zamawiający dopuści okrycie pacjenta w kolorze niebiesko-granatowym?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

233. Pytanie nr 1 do pakietu 70 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści elektrodę igłową wygiętą sterylną, jednorazową do uchwytu 2,4mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

234. Pytanie nr 2 do pakietu 70 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną jednorazową, dzieloną dla dorosłych, o wymiarach 163,5 x 117cm, o powierzchni aktywnej 105cm², bez kabla, złącze zaciskowe z kontrolą obwodu (REM)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

235. Pakiet 9: Prosimy o dopuszczenie panczy wyłącznie w rozmiarach 2, 3, 4, 5, 6, 8 mm.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

236. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie: Pakiet 75: Medyczne pończochy przeciwzakrzepowe pełnej długości do wykorzystania w profilaktyce przed-, śród- i pooperacyjnej zakrzepicy oraz zatorowości u leżących pacjentów z sekwencyjnym uciskiem 14-22mmHg, wykonane z 78%-poliamid -22% elastan z punktem rewizyjnym w obrębie palców i w rozmiarach od S do XXL. Kolor biały. Zakres obwodów wg. załączonej tabeli:

Table of sizes	Colour stripes	1	2	3	5	6
		s	m	l	xl	xxl
	eG	46 – 50	50 – 54	54 – 58	58 – 62	62 – 66
	eC	31 – 34	34 – 37	37 – 40	40 – 43	43 – 46
	eB	20 – 22	22 – 24	24 – 26	26 – 28	28 – 30

Akceptacja w/w rozbieżności umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w rozumieniu Pzp.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





237. Pytanie nr 1 dotyczy pakiet 21, poz.1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic z przedłużonym mankietem, wewnętrznie chlorowane, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, o korzystniejszym poziomie AQL 1.0. Grubość ścianki: na palcu 0,36 mm, na dłoni 0,33mm, na mankiecie 0,25 mm, zawartość protein lateksowych poniżej 50 µg/g-potwierdzone wynikami badań producenta zgodnie z EN 455. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ B. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN ISO 374-2, min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg ASTM D6978 ,1 alkohol stosowany w dezynfekcji o stężeniu 70% i 37% formaldehydu- poziom min 2– potwierdzone raportem z badań wg EN 16523-1 z jednostki niezależnej. Pozbawione następujących dodatków chemicznych: ZMBT/MBT, ZDBC, ZPMC, BHA, BHT, DPTU, TMTD, ZDMC i ZMBI – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL. Pakowane po 50 szt. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

238. Pytanie nr 2 dotyczy pakiet 23 poz.1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic bez lateksu, nie wykazujących działania cytotoksycznego oraz drażniącego oraz uczulającego na skórę (badanie biokompatybilności, oceny biologicznej wykonane zgodnie z EN ISO 10993-5 oraz EN ISO 10993-1) Okontaminacji. Rękawice odporne na przenikanie min. 13 substancji chemicznych w tym min. 10 na 6 poziomie wg. EN 16523-1 w tym substancje stanowiące składniki środków dezynfekcyjnych stosowanych w środowisku szpitalnym w miejsce alkoholu oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Dostępne w rozmiarach S, M, L. Pozostałe wymagania zgodnie z opisem

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

239. Pytanie nr 3 dotyczy pakiet 48, poz.1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie prześcieradła o długości 50 lub 100 m z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

240. Pytanie nr 4 dotyczy pakiet 50, poz.1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartucha wzmocnionego wykonanego z miękkiej przewiewnej włókniny SMMMMS (gramatura 35g/m2), zgodny z normą PN EN 13795, w rozmiarach M, L, XL, XXL, XXXL. Wyposażony w nieprzemakalne wstawki wykonane z dwuwarstwowego laminatu-włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa w części przedniej i na rękawach 40 g/m2. Fartuch z tyłu, w okolicach szyi wyposażony w długie rzepy (minimum 2mx10 cm i 2cmx10cm), umożliwiające wygodną regulację zapięcia. Szwy wykonane metodą ultradźwiękową. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 116 cm H₂O w obszarze wzmocnionym. Mankiety o dł. min. 7cm wykonane z poliestru. Pakowany w opakowanie zewnętrzne papier- folia, wewnętrzne zawinięte w serwetę włókninową (różny kolor owinięcia w zależności od rozmiaru) z dwoma chłonnymi ręcznikami 30x40 cm, opakowanie zawiera min.2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych z nr katalogowym, nazwą producenta, nr LOT i datą ważności. Sterylizacja EO (bezwonna).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

241. Pytanie nr 5 dotyczy pakiet 59, poz.2 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie jednorazowego, niejałowego, fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze 35 g/m2, wzmocniony w części przedniej i na rękawach wewnętrznym laminatem PP+PE o gramaturze 40 g/m2 . Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowo-bawełnianej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długości min.45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 10 cm na jednej części fartucha i 5 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez wszywkę przy lamówce. Pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795-1:2019 oraz EN 14126. Rozmiar: L, XL. Wyrób medyczny zgodny z obowiązującym Rozporządzeniem (UE) 2017/745

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

242. Pakiet 17: Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetami o rozmiarze 50 x 60 cm, w tym jedna z serwet posiada otwór okrągły o średnicy 5 cm i rozcięcie? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. Pragniemy poinformować, że dostarczaliśmy zaoferowany zestaw do Państwa szpitala i cieszył się pozytywną opinią.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

243. Pakiet 20, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści serwetę o rozmiarze 45 x 45 cm lub 60 x 50 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

244. Pakiet 60, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści nożyczki Iris o długości 11 cm +/-0,3 cm (wymagane w SWZ 11,5 cm)? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

245. Pakiet 60, poz. 6: Czy Zamawiający dopuści pęsety chirurgiczne o rozmiarze 12,5 cm lub 15 cm (wymagane w SWZ 14 cm)? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.





246. Pakiet 60, poz. 7: Czy Zamawiający dopuści imadło chirurgiczne typu Mayo-Hegar o rozmiarze 15 cm (wymagane w SWZ 16 cm)?
Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
247. Pytanie 1: Czy Zamawiający zgodzi się na załączenie do oferty pełnomocnictwa bez wskazania postępowania, którego dotyczy?
Wyjaśnienia: Tak.
248. Pytanie 2: Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych wyrobów medycznych z 24 do 12 miesięcy? Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 12 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
249. Dotyczy treści zapisów umowy W postanowieniach umowy zawarto zapis odnośnie gwarantowanego poziomu realizacji umowy. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisów treści umowy na zapis, aby gwarantowany poziom realizacji umowy wynosił minimum 60% wartości umowy. Jest to praktyka powszechnie stosowana w placówkach służby zdrowia. Wykonawcy chcąc należycie wywiązać się z zobowiązań wynikających z zawartej umowy z Zamawiającym podejmują niezbędne i kosztowne kroki w celu zgromadzenia wystarczającej ilości przedmiotu dostawy. Zwolnienie się Zamawiającego z zobowiązania nabycia co najmniej 60% przedmiotu umowy naraża Wykonawcę na niczym nieuzasadnione straty.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
250. Pak 1 Prosimy o dopuszczenie cewników do odsysania do użycia przez nos i usta - sterylne, z medycznego PCV, miękkie (klasa Shore A76), o powierzchni zmrożonej (aksamitnej) ułatwiającej wprowadzenie, atraumatyczny, okrągły otwór końcowy, naprzeciwległe otwory obarczające o łącznej powierzchni nieprzekraczającej połowy powierzchni otworu głównego, numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na cewniku jak i opakowaniu jednostkowym, kolorystyczne oznaczenie na łączniku typu lejek, co umożliwia szybką i bezbłędną identyfikację rozmiaru w każdym momencie wykonywanej procedury, roz 6-18 Ch dł 49 cm, znacznik położenia otworów bocznych na łączniku, bez ftalanów i bisfenolu, bez lateksu, pakowane prosto w opakowanie folia- papier ze znacznikiem kierunku otwierania opakowania
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
251. Poz2 Prosimy o dopuszczenie cewników dwudrożnych typu Foley CH 12-22, poj. wykonanych z miękkiego elastycznego lateksu pokrytego silikonem, sztywna zastawka kanału do napełniania balonu. Na zakończeniu portu do napełniania balonu ze sztywną zastawką w kodzie barwnym rozmiaru CH następujące oznaczenie: logo marki, nazwa materiału cewnika, kod numeryczny rozmiaru CH, śr. zewnętrzna cewnika w mm oraz pojemność balonu w ml. Opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania. Długość ok. 40 cm.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
252. Pakiet 2: Poz. 1: W związku z zmianami dokonanymi przez Producenta wyżej opisanego produktu, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego cewnika foley, wykonanego z lateksu pokrytego silikonem, w roz CH 14-20 posiadającego pozostałe cechy produktu zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
253. Pakiet 2: poz3 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta dopuści : zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylne, konstrukcja typu top-mounted (komora nad workiem). Dwuświatłowy dren łączący 150 cm wyposażony w zacisk typu Roberts, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagłębioną na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml (skala nadrukowana na komorę). Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie z komorą pomiarową, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 2 niezależne sposoby, w zestawie pakowany razem w oryginalnym opakowaniu producenta hak z możliwością zamontowania na dwóch różnych wysokościach na komorze pomiarowej. System podwójnie pakowany (podwójna warstwa sterylna) ze stosownym oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
254. Pakiet 4: Poz.1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej w komplecie z nakładaną igłą, poj. 1ml - 40 j.ins., szczelna z czytelną i trwałą skalą - opakowanie 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym, tak jak obecnie stosowana.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.



255. Pakiet 4: Poz. 15 i 16 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie przedłożenia próbek przedłużaczy w ilości 2 szt z każdej wymaganej długości tj. min. 15, 25, 30, 50, 70, 90, 120, 150, 185 cm), celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymagał po2 sztuki każdego rozmiaru ale dopuszcza złożenie w pozycji 15 i 16 po 2 szt. z trzech dowolnie wybranych rozmiarów.
256. Pakiet 4: Poz.20: 1. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawka cewnikowa ma mieć końcówkę ściętą prosto (nie pod kątem)?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
257. Pakiet 4: Poz.20: 2. Prosimy o wyjaśnienie czy strzykawka ma posiadać oryginalnie nadrukowaną przez producenta nazwa producenta na cylindrze umożliwiająca łatwą identyfikację?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
258. Pakiet 4: Poz.21: 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z elastycznego tworzywa, z polimeru bez PCV, o długości min. 60 mm w części przezroczystej, bez skrzydełek dociskowych – z pierścieniem na komorze umożliwiającym łatwe wbicie do pojemnika z płynem, odpowietrznik z filtrem o skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów DEHP, DBP, BBP i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm zakończony łącznikiem Luer-lock w kolorze mlecznym (co nie wpływa na obniżenie walorów użytkowych produktu- łącznik po podłączeniu do pozostałych elementów niezbędnych do prowadzenia infuzji przestaje być przezroczysty i nie ma wpływu na widoczność drogi płynu w drenie), wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
259. Pakiet 4: Poz.21: 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z elastycznego tworzywa, z polimeru bez PCV, o długości 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu DEHP, BBP, DBP(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 150 cm zakończony łącznikiem Luer-lock w kolorze mlecznym ((co nie wpływa na obniżenie walorów użytkowych produktu- łącznik po podłączeniu do pozostałych elementów niezbędnych do prowadzenia infuzji przestaje być przezroczysty i nie ma wpływu na widoczność drogi płynu w drenie), wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
260. Pakiet 4: Poz.22: 1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi jednorazowego użytku, bezftalanowego (informacja o braku zawartości ftalanów DEHP, DBP, BBP fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), dren długości 150cm, z dużą komorą o pojemności 18ml, przejrzysta długość komory min. 80mm, p/bakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką, opakowanie papier-folia.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
261. Pakiet 4: Poz.22:2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV?
Wyjaśnienia: Nie.
262. Pakiet 4: 3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z nazwą producenta bezpośrednio na przyrządzie?
Wyjaśnienia: Nie.
263. Pakiet 4: 4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania krwi ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu?
Wyjaśnienia: Nie.
264. Pakiet 4: Poz. 23 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego o poniższych parametrach: Jałowy łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock. Możliwość podłączenia u pacjenta do 700 aktywacji. Ergonomiczny, długość min. 3 cm. Przezroczysta obudowa. zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką





powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu, przestrzeń martwa max. 0,04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze pozbawione części metalowych. Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

- 265. Pakiet 4: Poz.24:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do pobierania i wstrzykiwania o poniższych parametrach: Bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, z kolcem standardowym. Posiada filtr bakteryjny 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolece. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złączą ze strzykawką oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącz, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolece. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,35 ml. Czas stosowania do 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

- 266. Pakiet 4: Poz.24:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do pobierania i wstrzykiwania o poniższych parametrach: Uniwersalny bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki i butelek, z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolece. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Dostęp zabezpieczony koreczkiem domykanym ręcznie. Objętość wypełnienia całego systemu 0,27ml. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

- 267. Pakiet 21** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Kolor niebieski, AQL 1.0. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Grubość na palcu 0,15 +/- 0,03 mm, na dłoni 0,10 +/- 0,02 mm, na mankiecie 0,08 +/- mm. Przebadane na przenikanie min. 15 cytostatyków. Odporne na przenikanie 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 w tym czas przenikania dla 70% etanolu min. 45 min. i 70 % Izopropanolu min. 67 min. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

- 268. Pakiet 22** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, 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 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

- 269. Pakiet 23** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych produkowanych bez zawartości akceleratorów z wewnętrzną dodatkową powłoką. Zielone, AQL ≤1,0, grubość na palcu 0,07 mm, na dłoni 0,05 mm, na mankiecie 0,04 mm. Mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. Odporne na przenikanie 15 substancji chemicznych, w tym 40% wodorotlenek sodu na poziomie 6. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie Is oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





270. Pakiet 24 poz 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

271. Pakiet 24 poz 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, zewnątrz antypoślizgowe. Średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <50ug/g rękawicy, długość min. 275 mm, siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 14 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 14 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

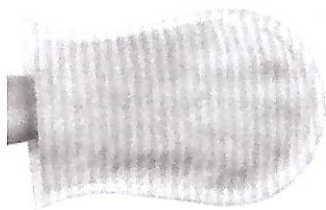
272. Pakiet 24 poz 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, jasnobrązowych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

273. Pakiet 24 poz 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, sterylnych o kształcie anatomicznym, mankiet prosty z listwą adhezyjną gwarantującą pewne przyleganie rękawicy do rękawa fartucha; powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, chlorowana; powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem (poliuretan) oraz dodatkowo powłoką antybakteryjną zawierającą glukonian chlorheksydyny; grubości: palec 0,220mm, dłoń 0,200mm, mankiet 0,200mm; min. długość 290mm; poziom protein lateksu <30ug/g badane metodą HPLC; AQL 1,0 po zapakowaniu; zgodna z normą EN-455 części:1-3, EN-374 części 1-3, EN 420, ASTM F-1671; zarejestrowana jako wyrób medyczny kl III; przebadana przeciwbakteryjnie, w tym MRSA-1min., przeciwwirusowo, w tym HIV-1 min. oraz BVDV (HCV)-1 min.; rozmiary: 5,5 - 9,0 - do wyboru (gradacja rozmiaru co 0,5)

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

274. Pak 27 Poz 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnie myjki do mycia ciała pacjenta nasączonej mydłem, do użytku sanitarnego, jednorazowego użytku – gotowa do użycia od razu po wyjęciu z opakowania. Ergonomiczna budowa zapobiega zsunięciu się z ręki w trakcie używania – zwężana w nadgarstku. Zgrzewana termicznie, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta. Możliwość stosowania u niemowląt.



wykonana z dwóch warstw

-przednia: 100% poliester + środek myjący o neutralnym pH 5.5



ul. Kniaziewicz 1/5, 91-347 Łódź
(42) 251 6059

szpital@bieganski.com.pl
www.bieganski.com.pl

NIP: 726 22 34 808 REGON: 471 219 736

Certyfikaty:
ISO 14001:2015
ISO 27001:2022
ISO 9001:2015



-tylna: 100% polipropylen
- gramatura: 50g/m²
wymiary: 24 x 17 cm (+/- 0,5 cm)
- ilość: w opakowaniu pojedynczym 50 szt.
- producent posiada certyfikaty ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

275. Pakiet 35 Poz. 1 i 2 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.

Wyjaśnienia: Nie oczekuje.

276. Pakiet 35 Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 25 cm z objętością wypełnienia zestawu 2,27 ml (objętość wypełnienia samego kranika 0,26 ml)

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

277. Pakiet 35 Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej

Wyjaśnienia: Nie oczekuje.

278. Pak 47 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka do mycia głowy pacjenta, nie wymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez splukiwania, zapachowego, z dwuwarstwową strukturą czepka: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej o gramaturze 160 g/m², zawierający w składzie: 140g (+/- 10g) nie wymagającego splukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchenie mikrofalowej przez 15 sekund przy mocy maksymalnej 1250W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

279. Pakiet 54 Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładów chłonnych o rozmiarze różniącym się do 10% od wskazanego w SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

280. Pakiet 54 Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu o wysokiej chłonności wynoszącej 5300 ml zgodnie z ISO 11948-1, wykonanego z włókniny, rdzenia chłonnego z celulozą i SAP oraz spodniej pełnobarierowej i paroprzepuszczalnej warstwy z folii PE i włókniny. Reszta zgodnie z SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

281. Pakiet 54 Poz. 2: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga podkładów nadających się do repozycjonowania, przenoszenia pacjenta?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

282. Pakiet 54 Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu chłonnego w rozmiarze minimum 210x80cm z wkładem chłonnym minimum 200x50 cm. Wykonany z oddychającej włókniny, wkładu chłonnego z celulozą i SAP trwale zatrzymujący płyn w rdzeniu, pełnobarierowej folii PE, chłonność minimum 4L zgodnie z ISO 9073-6 – potwierdzone badaniami akredytowanego laboratorium.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

283. Pakiet 54 Poz.3 Pytanie 1: Podkład chłonny min. 4. warstwowy jednorazowy, zamykający w rdzeniu chłonnym MRSA w badaniach niezależnych, oddychający; warstwa zewnętrzna trwale zintegrowana na całej powierzchni; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem wysokochłonnym, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje, chłonność 1900 ml zgodnie z ISO 11948-1, potwierdzona przez producenta; rozmiar 60 x 90 +/- 3 cm, rdzeń chłonny nie większy niż 50 x 81 +/- 3 cm z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

284. Pakiet 58: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania jednorazowego pojemnika ze sterylną wodą 650ml (z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym tj. Zaoferowanie 7 693 szt po 650ml) sterylizowanego gorącą parą wodną (A) z adapterem fabrycznie zapakowane w jedno opakowanie. Zestaw do nawilżania tlenu do włączenia w linię gazową, który utrzymuje system zamknięty podczas procedury. Adapter w rozmiarze 9/16 cala. Sterylna woda o wysokim stopniu czystości: destylowana, dejonizowana, odchlorowana, minimum 2 razy filtrowana , apirogenna, zgodna ze standardem USP. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.





285. Pakiet 58: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje pojemnika z wodą wraz ze sterylnym adapterem?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
286. Pakiet 58: Prosimy Zamawiającego o informację jaką metodą ma być sterylizowana zaoferowana woda? Jednocześnie wyjaśniamy, że sterylizacja parą wodną jest najbezpieczniejsza dla pacjentów oraz najbardziej przyjazna dla środowiska.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
287. Pakiet 58: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie, co eliminuje straty i jest bardziej ekonomicznym rozwiązaniem?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
288. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 30 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
289. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 35 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
290. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch szyty szwem klasycznym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
291. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu spełnienia normy EN 14126? Jest to norma mająca zastosowanie w przypadku środków ochrony osobistej, np. kombinezonów i nie dotyczy fartuchów. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
292. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch wiązany na 2 pary troków w pasie i przy szyi, bez kartonika i bez dodatkowych rzepów? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
293. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
294. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany w całości z włókniny polipropylenowej laminowanej folią o łącznej gramaturze 40g/m², wiązany z tyłu na 2 pary troków, w rozmiarze uniwersalnym (dł. 120 cm i obw. 150 cm), rękaw wykończony mankietem z dzianiny, spełniający wymagania normy PN-EN 13795-1:2019 oraz EN 14126, wyrób medyczny klasy I?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
295. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny sterylny? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
296. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny z oznaczeniem rozmiaru w postaci nadruku? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
297. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMS? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
298. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści czepek o gramaturze min. 13g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
299. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści czepek o gramaturze min. 14g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
300. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści czepek o gramaturze min. 16g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
301. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany w opakowanie foliowe? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.



302. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
303. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókny SMS o gramaturze min. 28g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
304. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści pościel j.u. (poszwa, poszewka na poduszkę, prześcieradło) wykonaną z czasowo nieprzemakalnej włókny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35g/m²?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
305. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym odpowiadającym rozmiarowi XL? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
306. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarach M/L i XL/XXL? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
307. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści koszulę wiązaną na troki, rozciętą z tyłu? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
308. Dotyczy Pakiet nr 59, poz. 9 Czy Zamawiający dopuści śliniak w kolorze białym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
309. Dotyczy Pakiet nr 59 Czy Zamawiający dopuści składanie ofert na poszczególne pozycje w Pakiecie nr 61? Wyrażenie zgody na powyższe 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.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
310. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 37 zestawów oraz drenów posiadających złącza luer lock. Dopuszczenie wyżej wymienionych rozwiązań da możliwość ofertowania większej ilości wykonawców oraz uzyskanie korzystniejszych cen, co może znacząco wpłynąć na oszczędności placówki przy wydatkowaniu funduszy na wyroby medyczne.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
KIEROWNIK DZIAŁU
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
mgr Paweł Lipiński



