



WSSz -NZP – 423 / 23

Łódź, dnia 9. 06. 2023 r.

Uczestnicy postępowania przetargowego

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne określone na podstawie art. 3 ustawy Pzp na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, sprawa ZP 18/23

I. Na podstawie art. 135 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022r. poz. 1710 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. **Pakiet 1 poz. 1** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewników do odsysania zawierających niewielką ilość ftalanów nie zagrażających życiu i zdrowiu pacjentów.
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. **Pakiet 1 poz. 1** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewników do odsysania rozmiar CH6-CH10 tylko długość 40 cm
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. **Pakiet 1: Poz. 1:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewników do odsysania górnych dróg oddechowych wykonanych z medycznego pcv ze śladową zawartością ftalanów. Nadmieniamy, iż w/w cewniki są stosowana do krótkotrwałego kontaktu ze śluzówkami pacjenta, zatem obecność ftalanów nie wywołuje negatywnego wpływu.
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4. **Pakiet nr 3, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 1250mm, z cyfrową podziałką głębokości, ze śladową ilością ftalanów, zgodną z obowiązującymi w naszym kraju i UE normami?
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5. **Pakiet nr 3, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści skalowany zgłębnik żołądkowy, pojedynczo pakowany?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

6. **Pakiet nr 3, pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena o parametrach:
trójdrożna, wykonana z PCV, zaokrąglony dalszy koniec, z wieloma otworami do irygacji i odsysania

- balon żołądkowy lateksowy w połączeniu z zastawką do napełniania z napisem „STOMACH” (żołądek)
- balon lateksowy przełykowy w połączeniu z zastawką do wdmuchiwania z napisem „ESOPHAGUS” (przełyk)
- pierścienie nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich na proksymalnym i dalszym końcu obu balonów
- elastyczna rurka z PVC, pomarańczowa, jednokierunkowa i dwa kanały do pompowania balonów celem powstrzymania krwotoków
- przełyk: zamknięty dalszy koniec z czterema otworami do drenażu lub irygacji, proksymalny koniec z lejkiem
- lateksowy balon na wysokości przełyku i lateksowy balon żołądkowy z pierścieniami nieprzepuszczającymi promieni rentgenowskich na każdym końcu
- podwójnie system pompowania balonów z zaworami jednokierunkowymi i różnymi balonikami kontrolnymi (żołądek - przezroczysty; przełyk - niebieski)
- nadrukowana podziałka co 5 cm
- opakowanie sterylne
- metoda sterylizacji: tlenek etylenu

Rozmiar	Długość	Przeznaczenie
CH 14	105 cm	dla dorosłych
CH 16	105 cm	dla dorosłych
CH 18	105 cm	dla dorosłych
CH 21	105 cm	dla dorosłych
CH 14	65 cm	dla dzieci

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7. Pakiet nr 3, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch24 o średnicach: 5,0mm / 8,0mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

8. Pakiet nr 3, pozycja 6 Czy Zamawiający doprecyzuje jakiego konkretnie łącznika oczekuje? Jakiego powinien posiadać rozmiary, jakiego modelu itp.?

Wyjaśnienia: Zamawiający modyfikuje zapisy SWZ, patrz pkt II niniejszego pisma.

9. Pakiet nr 3, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym z sześcioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

10. Pakiet nr 3, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy bez instrukcji obsługi na etykiecie?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

11. Pakiet nr 3, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy z instrukcją użycia dołączoną do opakowania zbiorczego?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

12. Pakiet nr 3, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści etykietę wyrobu umieszczoną wewnątrz opakowania?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

13. 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

14. Pakiet 3, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębników żołądkowych tylko ze skalą numeryczną co 5cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

15. Pakiet 3, pozycja 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań typu papier-folia?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

16. Pakiet 4, POZ. 3-4 Czy Zamawiający wydzieli poz. 3-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17. Pakiet 4, POZ. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

18. Pakiet 4, POZ. 12-13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Strzykawki do pomp ze skalą 50/60 ml?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

19. Pakiet 4, POZ. 18-19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuśczenie wymogu tego samego Producenta co poz. 14?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

20. Pakiet 4, POZ. 19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuśczenie przedłużacza w kolorze bursztynowym?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

21. Pakiet 4, POZ. 21 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego pobierania leków bez automatycznej zastawki?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

22. Pakiet 4, POZ. 22-24 Czy Zamawiający wydzieli poz. 22-24 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

23. Pakiet 4, poz. 11,16-17, Czy zamawiający wydzieli poz.11,16-17 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 24. Pakiet 4:** Poz. 10: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek w op. Handlowym a 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 25. Pakiet 4:** Poz.12 i 13: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek do pomp infuzyjnych 50/60ml.
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.
- 26. Pakiet 4:** Poz.12 i 13: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania w jednej pozycji strzykawek różnych producentów wpisanych w menu pompy i instrukcji obsługi wskazanych pomp infuzyjnych?
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 27. Pakiet 4:** Poz.13 i 14: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek pochodzących od dwóch różnych producentów, spełniających pozostałe wymogi swz. W poz. 13 i 14 opisane są różne pojemności strzykawek, które nie są stosowane łącznie, zatem wymóg jednego producenta jest bezzasadny.
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 28. Pakiet 4:** Poz.15: Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać końcówkę ściętą prosto- nie pod kątem ?
Wyjaśnienia: Strzykawka powinna posiadać końcówkę ściętą pod kątem, patrz pkt II niniejszego pisma.
- 29. Pakiet 4:** Poz.15: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek w op po 45szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 30. Pakiet 4:** Poz.16 i 17: Prosimy o doprecyzowanie czy przyrząd do przetaczania ma posiadać komorę kroplową bez PCV?
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 31. Pakiet 4:** Poz.17: Prosimy o dopuszczenie przyrządów do krwi z komorą o dł. Min.8cm w części przezroczystej, spełniającego pozostałe wymogi swz?
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 32. Pakiet 4:** Poz. 18 i 19: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przedłużaczy pochodzących od innego producenta niż strzykawki w poz. 14.
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 33. Pakiet 4:** Poz. 19: Prosimy o doprecyzowanie czy przedłużacze mają być transparentne w celu uwidocznienia drogi płynu?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 34. Pakiet 4:** Poz. 20: Prosimy o doprecyzowanie czy zamknięty system bezigłowy ma się cechować neutralnym ciśnieniem bez względu na sekwencję klemowania?
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 35. Pakiet 4:** Poz. 20: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zamkniętego systemu bezigłowego z czasem użytkowania min.7dni lub min. 350aktywacji.
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 36. Pakiet 5** Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul w rozmiarze 6cm x 7,5 cm? Pragniemy nadmienić, iż Zamawiający pracuje na tym opatrunku i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 37. Pakiet 5 –** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku z wodoodpornej folii PU, z podkładką włókninową pod skrzydełka kaniuli oraz taśmą do opisu, o wymiarach 5,8 x 8 cm? Opatrunek pakowany a'100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości.
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 38. Pakiet 6, POZ. 1** Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie bezpieczne posiadającą filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wyciekami krwi i pełniący rolę zastawki antyzwrotnej?
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 39. Pakiet 6, POZ. 1** Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie bezpieczne posiadającą zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzasku?
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 40. Pakiet 6, POZ. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od posiadania badań klinicznych ?
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

41. Pakiet 8 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: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

42. Pakiet nr 8 Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8, w miejsce pierwotnych parametrów, zestawów do opaskowania żyłaków przełyku ze sznurkiem o długości 142cm i nasadką w rozmiarze 8.6-11.3mm oraz 9.5-13mm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

43. **Pakiet 9:** Poz.1: Prosimy o sprecyzowanie Czy koreczki mają umożliwiać bezdotykową aplikację?

Wyjaśnienia: Zgodnie SWZ.

44. **Pakiet 9:** Poz.1: Prosimy o doprecyzowanie Czy koreczki mają posiadać osłonę ułatwiającą ich aplikację bez ryzyka skażenia?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

45. Pakiet nr 11, poz. nr 1 Proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia: W formularzu cenowym w pozycji nr 1 Zamawiający zapisał, że elektroda do czasowej stymulacji serca powinna być kompatybilna ze stymulatorem zewnętrznym. Proszę o podanie jaki to kardiostymulator (producent, model).

Wyjaśnienia: Osypka Pace 101H, External Pacemaker MIP 801, Medtronic PLC 5391, 5348, 5388.

46. Pakiet nr 11. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert częściowych w pakiecie nr 11 bądź wydzielenie poz. 2 z pakietu nr 11. Obecny układ pakietu nie pozwala nam na wzięcie udziału w postępowaniu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

47. **Pakiet 12 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: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

48. **dot. pakietu 14** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych łyżek do laryngoskopu; łyżki kompatybilne z zielonymi rękojeściami wg. ISO 7376-3, z wysoką transmisją światła oraz powierzchnią zapobiegającą jego odbijaniu; wyprodukowane z tworzywa ABS; we wzorach: Macintosh - rozmiar 4,3,2 i Miller - rozmiar 1 i 0; pakowane pojedynczo, z widoczną datą ważności na pojedynczym opakowaniu; mikrobiologicznie czyste.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

49. **Pakiet nr 14, pozycja 1** 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: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

50. dotyczy pakietu nr 16 Czy w pakiecie 16 Zamawiający zaakceptuje oryginalne materiały eksploatacyjne do wstrzykiwacza Medrad Stellant produkowane przez wytwórcę ww urządzenia firmę Bayer tj w poz. 1. złącze niskiego ciśnienia o dł. 152,4 cm z trójnikiem typu T i bez zaworka zwrotnego o wytrzymałości 400PSI? I w poz. 2 Zestaw składający się z dwóch wkładów o pojemności 200ml każdy, złącza niskiego ciśnienia z trójnikiem, oraz dwóch ostrzy typu spike"? Informujemy, że w związku z obowiązywaniem na terenie RP patentów na materiały oryginalne opisane przez Zamawiającego zamiennik produkcji chińskiej jest na rynku Polskim niedostępny.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

51. **Pakiet 18** Czy można zaoferować zestaw z serwetami o rozmiarze 50x60cm? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. Pragniemy poinformować, że dostarczaliśmy zaoferowany zestaw do Państwa szpitala, który cieszył się pozytywną opinią.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

52. **Pakiet 18 Poz. nr 1-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cewnikowania o następującym składzie:

5 x kompres włókninowy 7,5 x 7,5 cm

1 x strzykawka 20 ml

1 x woda destylowana w ampułce 20 ml**

- 1 x żel poślizgowy w saszetce
- 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm
- 1 x serweta włókninowa 75 x 90 cm z otworem o Ø10 cm
- 1 x serweta włókninowa 75 x 90 cm

Opakowanie:

Opakowanie typu sztywny blister (może posłużyć jako tacka) z nadrukowaną etykietą główną zawierającą m.in. nazwę producenta, nazwę zestawu, nr katalogowy, skład oraz jedną dwudzielną etykietą samoprzylepną, przy czym jedna z części w postaci kodu kreskowego, a druga zawierająca m.in. nr katalogowy, datę ważności

LUB

- 1 x serweta włókninowa 75 x 50 cm
- 5 x kompres włókninowy 7,5 x 7,5 cm
- 1 x serweta włókninowa 90 x 75 cm z centralnym otworem Ø10 cm
- 1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml (zapakowana)
- 1 x pęseta plastikowa 12,5 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm
- 1 x para rękawiczek diagnostycznych nitylowych, rozmiar M
- 4 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x strzykawka z żelem poślizgowym i lidocainą, 11 ml (zapakowana)

Opakowanie:

Opakowanie typu sztywny blister (może posłużyć jako tacka) z nadrukowaną etykietą główną zawierającą m.in. nazwę producenta, nazwę zestawu, nr katalogowy, skład oraz jedną dwudzielną etykietą samoprzylepną, przy czym jedna z części w postaci kodu kreskowego, a druga zawierająca m.in. nr katalogowy, datę ważności

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

53. Pakiet 18 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą z włókniny foliowanej w rozmiarze 50cm x 75cm? (w miejsce rozmiaru 48 - 50 cm x 48 - 50 cm)

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

54. Pakiet nr 20, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści nebulizator z maską i drenem tlenowym wykonany z PCV, bez ftalanów?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

55. Pakiet nr 20, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści maskę wyposażoną w metalowy zacisk?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

56. Pakiet nr 20, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

57. Pakiet nr 20, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z PCV, bez ftalanów?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

58. Pakiet nr 20, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści maskę wyposażoną w metalowy zacisk?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

59. Pakiet nr 20, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu delikatnie zakrzywiony zarówno dla dzieci jak i dorosłych?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

60. Pakiet nr 20, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową typu Guedel z wkładką kodowaną kolorystycznie?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

61. Pakiet nr 20, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową typu Guedel dostępną w rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ (mm)
000	40
00	50
0	60
1	70
2	80
3	90
4	100
5	110
6	120

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

62. Pakiet nr 20, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści maskę tracheostomijną wykonaną z medycznego PCV?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

63. Pakiet 20 poz. 1-2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie masek wykonanych z medycznego PCV oraz zawierających metalowy zacisk na nos.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

64. Pakiet 20 poz. 5 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewnika sterylnego, sterylizowanego tlenkiem etylenu.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

65. Pakiet 20 poz. 6 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rurek w nast. rozmiarach:

000 – 40 mm	1 – 70 mm	4 – 100 mm
00 - 50 mm	2 - 80 mm	5 - 110 mm
0 - 60 mm	3 – 90 mm	

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

66. Pakiet 21, poz. 3 Czy można zaoferować serwetę o rozmiarze 45 x 45cm lub 60 x 50cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

67. Zwracamy się o wyjaśnienie czy w **Pakiecie 23**, Zamawiający oczekuje próbek w dowolnym rozmiarze oraz pisząc 1 opakowanie ma na myśli jedną parę czy box?

Wyjaśnienia: Zamawiający oczekuje próbek w dowolnym rozmiarze i ma na myśli opakowanie zbiorcze.

68. Pakiet 21 poz. 1 Czy można zaoferować serwetę z otworem o średnicy 6cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

69. Pakiet 21 Czy Zamawiający dopuści min. 2 etykiety?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

70. Pakiet 21 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 60 cm z otworem samoprzylepnym 6x8cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

71. Pakiet 21 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem samoprzylepną w rozmiarze 50 x 75 cm możliwość dostosowania średnicy max. 6.5 x 15 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

72. Pakiet 21, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z otworem o wymiarach 6 x 8 cm, spełniającą pozostałe wymagania?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

73. Pakiet 21, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z otworem o średnicy 6 cm, spełniającą pozostałe wymagania?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

74. Pakiet 21, poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety o wymiarach 45 x 45 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

75. Pakiet 21, poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety o wymiarach 50 x 60 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

76. Pakiet 22 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety w rozmiarze 50cm x 75cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: We wskazanym pakiecie nie ma takiej pozycji, co uniemożliwia udzielenie odpowiedzi na pytanie.

77. dotyczy pakiet 22, poz.1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic z przedłużonym mankietem, 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 15µg/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 374-2, min 5 cytotatyków 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 374 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

78. Pakiet 22 Prosimy o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,5N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodnie z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

79. Pakiet 22 Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. **Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu)**, AQL $\leq 1,5$ (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej.** Dopuszczalne do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. **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, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

80. dotyczy pakiet 24, poz.1-2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w obu pozycjach rękawic w opakowaniach a'200 szt. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rękawice o korzystniejszym poziomie AQL AQL 1,0, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone wynikami badań producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 14 substancji chemicznych w tym min. 10 na 6 poziomie wg. EN 16523-1 oraz przebadane na min. 15 cytostatyków z min. 7 na 5 poziomie odporności wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Opakowania kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa lub metalowe pokryte farbą o właściwościach antybakteryjnych, odporne na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, bez kodowania kolorystycznego Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

81. dotyczy pakiet 24, poz.1 Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wewnętrznej warstwy pielęgnacyjnej z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny i wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitylowych wewnętrznie chlorowanych. Zwracamy uwagę, iż wyroby medyczne zawierające jako swoją integralną część substancję, która w przypadku użycia osobno może być uważana za produkt leczniczy w rozumieniu właściwych przepisów i której działanie ma charakter pomocniczy w stosunku do działania tych wyrobów, zgodnie z obowiązującym rozporządzeniem MDR powinny być zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy III (a nie klasy I)

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

82. Pakiet 24, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic przebadanych na min. 2 alkohole, w tym odporne na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, pozostałe wymogi zgodnie z SWZ – tak, jak dotychczas stosowane?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

83. Pakiet 24, pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej oraz piktogramem na opakowaniu. Białe, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytotatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk. Zgodnie z zapisem pod pakietem Zamawiający zobowiązuje się dostarczyć uchwyty kompatybilne z zaoferowanymi rękawicami w ilości 150 szt.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

84. Pakiet 24, pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, niesterylne nitylowe, bezpydrowe z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżającą – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej w kolorze jasnozielonym. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Grubość zgodnie z EN 455-2, mierzona podwójnie: palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,09 mm, mankiet 0,08 mm, długość min 240 mm, AQL 1.0. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. Odporne przez min. 120 min. na przenikalność min. 7 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 (raport z niezależnego laboratorium) lub równoważną oraz przebadane na penetrację cytotatyków, min. 30 substancji, zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium. Odporne na penetrację wirusów w zgodzie z EN 374-5. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antibakteryjnych potwierdzonych badaniami. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie maks. 250 szt. Zgodnie z zapisem pod pakietem Zamawiający zobowiązuje się dostarczyć uchwyty kompatybilne z zaoferowanymi rękawicami w ilości 150 szt.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

85. Pakiet 24, pozycja 2 Prosimy o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, nitylowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytotatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt. Zgodnie z zapisem pod pakietem Zamawiający zobowiązuje się dostarczyć uchwyty kompatybilne z zaoferowanymi rękawicami w ilości 50 szt.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

86. Pakiet 25 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice w których powierzchnia wewnętrzna jest tylko pokryta polimerem , a zewnętrzna powierzchnia rękawic jest tylko teksturowana i silikonowana? Grubość rękawicy 0,19 mm na palcu, 0,18 mm na dłoni, 0,15 mm na mankiecie. Rękawice spełniają aktualnie obowiązujące normy EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1. Pozostałe parametry zgodne z SWZ. Pragniemy nadmienić, że Zamawiający pracuje na wyżej wymienionym asortymencie i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

87. Pakiet 25 poz. 2 Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści rękawice które spełniają aktualnie obowiązujące normy EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1? Pragniemy nadmienić, że Zamawiający pracuje na wyżej wymienionym asortymencie i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

88. Pakiet 25 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice w których powierzchnia wewnętrzna jest tylko pokryta polimerem? Grubość rękawicy 0,20 mm na palcu, 0,18 mm na dłoni, 0,16 mm na mankiecie. Pozostałe parametry zgodne z SWZ. Pragniemy nadmienić, że Zamawiający pracuje na wyżej wymienionym asortymencie i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

89. Pakiet 25 poz. 4 Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL 0,65, poziomie protein lateksu 50 µg/g², które spełniają aktualnie obowiązujące normy EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1? Pragniemy nadmienić, że Zamawiający pracuje na wyżej wymienionym asortymencie i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

90. Pakiet 25, poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpydrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

91. Pakiet 25, poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. 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. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

92. Pakiet 25, poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergicznych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). 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. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

93. Pakiet 25, poz.4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, bezpydrowe, warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,25 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 20 N; AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

94. Pakiet nr 26, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści tygodniowy worek do zbiórki moczu nie posiadający filtra hydrofobowego?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

95. Pakiet nr 26, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści tygodniowy worek do zbiórki moczu skalowany od 50ml?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

96. Pakiet 26, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worków bez filtra hydrofobowego?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

97. Pakiet 26: Poz. 1 i 2: Prosimy o doprecyzowanie czy bezigłowy port ma być wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli procesu próbkowania?

Wyjaśnienia: Nie musi być wyposażony.

98. Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 27 sterylnego, zamkniętego systemu do pomiaru diurezy godzinowej składającego się z:

- komory pomiarowej o dokładności pomiaru co 1 ml do 50 ml i co 5 ml do 500 ml z przezroczystymi ściankami ułatwiającymi dokładny odczyt i wizualizację moczu,
- worka o pojemności 2000ml
- drenu o dł. 150 cm z zastawką antyzwrotną na wylocie worka
- portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku,
- uniwersalnego systemu mocującego
- wolnego od PCV
- do 14 dni u pacjenta

takiego jak obecnie dostarczany do Zamawiającego na podstawie umowy przetargowej.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

99. Pakiet 27, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie systemu z drenem o długości 120cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

100. Pakiet 27: Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnego zestawu do pomiaru diurezy godzinowej o parametrach: Jednoświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w odpowietrznik, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagłęciową, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia 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 45 do 90 ml co 5 ml i od 100 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 100 ml. Nie zawiera lateksu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

101. pakiet nr 28, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 28, pozycja 1, jako produkt równoważny, worka do zbiórki moczu tylko z drenem o długości 90 cm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartego w SWZ. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

102. Pakiet 28, poz.1 Czy zamawiający dopuści dren o dł. 90 cm, bez możliwości wyboru innej długości?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

103. Pakiet 28, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

104. Pakiet 28, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza

105. Pakiet 28, poz. 1-3 Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

106. Pakiet 28, 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
- serwetka 42 x 45 cm
- mydło w płynie (9 ml)
- rękawice foliowe – 1 para
- nie zawiera lateksu
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

107. Pakiet 28, pozycja 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kanek doodbytniczych bez otworów bocznych?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

108. Pakiet 28, pozycja 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników rektalnych z dwoma otworami i zamkniętą końcówką, dostępne w rozm. od Ch24 do Ch36 – długość 400mm:



Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

109. Pakiet 28: Poz.1 : Prosimy o dopuszczenie zaoferowania standardowego worka na mocz o poj. 2l dostępnego z jedną długością drenu 90cm, spełniającego pozostałe wymogi swz.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

110. Pakiet nr 29, pozycja 3 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia certyfikatów ISO do oferty?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

111. Pakiet nr 29, pozycja 3 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia certyfikatu ISO22716:2007 do oferty i wyrazi zgodę na załączenie wyłącznie certyfikatu ISO9001:2015?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

112. Pakiet nr 29, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną w całości z poliestru?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

113. Pakiet nr 29, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 17 x 24,5cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych parametrów.

114. Pakiet nr 29, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 100g/m² w części przedniej z środkiem myjącym oraz 70g/m² w części tylnej bez środka myjącego?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

115. Pakiet nr 29, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści myjkę z badaniami na brak zawartości TPC, Fungi, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Streptococcus hemolyticus?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

116. Pakiet nr 29, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści myjkę pakowaną po 20 sztuk z przeliczeniem ilości?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

117. Pakiet nr 29, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści myjkę z datą ważności 3 lata?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

118. Pakiet 29, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

119. Pakiet 29, poz. 5 Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej 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, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości ± 7%, włókno poliestrowe - 100 g/m² ± 5%, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

120. Pakiet 29, poz. 1,2,4 Czy zamawiający wydzieli poz.1,2,4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

121. Pakiet 31: Prosimy o doprecyzowanie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

122. Pakiet 32 Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane w pakiecie 32 elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z zaleceniami producenta i wymienione w CE i instrukcji obsługi? W związku z brakiem powiązań prawnych z producentami elektrod niewymienionych w CE defibrylatora i braku testów potwierdzających pełną kompatybilność, producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora.

Wyjaśnienia: Zamawiający wymaga.

123. Pakiet 36, POZ. 3 Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie bezpieczne G 14 w rozmiarze 2,10 x 45 mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

124. Czy Zamawiający w Pakiecie 36 w poz. 1 i 2 dopuści wycenę za op. a'100 sztuk, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

125. Czy Zamawiający w Pakiecie 36 w poz. 3 dopuści rozmiar 14G 2,1 x45mm zamiast 2,0 x45mm. Pozostałe wymogi i rozmiary zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

126. Pakiet 36, poz. 1-2 Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

127. Pakiet 36 poz. 1 -2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

128. Pakiet 36, poz.1 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

129. Pakiet 36: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych : 24GA - 0,7 x 19mm, przepływ 16ml/min, 26GA- 0,6 x 19mm, przepływ 12 ml/min. wykonane z poliuretanu, bez portu bocznego . Bezpieczne z zabezpieczeniem w pełni izolującym igłę, dodatkowy otwór przy ostrzu umożliwiające szybkie wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia, paski kontrastujące w prom. RTG (min 4) Bez zawartości PVC i lateksu. Pakowane w blistry zabezpieczające przed utratą jalowości Sterylizowane tlenkiem etylenu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

130. Dotyczy Pakiet 36 poz. 3 Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 36 poz. 3 bezpiecznej kaniuli dożylniej poliuretanowej posiadającej pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z sytemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachlapaniu krwią w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w 6 pasków kontrastujących w RTG, kaniula wyposażona w białe/przeziernie skrzydełka bez otworów do przysycia oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru. Kaniula posiadająca zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

131. Dotyczy Pakiet 36 poz. 3 Czy Zamawiający w pakiecie 36 poz. 3 oczekuje kaniuli posiadającej dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji w najczęściej stosowanych rozmiarach takich jak 22G, 20G i 18 G?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

132. Dotyczy Pakiet 36 poz. 3 Czy Zamawiający w pakiecie 36 poz. 3 oczekuje, aby wraz z ofertą dołączyć opublikowane badania kliniczne (min. 3) potwierdzające zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem z jakiego wykonany jest cewnik oferowanych kaniul?

Wyjaśnienia: Nie oczekuje.

133. Dotyczy Pakiet 36 poz. 3 Czy Zamawiający w pakiecie 36 poz. 3 oczekuje, aby kaniula posiadała zabezpieczenie igły z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachlapaniu krwią?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

134. Pakiet 36 poz. 3 Czy Zamawiający w pakiecie 36 poz. 3 oczekuje dostępu do platformy e-learningowej jako formy doształacania personelu, dającej możliwość: a) administrowania sesjami użytkowników (dodawania i usuwania użytkowników przez przedstawiciela Szpitala; b) monitorowania postępów poszczególnych uczestników szkoleń online przez administratora ze strony Szpitala; c) każdy moduł szkoleniowy zakończony obiektywnym testem sprawdzający; d) automatycznego wygenerowania certyfikatu ukończenia szkolenia; e) wszystkie moduły zawierające sesje szkoleniowe z filmami instruktażowymi z komentarzem lektora w języku polskim?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ (zapewnieniem również szkolenia stacjonarnego).

135. Pakiet 37, POZ. 2 Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z drenem o dł. 10 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

136. Pakiet nr 38 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 38 w poz 1,2 i 3 wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt lub podanie ceny za sztukę do 4 miejsc po przecinku ?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza wycenę opakowania.

137. Czy Zamawiający w Pakiecie 38 dopuści we wszystkich trzech pozycjach identyczny sterylne nakłuwacz jednorazowego użytku z możliwością regulacji głębokości nakłucia 1,3 ; 1,8 ; 2,3 mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

138. Pakiet 38, pozycja 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy o głębokości nakłucia 1,8mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

139. Pakiet 40, POZ. 1-2 Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe białe i bursztynowe pakowane po 100 szt.?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie dopuszcza.

140. Czy w Pakiecie 44 Zamawiający dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej i otrzewnej o składzie: cewnik przezskórny w rozmiarze 9 lub 12 CH, z systemem automatycznych zastawek jednokierunkowych (pozwalających na różne metody drenażu); skalpel, worek drenażowy 2000 ml, łącznik luer-lock/stożkowy, strzykawka luer-lock; bezpieczna igła Veressa ze wskaźnikiem położenia igły; zestaw sterylne?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

141. Czy w Pakiecie 44 Zamawiający oczekuje, aby worek drenażowy posiadał zawór odpowietrzający?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

142. Czy Zamawiający w Pakiecie 44 w pozycji 1 dopuści bezpieczny Zestaw Do Punkcji Opłucnej I Otrzewnej - Torakocentezy I Paracentezy, Sterylne. Skład Zestawu: Igła Veresa, strzykawka Luer-Lock 50ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenującego bez otwierania systemu, worek o poj. 2000ml. , worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty. Igła wprowadzająca igła Veresa wyposażona w zawór jednokierunkowy wentylowy zapobiegający powstawaniu odmy oraz dwu kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa. Zestaw z cewnikiem poliuretanowym długości 12,5cm umieszczonym na igle, rozmiar 8Fr/CH ?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

143. Pakiet 46 Czy Zamawiający dopuści opatrunek o wyglądzie przyjazny dzieciom do mocowania cewników i kaniul wykonany z laminatu włókninowo-foliowego z okienkiem do obserwacji miejsca wkłucia, jałowy. Długość opatrunku 4,3 cm, szerokość 5 cm. Opatrunek nieprzepuszczalny dla wody, odporny na patogeny i bakterie.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

144. Pakiet 46, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku samoprzylepnego do zabezpieczenia kaniul obwodowych, wykonanego z hydrofobowej włókniny z kolorowym nadrukiem na całej powierzchni, z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem

zewnątrznym, posiadający mini wkład chłonny powleczony siateczką z polietylenu, nacięcie na port pionowy oraz dodatkową podkładkę włókninową pod skrzydełka kaniuli. Rozmiar 7,6 cm x 5,1 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

145. Pakiet 48 Czy Zamawiający dopuści do oceny czepek do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody przeznaczony do jednorazowego użytku. Produkt gotowy do użycia, nasączony środkiem myjącym bez substancji zapachowych i barwników, czepek nie wymaga spłukiwania, zawiera w składzie między innymi: wodę, alaninę glicerynę oraz oktenidynę. Czepek o średnicy 29 cm, wykonany z polipropylenu, gramatura 73g, Czepek można stosować w temperaturze pokojowej lub podgrzewać w kuchenke mikrofalowej (maksymalnie 20 sek / 600 W). Kosmetyk, opakowanie 1 szt.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

146. Pakiet nr 48, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści czepek z dwuwarstwową strukturą czepka: zewnętrzna foliowa z PE i wewnętrzną warstwą nawilżoną warstwy absorpcyjnej o gramaturze 120g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

147. Pakiet nr 48, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści czepek z możliwością podgrzania do 20 sekund przy mocy 700W?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

148. Pakiet 50 Czy Zamawiający dopuści otwór 90 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

149. Pakiet 51, poz. 1 Czy można zaoferować fartuch chirurgiczny, jałowy, wyposażony w nieprzemakalne wstawki wykonane z dwuwarstwowego laminatu-włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa w części przedniej i na rękawach o gramaturze 40 g/m² (wymagane 40,5g/m²), rzep przy szyi (pętelki dł. 13cm, szer. 2cm; haczyki dł. 5cm, szer. 2cm ±0,5cm) z rącznikami o rozmiarze 40x20cm? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

150. Pakiet 51, poz. 2 Czy można zaoferować jednorazowy komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

151. Pakiet 51 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? Pozostałe parametry zgodne z SWZ. Pragniemy nadmienić, że Zamawiający pracuje na wyżej wymienionym asortymencie i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

152. Pakiet 51 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

153. Pakiet 51, poz. 3 Czy można zaoferować jednorazową bluzę chirurgiczną (ocieplacz) o gramaturze 47 g/m² bez ściągacza na dole bluzy? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

154. Pakiet 51 poz.1 Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMMMS?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

155. Pakiet 51 poz.1 Czy Zamawiający dopuści rozmiary S,M,L,XL,XXL?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

156. Pakiet 51 poz.1 Czy Zamawiający dopuści gramaturę wzmocnienia 40 g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

157. Pakiet 51 poz.1 Czy Zamawiający dopuści rzepy minimum 3 cmx 6cm i 3 cm x 12 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

158. Pakiet 51 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści 40 g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

159. Pakiet 51 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści: włókninę sms, rękaw prosty, bluzę zapinaną na zamek błyskawiczny, w dolnej części bluzy, zamiast ściągacza, może być guma o szer 1 cm

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

160. Pakiet 51, poz. 2 Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

161. Pakiet 51, poz. 2 Czy zamawiający dopuści komplet z włókniny SMS o gramaturze min. 35 g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

162. Pakiet 51, poz. 2 Czy zamawiający dopuści dekolt wykończony półokrągło?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

163. Pakiet 51, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha z włókniny SMS, w rozmiarach M, L, XL, XXL, wyposażony w nieprzemakalne wstawki z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 40g/m², odporność na przenikanie cieczy 102 cm H₂O w obszarze wzmocnionym. Mankiety o dł. 7,5 cm (+/- 1 cm). Opakowanie wewnętrzne z włókniny, ręczniki o wymiarach 30 x 30 cm? Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

164. Pakiet 51, poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletu chirurgicznego z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², dekolt w kształcie litery V wykończony lamówką w kolorze ubrania, spełniający pozostałe wymagania?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

165. Pakiet 51, poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bluzy z długim rękawem wykonanej z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Rękawy wszyte prosto, zapewniające swobodę ruchów, dół bluzy obszyty, bez ściągacza? Spełnia pozostałe wymagania.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

166. Pakiet 51, pozycja 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego wzmocnionego z ręcznikami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m² z dodatkowym wzmocnieniem, o łącznej gramaturze 66g/m² w części przedniej i na rękawach. Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN ISO 811 ≥ 100 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥ 40 kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥ 20 N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6,0IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 $\leq 4,0$ log₁₀, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1 ≤ 300 . Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 ręcznikami do rąk w rozmiarze 37,5x37,5. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

167. Pakiet 51, pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego, bezlateksowego ubrania operacyjnego - komplet składający się z osobno pakowanych bluz i spodni. Ubranie wykonane z wysokiej jakości, nieprzezroczystej włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze 45 g/m². Włóknina o podwyższonej miękkości z romboidalnym wzorem zespalania warstwowego. Włóknina zgodna z wymaganiami EN 13795-2. Włóknina czysta mikrobiologiczne (maks. 1 CFU/100 cm² wg EN ISO 11737-1) i odporna na rozdarcia (>100 kPa wg EN ISO 13938-1). Bluza szyta w ergonomicznym kształcie dzwonu umożliwiającym dobre dopasowanie do sylwetki. Bluza wyposażona w 3 kieszenie: 2 duże 180 mm x 180 mm i mniejszą górną 110 mm x 130 mm. Na złożonej, zapakowanej bluzie widoczne naszywki z nazwą producenta oraz rozmiarem. Wycięcie szyjne w kształcie trójkąta wykończone lamówką. Spodnie z regulacją rozmiaru w postaci taśmy, wyposażone w dużą, głęboką kieszeń 160 mm x 220 mm, nogawki zakończone podszyciem, nie strzępiące się. Ubrania dostępne w 7 rozmiarach od XS do 3XL, w kolorze zielonym lub ciemnoniebieskim. Spodnie i bluzy pakowane indywidualnie w woreczki PE z etykietą zawierającą min. znak CE, rozmiar, nr katalogowy, opis w j. polskim oraz kod kreskowy EAN – 128 kodujący co najmniej datę produkcji i nr partii. 50 spodni lub bluz w kartonie transportowym.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

168. Pakiet 51, pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrania operacyjnego, niesterylnego, nieprzezroczystego, oddychającego wykonanego z włókniny SMMS o gramaturze 40 g/m² +/- 5%. Dekolt w kształcie litery „V” obszyty białą lamówką. Bluzka z krótkim rękawem i 3 kieszeniami, bez lateksu. Spodnie bez ściągaczy, w pasie na troki. Kolor niebieski. Zgodne z normami EN 13795, EN ISO 13485. Wytrzymałość na rozciąganie na mokro oraz sucho min. 52 N wg normy EN 29073:3, wytrzymałość na rozerwanie na sucho 158,2 kPa, mokro 142,1 kPa wg 13938-1. Pakowane razem w opakowanie foliowe z instrukcją użytkowania. Na opakowaniu oznakowanie CE oraz klasy wyrobu medycznego, opis w języku polskim, nazwa producenta, numer katalogowy, numer serii, data ważności, oznaczenie koloru oraz oznaczenie rozmiaru wraz z długością ubrań podaną w cm. Ubranie posiada metkę z oznaczeniem rozmiaru, producenta oraz numeru katalogowego, dla lepszej identyfikacji produktu. Dostępne w rozmiarach S-3XL.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

169. Pakiet 51, pozycja 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bluzy operacyjnej rozpinanej z długim rękawem, wykonana z włókniny typu SMS (polipropylenowej) o gramaturze 40 g/m². Rękaw zakończony dzianinowym mankietem. Dostępny w rozmiarach S, M, L, XL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla producenta produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

170. pakiet nr 52, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 52, pozycja 1, jako produkt równoważny, worek na wymiociny, przezroczysty wykonany z folii PE nie zawierającej PCV, ani lateksu, z plastikowym (sztywnym) ustnikiem umożliwiającym objęcie ust pacjenta, gwarantującym, że całość wymiocin zostanie dokładnie wychwycona. Specjalne wycięcie pozwala na szczelne zamknięcie worka. Pojemność worka, to 2000 ml (skala pomiarowa do 1500 ml, co 100 ml, skala pomiarowa do 100 ml co 10 ml). Wyrób jednorazowego użytku z instrukcją obsługi na opakowaniu. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

171. Pakiet 52 Czy zamawiający dopuści worek w kolorze czerwonym, nieprzezroczysty, bez skali pomiarowej?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

172. Pakiet 52, 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: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

173. Pakiet 52, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torby na wymiociny z wyprofilowanym kołnierzem w postaci tekturowego uchwytu w kształcie maski?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

174. Czy w pakiecie nr 53 chodzi o opaski do identyfikacji pacjentów, przeznaczone do drukarek Zebra HC100 lub ZD510?

Wyjaśnienia: Zamawiającemu nie chodzi o opisane opaski.

175. Pakiet 53, pkt. 1 - Opaski dla dorosłych białe Z-Band Direct 25mm x 279mm /200 w kasecie/ - 10006995K
- Opaski dla dorosłych białe Z-Band UltraSoft 25mm x 279mm /175 w kasecie/ - 10015355K

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

176. Pakiet 53, pkt. 2 - Opaski dla niemowląt białe, niebieski brzeg, Z-Band UltraSoft 25mm x 152mm /300 w kasecie/ - 10015358-BK - Opaski dla niemowląt białe, różowy brzeg, Z-Band UltraSoft 25mm x 152mm /300 w kasecie/ - 10015358-PK

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

177. Pakiet 53,poz. 1 Czy zamawiający dopuści długość min. 245 mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

178. Pakiet 53,poz. 2 Czy zamawiający dopuści długość min. 16 mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

179. Pakiet 53,poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

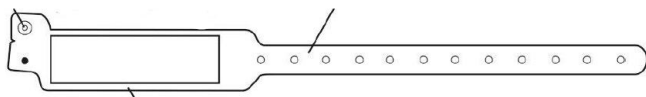
180. Pakiet 53, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek o długości 25 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, o ile długość będzie wynosiła minimum 25 cm.

181. Pakiet 53, pozycja 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek o długości 17 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

182. Pakiet 53, pozycja 1-2 – Czy Zamawiający oczekuje opasek o następującej budowie:



Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

183. Pakiet 55, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie podkładów do oddzielnego pakietu z podtrzymaniem zapisu o nieodpłatnym dostarczeniu 300 sztuk pianek myjąco-dezynfekujących w ramach

pakietu? Pragniemy poinformować, że jesteśmy wiodącym producentem podkładów wysokiej jakości w konkurencyjnych cenach.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

184. Pakiet 55. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści podkłady różniące się nieznacznie rozmiarem – 58,4 x 91 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

185. Pakiet 55. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści podkłady chłonne w rozmiarze różniącym się do 5% od wskazanego w SIWZ?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

186. Pakiet 55. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości podkład chłonnego min. 4. warstwowego, jednorazowego, zamykający w rdzeniu chłonnym ponad 95% MRSA w badaniach niezależnych, oddychający (WVTR min. 3600 g/m²/24godz); warstwa zewnętrzna zintegrowana; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem żelowym, wysoko chłonna, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki, chłonność 4000–4500 g, potwierdzona przez producenta; rozmiar 101 x 228 cm +/- 3 cm, rozmiar części chłonnej podkładu 60 x 201 cm +/- 3 cm z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

187. Pakiet 55. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego, niesterylnego podkładu chłonnego, min. 4-warstwowego, przeciwoleźynowego, oddychającego, przeznaczonego do absorpcji płynów ustrojowych. Warstwa zewnętrzna trwale zintegrowana na całej powierzchni. Nie rozwarstwia się, nie pęcznieje i nie przywiera do skóry gdy jest mokra. Miękka, włókninowa warstwa zewnętrzna pomaga redukować nacisk na skórę. Superabsorbująca warstwa środkowa z wkładem żelowym, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki. Rdzeń chłonny z marginesami uszczelniającymi z każdej strony, zabezpieczającymi przed wyciekaniem płynów. Pochłaniają zapach i zawilgoć, zapewniając suchą w dotyku powierzchnię w ciągu kilku minut. Posiadają zdolność do wielokrotnego pochłaniania płynów, nie przeciekają. Rozmiar 210 x 80 cm, chłonność 4900 ml, potwierdzona przez producenta. Oddychająca, pełnobarierowa, antypoślizgowa warstwa.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

188. Pakiet 55. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga podkładów nadających się do repozycjonowania, przenoszenia pacjenta?

Wyjaśnienia: Nie wymaga.

189. Pakiet 55. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety ochronnej na stół operacyjny, przeciwoleźynowa, 5-cio warstwowa, zintegrowana wielopunktowo – brak możliwości tworzenia zagięć i pofałdowań pod pacjentem, samowygładzająca się. Rdzeń chłonny z wyraźnym pikowanym wzorem ułatwiającym rozpraszanie wilgoci. Wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej warstwy środkowej z SAP i spodniej pełnobarierowej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Wszystkie krawędzie uszczelnione. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Parametry:

- chłonność 3750 – 4000 ml/m², (test potwierdzony badaniami wykonanymi w laboratorium akredytowanym zg. ISO 9073-6), wskaźnik chłonności min. 2490 %
- gramatura podstawowa: 150 g/m² (+/- 10%),
- wymiary: 102 x 230cm, rdzeń chłonny otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

190. Pakiet 55. Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie białego kocyka jednorazowego użytku wykonany z włókniny poliestrowej i poliestru, z przeszyciami na całej powierzchni zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw, służący do okrycia pacjenta. Możliwość podgrzania do 60 stopni do 2 godzin; gramatura: 144 g/m²; rozmiar: 110x210 cm. Niesterylny, pakowany w torby foliowe po 30 szt. Zgodny z EN ISO 13485

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

191. Pakiet 55. Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego, białego koca do przykrycia pacjenta w rozmiarze 110x210 cm, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 28g/m² (warstwa zewnętrzna) i poliestrowego wypełnienia o gramaturze 88g/m² z przeszyciami na całej powierzchni zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw. Szwy zgrzewane ultradźwiękowo. I klasa palności, niepyłący (pylenie ≤1,9_{log10}). Możliwość podgrzania koca do 60 stopni do 48 godzin. Produkt higieniczny o podwyższonej czystości mikrobiologicznej. Opakowanie jednostkowe próżniowe z folii PE, opakowanie zbiorcze karton zawierający 30 szt.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

192. Pakiet 58 Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm, powleczenie w kolorze szarym.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

193. Pakiet 58 Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

194. Pakiet 58 Czy Zamawiający w pozycji 3 i 4 dopuści zaoferowanie pętli z drutu o średnicy 0,3 mm dla średnicy otwarcia 10 mm i 15 mm oraz 0,4 mm dla średnicy otwarcia 25 mm, 30 mm i 35 mm, maksymalna długość oczka pętli 50 mm, średnica osłonki 2,3 mm.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

195. Pakiet 58 Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie klipsownicy ładowanej, dostarczanej z trzema klipsami do dołączenia do klipsownicy, średnica klipsownicy 2,72 mm, rozwarcie ramion klipsa 11 mm, stopień zagięcia ramion klipsa 90 stopni lub 135 stopni (do wyboru), klipsownica obrotowa, bez mechanizmu wielokrotnego przymknięcia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

196. Pakiet 58 Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2300 mm.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

197. Pakiet 58 Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści zaoferowanie szczotek o średnicy 5 mm i 12 mm, długość szczotki 260 mm.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

198. Dot. Pakiet nr 59 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści podstawki do basenów o parametrach:

- PBPS podstawa pod basen z ochroną antymikrobiologiczną
- Zalety i korzyści ze stosowania PBPS podstawa pod basen płytki:
- Służy do poprawy trwałości basenów z pulpy celulozowej
- Zawiera ochronę Biomaster - bezpieczny, skuteczny i trwały przeciwbakteryjny dodatek na bazie srebra zmniejszający wzrost szkodliwych bakterii, nawet o 99,9%
- Lekka, mocna i trwała – wytrzymałe obciążenie do 160 kg
- Gładka powierzchnia materiału zapewnia komfort użytkowania oraz łatwość czyszczenia
- Może być czyszczona w automatycznej myjni lub ręcznie
- Pojemność 1500 ml

Poniżej zdjęcie poglądowe:



Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

199. Dot. Pakiet nr 59 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści basen głęboki o parametrach:

Korzyści i zalety basenu głębokiego:

Stojący ze względu na płaską powierzchnię dna,

- Łatwy do przechowywania (produkt piętrowany),
- Nadaje się do łóżek pacjentów,
- Łatwy do przenoszenia, gdy jest pełny.

Parametry techniczne:

- Pojemność: 1300 ml
- Materiał: Pulpa celulozowa
- Waga: 46g ± 4g
- Odporność na przeciekanie: Brytyjskie Standardy: PAS 29: 1999
- Płyn: woda
- Odporność temp: 35°C ± 3°C

Utylizacja: Do maceracji zgodnie z PAS 29: 1999

Poniżej zdjęcie poglądowe:



Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

200. Dot. Pakiet nr 59 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia w poz. 1,4 i 5 w opakowaniach zbiorczych, gdzie 1 opakowanie = 100 szt., a w przypadku poz. 3 1 opakowanie = 300 szt.?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

201. **Pakiet 59, poz. 3** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nerki o wym. 245x115x50mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

202. Czy Zamawiający w **Pakiecie 60 w pozycji 1** dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni (poświadczona zapisem na opakowaniu stabilność wody i oświadczenie Producenta) sterylizowany radiacyjnie? W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno). Adapter posiada gwint 9/16, który jest kompatybilny z typowymi przepływomierzami. Zatyczka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale pod warunkiem że system będzie kompatybilny z posiadanym przez Szpital sprzętem.

203. **Pakiet 60:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml z odpowiednim przeliczenie ilości w formularzu cenowym (tj. zaoferowania 17 648 op po 340ml), ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H₂O (5-10 psi). Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim. Butelki kompatybilne ze sprzętem posiadanym w Szpitalu tzn. reduktorami Cordiel na matrycy Hudson (korki).

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

204. Pakiet 61 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści gramature 35 g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

205. Pakiet 61 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści gramaturę 30 g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

206. Pakiet 61 poz. 2 Czy Zamawiający odstąpi od normy EN 13795-1:2019 i EN 14126?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

207. Pakiet 61 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: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

208. Pakiet 61 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 zakończony 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

209. Pakiet 61 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści r. uniwersalny?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

210. Pakiet 61 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści czepki pakowane w folię?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

211. Pakiet 61 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści pościel z włókniny SMS?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

212. Pakiet 61 poz.7 Czy Zamawiający dopuści 35 g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

213. Pakiet 61 poz. 8 Czy Zamawiający dopuści r. uniwersalny?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

214. Pakiet 61, poz. 1 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 30 g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

215. Pakiet 61, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

216. Pakiet 61, poz. 3,4, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

217. Pakiet 61, poz. 3 Czy zamawiający dopuści czepek typu берет, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze min. 16 g/m², w kolorze niebieskim, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

218. Pakiet 61. poz. 3 Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton? Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

219. Pakiet 61, poz. 7 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 25 g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

220. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 30 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

221. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści fartuch szyty szwem klasycznym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

222. Dotyczy **Pakiet nr 61, 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

223. Dotyczy **Pakiet nr 61, 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

224. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

225. Dotyczy **Pakiet nr 61, 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

226. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny sterylny? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

227. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny z oznaczeniem rozmiaru w postaci nadruku? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

228. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 3** Czy Zamawiający dopuści czepek o gramaturze min. 16g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

229. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 3** Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany w opakowanie foliowe? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

230. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 6** Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

231. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 6** Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny SMS o gramaturze min. 28g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

232. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 7** Czy Zamawiający dopuści pościel j.u. (poszwa, poszewka na poduszkę, prześcieradło) wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

233. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 7** Czy Zamawiający dopuści pościel j.u. (poszwa, poszewka na poduszkę, prześcieradło) wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 30g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

234. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 7** Czy Zamawiający dopuści pościel j.u. (poszwa, poszewka na poduszkę, prześcieradło) wykonaną z czasowo nieprzemakalnej włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

235. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 8** Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

236. Dotyczy **Pakiet nr 61, poz. 9** Czy Zamawiający dopuści śliniak w kolorze białym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

237. Dotyczy **Pakiet nr 61** 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

238. Pakiet 62, poz. 1 Czy można zaoferować nożyczki o rozmiarze 17cm? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

239. Pakiet 62, poz. 2 Czy można zaoferować nożyczki ostro-tępe o rozmiarze 15cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

240. Pakiet 62, poz. 6 Czy można zaoferować pęsety chirurgiczne o rozmiarze 12,5cm lub 15cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

241. Pakiet 62, poz. 7 Czy można zaoferować imadło chirurgiczne typu Mayo-Hegar o rozmiarze 15cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

242. Dotyczy Pakietu 69: Jeśli pakowane 100 szt., a Zamawiający wymaga 5000szt. to chce 50op.? Jeśli nie tak to prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia.

Wyjaśnienia: Przeliczenie jest poprawne. Formularz cenowy jest skonstruowany tak, że po wpisaniu ilości sztuk mieszczących się w 1 opakowaniu samodzielnie przelicza ilości opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

243. Pakiet 69. Proszę Zamawiającego o określenie wymaganego wymiaru jednorazowych ręczników.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

244. Pakiet 69 Czy Zamawiający zgodzi się na jednorazowe ręczniki do osuszania o gramaturze min. 50 g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

245. Pakiet 69, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ręczników z włókien 100% celulozy skondensowanych przy użyciu technologii Airlaid, rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 60g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

246. Pakiet 69, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ręczników z miękkiej włókniny rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 45g/m²?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

247. Pakiet 69, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ręczników z wysokiej jakości celulozy. Lekko tłoczona powierzchnia przyspiesza absorpcję wody. Wysoka gramatura materiału - 50g/m² zapewnia dokładne osuszenie skóry. Miękkie i wytrzymałe. Rozmiar 40 cm x 70 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

248. Pakiet 71 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.

249. Pakiet 71 poz.9-12 Prosimy o wskazanie czy Zamawiający w ww. pozycjach oczekuje papieru oryginalnego czy dopuszcza papier kompatybilny.

Wyjaśnienia: Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru.

250. Pakiet 71, poz. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papierów kompatybilnych?

Wyjaśnienia: Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru.

251. Pakiet 71, poz. 8 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru o wym. 110x330?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

252. Pakiet 71, poz. 9-12 – Czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych, gwarantujących najwyższą jakość wydruku?

Wyjaśnienia: Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru.

253. Pakiet 71, poz. 13 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru do aparatu firmy Schiller AT-2 o wym. 210x280x215?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

254. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 72 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

255. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 72 –Testy ureazowe - wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

Projekt umowy

256. Projekt umowy par.6 pkt.1.3 Prosimy o obniżenie kary umownej z 10% na 5% w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru lub odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy Wskazanie 10% wartości umownej towaru/wartości niezrealizowanej części umowy jest w naszym mniemaniu za wysokie i niewspółmierne do szkody jaką może ponieść Zamawiający.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

257. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 6 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 6 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności, jednak nie mniej niż 100zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

258. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych wynikających z § 6 na następujące:

§ 6 Kary umowne

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązującą będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

- 1) 0,5% wartości umownej towaru niedostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 2) 0,5% wartości zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie,
- 3) 5% wartości umownej towaru, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru,
- 4) 5% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy nastąpi odstąpienie od umowy z winy Wykonawcy,

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

259. Czy zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej zapisanej w § 6 pkt. 1. ppkt 1 do 0,5 % wartości umownej towaru niedostarczonego w terminie?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

260. Czy zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej zapisanej w § 6 pkt. 1. ppkt 2 do 0,5 % wartości zareklamowanego przez zamawiającego towaru złej jakości?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

261. Czy zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej zapisanej w § 6 pkt. 1. ppkt 4 do 5 % wartości niezrealizowanej części umowy?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

262. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Wyjaśnienia: W umowie przewidziana jest możliwość zmiany sprzętu w § 9 ust. 2 pkt 6.

263. Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Należy zauważyć, iż umowa przewiduje możliwość zmiany wynagrodzenia w przypadku zwiększenia lub zmniejszenia się wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych publikowanego w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego - § 9 ust. 5.

264. ad par. 6 ust. 1.1) wzoru umowy. Prosimy o zmniejszenie kwoty minimalnej kary umownej w ww. paragrafie do 20 zł. Kara w wysokości 100 zł może stanowić 100% wartości złożonego zamówienia, gdyż Zamawiający nie deklaruje w umowie minimalnej wartości zamówienia. W takim przypadku kara staje się rażąco wygórowana, a Wykonawca nie ma żadnej możliwości się od takiej kary odwołać.

Wyjaśnienia: Zamawiający modyfikuje SWZ w podanym zakresie, patrz punkt II niniejszego pisma.

265. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Wyjaśnienia: Zamawiający modyfikuje SWZ w podanym zakresie, patrz punkt II niniejszego pisma.

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

Wyjaśnienia: Zamawiający modyfikuje SWZ w podanym zakresie, patrz punkt II niniejszego pisma.

267. 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:

- 1) **0,5%** wartości **brutto** towaru niedostarczonego w terminie, jednak nie mniej niż **50,00 zł** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **i nie więcej niż 10% wartości netto towaru niedostarczonego w terminie**
- 2) **0,5%** wartości **brutto** zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, jednak nie mniej niż **50,00 zł** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto zareklamowanego przez Zamawiającego towaru**
- 3) **5%** wartości umowy **brutto**, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru,
- 5) **1.500,00 zł**, w przypadku nie wykonania obowiązku, o którym mowa w § 1 ust. 6 i/lub 7. (dotyczy pakietów nr 4, 36, 51).

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 268. § 6, ust. 1; 4-** wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie
- § 6, ust. 1, pkt. 1** do kwoty 0,2% wartości niedostarczonej części towaru;
 - § 6, ust. 1, pkt. 2** do kwoty 0,2% wartości zareklamowanej części towaru
 - § 6, ust. 1, pkt. 3** do kwoty 0,5% wartości danego towaru
 - § 6, ust. 1, pkt. 4** do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części umowy
 - § 6, ust. 4** do kwoty 20% wartości umowy netto

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

Wyjaśnienia: Zamawiający modyfikuje SWZ w zakresie § 6 ust. 4 – patrz punkt II niniejszego pisma.

Dokumenty potwierdzające zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia z opisem

- 269. pkt. Nr 5. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych, ppkt. 2 SIWZ** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby siła zrywu oraz zawartość protein lateksowych potwierdzona była raportem jednostki notyfikowanej i zaakceptowanie wyników badań producenta, jako potwierdzenie w/w parametrów. Należy zaznaczyć, że w przypadku wyrobów medycznych klasy 1 to producent jest podmiotem uprawnionym do przeprowadzania badań zgodności z normą EN 455 (również w zakresie siły zrywu i poziomu protein) dla każdej wyprodukowanej serii rękawic

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza złożenie wyników badań producenta – jako równoważny środek dowodowy, jeżeli potwierdza on że produkt spełnia określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

- 270. pkt. Nr 5. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych, ppkt. 3 SIWZ** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby zgodność z normą ASTM F1671 była potwierdzona w deklaracji /certyfikacji zgodności i zaakceptowania, jako potwierdzenie spełniania w/w normy raportu z badań wykonanych w jednostce niezależnej (dotyczy pakietu 23)

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza złożenie raportu z badań wykonanych w jednostce niezależnej – jako równoważny środek dowodowy, jeżeli potwierdza on że produkt spełnia określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

II. Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi modyfikuje treść SWZ w następującym zakresie:

1. Załącznik nr 2 do SWZ Formularz cenowy, pakiet nr 3 poz. 6 opis przedmiotu przyjmuje brzmienie:
„6. Łącznik dozownika tlenowego mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo.

2. Załącznik nr 2 do SWZ Formularz cenowy, w pakiecie nr 4 poz. 15 dodaje się do opisu zdanie:
„Końcówka ścięta pod kątem”

3. Załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy § 5 ust. 2 przyjmuje treść:
„2. Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację w ciągu **5 dni roboczych**. W przypadku braku odpowiedzi w ww. terminie reklamację uważa się w całości za uznaną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.

4. Załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy w § 2 dodaje się ustęp 6:
„6. Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na adres faktury@bieganski.com.pl”

5. Załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy § 6 ust. 4 przyjmuje treść:
„4. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie może przekroczyć 50% wartości umowy bez VAT – **chyba że wartość umowy jest większa niż 200 000, 00 zł – wówczas łączna maksymalna wysokość nie może przekroczyć 20%.**”

6. Załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy § 6 ust. 1 pkt 1 przyjmuje treść:
„1) 1% wartości umownej towaru niedostarczonego w terminie, jednak nie mniej niż 100 zł i **nie więcej niż 50% wartości zamówienia** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,”

III. Zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi zmienia termin składania i otwarcia ofert.

Ofertę należy złożyć w terminie do 16. 06. 2023 r. do godz. 08:00.

Otwarcie ofert nastąpi w dn. 16. 06. 2023 r. o godz. 09:00.

Integralnymi załącznikami do niniejszego pisma jest:

1. Zmodyfikowany załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy
2. Zmodyfikowany załącznik nr 5 do SWZ – Projekt umowy
3. Informacja o zmianie Ogłoszenia

Z poważaniem

Wersja elektroniczna dokumentu.

*Dokument podpisany w oryginale przez Kierownika Sekcji ds. Zamówień Publicznych
mgr Pawła Lipińskiego z upoważnienia Dyrektora*