

Pisz, dnia 20.01.2023 r.

**Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
Szpital Pisz
ul. Sienkiewicza 2
12-200 Pisz**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: „Dostawa sprzętu i materiałów jednorazowego użytku”

znak: P/13/2023

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści specyfikacji Warunków Zamówienia, dalej: SWZ

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I.

Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w Pakiecie nr 12 poz 3 [Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regułą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 nr 215, poz. 1416) oraz z pkt. 5.4. regułą 8 załącznika VIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zwane „MDR”, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2022 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG zwaną „MDD” wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne wyroby inwazyjne do długotrwałego użytku powinny posiadać klasę IIb], wymagać będzie zaoferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb

Odpowiedź: Tak, zamawiający potwierdza

ZESTAW II.

PYTANIE 1 – pakiet 19, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako równoważnego, pakiecie nr 19, pozycja 3 pojemnika na odpady medyczne o wysokości 23 cm, reszta wymagań zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 2 – pakiet 19, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako równoważnego, pakiecie nr 19, pozycja 3 pojemnika na odpady medyczne o wysokości 16 cm, reszta wymagań zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 3 – pakiet 19, pozycja 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako równoważnego, pakiecie nr 19, pozycja 7 pojemnika do badań histopatologicznych o pojemności 120 ml, reszta wymagań zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 4 – pakiet 19, pozycje 1-5:

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga, aby oznakowanie pojemników na z użyte igły i odpady medyczne było zgodne z §6 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi, tj. posiadały widoczne oznakowanie identyfikujące, które zawiera:

- 1) kod odpadów medycznych w nim przechowywanych;
- 2) nazwę wytwórcy odpadów medycznych;
- 3) numer REGON wytwórcy odpadów medycznych;
- 4) numer księgi rejestrowej wytwórcy odpadów medycznych w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą, o którym mowa w ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. z 2016r. poz. 1638, 1948 i 2260), wraz z podaniem organu rejestrowego;
- 5) datę i godzinę otwarcia (rozpoczęcia użytkowania);
- 6) datę i godzinę zamknięcia.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga

PYTANIE 5 – pakiet 19, pozycje 1-5:

Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne były wykonane z polipropylenu? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga

PYTANIE 6 – pakiet 19, pozycje 4, 5:

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o bezpieczeństwo personelu, aby pojemniki o pojemności 5L oraz 10L posiadały otwór wrzutowy o średnicy minimum 100 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga otworu o średnicy 100 cm ale dopuszcza takie rozwiązanie

ZESTAW III.

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie 7** w **pozycji 1** dopuści rurkę intubacyjną ustną/nosową o zwiększonych właściwościach termoplastycznych i poślizgowych, wykonaną z mieszaniny silikonu i PCW, rurka półprzezroczysta, linia Rtg, centymetrowe znaczniki, na korpusie rurki po dwóch stronach korpusu, dodatkowy czarny znacznik poprawiający widoczność końca rurki; nazwa producenta i średnica podane na korpusie rurki i łączniku 15 mm; jednorazowa, sterylna. Rozmiary od 2,5 do 4,0 mm (co 0,5 mm).

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

2. Czy Zamawiający w **Pakiecie 7** w **pozycji 2** dopuści (w związku ze zmianą dokonaną przez producenta) zestaw uzupełniający do przeszłokornej tracheotomii metodą Griggsa z rurką 101/800 bluselect? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

3. Czy Zamawiający w **Pakiecie 7** w **pozycji 3** dopuści (w związku ze zmianą dokonaną przez producenta) zestaw do przeszłokornej tracheotomii metodą Griggsa z wielorazowym peanem i rurką 101/800 bluselect? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

ZESTAW IV.

Pakiet 8

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji i w celu zwiększenia konkurencyjności składnych ofert dopuści poniżej zaproponowany asortyment na zasadzie równoważności.

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych innych niż opisanych przez zamawiającego w przypadku bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy- wymóg zamawiającego. Zaproponowane ostrza są o szerokości ostrza 36 mm pasują do strzygarki, która posiada trzyczakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudnodostępnych miejscach na ciele. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry, ostrza są wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takich ostrzy

Pakiet 8

Prosimy o odstąpienie od wymogu: Odsetek zacięć maksymalnie 2 % potwierdzone badaniami
Odsetek zacięć jest parametrem, który jest nie mierzalny ze względu na wpływ takich czynników jak umiejętności i doświadczenie operatora pracującego ze strzygarką oraz stan i kondycję skóry pacjenta. Wyniki podawane przez jedną z firm są nie do odtworzenia w warunkach rzeczywistych z w/w powodów, dlatego też parametr ten nie może być wymagany przez Zamawiającego gdyż stanowi on jedynie chwyt marketingowy jednej z firm oferujących strzygarki chirurgiczne a Zamawiający nie ma możliwości weryfikacji tego parametru. Parametr ten mógłby być wymagany przez zamawiającego gdyby badanie było przeprowadzone w akredytowanym laboratorium wg. obowiązujące normy lub metodologii badania

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

ZESTAW V.

Pakiet Nr 1

Czy zamawiający w poz. 53 dopuści opisany zgłębnik gastromijny, z portem stałym (nie wymiennym), oraz z objętościami balonów 3ml-10ml, w zależności od rozmiaru zgłębnika."

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet Nr 1

Czy zamawiający w poz. 53 dopuści opisany zgłębnik gastromijny, wyposażony w podwójny port ENFit, oraz port do napełniania balonu, stały (nie wymienny), oraz z objętościami balonów: w 16CH: 3-5ml, oraz w 18CH – 28CH: 7-10ml ."

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet Nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 i 2 butelek do długotrwałego odsysania ran bez harmonijki, z uwagi na fakt iż butelki z harmonijką zostały wycofane z produkcji i nie są dostępne na rynku?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 5 Dren T-Kehr 40x20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 9 Nasadka (kapturek) do końcówki termometru na zmianę jednostki miary ze szt. na opakowania a 800 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań tj. 16 opakowań a. 800 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 13 kieliszek do leków na zmianę jednostki miary ze szt. na opakowania a 80 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę tj. 1370 opakowań a. 80 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 34 wziernik do otoskopu na zmianę jednostki miary ze szt. na opakowania a 250 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę t.j. 2 opakowania a. 250 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 37 łącznik PEG na zmianę jednostki miary ze szt. na opakowania a 30 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę t.j. 20 opakowań a. 30 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Pakiet Nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 9 na zaoferowanie igieł bezpiecznych pakowanych w opakowania a. 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę t.j. 4 opakowania a. 50 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 19 na zaoferowanie strzykawk trzyczęściowych 20 ml pakowanych w opakowania a. 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę t.j. 4 opakowania a. 50 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 32 kaniul dożylnych z 2 liniami RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 32 kaniuli dożylny 20G 1,1x33?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 32 kaniuli dożylny 16G 1,8x45?

Odpowiedź: Tak, zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 32 kaniuli dożylny wg opisu poniżej?

Kaniula dożylna bezpieczna z portem i skrzydełkami, sterylna

właściwości:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonane z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR
- wyposażona w skrzydełka
- wyposażona w koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- z portem bocznym
- 6 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- filtr hydrofobowy
- jałowa, okres trwałości 5 lat



- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

dostępne rozmiary:

		Kaniula			
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	
14	Pomarańczowa	2.1	45	270	
16	Szara	1.8	45	200	
18	Zielona	1.3	32/45	85	
20	Różowa	1.1	25/32	55	
22	Niebieska	0.9	25	33	
24	Żółta	0.7	19	18	

sposób pakowania:

Opakowanie jednostkowe: 1 szt. blister pack

Opakowanie handlowe: 50 szt.

Opakowanie zbiorcze (karton): 500 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet Nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w poz. 1, 2, 3, 4 strzykawek dwuczęściowych z zielonym tłokiem?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 1 na zaferowanie strzykawek dwuczęściowych 20 ml pakowanych w opakowania a. 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę tj. 1920 opakowań a. 50 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 7 i 8 na zaferowanie strzykawek trzyczęściowych do pomp infuzyjnych kompatybilnych z wymienionymi pompami?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 7 i 8 zaferowanie strzykawek trzyczęściowych do pomp infuzyjnych z jednostronną skalą pomiarową wykonanych z polipropylenu PP?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 9 na zaferowanie przyrządu do przetaczania krwi z komorą wykonaną z PVC bez loga producenta na zaciskaczu z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym spełniającym pozostałe opisy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 10 na zaferowanie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez łącznika dodatkowej iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w poz. 10 przyrządu do przetaczania z łącznikiem wg opisu poniżej?

PRZYRZĄD DO INFUZJI IS

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych łącznikiem dodatkowej iniekcji – sterylny

właściwości:

- dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- hydrofobowy filtr powietrza zamykany niebieską klapką
- tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH
- duża komora kroplowa (55 mm w części przezroczystej)
- kroplicznik komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy z miejscem na dren
- dren wykonany z PVC o długości 150 cm
- przezroczysty łącznik stożkowy luer lock
- igłowy łącznik dodatkowej iniekcji typu Y na drenie
- oba końce przyrządu zabezpieczone ochronnymi osłonkami
- nie zawiera lateksu, niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku

sposób pakowania:

Opakowanie jednostkowe: 1 szt. blister-pack

Opakowanie handlowe: 20 szt.

Opakowanie zbiorcze (karton): 400 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 11 przyrządu do przetaczania bursztynowego wg opisu poniżej?

PRZYRZĄD BURSZTYNOWY DO INFUZJI IS

przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy – sterylny

właściwości:



- dwukanałowy, ostry kołec komory kroplowej gwarantujący
 - szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- hydrofobowy filtr powietrza zamykany niebieską klapką
- tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH
- duża komora kroplowa (55 mm w części przezroczystej)
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy z miejscem na dren
- dren wykonany z PVC o długości 150 cm
- przezroczysty łącznik stożkowy luer lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone ochronnymi osłonkami
- nie zawiera lateksu, niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku



sposób pakowania:

opakowanie jednostkowe: 1 szt. blister-pack

opakowanie handlowe: 20 szt. folia

opakowanie zbiorcze (karton): 400 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet Nr 19

Czy Zamawiający w poz. 3 wymaga zaoferowania pojemników posiadających pojemność faktyczną min 2000ml?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga

Czy Zamawiający w poz. 2, 3, 4 wymaga zaoferowania pojemników (1L; 2L; 5L;) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, która ułatwiają transport i magazynowanie a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Czy Zamawiający w poz. 1, 2, 3, 4, 5 wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu ? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga

Czy Zamawiający w poz. 1, 2, 3, 4, 5 wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej

powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Czy Zamawiający w poz. 1, 2, 3, 4, 5 wymaga aby zaofertowane pojemniki posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga

ZESTAW VI.

PAKIET 3, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli z podwójnie czyszczonego teflonu PTFE?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody

PAKIET 3, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli w poniższych rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm
Szary	16 G	1,7 x 45
Biały	17 G	1,4 x 45
Zielony	18 G	1,2 x 45 1,2 x 32
Różowy	20 G	1,0 x 32
Niebieski	22 G	0,9 x 25
Żółty	24 G	0,7 x 19

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

PAKIET 3, POZ. 3-5

Czy Zamawiający wydzieli poz. 3-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 3-5 do osobnego pakietu

PAKIET 3, POZ. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu bezigłowego z opisem jak niżej:

Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu

Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min

Kompatybilny z MRI

Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji

Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku

Posiada Objętość wypełnienia (ml)- 0,085. Przepływ (ml/min @ 1 m ciśnienia wody)- 320 , Przepływ (ml/min @ ciśnieniu 0.5 bara) – 650

Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu. Odporność na ciśnienie cieczy- 4 bary (58 PSI), oraz Odporność na ciśnienie cieczy (zwrotne) 2 bary (29 PSI).

Zawór posiada Prześnienie martwa <0.10 ml. Zaś odporność na ciśnienie 24 bary

Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu

Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew.

Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.

Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa

Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść

Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami

Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

PAKIET 5, POZ. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej j.u. ze skalą pojedynczą, rozszerzoną i skalowaną na całej długości : 2-3 ml; 5-6 ml; 10-12 ml; lub 20-24 ml?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

PAKIET 5, POZ. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej j.u. z tłokiem kontrastującym w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

PAKIET 5, POZ. 1

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

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę

PAKIET 5, POZ. 7-8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu wpisanej strzykawki w menu pompy i dopuszczenie strzykawki kompatybilnej z pompą potwierdzonej oświadczeniem Producenta strzykawki?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody

PAKIET 5, POZ. 7-8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp biała/ bursztyn wykonanej w całości z Polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

PAKIET 5, POZ. 11

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

PAKIET 22, POZ. 1

Czy zamawiający dopuści furazerke z trokami w tylnej części

Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m² w kolorze niebieskim

Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m² w kolorze białym

W części przedniej (czołowej) posiada wstawkę pochłaniającą pot z włókniny spunlace o gramaturze 52g/m² i wysokości 6 cm

Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

PAKIET 22, POZ. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka typu beret w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

PAKIET 22, POZ. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski chirurgicznej z maską z osłoną na oczy, chroniącą nos i usta z plastikowym elementem chroniącym oczy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

PAKIET 22, POZ. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka furazerka z gumką dostępnego tylko w 1 kolorze: zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

PAKIET 22, POZ. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka furazerka ze wstawką chłonną pot ale bez możliwości wywijania? Pakowaną po 100 szt. w kartonik.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

PAKIET 28, POZ. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski tlenowej ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

ZESTAW VII.

1. Dotyczy Pakiet nr 35 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitrylowych jednorazowego użytku, bezwonných, niepodudrowanych, niesterylnych, o dł. min 240mm. Materiał o powierzchni teksturowanej (min. na końcówkach palców) oraz bardzo dobrej elastyczności i rozciągliwości. AQL ≤ 1,0, zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 oraz EN ISO 21420 i EN 374. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN374-5. Przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 (badanie dołączone do oferty). Przebadane na: 40% wodorotlenek sodu – poziom 6, 30% nadtlenuk wodoru na poziomie 2, oraz 37% roztwór formaldehydu na poziomie 3 - potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data produkcji, data ważności, nr serii, nr katalogowy, nr referencyjny, MDR, UDI, nazwa i adres producenta, kraj pochodzenia produktu. Przebadane wg ASTM D 6978-05 na przenikanie większej ilości leków cytotoksycznych/cytostatycznych (badanie potwierdzone raportem)/odporne na przenikanie min. 33 leków cytotoksycznych/cytostatycznych w tym 18 umieszczonych w tabelce poniżej, która umieszczona jest na opakowaniu jednostkowym, celem łatwej i szybkiej identyfikacji przenikalności na dane leki cytostatyczne:

TEST CHEMOTHERAPY DRUG AND CONCENTRATION (Compliant with: ASTM D 6978-05)	MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION TIME (Specimen 1/2/3) (Minutes)
Carboplatin 10 mg/ml (10,000 ppm)	>240
Carmustine 3.3 mg/ml (3,300 ppm)	13.0 (17.8, 13.0, 23.4)
Cisplatin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Cyclophosphamide 20 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Dacarbazine 10.0 mg/ml (10 000 ppm)	>240
Daunorubicin 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	>240
Etoposide (Toposar) 20.0 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Fluorouracil 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Idurubicin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Ifosfamide 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Melphalan 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Methotrexate 25.0 mg/ml (25,000 ppm)	>240
Mitomycin C 0.5 mg/ml (500 ppm)	>240
Paclitaxel 6.0 mg/ml (6,000 ppm)	>240
Thiotepa 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	125.8 (128.0, 134.6, 125.8)
Vinblastine 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Vincristine Sulfate 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240

w rozm.: S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Dotyczy Pakiet nr 35 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe bezpudrowe do gabinetów zabiegowych w rozm. XS - XL op. 100 szt. Rękawice medyczne chroniące przed czynnikami biologicznymi i chemicznymi, nitylowe, bezpudrowe, z wyraźnie zaznaczoną teksturą co najmniej na opuszkach palców, z równomiernie rolowanym brzegiem, wskaźnik $AQL \leq 1.5$, pasujące na prawą i lewą rękę, grubość na palcu: 0,10mm (+/- 0.02mm), na dłoni: max. 0,07 mm, na mankiecie: max. 0,06 mm, długość min. 240 mm, nie sklejące się, pakowane w sposób umożliwiający łatwe wyjęcie pojedynczej sztuki rękawicy. Dispenser z otworem dozującym. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374-2 i EN 16523-1 zastępującą EN 374-3, EN 420 + A1: i ASTM F 1671 lub/i EN374-5), opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

3. Dotyczy Pakiet nr 35 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne bezpudrowe, przeznaczone do procedur wysokiego ryzyka, wykonane z syntetycznego nitylu. Możliwość noszenia na prawej i lewej dłoni. Zalecane jako środek ochrony indywidualnej przy rozpuszczaniu i podawaniu cytostatyków i radioizotopów, o przedłużonym mankiecie, długość rękawicy min 295 mm, zarejestrowane jako wyrób medyczny i SOI kat. 3. Grubość pojedynczej ścianki rękawicy: w strefie palców: 0,13 mm - 0,18 mm; w części dłoniowej: 0,09 mm - 0,14 mm. Przebadane na przenikalność wirusów - potwierdzone raportem z badań niezależnego laboratorium zgodnie z normą ASTM F 1671. Rękawice muszą być przebadane zgodnie z EN-374-1, 2,3,4 oraz na minimum 4 cytostatyki zgodnie z normą ASTM D 6978, potwierdzone raportem z badań niezależnego laboratorium. Rozmiary rękawic: S, M, L, XL. Op=100szt

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

4. Dotyczy Pakiet nr 35 poz. 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty badania wydanego przez jednostkę notyfikowaną na zgodność z normą EN 455. Pragniemy wyjaśnić, iż powyższy wymóg nie znajduje uzasadnienia w obowiązujących aktualnie przepisach Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20

maja 2010 r., która określa dla jakich wyrobów medycznych należy wprowadzić procedurę zgodności. Takie badanie wymagane jest dla rękawic sterylnych, należących do grupy II wyrobów medycznych oraz I sterylnej, natomiast nie dotyczy niesterylnych wyrobów medycznych klasy

Odpowiednim dokumentem na potwierdzenie zgodności z EN 455 jest deklaracja zgodności oraz raport z badań wystawione przez Producenta. Zatem zwracamy się z prośbą o dołączenie deklaracji oraz badania producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

5. Dotyczy Pakiet nr 6 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznych różnicach w parametrach:

Poziom protein <40 µg/g, minimalna grubość: wewnętrznej rękawicy na palcu min. 0,17mm; na dłoni min. 0,16mm; grubość zewnętrznej rękawicy na palcu min. 0,24mm; na dłoni min. 0,20mm

O zróżnicowanej długości rękawic: min. 280mm rękawiczka wewnętrzna, min.295mm rękawiczka zewnętrzna. Zróżnicowana długość rękawic eliminuje ryzyko nakładania się na siebie mankietów rękawic co może powodować niepotrzebny ucisk i dyskomfort podczas pracy operatora. O pozostałych parametrach zgodnych z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

ZESTAW VIII.

1. Czy w **Pakiecie nr 1 w poz. 50** powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza takie rozwiązanie

2. Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie **z Pakietu nr 1 poz. 50** do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególny dbający o ich jakość. Dodatkowo wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 50 z pakietu

ZESTAW IX.

1. Czy zamawiający dopuści w Pakiecie nr 34, poz. 1: taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, w plastikowej osłonce, jednorodną, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², wytrzymałość na rozciąganie 68-70 N/cm, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, na środku znajdują się znaczniki ułatwiające pozycjonowanie podczas zabiegu, przystosowana do implantacji narzędziem wielorazowego użytku z dostępu przez zastonowego i załonowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

2. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 34, poz. 2: taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, w plastikowej osłonce, jednorodną, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², wytrzymałość na rozciąganie 68-70 N/cm, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, przystosowana do implantacji narzędziem

wielorazowego użytku z dostępu przezzastłonego i nadłonowego, bez nici do korekty i środka w kształcie ośmiobku?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

ZESTAW X.

Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści butelkę typu Redon typ płaski nie w formie harmonijki jak na załączonym zdjęciu o pojemności odsysania min. 150 ml max. 200 ml?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści butelkę typu Redon o pojemności odsysania min. 250 ml max. 400 ml?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehr 45cm x 18 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści maszynkę typu gallant z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytej chromem, wymiary ostrza: 0,8x3,6x0,01cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę nasadek za opakowanie a'800 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę nocników za opakowanie a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90szt wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 7, 14,37, 39-41,53,55

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie powyższej pozycji co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli z pakietu powyższych pozycji

Pakiet 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Pozycja 18 w pakiecie 1 nie zawiera opisu kieliszków.

Pakiet 1, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników za opakowanie a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści zestaw do infuzji z regulatorem przepływu 5-250 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści zestaw laryngologiczny składający się z : wziernika do nosa, wziernika do ucha i szpatułki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 1, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga tylko 30 szt.

Pakiet 1, pozycja 50-51

Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 1,11-13

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie powyższej pozycji co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli powyższych pozycji

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do zbiórki moczu do stosowania max. 2 tygodnie o następujących parametrach:

- worek o pojemności 2000ml wykonany z medycznego PVC
- biała, tylna ścianka ułatwiająca wizualną ocenę moczu
- skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezwrotna)
- szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką z możliwością podwieszenia w twardej pochwecie
- komora kropłowa typu Pasteur'a tworząca „suchą” barierę powietrzną
- dwa filtry hydrofobowe (w worku i komorze), zapobiegające zasysaniu, wyrównujące ciśnienie wewnątrz systemu
- dren długości 120 cm o dużej średnicy, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym
- samouszczelniający się, bezigłowy port do pobierania próbek na zakończeniu drenu
- dren wyposażony w przesuwny zacisk oraz zapinkę do stabilizacji drenu
- w miejscu połączenia drenu z komorą dodatkowy element wzmacniający zapobiegający zaginaniu i skręcaniu drenu
- czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru co 25 ml od 25 do 100 ml i co 100 ml od 100 do 2000 ml
- na worku nazwa producenta, miejsce do opisu danych pacjenta oraz daty
- zintegrowany, uniwersalny wieszak pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka
- dodatkowe mocowanie za pomocą sznurka
- jednorazowego użytku
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- nakowanie: 1 sztuka/nanier-folia

?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley dostępny w rozmiarze CH6 wyłącznie z balonem 3ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley w opakowaniu foliowym z 2 perforacjami poprzecznymi do otwarcia (po jednej perforacji na stronę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z portem bezigłowym z wzmocnionymi otworami do podwieszania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley w rozmiarach CH12-24 z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley z czasem utrzymania 30 dni w ciele pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml).

Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika

Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem 90cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley 100% silikon bez powłoki antybakteryjnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 2, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści jednobalonowy cewnik foley z lateksu silikonowanego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 6 paskami rtg w rozmiarach:

- 0,7 x 19
- 0,9 x 25
- 1,1 x 32
- 1,3 x 45
- 1,5 x 45
- 1,7 x 45
- 2,0 x 45 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,9x40?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu odporności na leki cytotoksyczne?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi

Pakiet 3, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o parametrach:

- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy bez bariery mikrobiologicznej wykonany z poliwęglanu z silikonową membraną, czas użytkowania 7dni lub 350 aktywacji, szybkość przepływu 350ml/min, przestrzeń martwa 0,01 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zamiast igły 0,4x20mm igłę 0,4x19mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści igły dostępne w następujących rozmiarach:

- [0,3mm x 13mm](#)
- [0,45mm x 12mm](#)
- [0,5mm x 25mm](#)
- [0,5mm x 40mm](#)
- [0,6mm x 25mm](#)
- [0,6mm x 30mm](#)
- [0,7mm x 30mm](#)
- [0,7mm x 40mm](#)
- [0,8mm x 40mm](#)
- [0,9mm x 40mm](#)
- [1,1mm x 40mm](#)
- [1,2mm x 40mm](#)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igły z nasadka w kolorze różowym w rozmiarze 18G 1,2x30mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści igły tępe w rozmiarze 18G 1,2x40?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści koreczek o wysokości 10mm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków combi za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z filtrem bakteryjnym (powietrza) 0,1 µm bez zastawki przeciwwrotnej z szczelną zatyczką samozatraskową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 19-20

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 50/60ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z jednoczęściową komorą, filtrem do krwi o dużej powierzchni o wielkości oczek 200µm i odpowietrznikiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści zestaw do iniekcji dożylnych z precyzyjnym regulatorem przepływu infuzji z nazwą zestawu na opakowaniu jednostkowym? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści zestaw do iniekcji dożylnych z precyzyjnym regulatorem przepływu infuzji o długości drenu 145cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści zestaw do iniekcji dożylnych z precyzyjnym regulatorem przepływu infuzji bez zastawki antyrefluksowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w komplecie z niezintegrowaną igłą dopakowaną do zestawu w rozmiarze 0,4x13mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w komplecie z niezintegrowaną igłą dopakowaną do zestawu w rozmiarze 0,45x13mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z hydrofilowym filtrem cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 μm , automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory, zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu oraz z hydrofobowym filtrem powietrza, który zabezpiecza komorę kroplową przed zanieczyszczeniami z zewnątrz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 27

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwi wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 27

Czy Zamawiający oczekuje bezpiecznego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z drenem o długości min. 180cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 27

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pakiet 3, pozycja 27

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pakiet 3, pozycja 27

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pakiet 3, pozycja 27

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje wytłoczonej nazwy producenta na zacisku rolkowym ale dopuszcza takie rozwiązanie

Pakiet 3, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bursztynowy jedynie z filtrami w obrębie komory tj. z hydrofobowym filtrem powietrza, który zabezpiecza przed zanieczyszczeniami z zewnątrz oraz z filtrem płynu, który zabezpiecza przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bursztynowy z drenem o długości min.150cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 28

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji bursztynowy z komorą kropłową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pakiet 3, pozycja 30

Proszę o uzupełnienie opisu o wymaganą pojemność strzykawek

Odpowiedź: Pojemność 50 ml

Pakiet 3, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 6 paskami kontrastującymi w RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści matę w rozmiarze 117cm x 102cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści matę pakowaną a'10szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści matę w rozmiarze 76cm x 116cm o chłonności około 1 litr?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści matę pakowaną a'50szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści matę posiadającą antypoślizgową warstwę spodnią, bez możliwości przytwierdzenia do podłoża?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 18-20

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli powyższych pozycji

Pakiet 4, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy

celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet 4, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści podkład pakowany a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 18, 20

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby na produkcji znajdowała się nazwa produktu lub wytwórcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu

Pakiet 4, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent , umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm(wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwia przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA,E.Coli, redukuje zapach ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści podkład pakowany a'20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml, podkład nie zawierający dodatkowej serwety?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadająca antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność około 1 litr, rozmiar 116cm x 76cm. Op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne niesilikonowane?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe typu Guedel wykonane z PE, pakowane pojedynczo w opakowanie folia-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe typu Guedel dostępne w rozmiarach 000/40; 00/50; 0/60; 1/70; 2/80; 3/90 oraz 4/100 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści jednorazową prowadnicę do trudnych intubacji o rozmiarach:

ROZMIAR	ŚREDNICA O.D.
6 Fr	2,0 mm
10 Fr	3,3 mm
10 Fr	3,3 mm
15 Fr	5,0 mm
15 Fr	5,0 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium pokrytego PVC o wymiarach:

ROZMIAR	ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA
6 Fr	2.0 mm	310 mm (±10)
10 Fr	3.3 mm	390 mm (±10)
14 Fr	4.7 mm	390 mm (±10)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z pojedynczym mankietem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankietem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 21-23

Czy Zamawiający dopuści końcówki do odsysania bez wzmocnień?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania w rozmiarze 23CH, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania z drenem 24CH, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści ortopedyczny zestaw do odsysania dostępną wyłącznie z końcówką zgiętą i długości 23cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z 10% rozszerzeniem pojemności nominalnej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z pojedynczą kryzą?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z piktogramem zakazu powtórnego użycia na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów o następujących parametrach:

Wykonany z wysokiej jakości bezłateksowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantuje szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami

Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) klapką

Elastyczna komora kroplowa

Kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml

Specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200µm

Miękki elastyczny dren o długości min. 150cm

Uniwersalne zakończenie drenu Luer-Lock

Precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia

Na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta

Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami

Jednorazowego użytku

Niepirogenny, Nietoksyczny

Dostępny w wersji bez ftalanów

Sterylizowany tlenkiem etylenu

Termin ważności: 5 lat

Opakowanie jednostkowe typu blister-pack z kolorowym kodem (czerwonym) identyfikującym rodzaj przyrządu

Opakowanie: 1 sztuka/blister-pack, 250 sztuk/karton

?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego portu iniekcji, gdyż dodatkowy port prowadzi do przerwania ciągłości systemu zamkniętego a więc jest to dodatkowe i potencjalne źródło zakażenia . Dodatkowo podczas podawania gotowych roztworów płynów i leków może dojść do zmieszania substancji i powstania trudnych do przewidzenia reakcji

chemicznych, ponadto podczas wprowadzania leku może dojść do jego niekontrolowanego rozcieńczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z filtrem płynu o wielkości oczek 8 µm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą wykonaną z medycznego PVC?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania o następujących parametrach:

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii(komora i dren z medycznego PVC, kołec z ABS)
- **dwukanałowy ostry kołec komory kroplowej** ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- **miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków**
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwi wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- niepirogeny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania o następujących parametrach:

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii(komora i dren z medycznego PVC, kołec z ABS)
- **dwukanałowy, ostry kołec komory kroplowej** ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami

- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- **filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm**
- miękki elastyczny dren o długości 150cm z zakończeniem luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- wyrób dostępny również w wersji bez ftalanów
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, pozycja 11

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii (komora i dren z medycznego PVC, kolec z ABS)
- bursztynowe zabarwienie drenu i komory kroplowej
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki i elastyczny dren o długości min. 150 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu



- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrzędu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17 \pm 0,01$, na dłoni $0,14 \pm 0,01$, mankiecie $0,11 \pm 0,01$; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $90 \mu\text{g/g}$ i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki niezależnej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17 \pm 0,01$, na dłoni $0,14 \pm 0,01$, mankiecie $0,11 \pm 0,01$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $67 \mu\text{g/g}$. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 6, poz. 3

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, w systemie podwójnego rękawiczowania, bezpudrowe, polimerowane. Dwie pary rękawic w opakowaniu: rękawica spodnia w kolorze zielonym z wewnętrzną warstwą nawilżającą - aloesową i rękawica wierzchnia w kolorze naturalnego lateksu, mankiet rolowany, zewnętrzna powierzchnia rękawicy wierzchniej antypoślizgowa, rękawicy spodniej – gładka. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość ścianki rękawic: palec - rękawica spodnia $0,18 \pm 0,03\text{mm}$, rękawica wierzchnia $0,21 \pm 0,02\text{mm}$, dłoń - rękawica spodnia min $0,10\text{mm}$, rękawica wierzchnia $0,17 \pm 0,02\text{mm}$, mankiet - rękawica spodnia min $0,10\text{mm}$, rękawica wierzchnia $0,16 \pm 0,02\text{mm}$,

długość min 280 mm. Siła zrywu przed starzeniem min 11N, po starzeniu min 10N – dla obu rękawic, AQL: 0,65, niski poziom białek lateksowych: max $30 \mu\text{g/g}$ dla obu par rękawic -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z wymaganiami EN 455, ASTM F1671. Zgodne z EN 374-1,2,3, odporne na przenikanie cytotatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie; rękawice spodnie pół rozmiaru większe od rozmiaru na opakowaniu; opakowania wewnętrzne papierowe dla każdej pary oddzielne, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej dłoni

oraz oznaczeniem kolejności nakładania rękawic, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,5-8,5 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 6, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpyłowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20 \pm 0,02$, dłoni $0,18 \pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16 \pm 0,02$ mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 6, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice ginekologiczne o długości $480\text{mm} \pm 10\text{mm}$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik okrągły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 19, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 24,6cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 19, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników za opakowanie a '100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 19, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę wieszaków za opakowanie a '50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 20, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 20, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści papier 106x25 kompatybilny z defibrylatorem Lifepack?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 20, pozycja 6,7

Czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych zapewniających najwyższą jakość wydruku i pełną kompatybilność z posiadanym urządzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje

Pakiet 20, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru do EKG 152x90x150 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 20, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 54mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 20, pozycja 12-13

Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 20, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę szkiełek za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 20, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonki w opakowaniu a'144 sztuk z odpowiednim z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 20, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści wycenę nerek za opakowanie a'300 sztuk z odpowiednim z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 20, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaczek za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 20, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści wycenę basenów płaskich za opakowanie a'120 sztuk z odpowiednim z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 21, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 21, pozycja 2,4,12,19

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 21, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści myjki wykonane z materiału Airlaid + folia PE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 21, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 21, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści opaski o długości 170mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 21, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę misek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 22, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek głęboki w formie furazerki z trokami do umocowania. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu 20,5 cm +/- 1cm. Wysokość części przedniej umożliwiająca wywiniecie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem. Wymiary denka 29 cm x 12 cm +/- 1cm. Szerokość troków 4 cm +/- 0,5 cm. Szyty techniką overlok. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 22, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 14001.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość

Pakiet 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 22, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej 18g g/m², ściągany lekką nie uciskającą gumką, średnica po rozciągnięciu ok. 53cm . Pakowany po 100 szt. w kartonik w formie podajnika/ dyspensera?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 22, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Taki podział umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli z pakietu poz. 5

Pakiet 22, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 22, poz. 6

Czy w miejsce opisanego czepka Zamawiający dopuści czepek o poniższym opisie?

Czepek w formie furazerki z tyłu ściągany gumką. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, głębokość 13,5 cm +/- 1cm. Średnica denka 20,5cm +/- 1cm. Długość gumki 14,5 cm +/- 1cm. Szyty

techniką overlock. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Dostępny w 4 kolorach: zielonym, niebieskim, żółtym i różowym? Zdjęcie poglądowe poniżej.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 22, poz. 7

Czy w miejsce opisanego czepka Zamawiający dopuści czepkę o poniższym opisie?

Czepek dla osób z dłuższymi włosami, otok: włóknina typu Spunlace 45g/m²,denko: polipropylen 25g/m², wkładka chłonna pot 5-warstwowa wykonana z włókniny typu Spunlace 38g/m², oddychający. Wysokość czepka 30,5 cm +/- 1cm, wysokość części czołowej 6,5cm +/- 1 cm. Opakowanie a'50 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Dostępny w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 22, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 26, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania dostępne w rozmiarach CH 6,8,10 o długości 400mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 26, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 26, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 140cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 26, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 200mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 26, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 500mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 26, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 500mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 26, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści cewniki dostępne w rozmiarach CH 6-CH24?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 26, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści cewniki o powierzchni gładkiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 26, poz. 12-13

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o gładkiej powierzchni, z 4 otworami bocznymi, bez linii rtg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 26, poz. 13-14

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o rozmiarach od CH16 do CH36 (bez rozmiaru CH35)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 26, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z czterema otworami bocznymi o łagodnych krawędziach o długości 105cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 26, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik dwunastniczy bez linii RTG?

Odpowiedź: Pytanie 15 nie zawiera treści " zgłębnik dwunastniczy..." a „zgłębnik żołądkowy”. Jeżeli wykonawca miał na myśli poz. 16 to zamawiający nie dopuszcza bez linii RTG

Pakiet 29, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 2100mm?

Odpowiedź: Pakiet 29 nie zawiera cewników. Cewniki zawiera pak. 26. Jeżeli wykonawca miał na myśli pak. 26 poz. 17 to zamawiający dopuszcza cewniki o długości 2100mm.

Pakiet 29, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 4260mm?

Odpowiedź: Pakiet 29 nie zawiera cewników. Cewniki zawiera pak. 26. Jeżeli wykonawca miał na myśli pak. 26 poz. 17 to zamawiający nie dopuszcza cewników o długości 4260mm.

Pakiet 29, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 2100mm?

Odpowiedź: Pakiet 29 nie zawiera cewników. Cewniki zawiera pak. 26. Jeżeli wykonawca miał na myśli pak. 26 poz. 18 to zamawiający dopuszcza cewniki o długości 2100mm.

Pakiet 29, poz. 26-27

Czy zamawiający dopuści wycenę pojemników do pobierania próbek moczu za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Pakiet 29 nie zawiera pojemników do pobierania próbek moczu. Pojemniki zawiera pak. 26. Jeżeli wykonawca miał na myśli pak. 26 poz. 26-27 to zamawiający dopuszcza odpowiednie przeliczenie ilości

Pakiet 29, poz. 30

Czy zamawiający oczekuje łącznika do drenów prosty?

Odpowiedź: Pakiet 29 nie zawiera łączników do drenów. Łączniki zawiera pakiet 26. Jeżeli wykonawca miał na myśli pak. 26 poz. 30 to Zamawiający oczekuje łącznika Y

Pakiet 26, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaka CH 24, średnica wewnętrzna 5,6mm zewnętrzna 8,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 26, poz. 32

Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaka CH 24, średnica wewnętrzna 5,6mm zewnętrzna 8,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,11 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 35, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem min. 7,5N i po starzeniu min. 7,5N?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 35, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN455-1,2,3,4 , ASTM D6319 lub równoważną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 6N EN 455 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe bezpudrowe o powierzchni gładkiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35, poz. 5

Czy Zamawiający oczekuje rękawic winylowych bezpudrowych zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej klasy III?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o szczelności AQL 1.5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 35, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,09 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,02$ mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 35, poz. 6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zgodności z normą ASTM F1670?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą ASTM F1671 potwierdzone przez raport z badań jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic w opakowaniu po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe bez warstwy łagodząco-nawilżającej, nie na bazie naturalnego wyciągu z owsa?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga warstwy łagodząco-nawilżającej. Dopuszcza inne rozwiązania niż owies.

Pakiet 35, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,11 \text{ mm} \pm 0,01 \text{ mm}$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie do zapisów w projekcie umowy:

Jaki jest minimalny zakres wykonania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewykorzystania przedmiotu umowy nie więcej niż 20% wartości umowy. Wykonawcy nie przysługuje wobec Zamawiającego roszczenie

z tytułu nie wykorzystania zakresu ilościowego umowy oraz niewykorzystania całej wartości umowy. Niewykorzystanie przez Zamawiającego umowy nie wymaga podania przyczyn oraz nie powoduje powstania zobowiązań odszkodowawczych z tego tytułu. Zamawiający umieści taki zapis w umowie z wybranym wykonawcą.

Pytanie do zapisów w projekcie umowy :

W jaki sposób wyglądać będzie waloryzacja wynagrodzenia wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający umieści zapis (zapis poniżej) w umowie z wybranym wykonawcą.
Klauzula waloryzacyjna

1. Zgodnie z art. 439 PZP, Strony postanawiają, iż dokonają waloryzacji kwoty wynagrodzenia Wykonawcy określonego w § 5 ust. 1 Umowy w wypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, według następujących zasad:

- 1) waloryzacji będzie podlegać wynagrodzenie, objęte prawidłowo wystawionymi fakturami po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia Umowy,
- 2) jeżeli Umowa została zawarta po upływie 180 dni od dnia upływu terminu składania ofert, pierwsza waloryzacja nastąpi po 6 miesiącach od dnia upływu terminu składania ofert,
- 3) datą odniesienia dla waloryzacji będzie zawsze dzień wyznaczony w postępowaniu o udzielenie zamówienia jako termin składania ofert,
- 4) waloryzacja będzie odbywała się przy zastosowaniu wskaźnika waloryzacji, obliczonego według następującego wzoru:

$$W = \text{CTU} / 100$$

gdzie CTU – oznacza wskaźnik wzrostu lub obniżki cen towarów i usług ogółem obowiązujący w miesiącu wystawienia faktury, opublikowanej przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego na stronie GUS, jako wskaźnik zmiany w stosunku do daty złożenia ofert,

- 5) W sytuacji wzrostu cen towarów i usług, waloryzacja wynagrodzenia, poprzez jego podwyższenie, następować będzie gdy zmiana wynagrodzenia Wykonawcy z zastosowaniem ww. wskaźnika waloryzacji oznaczać będzie zwiększenie o trzy lub więcej procent kwoty wynagrodzenia podlegającej waloryzacji.
- 6) W sytuacji spadku cen towarów i usług, waloryzacja wynagrodzenia, poprzez jego obniżenie, następować będzie gdy zmiana wynagrodzenia Wykonawcy z zastosowaniem ww. wskaźnika waloryzacji, oznaczać będzie zmniejszenie o trzy lub więcej procent kwoty wynagrodzenia podlegającej waloryzacji.
- 7) Jeżeli zmiana wskaźnika nie przekroczy w danym okresie progów wskazanych w powyższych pkt. 5 (in plus) i pkt 6 (in minus) waloryzacja nie będzie stosowana,
- 8) Suma waloryzacji dokonywanych na podstawie zasad niniejszego paragrafu, rozumiana jako zwiększenie albo obniżenie Wynagrodzenia należnego Wykonawcy, nie może przekroczyć limitu 5 % kwoty brutto określonej w § 5 ust. 1 Umowy.

- 9) Wykonawca obliczy wartość waloryzacji Wynagrodzenia dla każdej faktury podlegającej waloryzacji. Kwota waloryzacji będzie wykazana w treści faktury, jako osobna pozycja.
2. Jeżeli wynagrodzenie Wykonawcy zostało zmienione zgodnie z ust. 1 powyżej, Wykonawca zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, jeżeli łącznie spełnione są następujące warunki:
- 1) przedmiotem umowy są roboty budowlane, dostawy lub usługi,
 - 2) okres obowiązywania umowy przekracza 6 miesięcy.
3. Jeżeli zmiana, o której mowa w ust. 2 powyżej, spowodowała zwiększenie wynagrodzenia podwykonawcy, Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kwoty tego zwiększenia w terminie 30 dni od dnia otrzymania zapłaty od Zamawiającego.

ZESTAW XI.

Pakiet 18:

1. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania narzędzi chirurgicznych jednorazowego użytku, sterylnych, wykonanych z matowionej stali nierdzewnej, posiadających symbol graficzny "do jednorazowego użycia" umieszczony w sposób trwały na narzędziu oraz dodatkowo posiadających kolorowe oznakowanie naniesione obszarowo ułatwiające odróżnienie od narzędzi wielorazowych, a także posiadających deklarację nieszkodliwości toksykologicznej kolorowego oznakowania dla ludzi, którą należy dołączyć do oferty?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania narzędzi będących wyrobami medycznymi klasy IIa?

Odpowiedź: Tak

3. Czy w związku z faktem, iż narzędzia winny być sklasyfikowane jako wyroby medyczne klasy IIa, czyli jako chirurgiczne, inwazyjne wyroby medyczne (takie jest ich zastosowanie), Zamawiający wymaga dołączenia do oferty – w celu potwierdzenia bezpieczeństwa ich stosowania oraz przywołanej klasy IIa – Deklaracji Zgodności wyrobu medycznego wraz z Certyfikatem jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź: Tak

4. Czy w przypadku wątpliwości dotyczących przedmiotu zamówienia Zamawiający może zażądać przedstawienia sterylnych próbek oferowanych narzędzi?

Odpowiedź: Tak

ZESTAW XII.

Pakiet Nr 3

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego o objętości wypełnienia 0,07 ml spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

ZESTAW XIII.

Pakiet 1, poz. 13,22-23,25,49-51,

Czy zamawiający wydzieli poz. 13,22-23,25,49-51 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli powyższych pozycji

Pakiet 1, poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 50-51

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, poz. 8

Czy zamawiający wydzieli poz. 8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 8

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy zamawiający dopuści dren o długości min. 90 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, poz. 13-14; 27-29,

Czy zamawiający wydzieli poz. 13-14; 27-29 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli powyższych pozycji

Pakiet 3, poz. 13

Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Czy zamawiający dopuszcza wysokość koreczka min. 11 mm +/- 2 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, poz. 27

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Tak, wymaga

Pakiet 3, poz. 28

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

Odpowiedź: Tak

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Czy zamawiający dopuści dren o długości 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, poz. 5-11

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliw ia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 5-11 z pakietu.

Pakiet 5, poz. 5-8

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, poz. 9

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trój płaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze p na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu *objętość komory kroplowej* –

12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

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

Odpowiedź: Tak

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 5, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, *długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm*, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł. komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

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

Odpowiedź: Tak

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 5, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, *długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm*, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł. komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

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

Odpowiedź: Tak

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 21, poz. 2

Czy zamawiający dopuści prześcieradło 160 cm x 210 cm?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 21, poz. 2-7,9-12,

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-7,9-12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli powyższych pozycji z pakietu 21

Pakiet 21, poz. 10

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 170 mm ,?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 22, poz.1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 22, poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, 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 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 22, poz.6

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

Odpowiedź: Zamawiający nie opuszcza

Pakiet 22, poz.7

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

ZESTAW XIV.

Pytanie 1, dot. Zadanie 6, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o grubości na mankiecie 0,14 mm oraz zawartości protein $\leq 92 \mu\text{g/g}$, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 2, dot. Zadanie 6, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o grubości na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm, na mankiecie 0,14 mm, sile zrywu przed starzeniem min. 13 N oraz poziomie protein $\leq 36 \mu\text{g/g}$. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 3, dot. Zadanie 6, poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic grubości na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm, na mankiecie 0,14 (rękawica wewnętrzna) oraz grubości na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,15 (rękawica zewnętrzna). Siła zrywu przed starzeniem min. 13 N. Poziom protein max 30 $\mu\text{g/g}$. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 4, dot. Zadanie 6, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic grubości na palcu 0,18 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,13 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 5, dot. Zadanie 35, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych, bez polimeryzacji o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 5, dot. Zadanie 35, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych, bez obustronnej polimeryzacji, o grubości na palcu 0,10 mm, na dłoni 0,06 mm, na mankiecie 0,05 mm, siła zrywu przed i po starzeniu min. 7N. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6, dot. Zadanie 35, poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości min. 300 mm – długość potwierdzona wynikami badań producenta w miejsce oznakowania opakowania. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 7, dot. Zadanie 35, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody, aby siła zrywu wg. normy EN 455 potwierdzona była wynikami badań producenta, natomiast dopuszczenie do kontaktu z żywnością potwierdzone było na opakowaniu oraz badaniem migracji globalnej wykonanym w niezależnym laboratorium

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 8, dot. Zadanie 35, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic gładkich z teksturą na końcach palców. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 9, dot. Zadanie 35, poz. 5

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiając pisząc klasa 1 typ 3 miał na myśli wyrób medyczny klasy 1 i środek ochrony indywidualnej kategorii III?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 10, dot. Zadanie 35, poz. 6

Czy Zamawiający, w miejsce rękawic opisanych w poz. 6, wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitylowych bez warstwy łagodząco nawilżającej w opakowaniach typu safe pack - system pojedynczego wyciągania rękawicy od dołu opakowania zawsze za mankiet. Mankiet rolowany, z teksturą na końcach palców, poziom szczelności AQL 1,0, długość rękawicy min. 240 mm, grubość rękawicy (pojedyncza ścianka): palec 0,09 mm - 0,11 mm, dłoń 0,06 mm - 0,08 mm. Zgodne z PN EN 455 (1,-2-3-4), EPN EN 374 (1-2-3), ASTM F 1671 (z odstępniem od ASTM F1670, która, jest mało precyzyjna i dokładna, przez co producenci ograniczają się do badań wg. ASTM F 1671, która w sposób najbardziej wiarygodny pozwala wykazać odporność na przenikanie patogenów

krwiopochodnych). Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pakowane po 200 szt. Rozmiary S, M, L, XL

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

ZESTAW XV.

Pakiet 2 poz. 1

Ze względu na zamiany wprowadzone przez producenta prosimy o informacje czy zamawiający w tej pozycji oczekuje : Zamknięty system do zbiórki moczu z silikonowym cewnikiem do długoterminowego drenażu w komplecie ze strzykawką napełnioną 10 % wodnym roztworem gliceryny, oraz sterylny worek do długoterminowej zbiórki moczu, 2L, szeroki dren antyzależnościowy 110cm, 2-częściowa komora kroplowa (Pasteura), filtr hydrofobowy, zastawka antyzwrotna, ze zintegrowanym wieszakiem, szczegółowa skala co 25ml do 100ml, biała tylna ściana worka do łatwej wizualizacji moczu, poprzeczny kranik spustowy, zakładka na kranik spustowy, port bezigłowy do pobierania próbek, klamra zaciskowa, użycie do 3 tygodni.

Odpowiedź: Tak

Pakiet 2 poz. 2

Ze względu na zmiany producenta Prosimy o dopuszczenie :

Cewnik dwudrożny foley, wykonany z lateksu silikonowanego, sztywna zastawka kanału do napełniania balonu. Na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką oznaczenie :

Logo marki Latex SIL (silikonowany) X ch (rozmiar) X mm (śr. zewnętrzna cewnika) Pojemność balonu

Opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania.

Długość cewnika : w rozmiarach CH6 / CH 10 – ok. 27,0 cm, w rozmiarach CH 12 -> CH 26 – ok. 40,0cm Sterylny EO.

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 6, balon 3 ml, prowadnica

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 8, balon 3-5ml, prowadnica

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 10, balon 3-5ml, prowadnica

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 12, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 14, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 16, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 18, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 20, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 22, balon 5-10ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 14, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 16, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 18, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 20, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 22, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 24, balon 30-50ml

Foley dwudrożny, latex silikonowany, CH 26, balon 30-50ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 13

Pozycja 8

Ze względu na wycofanie opisanego produktu przez producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego składającego się z uchwytu ergonomicznego z wymiennym filtrem zapasowego filtra, końcówki ssącej prostej z otworami odbarczającymi dł. min. 28 cm, końcówki ssącej zagiętej z otworami odbarczającymi dł. min. 15 cm, końcówki ssącej zagiętej z otworami odbarczającymi dł. min. 23 cm, drenu do ssaka z miękkimi zabezpieczeniami antyzagięciowymi o długości 3,5 m. Podwójnie pakowany w worek foliowy i zewnętrzne opakowanie papierowo-foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2

Pozycja 5

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylnej. 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 antyzagięciową na długości minimum 5 cm, 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 liczbowym 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, 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 30

Pozycja 2

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zestaw do higieny jamy ustnej będący przedmiotem zamówienia będzie używany u pacjentów zarówno zaindubowanych jak i niezaindubowanych?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

Czy Zamawiający oczekuje płynu do płukania jamy ustnej bez zawartości chlorheksydydny? Wyjaśniamy, iż dostępne są w literaturze naukowej dane twierdzące o wystąpieniu potencjalnej reakcji chlorheksydydny z substancjami powszechnie stosowanymi w środkach nawilżających, co w rezultacie może prowadzić do obniżenia aktywności chlorheksydydny.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż oczekuje, aby skuteczność oferowanych zestawów do higieny jamy ustnej była potwierdzona badaniami klinicznymi.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana szczoteczka do zębów posiadała trzy otwory ssące?

Wyjaśniamy, iż zastosowanie trzech otworów wpływa na wydajność odsysania, umożliwia dotarcie do trudno dostępnych miejsc w jamie ustnej oraz minimalizuje ryzyko zatkania otworów ssących.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej.

Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 6

Poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach lateksowe pudrowane dostarczane w latach 2016-2020 i cieszące się bardzo dobrą opinią (Sempermed Classic):

Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, **AQL 0,65**, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, **średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N**, sterylizowane radiacyjnie, **średni poziom protein <20 µg/g rękawicy** mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia. Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 1, 2, 3

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymagane poziomy protein w SWZ mają być potwierdzone raportem niezależnego laboratorium od producenta z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

Odpowiedź: Tak

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego, oczekuje rękawic niepowodujących podrażnień i uczuleń, potwierdzonych raportem niezależnego laboratorium?

Odpowiedź: Tak

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oferowane produkty powinny być wytwarzane przez producentów posiadających wdrożone i certyfikowane systemy jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 w zakresie oferowanych produktów oraz czy wyżej wymienione certyfikaty powinny być dołączone do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymagał certyfikatów system jakości ISO do złożenia wraz z ofertą

4. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach lateksowe bezpudrowe dostarczane w latach 2016-2020 i cieszące się bardzo dobrą opinią: (Sempermed Derma PF)

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe 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**, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe. 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. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic podwójnych ortopedycznych o poniższych parametrach:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic neoprenowych antyalergicznymi o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpyłowe z **syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem**, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, **AQL 0,65**, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. **Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.** Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas nadoctowy, 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 4

Prosimy o doprecyzowanie, czy pod pojęciem rękawic bezlateksowych, nie powodujących reakcji alergicznych, Zamawiający miał na myśli rękawice wykonane z poliizoprenu, który posiada właściwości fizyczne najbardziej zbliżone do naturalnego lateksu, umożliwiające swobodną pracę bez obciążenia dłoni użytkownika (tj. wygodne i elastyczne, moduł $500\% < 2,5 \text{ N}$)?

Odpowiedź: Zamawiający nie miał na myśli rękawic wykonanych z poliizoprenu ale dopuszcza takie rozwiązanie

Pakiet 8

Prośba o dopuszczenie ostrzy do strzygarki Medline o poniższych parametrach:

Ostrza uniwersalne jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu ; pakowane: 1szt / blister; 50 blisterów/ pudełko

Kompatybilnych z oferowaną na wyposażenie strzygarką chirurgiczną o poniższych parametrach:

Strzygarka chirurgiczna, bezprzewodowa, wodoodporna, z nieruchomą głowicą, z możliwością dezynfekcji poprzez pełne zanurzenie w środku dezynfekcyjnym (klasa szczelności IPX7). Strzygarka dostępna z co najmniej 4 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych. Strzygarka wyposażona w indukcyjną ładowarkę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35

Poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby otwór dozujący dyspensera rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją drobnoustrojów oraz zapobiega wypadaniu rękawic z opakowania, co zmniejsza straty dla szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje rękawic przydatnych do kontaktu żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje

3. Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych o poniższych parametrach:

Rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ C** wg EN ISO 374-1. **AQL $\leq 1,5$, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N.** Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02 \text{ mm}$. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytotatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). **Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji.** Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu.

Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Poz. 2

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic antyalergiczných zielonych o poniższych parametrach (pakowanych po 200 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości):

Rękawice diagnostyczne nitylowe antyalergiczne **produkowane bez zawartości chloru i akceleratorów** z wewnętrzną dodatkową powłoką - **potwierdzone informacją na opakowaniu**. Zielone, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL ≤1,5. **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. **Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4.** Odporne na działanie min. 12 cytostatyków 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. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum.** Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

2. Czy zamawiający oczekuje rękawic 100% bezpiecznych antyalergiczných produkowanych bez zawartości chloru i akceleratorów, które były Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje

Poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Poz. 4

Z uwagi na fakt, iż zawartość akceleratorów chemicznych używanych w procesie produkcji ma bezpośredni wpływ na występowanie i nasilenie reakcji alergicznych wśród personelu medycznego, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w związku z opisem SWZ oczekuje, aby rękawice były produkowane bez szkodliwych akceleratorów chemicznych, tj. tiuramy, MBT, ZMBT, BHT, BHA, **DPG**, potwierdzone bardziej czułym badaniem TLC. Nadmienimy, że często prezentowane są w postępowaniach o zamówienia publiczne wyniki badań metodą HPLC wykazujące brak akceleratorów, która zgodnie z wiedzą naukową, nie ma wystarczającej czułości do wykrycia akceleratorów, użytych faktycznie w produkcji (np. ditiokarbaminianów), które są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie lepszego poziomu AQL 1.0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie rękawic alternatywnych o poniższych parametrach (SILK):

Rękawice diagnostyczne nitylowe 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 umieszczone na opakowaniu ma 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

ZESTAW XVI.

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do 14-dniowej zbiórki moczu o parametrach:

- Wykonany z medycznego PCV
- Worek o pojemność 2000ml z zastawką antyzwrotną
- Dren o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
- Bezigłowy port do pobierania próbek moczy
- Zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia
- Wyposażony w komorę kroplową typu Pasteur'a,
- Filtr hydrofobowy w worku i komorze
- Skalowany co 100ml od 100ml do 2000ml
- Dodatkowa skala co 25ml od 25ml do 100ml
- Uniwersalny, zintegrowany wieszak
- Jednorazowego użytku
- Bezlteksowy
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: folia/papier

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dołączoną osobno do zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z gumową zastawką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie wewnętrzne z 2 nacięciami do otwarcia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley w rozmiarach: Ch6-Ch10 z prowadnicą i balonem 3-5ml oraz w rozmiarach Ch12-Ch24 z balonem 5-15ml (bez rozmiarów z balonem 30-50ml)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści worek z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści worek nie posiadający zakładki do podwieszania zaworu spustowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik o pojemności balonu 5-15ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik z możliwością stosowania do 28dni poświadczony oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści jednoświatłowy dren?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 120cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu nie posiadający spirali antyzagięciowej na drenie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści komorę pomiarową skalowaną co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści worek skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw z możliwością podwieszenia na min. 2 różne sposoby?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach:

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania sterylne systemu do kontrolowanej zbiórki stolca?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pakiet nr 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem o długości min. 90cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarach Ch16, 18, 21?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley bez powłoki antybakteryjnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 2, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z solą fizjologiczną o parametrach:

- Do przepłukiwania cewników dożylnych
- Do stosowania w obszarze sterylnym
- Zawiera roztwór chlorku sodu (NaCl 0,9 %)
- Nie jest konieczne przygotowanie strzykawki
- Zmniejsza komplikacje wynikające z obecności cewnika
- Specjalna konstrukcja zapobiega cofaniu się płynu do strzykawki
- Wyraźna, odporna na ścieranie skala
- Przezroczysta etykieta
- Pasuje do końcówek Luer-Lock
- Pojemność: 5ml
- Produkt medyczny zgodnie z dyrektywą europejską 93/42/EWG
- Sterylne opakowania jednostkowe
- Produkowana bez użycia lateksu

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną od łącznika do mankietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel w rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ (mm)
000	40
00	50
0	60
1	70
2	80

3	90
4	100
5	110
6	120

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do wymiany rurek z zakrzywionym końcem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści nieskalowaną prowadnicę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach:

- 3,3 / 340mm

- 4,0 / 340mm

- 4,7 / 340mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach:

- 2,0 / 255mm

- 3,3 / 340mm

- 4,0 / 340mm

- 4,7 / 340mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wyłącznie z zagiętym końcem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wyłącznie w rozmiarze 5,0 / 700mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch24?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch24?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści dren o długości min. 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści instrukcję dołączoną do opakowania zbiorczego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 4, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści instrukcję na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu

- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwodce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek tracheostomijnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek zawierający środki antybakteryjne takie jak simetikon oraz diglukonian chlorheksydyny (20%)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z wiskozy oraz polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną wykonaną z PCV?, bez lateksu i DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną, w której rozmiar kodowany jest kolorem pierścieni mocujących oraz tekstowo na korpusie maski i numerycznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną w rozmiarach:

ROZMIAR	KOLOR	PRZESTRZEŃ MARTWA	WAGA	ŁĄCZNIK
0	biały	25ml	9,8g	15mm

1	różowy	47ml	13,3g	15mm
2	żółty	83 ml	23,6g	22mm
3	zielony	125ml	28,9g	22mm
4	czerwony	195 ml	38,6g	22mm
5	niebieski	242ml	49,4g	22mm
6	pomarańczowy	330ml	66,3g	22mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 10, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach:

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 10, pozycja 5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnej systemu do kontrolowanej zbiórki stolca?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pakiet nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, posiadająca łukowaty kształt, rozmiar, zakres wagi i objętość mankietu oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski. Maski sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rozm. Od 1 do 6

Pakiet nr 11, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Powierzchnia membrany: 6,43cm²
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia

- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości 183cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o średnicy rur 22mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy bez zatyczki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową rurą o długości do 120cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy pediatryczny o parametrach:

- 2 rury - rozciągliwe, karbowane, dł. 160 cm
- Dodatkowe ramię - rozciągliwe, karbowane, dł. 100 cm
- 1 l worek bezlateksowy
- Mikrobiologicznie czysty
- Średnica rur: 15mm
- Sztywne końcówki
- Wykonany z PP i EVA
- Opakowanie całe z PE?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości 183cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o średnicy rur 22mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy bez zatyczki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 11, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 23, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści światłowód bez osłony na końcu światłowodu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 23, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści łyżkę z mocowaniem (stopką) wykonaną z wytrzymałego tworzywa sztucznego koloru zielonego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 23, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść z bateriami 2xC?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 23, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść ze strumieniem świetlnym 80 000 lux?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 23, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść radełkowaną zapewniająca pewny chwyt, bez powłoki antypoślizgowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pakiet nr 28, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z medycznego PCV, bez ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 28, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę z blaszką w części nosowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 28, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę nie posiadającą miejsca na podbródek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 33, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania dla rurek intubacyjnych o długości 60cm a dla rurek tracheostomijnych o długości 30cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 33, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 33, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, łącznik kominek ruchomy 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pakiet nr 33, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

ZESTAW XVII.

Pakiet 35

Poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o gładkiej powierzchni, zgodnych z Klasa I (reguła 5) zgodnie z rozporządzeniem EU 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych(MDR) oraz Kategoria III (typ B) zgodnie z Rozporządzeniem 2016/425 w sprawie środków ochrony. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie rękawic alternatywnych o poniższych parametrach (SILK):

Rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań **z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego.** Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej 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 umieszczone na opakowaniu ma 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków 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 dyspenseru, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

ZESTAW XVIII.

1/ Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 2 dopuści wycenę strzykawki skalowanej do 11ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

2/ Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 4 dopuści wycenę strzykawki skalowanej do 2,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

3/ Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 5 dopuści wycenę strzykawki 100ml z uszczelką gumową wykonaną z kauczuku syntetycznego bez zawartości lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

4/ Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 7, 8 dopuści wycenę strzykawek do pomp infuzyjnych poj. 50/60ml firmy Margomed, powszechnie stosowanych w szpitalach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

ZESTAW XIX.

Pytanie 1 do Pakietu 1 pozycja 40

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zestawu grawitacyjnego czy przeznaczonego do pompy – to dwa różne produkty.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zestawu grawitacyjnego

**Dyrektor SPZOZ
Szpitala Powiatowego w Pieszku
/-/mgr inż. Marek Skarzyński**