



L.dz. Adm 6/2022/ 2217,2251,2277,2319,2320,2357,2358,2368,2369 /2022

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na podst. art. 275 pkt 1 ustawy Pzp

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, przekazuje poniżej treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu na **Dostawę drobnego sprzętu medycznego – znak sprawy Adm 6/2022.**

I.p.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1	Dotyczy pakietu 7, poz. 2 Zwracamy się z prośbą o uściślenie ilości oraz pojemności pojemników, które Zamawiający zamierza zamówić. Różnice w cenie pomiędzy poszczególnymi pojemnikami wymienionymi przez Zamawiającego ww. pozycji sięgają nawet kilkudziesięciu procent, co uniemożliwia przeprowadzenie poprawnej wyceny.	Zamawiający wyjaśnia, że ok 90% pojemników to pojemniki o pojemności 1l.
2	Dotyczy pakietu 7, poz. 2 Z uwagi, na fakt że małe pojemności pojemników na zużyty sprzęt medyczny są przeznaczone do gromadzenia przede wszystkim ostrych odpadów (tj. igły, nożyki, skalpele) oraz w trosce o bezpieczeństwo personelu czy Zamawiający wymaga, aby w pojemniki o pojemności 0,7L oraz 2L posiadały oprócz wycięć ułatwiających odłączenie igły od strzykawki specjalny otwór dedykowany do bezpiecznego ściągania skalpeli i nożyków?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
3	Dotyczy pakietu 7, poz. 2 Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku są dostępne 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 średniej wielkości, o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET). Tylko i wyłącznie metoda wtrysku pod ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni pojemnika, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego, podczas użytkowania.	NIE, Zamawiający nie wymaga.
4	Dotyczy pakietu 7, poz. 2 Zgodnie z umową europejską ADR, której Polska jest stroną, dotyczącą międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych, odpady medyczne powinny być należycie oznaczone, składowane i przewożone do miejsca utylizacji. Do spedycji tego typu odpadów dedykowane są pojemniki z certyfikatem UN. Należy pamiętać, że obowiązkiem nadawcy (wytwórcy) odpadów jest m.in używanie opakowań, odpowiednich dla danego rodzaju odpadów, jak również certyfikowanych – w przypadku odpadów niebezpiecznych oraz ich prawidłowe oznakowanie kodami UN. Mając na uwadze bezpieczny transport oraz utylizację odpadów medycznych, zwracamy się o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane pojemniki na odpady medyczne posiadały aktualne europejskie certyfikaty UN?	NIE, Zamawiający nie wymaga.



	Nadmieniamy, iż kody UN stanowią zupełnie inne oznakowanie, niż 6-cyfrowe kody odpadów medycznych, zawarte w katalogu odpadów (załącznik do Rozporządzenia Ministra Klimatu z dnia 2.01.2020 r. w sprawie katalogu odpadów, przywołane również w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi).	
5	Dotyczy pakietu 7, poz. 2 Z uwagi na wymaganie Zamawiającego dotyczące grubości ścianek pojemnika na ostrza i igły oraz w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego i pomocniczego, zwracamy się zapytaniem, czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne ze ściankami o grubości powyżej 0,8 mm i odpornością na przebicie igłą medyczną z siłą powyżej 20N, potwierdzonymi badaniami niezależnego instytutu? Pytanie podyktowane jest faktem, iż ostatnio na rynku pojawiły się małe pojemniki (o pojemnościach 0,7L – 2,0L) na ostre odpady medyczne, o ściankach zbyt cienkich, by spełniać wymogi bezpieczeństwa użytkowników, absolutnie nie zapewniających sztywności ani odporności na jakiegokolwiek uszkodzenia. Należy dodać, że Zgodnie z dyspozycją § 3 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi (Dz.U. z 2017 r. poz. 1975), odpady medyczne o ostrych końcach i krawędziach zbiera się w miejscu ich powstawania do pojemników j. u. sztywnych (...) mechanicznie odpornych na przekłucie lub przecięcie.	Zamawiający wymaga, aby pojemnik spełniał wymogi zgodnie z zapisami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi Dz.U. z 2017 r. poz. 1975.
6	Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści pean prosty anatomiczny o długości 12,5 cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
7	Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści pęseta chirurgiczna typ Adson o długości 12,5 cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
8	Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści nożyczki opatrunkowe o długości 14,5 cm lub 18 cm?	Zamawiający dopuści długość 14,5 cm.
9	Dotyczy pakietu nr 4 Czy Zamawiający wymaga aby w załączniku nr 2 – formularz cenowy została dodana tabelka z nazwą producenta oraz nr katalogowym produktu, celem weryfikacji z kartą katalogową co do poprawności zaoferowanych narzędzi.	NIE, Zamawiający nie wymaga.
10	Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 2, poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 9 z pakietu 2 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wdzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
11	Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 2, poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 11 z pakietu 2 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wdzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
12	Pakiet 1 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści aparaty do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplowa wykonaną z medycznego PCV o długości 60mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?	TAK, Zamawiający dopuszcza. Taka wielkości została podana w SWZ.
13	Pakiet 1 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya zawierające lateks?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



14	Pakiet 1 poz. 17 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rurki intubacyjne posiadały znak skracania rurki?	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																															
15	Pakiet 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe w rozmiarach 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																															
16	Pakiet 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe ze standardowym koniuszkiem mankietu?	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																															
17	Pakiet 1 poz. 24 Czy Zamawiający dopuści podwójne wieszaki na mocz?	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																															
18	<p>Pakiet 2 poz. 4-8 Czy Zamawiający dopuści kaniule do kaniulacji naczyń dożylnych, obwodowych w celu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> wielokrotnej iniekcji leków dożylnych <input type="checkbox"/> dożylnej infuzji roztworów oraz żywienia pozajelitowego nadającego się do podania do żył obwodowych <input type="checkbox"/> utrzymania nawodnienia pacjenta i/lub zmniejszenia odwodnienia w przypadku, gdy pacjent nie jest w stanie przyjmować doustnie odpowiedniej ilości płynów <input type="checkbox"/> transfuzji krwi oraz preparatów krwiopochodnych <input type="checkbox"/> zapewnienia dostępu naczyniowego w przypadku konieczności szybkiego podania leków, szczególnie podczas zabiegów diagnostycznych oraz leczniczych <p>WŁAŚCIWOŚCI:</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem <input type="checkbox"/> igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut <input type="checkbox"/> cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG <input type="checkbox"/> kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru <input type="checkbox"/> uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką <input type="checkbox"/> filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wyptywem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia <input type="checkbox"/> dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G <input type="checkbox"/> jednorazowego użytku <input type="checkbox"/> nie zawiera lateksu <input type="checkbox"/> nie zawiera ftalanów <input type="checkbox"/> sterylizowana tlenkiem etylenu <input type="checkbox"/> pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; text-align: center;"> <thead> <tr style="background-color: #003366; color: white;"> <th colspan="7">ROZMIAR I KOD</th> </tr> <tr style="background-color: #003366; color: white;"> <th>NUMER KATALOGOWY</th> <th>ROZMIAR [G]</th> <th>ROZMIAR [mm]</th> <th>KOLOR</th> <th>PRZEPIŁYW [ml/min]</th> <th>OPAKOWANIE HANDLOWE</th> <th>OPAKOWANIE TRANSPORTOWE</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>KDBP-07-19</td> <td>24 x 3/4"</td> <td>0,7 x 19</td> <td>żółty</td> <td>23</td> <td>50 sztuk</td> <td>10 x 50 sztuk</td> </tr> <tr> <td>KDBP-09-25</td> <td>22 x 1"</td> <td>0,9 x 25</td> <td>niebieski</td> <td>36</td> <td>50 sztuk</td> <td>10 x 50 sztuk</td> </tr> <tr> <td>KDBP-11-32</td> <td>20 x 1 1/4"</td> <td>1,1 x 32</td> <td>różowy</td> <td>61</td> <td>50 sztuk</td> <td>10 x 50 sztuk</td> </tr> <tr> <td>KDBP-13-45</td> <td>18 x 1 3/4"</td> <td>1,3 x 45</td> <td>zielony</td> <td>100</td> <td>50 sztuk</td> <td>10 x 50 sztuk</td> </tr> <tr> <td>KDBP-15-45</td> <td>17 x 1 3/4"</td> <td>1,5 x 45</td> <td>biały</td> <td>142</td> <td>50 sztuk</td> <td>10 x 50 sztuk</td> </tr> <tr> <td>KDBP-17-45</td> <td>16 x 1 3/4"</td> <td>1,7 x 45</td> <td>szary</td> <td>200</td> <td>50 sztuk</td> <td>10 x 50 sztuk</td> </tr> <tr> <td>KDBP-20-45</td> <td>14 x 1 3/4"</td> <td>2,0 x 45</td> <td>pomarańczowy</td> <td>305</td> <td>50 sztuk</td> <td>10 x 50 sztuk</td> </tr> </tbody> </table>	ROZMIAR I KOD							NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPIŁYW [ml/min]	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE	KDBP-07-19	24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-09-25	22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-11-32	20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-13-45	18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	100	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-15-45	17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-17-45	16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200	50 sztuk	10 x 50 sztuk	KDBP-20-45	14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305	50 sztuk	10 x 50 sztuk	Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
ROZMIAR I KOD																																																																	
NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPIŁYW [ml/min]	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE																																																											
KDBP-07-19	24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-09-25	22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-11-32	20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-13-45	18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	100	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-15-45	17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-17-45	16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
KDBP-20-45	14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305	50 sztuk	10 x 50 sztuk																																																											
19	Pakiet 2 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze z igłą 23G głębokość nakłucia 1,8mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																															



20	Pakiet 2 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze z igłą 21G głębokość nakłucia 2,4mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
21	Pakiet 2 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków o specjalnej konstrukcji i szlifie otówkowym zapobiegającym niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków z korków gumowych, a tym samym zabezpiecza przed zanieczyszczeniem pobieranego leku z otworem bocznym z jednoczesnym ograniczeniem pienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiołki w rozmiarze 1,2x30mm?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
22	Pakiet 2 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków z ostrzem ściętym pod kątem 40 stopni?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
23	Pakiet 2 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści igły do penów 31G – 6x0,25mm, 30G 8x0,30mm, 29G 12x0,33mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
24	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe, rozm. XS / S / M / L / XL bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor jasnoniebieski, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikrochropowata z dodatkową teksturą na końcach palców, wewnętrznie chlorowane, długość rękawicy minimum 240 mm, grubość na palcu 0,11 mm+/-0,01, na dłoni 0.07 mm+/-0,01, posiadające AQL 1.0, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony osobistej kategorii III, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, spełniające normy EN 455-1,2,3,4, EN 374-2,4, EN ISO 374-1,5, EN 16523-1, ASTM F1671, EN 420; rękawice o parametrach fizycznych: Siła przy zerwaniu $\geq 7,1$ N w czasie okresu trwałości przed i po starzeniu, oznakowany fabrycznie poziom AQL 1,0, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie 100 sztuk, opakowanie o wymiarach: 20x11x6cm (Wykonawca dostarczy w cenie rękawic wskazaną przez Zamawiającego ilość podajników)?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
25	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe, rozm. XS / S / M / L / XL bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor jasnoniebieski, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikrochropowata z dodatkową teksturą na końcach palców, wewnętrznie chlorowane, długość rękawicy minimum 240 mm, grubość na palcu 0,11 mm+/-0,01, na dłoni 0.07 mm+/-0,01, posiadające AQL 1.0, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony osobistej kategorii III, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, spełniające normy EN 455-1,2,3,4, EN 374-2,4, EN ISO 374-1,5, EN 16523-1, ASTM F1671, EN 420; rękawice o parametrach fizycznych: Siła przy zerwaniu $\geq 7,1$ N w czasie okresu trwałości przed i po starzeniu, oznakowany fabrycznie poziom AQL 1,0, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie 200 sztuk, opakowanie o wymiarach: 24,5x12,5x7,5cm (Wykonawca dostarczy w cenie rękawic wskazaną przez Zamawiającego ilość podajników) z przeliczeniem zaoferowanej ilości opakowań do 3000?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
26	Pakiet 5, pozycja 1 Prosimy Zamawiającego, w przypadku odpowiedzi pozytywnej na poprzednie pytania, o podanie wymaganej ilości podajników do rękawic w pozycji 1, które Wykonawca dostarczy wraz z rękawicami.	Dla rękawic opisanych w pytaniu 25 nie ma potrzeby dostawy podajników przez Wykonawcę.
27	Pakiet 5, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane (bez obustronnej polimeryzacji), o grubości na palcu 0,08mm+/-0,01, o sile zrywu przed starzeniem min. 6N?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
28	Pakiet 5, pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o informację czy ma na myśli normę EN 16523-1? Jeśli nie to prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu normy EN165-1:2015.	TAK, Zamawiając miał na myśli normę EN 16523-1.
29	Pakiet 5, pozycja 3	TAK, Zamawiający dopuszcza.



	Czy Zamawiający dopuści rękawice, których poziom protein lateksu <79ug/g, grubość na dłoni 0,14mm+/-0,02, na mankiecie 0,10mm+/-0,02?	
30	Pakiet 5, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści dostarczenie wraz z ofertą próbek w dowolnym rozmiarze?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
31	Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy w rozm. 71x180cm, gr. folii 20 mikronów?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
32	Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy w rozm. 71x116cm, gr. folii 30 mikronów?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
33	Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy w rozm. 71x116cm, gr. folii 20 mikronów?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
34	Pakiet 7 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate w opakowaniach zbiorczych a'300 szt.?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
35	Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne tylko w rozmiarze M-XXL?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
36	Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuchy pakowane a'1szt?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
37	Pakiet 8, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści nie harmonijkowy czepek typu beret?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
38	Pakiet 8, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło bibułowe na rolce perforowane co 37,5cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
39	Pakiet 8, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce wykonane z bibuły podfoliowanej?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
40	Pakiet 8, pozycja 9, 10, 11 Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
41	Pakiet 8, pozycja 9 Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną 50 x 60 cm z otworem o śr. 7 cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
42	Pakiet 8, pozycja 9 Czy zamawiający dopuści niewywinięte mankiety?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
43	Pakiet 8, pozycja 9 Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
44	Pakiet 8, pozycja 9 Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
45	Pakiet 8, pozycja 10 Czy zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie: 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym o śr. 7cm 3 x Tupfer gazowy śr. 3cm (20cm x 20cm) 5 x Kompres włókninowy 30G 4W 7,5cm x 7,5cm 1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm 1 x Pęseta chirurgiczna metalowa, 1x2 ząbki 14,5cm 1 x Iglotrzymacz MAYO HEGAR metalowy 15cm 1 x Nożyczki ostre/ostre metalowe 15cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
46	Dotyczy Pakietu nr 3, pozycja nr 1-2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją?	TAK, Zamawiający dopuszcza.



47	Dotyczy §6 ust. 3 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jakiego rodzaju przewinienia mogą zostać objęte sankcją.	Zamawiający wykreśla §6 ust. 3 z Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 4 do SWZ.
48	Dotyczy §6 ust. 4 pkt. 1 i 2 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do 10% wartości niezrealizowanej części umowy.	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
49	Dotyczy pakietu 11. - Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy– L.p. 6: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbek do OB, wykonanych ze szkła o podwyższonej odporności mechanicznej. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
50	Dotyczy pakietu 11. - Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy– L.p. 13: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie dostawcy systemu i butelek na posiew krwi i / lub wskazanie podmiotów zewnętrznych, świadczących usługę z zakresu diagnostyki mikrobiologicznej na zlecenie Zamawiającego, łącznie z adresem placówki, do której trafia materiał pobrany w siedzibie Zamawiającego. Podmioty zewnętrzne świadczące takie usługi, mogą posługiwać się różnymi systemami w zależności od lokalizacji Laboratoriów.	Badania mikrobiologiczne są wykonywane przez Laboratorium Medyczne Bruss, Gdynia, ul. Powstania Styczniowego 9b: - sprzęt zabezpiecza Wykonawca - system bactec.
51	Dotyczy pakietu 11. - Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy– L.p. 14: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie uchwytów jednorazowych, pakowanych w 1 karton, składający się z 4 worków po 250 szt., łącznie 1000 szt. Uchwyty nie posiadają terminu ważności.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
52	Dotyczy pakietu 11. – pkt. VI 1. SWZ, Załącznika nr 4 do SWZ – Projekt Umowy – § 1. ust.1 oraz Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy– L.p. 5: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbek do koagulologii z terminem ważności nie krótszym niż 3 miesiące, ze względu na charakter i specyfikę dodatku – cytrynianu.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
53	Prosimy Zamawiającego w pakiecie 2, pozycja 4 wymaga: Kaniuli dożylny dla noworodków o średnicy 0,7mm i długości 19mm, przepływ min. 20 ml/ min, bez dodatkowego portu iniekcyjnego, 6 pasków radiocieniujących. Wykonana z poliuretanu, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji, z zabezpieczeniem igły w postaci plastikowej osłonki zapobiegającej zakłuciu. Kaniula posiadająca skrzydełka, umożliwiająca mocowanie kaniuli. Rozmiar 24G x 19 mm. Opakowanie 30 sztuk, co zgodnie z zamawianą ilością 120 szt ułatwia przeliczanie.	TAK, Zamawiający wymaga.
54	Czy Zamawiający w pakiecie 2, pozycja 5 wymaga bezpiecznej kaniuli dożylny wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty).Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Kaniula posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Opakowanie 50szt. Rozmiar 0,9-22 G dł. 25 mm, przepływ 42 ml/min	Zamawiający dopuszcza zwiększony przepływ.
55	Czy Zamawiający w pakiecie 2, pozycja 6 wymaga bezpiecznej kaniuli dożylny wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty).Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Kaniula posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie	Zamawiający dopuszcza zwiększony przepływ.



	potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Opakowanie 50szt. Rozmiar 1,1-20 G dł. 32 mm, przepływ 67 ml/min.	
56	Czy Zamawiający w pakiecie 2, pozycja 7 wymaga bezpiecznej kaniuli dożylnnej wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty). Posiadająca dodatkowo, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachlapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Kaniula posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Op. 50 szt. 18Gx1,3mm, długość 32mm i 45mm; przepływ 103ml/min	Zamawiający dopuszcza zwiększony przepływ.
57	Czy Zamawiający w pakiecie 2, pozycja 8 wymaga kaniuli dożylnnej, bezpieczna- sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru i daty ważności na opakowaniu jednostkowym. Wykonane z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji (badania kliniczne). Hypoalergiczne, termoplastyczne, odporne na zginanie (tzw. pamięć kształtu) z samodomykającym się portem iniekcyjnym oraz zastawką bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, elastyczne skrzydełko ułatwiające bezpieczne mocowanie widoczne w rtg, konstrukcja kaniul eliminująca ryzyko ekspozycji na krew podczas kaniulacji naczyń. Posiadające plastikową osłonkę z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachlapaniu krwią, która w pełni zamyka ostrze i światło igły, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Op. 50 szt. 20Gx1,5mm, długość 45mm; przepływ 133 ml/min	NIE, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na za mały przepływ.
58	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 2, pozycja 10 igły tępej 18G 1,2 x 40 mm oraz 18 G 1,2 x 25 mm. Ostrze ściętę pod kątem 40 stopni. Reszta parametrów zgodnie z SWZ.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
59	Prosimy Zamawiającego w pakiecie 2, pozycja 11 o wyłączenie lub przeniesienie do innego pakietu pozycji igły 29 G 12,7mm x 0,33mm lub umożliwienie złożenie oferty z jej pominięciem. W świetle aktualnych badań klinicznych nie ma zasadności co do stosowania tak długich igieł, ponieważ stosowanie ich zwiększa niebezpieczeństwo wlewów domięśniowych.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
60	Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 13 poz. 1 do osobnego bądź innego pakietu, co umożliwi złożenie korzystnej cenowo oferty na strzykawkę z solą fizjologiczną zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
61	Czy Zamawiający w pakiecie 13, pozycja 2 wymaga: Strzykawka do przepłukiwania fabrycznie napełniona izotonicznym roztworem 0.9% NaCl o poj. 10 ml. do procedur aseptycznych SP – sterylna zawartość. Skala oraz wypełnienie odpowiadająca nominalnej pojemności strzykawki. Strzykawka ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce 10 ml. Graficzne oznaczenie strefy sterylnej na korpusie strzykawki. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający przypadkowe wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania. Kliknięcie potwierdza odblokowanie tłoka przed użyciem. Tłok wykonany z polipropylenu, prosty na całej długości (bez przewężeń). Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika potwierdzony zerowy refluks. Strzykawka wyposażona w długi minimum 2cm korek zamykający, umożliwiający odpowietrzenie strzykawki bez konieczności całkowitego ściągania korka, który posiada gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III. Okres stabilności roztworu oraz ważności produktu 3 lata. Nie zawiera BPA, LATEXU, DEHP, PVC. Sterylizowana parowo-opakowanie foliowe.12. Data ważności i na produkcie (bez opakowania) .Ilość sztuk w opakowaniu 30.	Zamawiający oczekuje strzykawki SP.



62	Czy Zamawiający w pakiecie 13, pozycja 2 oczekuje strzykawki SP, czyli strzykawki z solą, sterylnej wewnątrz, czy XS, czyli strzykawki z solą sterylnej zarówno wewnątrz, jak i na zewnątrz?	Zamawiający oczekuje strzykawki SP sterylnej wewnątrz.
63	Pakiet nr 4, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści nożyczki jałowe? Pozostałe zgodnie z wymogami.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
64	Pakiet nr 4, poz. 1-10: Czy Zamawiający wymaga dla narzędzi opakowania typu dispenser które umożliwia pojedyncze wyjmowanie narzędzi oraz zabezpiecza pozostałe w opakowaniu narzędzia?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
65	Pakiet 8, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów w rozm. M, L, XL i XXL?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
66	Pakiet 8, poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepek w formie beretu?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
67	Pakiet 8, poz. 4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania prześcieradeł o gramaturze min. 35g/m ² ? Taki zestaw jest obecnie do Państwa dostarczany.	Zamawiający nie ma wymagań w tym zakresie.
68	Pakiet 8, poz. 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pean 14cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
69	Pakiet 8, poz. 10: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania opakowania typu twarde blister? Taki zestaw jest obecnie do Państwa dostarczany. W przypadku zaoferowania zestawów w innym rodzaju opakowania np. torebka papier folia, Zamawiający powinien wymagać zaoferowania zestawu gdzie dodatkowo w składzie jest miska nerkowata oraz pojemnik do dezynfekcji - gdyż taką funkcję pełni opakowanie typu twarde blister.	TAK, Zamawiający wymaga opakowania typu twarde blister.
70	Pakiet 9, poz. 2: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kremu w którego składzie jest arginina? Precyzyjne określenie składu to także dokładne określenie jakie działanie ma posiadać krem.	Zamawiający dopuszcza krem z wymienionym w pytaniu składnikiem.
71	Pakiet 10, poz. 1-4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek z podwójnym czarnym nadrukiem rozpluwającym się pod wpływem cieczy oraz żółtym klejowym zmieniającym barwę na zieloną pod wpływem cieczy?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
72	Pakiet 10, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki posiadające dwie pary przylepcorzepów bez elementu elastycznego pomiędzy przylepcem a powierzchnią pieluchy?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
73	Pakiet 10, poz. 1-4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek z osłonkami bocznymi wzdłuż wkładu chłonnego skierowanymi na zewnątrz?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
74	Pakiet 10, poz. 3-4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.	TAK, Zamawiający wymaga.
75	Do projektu umowy: Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony? Odpowiedź na powyższe pytanie jest niezbędna do kalkulacji oferowanej ceny.	Zgodnie z §1 ust. 2 Projektu umowy – załącznik nr 4 do SWZ - Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszej ilości towaru niż podane w Formularzu cenowym, jednak nie mniej niż 80%.
76	Do projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawy odbywały się do godz. 15:00? (dot. §3 ust. 3)?	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
77	Do projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej, o której mowa w §6 ust. 1 do 0,5%?	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.



78	Do projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna za odstąpienie lub rozwiązanie umowy naliczana była od jej niezrealizowanej wartości?	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
79	Pakiet nr 12 poz. 5 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby resuscytator posiadał zintegrowany pasek? Specjalna konstrukcja i powierzchnia worka same w sobie zapewniają pewny chwyt i komfortowe stosowanie.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
80	Pakiet nr 12 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści zawór bezpieczeństwa 60 cm H2O?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
81	Pakiet nr 12 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści objętość worka 1650 ml? tak	TAK, Zamawiający dopuszcza.
82	Pakiet nr 12 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści objętość rezerwuaru tlenu 2000 ml? tak	TAK, Zamawiający dopuszcza.
83	Pakiet nr 12 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści objętość worka 600 ml? tak	TAK, Zamawiający dopuszcza.
84	Pakiet nr 12 poz. 6 Prosimy o doprecyzowanie jakiego resuscytatora wymaga Zamawiający, gdyż w opisie wskazuje „resuscytator silikonowy”, a potem „wszystkie części resuscytatora wykonane z PCV”.	Zamawiający na ma myśli resuscytator silikonowy.
85	Pakiet nr 15 poz. 1 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje w tej pozycji rękojeści do laryngoskopów?	TAK, Zamawiający oczekuje w tej pozycji rękojeści do laryngoskopów.
86	Pakiet nr 15 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czyste?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
87	Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A 350g, co odpowiada objętości 200 ml?	Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania z przeliczeniem ilości opakowań, w zaokrągleniu do pełnego opakowania.

Wykonała: Dorota Achcińska
Dział Zamówień Publicznych
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl
tel. 58 52 47 518