



**Ortopedyczno - Rehabilitacyjny Szpital Kliniczny
im. Wiktora Degi Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu**



ul. 28 Czerwca 1956r. 135/147
61-545 Poznań
tel. 61 83 10 331/132
fax 61 83 34 421
orsk@orsk.pl
<https://orsk.pl>

znak sprawy: O-RSK.SZP.12.18.(APT/10).2023.K.K.

Poznań, dnia 13 kwietnia 2023 r.

Strona internetowa prowadzonego postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „**DOSTAWA JEDNORAZOWYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH „1”** nr rejestru: **SZP/APT/10/2023.**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ NR 4

W związku z zapytaniem dotyczącym treści Specyfikacji Warunków Zamówienia złożonym przez Wykonawcę, Zamawiający tj.: Ortopedyczno-Rehabilitacyjny Szpital Kliniczny im. Wiktora Degi Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022. poz. 1710 ze zm.) udziela wyjaśnień na zadane pytania.

Pytanie nr 1

Część nr 3, poz. 8

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. W takim przypadku Wykonawca musi dokładnie przeliczyć i podać ilość, zgodnie z wymaganą ilością wskazaną przez Zamawiającego.

Pytanie nr 2

Część nr 3, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 15x20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Część nr 5, poz. 1-7

Czy Zamawiający dopuści maskę o kształcie jak na zdjęciu:



Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Część nr 5, poz. 30-42

Czy Zamawiający dopuści rurkę bez nazwy producenta, spełniającą pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Część nr 5, poz. 43-54

Czy Zamawiający dopuści rurkę bez nazwy producenta, spełniającą pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

Część nr 5, poz. 55-62

Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z wysokiej jakości polietylenu (PE) pozbawionego PCV oraz ftalanów w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Część nr 5, poz. 66-72

Czy Zamawiający dopuści cewniki z nieprzeźroczystym konektorem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 8

Część nr 5, poz. 73-78

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o długości 105cm spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9

Część nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego pcv bez zawartości ftalanó1)w o długości 55mm w części przeźroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Część nr 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego pcv bez zawartości ftalanó2) w o długości 50mm±5mm w części przeźroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Część nr 6, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego pev bez zawartości ftalanó3)w o długości 90mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Część nr 6, poz. 9-10

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze o długości 1,5m?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13

Część nr 9, poz. 1

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. Pokryty hydrofilną włókniną o gramaturze 15g/m² na całej powierzchni. Wkład chłonny o gramaturze 126g/m² z superabsorbentem. Warstwa spodnia o gramaturze 70g/m² wykonana z włókniny polipropylenowej wzmocnionej foli. Waga podkładu około 295 g.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

Część nr 9, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. W takim przypadku Wykonawca musi dokładnie przeliczyć i podać ilość, zgodnie z wymaganą ilością wskazaną przez Zamawiającego.

Pytanie nr 15

Część nr 9, poz. 2

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 wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Część nr 9, poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. W takim przypadku Wykonawca musi dokładnie przeliczyć i podać ilość, zgodnie z wymaganą ilością wskazaną przez Zamawiającego.

Pytanie nr 17

Część nr 11, poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'30szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. W takim przypadku Wykonawca musi dokładnie przeliczyć i podać ilość, zgodnie z wymaganą ilością wskazaną przez Zamawiającego.

Pytanie nr 18

Część nr 12, poz. 1,3-4

Czy Zamawiający dopuści igły o długości 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Część nr 12, poz. 2,5

Czy Zamawiający dopuści igły o długości 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Część nr 4

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia raportu walidacji procesu sterylizacji oferowanych wyrobów jałowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga przedstawienia raportu walidacji procesu sterylizacji oferowanych wyrobów jałowych.

Pytanie nr 21

Część nr 4

Czy Zamawiający wymaga aby kompresy były klasyfikowane w regule 7 klasie IIa?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

Część nr 4, poz. 1-10

Czy Zamawiający wymaga kompresów o minimalnej gramaturze:

- 10 x 10 cm - 2,11 g
- 7,5 x 7,5 cm - 1,24 g
- 5 x 5 cm - 0,59 g?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23

Część nr 4, poz. 8-11

Czy Zamawiający potwierdza, że wymóg „opakowanie bezpośrednio typu papier-folia” nie dotyczy pozycji 8-11, czyli produktów niejałowych? Produkty niejałowe takie jak kompresy i gaza standardowo pakowane są w opakowania papierowe, ponieważ opakowania papier-folia służą do sterylizacji, a następnie zachowania jałowości produktów wysterylizowanych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej w § 5 ust. 1 punkt 1) do 0,5% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 5 ust. 1 punkt 1) wzoru umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę i podtrzymuje postanowienia zawarte w projekcie umowy.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający zgadza się na wykreślenie słów „nie mniej jednak niż 100,00 zł” w § 5 ust. 1 punkt 1)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę i podtrzymuje postanowienia zawarte w projekcie umowy

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej w § 5 ust. 1 punkt 2) do 0,5% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 5 ust. 1 punkt 2) wzoru umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę i podtrzymuje postanowienia zawarte w projekcie umowy.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający zgadza się na wykreślenie słów „nie mniej jednak niż 100,00 zł” w § 5 ust. 1 punkt 2)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę i podtrzymuje postanowienia zawarte w projekcie umowy.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary w §5, ust, 1, punkt 3) z 20% do 10%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę i podtrzymuje postanowienia zawarte w projekcie umowy.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 punkt 3) wzoru umowy wyrażenie „20% wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 lit. a) Umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „20% niezrealizowanej wartości umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę i podtrzymuje postanowienia zawarte w projekcie umowy.

Pytanie nr 30

Część nr 4, poz. 1-11

Czy zamawiający dopuści brzegi podwijane z dwóch stron?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31

Część nr 4, poz. 1-7

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32

Część nr 4, poz. 8-11

Z dniem wejścia w życie ustawy MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszeregowane do klasy I reg. 4?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Część nr 5, poz. 63

Czy zamawiający dopuści długość cewnika/ drenu 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 34

Część nr 5, poz. 63-65

Czy zamawiający wydzieli poz.63-65 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 wyraża zgody na wydzielenie wskazanych pozycji do osobnej części.

Pytanie nr 35

Część nr 5, poz. 118-125

Czy zamawiający wydzieli poz.118-125 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 wyraża zgody na wydzielenie wskazanych pozycji do osobnej części.

Pytanie nr 36

Część nr 6, poz. 1-3

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to 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 wyraża zgody na wydzielenie wskazanych pozycji do osobnej części.

Pytanie nr 37

Część nr 6, poz. 7-8

Czy zamawiający wydzieli poz.7-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanych pozycji do osobnej części. Jednocześnie Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na wycenę w części nr 6 poz. 7-8 za opakowanie handlowe 100 szt. przy równoczesnym poinformowaniu Zamawiającego o tym.

Pytanie nr 38

Część nr 6, poz. 12-13

Czy zamawiający wydzieli poz.12-13 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 wyraża zgody na wydzielenie wskazanych pozycji do osobnej części.

Pytanie nr 39

Część nr 6, poz. 7-8

Czy zamawiający dopuści strzykawki które nie są przeznaczone do stosowania z lipidami? Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg zgodności z lipidami. Zamawiający dopuszcza skalę rozszerzoną 50/60 ml.

Pytanie nr 40

Część nr 6, poz. 1-2

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

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?

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.

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

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41

Część nr 6, poz. 3

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

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?

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

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.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42

Część nr 6, poz. 1-3

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga tego typu opakowania, ale dopuszcza.

Pytanie nr 43

Część nr 3, pozycja 1,3,4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków bez zaokrąglonych rogów, pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44

Część nr 3, pozycja 1,2,3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków pakowanych po max 100 szt., pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. W takim przypadku Wykonawca musi dokładnie przeliczyć i podać ilość, zgodnie z wymaganą ilością wskazaną przez Zamawiającego.

Pytanie nr 45**Część 3, pozycja 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne opatrunku do mocowania kaniuli 6x8 cm wykonany z miękkiej włókniny z opatrunkiem chłonnym w miejscu wkłucia oraz z dodatkową podkładką pod skrzydełka kaniuli. Trójstopniowy sposób aplikacji zapewniający dobre przyleganie do skóry i stabilne mocowanie kaniuli. Warstwa przylepna pokryta hypoalergicznym klejem akrylowym. Opakowanie jednostkowe z papieru silikonowanego zawiera instrukcje zakładania. Opakowanie zbiorcze karton 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 46**Część 6, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do *przetaczania płynów infuzyjnych* z igłą biorczą dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo, co uniemożliwia wysuwanie się przyrządów z pojemników i wypływ z miejsca połączenia oraz umożliwia szybkie opróżnienie pojemnika z płynem i wstępne wypełnienie komory

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47**Część 6, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48**Część 6, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 49**Część 6, poz. 2 i 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do *przetaczania* ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50

Część 6, poz. 7 i 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę 50/60ml

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51

Część 6, poz. 10 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje przedłużaczy do pomp bursztynowych – transparentnych - co zapewnia dobrą widoczność drogi płynu

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52

Część 6, poz. 15 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego z drenem 2,9 x 4,1 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53

Część 9, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety okrywającej pacjenta: jednorazowa, niesterylna serweta wykonana z poliestru o gramaturze 80g/m². Wymiary 102x152 (+/- 3) cm, może służyć do przenoszenia pacjenta, wytrzymałość do 200 kg. Trwały i przyjemny w dotyku materiał poprawia komfort użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wymiary 102x152 (+/-3 cm) i wytrzymałość do 200kg.

Pytanie nr 54

Część 9, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu ochronnego na stół operacyjny serweta ochronna na stół operacyjny pięciowarstwowa z rdzeniem chłonnym. Rdzeń chłonny z wyraźnym pikowanym wzorem ułatwiającym rozprowadzanie wilgoci. Wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej warstwy środkowej z SAP i spodniej pełnobarierowej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Gramatura podstawowa: 150 g/m² (+/- 10%). Wymiary: 102 x 230cm, rdzeń chłonny otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu. Chłonność min. 3750 (zg. ISO 9073-6), wskaźnik chłonności min. 2490 %

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego

Dokument podpisany elektronicznie

Opracowała: K. Kubiak
Sporządzono w 1 egzemplarzu
1 egz. strona internetowa prowadzonego postępowania /aa