



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ
ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W PRZASNYSZU**

ISO 9001
BUREAU VERITAS
Certification
N°PL10000591P



06-300 Przasnysz, ul. Sadowa 9, centrala tel. 29 753 43 00, sekretariat 29 753 43 18, fax 29 753 43 80

NIP 761-13-33-881 REGON 000302480
www.szpitalprzasnysz.pl sekretariat@szpitalprzasnysz.pl

BDO: 000110316

SPZZOZ.ZP/40/2024

Przasnysz, dnia 26.09.2024 r

**Do wszystkich,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: przetargu na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SPZZOZ w Przasnysz.

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Przasnysz udziela odpowiedzi.

Pyt. 1

Pakiet 13 poz.6

Prosimy o dopuszczenie w poz. 6 papieru kompatybilnego do videoprintera Mitsubishi ze względu na zmianę klasyfikacji tego papieru przez producenta firmę Mitsubishi.

Papiery kompatybilne do Mitsubishi będą zakwalifikowane jako wyrób medyczny i będą objęte (w przeciwieństwie do oryginalnych papierów producenta Mitsubishi) 8% stawką Vat,

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 2

Pakiet 13 poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru kompatybilnego innego producenta niż Sony, z powodzeniem stosowanego w wielu jednostkach szpitalnych.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 3

Pakiet nr 13 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie papieru o wymiarach 210x150x200 dedykowanego do aparatu BTL 8.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 4

Pakiet nr 13 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie papieru o wymiarach 210x150x332 dedykowanego do aparatu BTL 8.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 5

Pakiet nr 13 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru z nadrukiem o wymiarach 80x25 z odpowiednim przeliczeniem na 4 szt.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 6

Pakiet nr 13 poz. 16

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o wymiarach 152x90x160 z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 66 szt.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 7

Pakiet nr 13 poz. 20-23

Prosimy o dopuszczenie możliwości podania ceny za op. – 50 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 8

Pakiet nr 13 poz. 20-23

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto do 4 miejsc po przecinku.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 9

Pakiet nr 13 poz. 21

Prosimy o dopuszczenie elektrody prostokątnej o wymiarach 44x30 mm, w pozostałych parametrach bez zmian.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 10

Pakiet 6 poz 3

Czy zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL 1,5 przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 11

Pakiet 6 poz 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic z teksturą na czubkach palców?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 1 dopuści sterylną rurkę tracheostomijną z mankietem typu Soft-Seal (bez regulacji położenia kołnierza), z termoplastycznego PCW, widoczną w RTG, z elastycznym kołnierzem, z samoblokującym się mandrynem z otworem na prowadnicę Seldingera, z wbudowanym drenem do odsysania z nad mankietu. Rurka z regulacją kołnierza jest wskazana w pozycji 7 pakietu.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 13

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 1 dopuści sterylną rurkę tracheostomijną z regulowanym położeniem kołnierza, z termoplastycznego PCW i silikonowaną, ze standardowym mankietem niskociśnieniowym, balonik kontrolny z rozmiarem rurki, linia Rtg na całej długości rurki, przezroczysty kołnierz, w zestawie tasiemki mocujące.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 14

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 2 dopuści prowadnicę o długości 67,3 cm lub 69,3 cm (do wyboru przez Zamawiającego); spełniającą pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 15

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 9 dopuści dren z trokarem tępym posiadający otwory ssące boczne (bez otworu końcowego tj. z zamkniętym zakończeniem); spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 16

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 13 dopuści zestaw do punkcji i drenażu jamy opłucnowej i otrzewnej metodą Seldingera o składzie: bezpieczna igła Veressa ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej) i pozwalającej na wprowadzenie prowadnicy Seldingera; przezskórny cewnik prosty 9CH lub 12CH (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszkań niskociśnieniowych etc.); prowadnica Seldingera pozwalająca na precyzyjną kontrolę przy pozycjonowaniu cewnika; strzykawka luer lock 30 ml, worek do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; skalpel; łącznik luer-lock/stożkowy do systemu drenażowego, linia do przedłużenia cewnika o długości 50 cm (montowana pomiędzy układem zastawek, a cewnikiem); zacisk nożyczkowy; mocowanie cewnika do skóry pacjenta (do przyszycia). Zestaw jednorazowy, sterylny, zapakowany na tace (blister).

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 17

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 18 dopuści zestaw bez płynu do wstępnego wypełnienia; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 18

Pytania do pakietu 33

Pytanie 1 Zgodnie z motywem drugim preambuły dyrektywy 2004/18/WE Udzielanie zamówień przez podmiot prawa publicznego jakim jest szpital w Przasnyszu, który podlega poszanowaniu zasad traktatu, a w szczególności zasady równego traktowania, zasada niedyskryminacji, oraz zasada przejrzystości. W przypadku pakietu 33 wskazane jest zachowanie wspólnotowych przepisów koordynujących procedury udzielania takich zamówień dla postępowania numer SPZZOZ.ZP/40/2024, które będą oparte na tych zasadach w sposób umożliwiający ich skuteczne wdrożenie oraz zapewniający otwarcie zamówień publicznych na konkurencję.

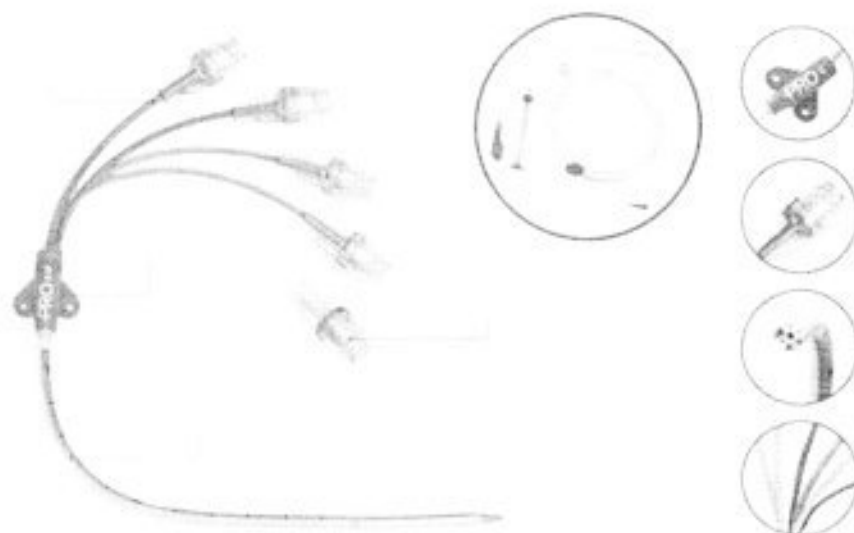
W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o skoordynowanie pakietu 33 zgodnie z wymienionymi powyżej regulami i zasadami oraz innymi regulami traktatu dotyczącymi zamówień publicznych i prosimy o wyjaśnienie dotyczące pakietu zawierającego produkty nietożsame, takie jak np. cewniki pośrednie, cewniki centralne, igła, Zestaw zamknięte, cewniki nakluwając itp.

Zgodnie z zasadami, w pakiecie powinna występować jedność zamówienia i konieczność użycia produktów w tym samym czasie, by uzyskać podobieństwo przedmiotowo - funkcjonalne zamówienia. W tym przypadku nie mamy do czynienia z jednym zamówieniem, a wartość tak określonego zamówienia nie należało szacować łącznie. Jeśli poszczególne części w pakiecie mogą być wykonane przez różnych wykonawców, a produkty w nim zawarte nie mają tożsamości funkcjonalno-przedmiotowej do wykorzystania w tym samym czasie, to zgodnie z przepisami, pomimo że przedmiot zamówienia Zamawiający zakwalifikował do tego samego ogólnego kodu CPV, mamy do czynienia z kilkoma niezależnymi od siebie zamówieniami, których wartość powinna być szacowana odrębnie. Zamawiający, budując opis przedmiotu zamówienia w sposób uniemożliwiający składanie konkurencyjnych ofert, unika stosowania odpowiednich przepisów i tworzy jedno wspólne zamówienie, zamiast odrębnych zamówień. W pakiecie 33 nie zachodzi kryterium tożsamości czasowej i podobieństwa przedmiotowego oraz funkcjonalnego zamówienia. W związku z powyższym, prosimy o wdrożenie działania naprawczego w celu przeprowadzenia oceny, czy jest to faktycznie jedno zamówienie czy kilka niezależnych zamówień. Prosimy o usunięcie nieprawidłowości, poprzez usunięcie z pakietu zawierającego produkty nietożsame oraz usunięcie z opisu zawiera również szereg oznaczeń patentowych np.: np. Agion, BLS, X.R.O. cewnik (PE) lub zastąpienie oznaczeń technicznych opisem funkcjonalno - użytkowym. Takie działania Zamawiającego umożliwią składania oferty innym wykonawcom. Posługując się ww. kryteriami prosimy o analizę tego konkretnego przypadku i stworzenie pakietu 33 dla produktów tożsamyh, które faktycznie należało oszacować łącznie.

Pytanie 2 do pozycji 9 i 10 Związku z opisem przedmiotu zamówienia można zauważyć, że kabel EKG do lokalizacji położenia cewnika jest dedykowany dla konkretnego urządzenia, w posiadaniu które zapewne jest Zamawiający. Wiedząc, że przewód ten jest charakterystyczny dla konkretnego urządzenia i może zostać dostarczony przez producenta tego urządzenia, prosimy o dopuszczenie cennika bez przewodu podłączeniowego EKG i wykreślenie z opisu przedmiotu tego przewodu EKG, który jest specyficzny dla konkretnego urządzenia. Ponadto system lokalizacji końcówki cewnika przy użyciu EKG wg zapewnień producent tych urządzeń na stronach www. można używać z dowolnym cewnikiem CVC i pozostawienie wymogu dostarczenia takiego kabla stanowi ograniczenie konkurencji co jest niezgodne z art. art 305 KK &1 (po nowelizacji z dn. 1 X 2023) i art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP.

Pytanie 3 Jeśli Zamawiający stworzy osobny pakiet na cewniki centralne lub umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w części 33, to czy w pozycji 9 i 10 dopuści cewniki centralne, z możliwością potwierdzenia lokalizacji końcówki za pomocą przewodu EKG przymocowanego do końca prowadnicy, kompatybilnej z dowolnym kablem EKG. Cewniki posiadające innowacyjne rozwiązanie jakim jest laminarny przepływ. Cewniki zawierające najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność,

niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą 18G x 7,0 cm, motylek mocujący skalpel nr 11, rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawka 5 ml z końcówką luer. Prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczaniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigłowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyniowy. Innowacyjna technologia cewników



Dla poz. 9 cewnik dwukanałowy 7,5 Fr długość 15 lub 20 cm, kanały 14/18 G

Dla poz. 10 cewnik trzykanałowy 7,5 Fr długość 15 lub 20 cm, kanały 14/18/18 G

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SWZ bez zmian. Określenie przedmiotu zamówienia jest zarazem obowiązkiem jak i uprawnieniem Zamawiającego. Jego określenie w sposób obiektywny, z zachowaniem zasad ustawowych, nie jest jednoznaczne z koniecznością zdolności realizacji zamówienia przez wszystkie podmioty działające na rynku w danej branży. Zamawiający na podstawie posiadanej wiedzy medycznej przez pracowników Zamawiającego dokonał wyboru asortymentu podyktowanego potrzebami Zamawiającego oraz najlepszą dostępną obecnie wiedzą w zakresie wyboru wyrobów medycznych do konkretnych procedur medycznych. To, że dany wykonawca nie może dostarczyć wymaganego przez zamawiającego produktu, nie oznacza, że inni wykonawcy nie mogą złożyć oferty i zrealizować zamówienia. Warunki wyspecyfikowane z SWZ nie są warunkami sztucznymi lecz odzwierciedlają rzeczywiste potrzeby Zamawiającego. Potrzeby Wykonawcy, który chce uzyskać zamówienie publiczne nie mogą stanowić podstawy do działań zamierzających do wymuszenia na Zamawiającym warunków i parametrów opisywanego jak wyżej przedmiotu zamówienia, które w efekcie nie jest w stanie zaspokoić potrzeb zamawiającego. Celem wykonawcy jest tylko sprzedaż danego produktu, zaś celem Zamawiającego uzyskanie przedmiotu zamówienia zgodnego z jego potrzebami, przy określeniu którego kieruje się swoją wiedzą i doświadczeniem w trosce o dobro i życie pacjenta, aby móc zagwarantować mu optymalną opiekę i wysoki standard leczenia. Zamawiający ma obowiązek i powinność zaopatrywania się w sprzęt najwyższej klasy, zgodnie ze swoimi potrzebami i nie może dostosować SWZ do warunków technicznych wygodnych dla poszczególnych wykonawców obniżając wymagania w odniesieniu do swoich potrzeb. Zamawiający ma prawo wyboru produktów z grona podmiotów działających na rynku, a nie dopuszczone do zakupu tego co zostanie mu zaoferowane. Zamawiający nie może dostosować SWZ do warunków

wygodnych do poszczególnych wykonawców obniżając wymagania w odniesieniu do swoich potrzeb.

Pyt. 19

Pytania do pakietu 32

Pytanie 1 Opis przedmiotu zamówienia jest zbyt ogólny czy Zamawiający może doprecyzować, czy oczekuje cewników krótkoterminowych – ostrych, czy cewników długoterminowych- permanentnych?

Odp. Zamawiający oczekuje cewniki krótkoterminowe ostre.

Pytanie 2 Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny wykonany w technologii typu ENDEXO (polimer wieszany w poliuretan) – materiał odporny na odkładanie się skrzeplin? Cewnik o długości 20 i 24cm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3 Czy Zamawiający dopuści cewnik czasowy- krótkoterminowy do hemodializy wykonany z termoaktywnego poliuretanu co umożliwi składanie ofert większej ilości wykonawców, cewnik o długości 20 i 24cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 20

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy w pakiecie 22 Zamawiający poprzez zapis iż, wyrób ma być kompatybilny z pistoletem do wykonywania biopsji stercza Pro-Mag Ultra Automatic Biopsy Instrument w celu zachowania pełnej kompatybilności wymaga zaferowania oryginalnych igieł wyprodukowanych przez producenta pistoletu Promag

Odp. Zamawiający wymaga oryginalnych igieł wyprodukowanych przez producenta pistoletu Promag.

Pyt. 21

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 32 - Cewnik dializacyjny, dwuświatłowy, wysokoprzepływowy, do stosowania przez 30 dni, bez dodatkowego pokrycia. Długość: 20 cm, 24 cm.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 22

Pakiet 4 poz. 1,2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie drenów o długości 1,8m lub 2,1 m do wyboru przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza dreny o długości 2,1 m.

Pyt. 23

Pakiet 4 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Kanka Yankauer w rozmiarze CH 20 (końcówka do odsysania pola operacyjnego) z drenem o długości drenu 210 cm i średnicy wewnętrznej 24CH, sterylna

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 24

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania w poz. 1 Pakietu nr 7 wysokiej jakości rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, o grubościach: palec min. 0,22mm, dłoń min. 0,21mm, mankiet min. 0,16mm i długości min.295mm., o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 25

Czy Zamawiający Pakiecie 14 w pozycji 10 dopuści precyzyjny regulator przepływu – przyrząd do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych i lipidów, z regulacją prędkości przepływu w zakresie 5 ml/h – 250 ml/h?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 26

Pakiet 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści zaoferowanie poz. 1 igieł iniekcyjnych w rozmiarze 0,4x12mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 27

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści zaoferowanie poz. 2 igieł iniekcyjnych w rozmiarze 0,4x18mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 28

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści zaoferowanie poz. 14 igieł do pobierania leków z otworem bocznym w rozmiarze 1,2x40mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza

Pyt. 29

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści zaoferowanie poz. 15-20kaniul posiadających komorę z hydrofobową membraną zintegrowaną z koreczkiem luer lock gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się powyżej koreczka?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 30

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści zaoferowanie poz. 18 kaniul bezpiecznych w rozmiarze 1,1x32 mm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ

Pyt. 31

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści zaoferowanie poz. 19 kaniul bezpiecznych w rozmiarze 1,3x32 mm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ

Pyt. 32

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści zaoferowanie poz. 25 strzykawek 20 ml w opakowaniach x 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 33

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści zaoferowanie poz. 22-25 strzykawek w opakowaniach papier -folia ?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ

Pyt. 34

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 dopuści zestaw do iniekcji doszkliskowej zawierający:

- a. Obłożenie na stół 75 x 90 cm (+/- 2,5 cm) – 1 szt.;
- b. Obłożenie z otworem na oko o wymiarze 10 x 10 cm, otwór na oko nacięty, bez worka z przyklepcem o wymiarze 50 x 60 cm (+/- 2,5 cm) – 1 szt.;
- c. Jednorazową, metalową rozwórkę Baraquer – 1 szt.;
- d. Metalową miarkę(cyrkiel) czyli urządzenie do pomiaru odległości iniekcji do rąbka 3,5-4,0mm – 1 szt.;
- e. Papierosy zwane pałeczkami – 2 szt.?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 35

Zadanie 8, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski z osłoną na oczy pakowanej po 50 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 36

dotyczy pakietu nr 10

Czy zamawiający dopuści również błękit pakowany po 10 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 37

dotyczy pakietu nr 11 pozycji 1

Czy zamawiający dopuści również nóż 2,2 mm, ostrzony od góry?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 38

dotyczy pakietu nr 11 pozycji 2

Czy zamawiający dopuści również nóż 20 G zagięty pod kątem 45 stopni?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 39

Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 1 -4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu ? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 40

Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 1 - 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, która ułatwiają transport i magazynowanie a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 41

Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 1 - 4

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane pojemniki posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 42

Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 43

Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 29-32

Czy Zamawiający wymaga masek do podawania tlenu pozbawionych szkodliwych ftalanów?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 44

Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 0,45x16 ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 45

Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 0,40x18 ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 46

Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 22-25

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z podwójną kryzą zabezpieczającą tłok przed wypadnięciem z cylindra?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 47

Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 22-25

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z rozszerzoną skalą o min. 20% ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 48

Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 27-29

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 49

Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny z igłą wtopioną 0,33x12,7 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt. 50

Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 4-11

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania górnych dróg oddechowych bez ftalanów?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 51

Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 4-11

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania górnych dróg oddechowych widocznych w RTG ?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 52

Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania CH 12 o długości 60 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 53

Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 12-20

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer z trzema otworami w odcinku dystalnym ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 54

Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 21-29

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton w opakowaniu foliowym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 55

Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 38-47

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z plastikową zastawką?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 56

Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 63- 69

Czy Zamawiający dopuści dren Keher wykonany z lateksu naturalnego, długość ramion 20/40 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 57

Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kankę Yankauer (końcówka do odsysania pola operacyjnego) rozmiar CH21 x 250 mm z drenem 200 cm x 7 mm/ średnica wewnętrzna, sterylna?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 58

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 ma na myśli barwnik o pojemności 1 ml we fiolce czy w ampulkostrzykawce?

Odp. Zamawiający ma na myśli barwnik o pojemności 1 ml we fiolce.

Pyt. 59

Pakiet nr 1, pozycja 19 – Czy zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniu a'80, z przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 60

Pakiet nr 1, pozycja 19 – Czy zamawiający oczekuje kieliszków skalowanych, z funkcją pomiarową?

Odp. Zamawiający oczekuje kieliszków skalowanych, z funkcją pomiarową.

Pyt. 61

Pakiet nr 1, pozycja 20 – Czy zamawiający dopuści okularki w 3 rozmiarach: S (20-31cm); M (25-35cm); L (30-40cm)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 62

Pakiet nr 1, pozycja nr 25 – Czy zamawiający dopuści worek z przezroczystą tylną ścianką?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 63

Pakiet nr 4, pozycja nr 1-3 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 210cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 64

Pakiet nr 4, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści dren z obydwoma zakończeniami żeńskimi?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 65

Pakiet nr 4, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający oczekuje zatyczki na końcu drenu chroniącej przed zabrudzeniem?

Odp. Zamawiający nie oczekuje.

Pyt. 66

Pakiet nr 4, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści kankę w rozmiarze Ch21 x 270mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza

Pyt. 67

Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ McIntos; rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 (wszystkie rozmiary pochodzą od jednego producenta); wymiary łyżek w rozmiarach 3 i 4 odpowiednio (długość całkowita / długość robocza / szerokość końcówki dystalnej / szerokość łyżki od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej łyżki do końcówki światłowodu) dla rozm. 3 (135 mm / 107 mm / 12 mm / 16 mm / 47 mm); dla rozm. 4 (155 mm / 127 mm / 12 mm / 16 mm / 54 mm); nieodkształcając się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja); profil łyżek identyczny z profilem

łyżek wielorazowego użytku; mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376; światłowód nieosłonięty, wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło; średnica światłowodu 5 mm; zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione; mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulkowym w postaci 3 kulek stabilizujących; długość haka do mocowania łyżki do rękojeści 8 mm; stopka mocująca do rękojeści wykonana ze stopu metalu; wymiary stopki mocującej (wys. / szer. / gł. /) - 19 mm / 24 mm / 13 mm; wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu; na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do 3 lat; opakowanie foliowe; na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku angielskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta; produkt bez zawartości lateksu i DEHP?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 68

Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki z plastikowym mocowaniem?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 69

Pakiet nr 15, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „Możliwość stosowania rękojeści w polu magnetycznym - potwierdzenie od producenta załączyć do oferty”?

Odp. Zamawiający odstępuje od wymogu.

Pyt. 70

Pakiet nr 15, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści równoważne maski anestetyczne o anatomicznym kształcie, wykonane z medycznego PCV, z nadmuchiwanym mankietem, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz opisowo na korpusie, natomiast cyfrowo na opakowaniu jednostkowym, komponenty produktu: maska, mankiety PCV, łącznik, haczyki - PC, w rozmiarach: 0 (biały) – objętość martwej przestrzeni 25ml, 1 (różowy) – objętość martwej przestrzeni 47ml, 2 (żółty) – objętość martwej przestrzeni 83ml, 3 (zielony) – objętość martwej przestrzeni 125ml, 4 (czerwony) – objętość martwej przestrzeni 195ml, 5 (niebieski) – objętość martwej przestrzeni 242ml, 6 (pomarańczowy) – objętość martwej przestrzeni 330ml, dla rozmiaru 0, 1 złącze 15mm żeńskie oraz dla rozmiaru 2 – 6 złącze 22mm żeńskie, produkt mikrobiologicznie czysty, bez zawartości ftalanów oraz lateksu, pakowany w opakowanie foliowe?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 71

Pakiet nr 15, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy CH24-CH25, pakowane w pojedyncze opakowanie papierowo-foliowe?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 72

Pakiet nr 15, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- 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 informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips 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 obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- 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
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dl. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dl. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 73

Pakiet nr 15, pozycja nr 8-9 – Czy zamawiający dopuści rury o długości 200cm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 74

Pakiet nr 15, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści opakowanie papierowo-foliowe?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 75

Pakiet nr 15, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z zatyczką zabezpieczającą port co2, nie kapturkiem?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 76

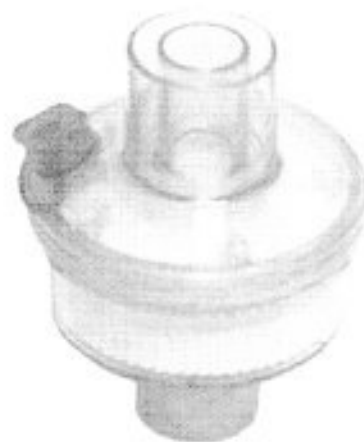
Pakiet nr 15, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z możliwością stosowania do 7 dni pod warunkiem wymiany filtra co 24h?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 77

Pakiet nr 15, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy 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
- **Jalowy:** tak



Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 78

Pakiet nr 15, pozycja nr 11-12 – Czy zamawiający dopuści maskę z rezerwuarem o pojemności 1000ml?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 79

Pakiet nr 15, pozycja nr 13 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy mankiet infuzyjny z manometrem w kształcie słupka/podłużny?



Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 80

Pakiet nr 15, pozycja nr 14 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy resuscytator dla noworodków, dzieci, dorosłych; w skład zestawu wchodzi: 1 maska, dren tlenowy i rezerwuuar tlenowy, wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na opakowaniu; objętość worka dla dorosłych 1650 ml, dla dzieci 550 ml, dla noworodków 280 ml; pojemności rezerwuuaru tlenowego: dorośli – 2000 ml, dzieci – 1600 ml, noworodki – 1600 ml; limit ciśnienia: dorośli – 60 cm H₂O, dzieci – 40 cm H₂O, noworodki – 40 cm H₂O; maski: dorośli – 5 (objętość martwej przestrzeni 242ml), dzieci – 2 (objętość martwej przestrzeni 83ml), noworodki – 1 (objętość martwej przestrzeni 47ml)?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 81

Pakiet nr 15, pozycja nr 17 – Czy zamawiający dopuści przewodnice do rurek intubacyjnych w rozmiarach:

- Ch06 o długości 255mm, dla rurek w rozmiarze 2,5mm – 4,5mm
- Ch10 o długości 340mm, dla rurek w rozmiarze 4,0mm – 6,0mm
- Ch12 o długości 340mm, dla rurek w rozmiarze 5,5mm – 6,5mm
- Ch14 o długości 340mm, dla rurek w rozmiarze 5,5mm – 10,0mm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 82

Pakiet nr 15, pozycja nr 22 - Czy zamawiający dopuści osłonę na oczy o parametrach: Gotowa do użycia całkowicie szczelna i bardzo lekka komora wilgotna zapewniająca pożądaną wilgotność rogówki. Idealna w przypadku operacji opadania lub zwiócenia powiek, leczeniu niedomykalności powiek, w celu ochrony pooperacyjnej w pełnym zakresie chirurgii oka. Hipoalergiczna warstwa samoprzylepna (mocująca) odpowiada wymogom delikatnej i wrażliwej skóry. Produkt sterylny, jednorazowego użytku. Wymiary: 11,5 x 8,1 cm (w najszerszym miejscu), okienko 6 x 3,8 (+/- 2 mm)?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 83

Pakiet nr 15, pozycja nr 23 - Czy Zamawiający dopuści system do 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 i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przyklepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 84

Pakiet nr 15, pozycja nr 25 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczoteczki do zębów z gąbką, z funkcją jednoczesnego szczotkowania, płukania oraz odsysania?

Odp. Zamawiający dopuszcza.



Pyt. 85

Pakiet nr 15, pozycja nr 25 - Czy Zamawiający dopuści gąbkę o parametrach:

- Pozwala na nawilżanie jamy ustnej pomiędzy szczotkowaniem
- Polecana przy wykorzystaniu żelu nawilżającego
- Miękka piankowa gąbka
- Długi uchwyt ułatwiający manipulację w obrębie jamy ustnej
- Wymiary: Długość całkowita 15,5 cm, część gąbkowa 2,5 cm
- Wykonana z polipropylenu
- Bez lateksu
- Pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 50 sztuk
- Wyrób medyczny klasy I

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 86

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,17mm+/-0,01, na dłoni 0,14mm+/-0,01, na mankiecie 0,11mm+/-0,01?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 87

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,22mm+/-0,02, na dłoni 0,19mm+/-0,01, na mankiecie 0,17mm+/-0,01?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 88

Pakiet 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice klasy Is?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 89

Pakiet 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 1,5?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 90

Pakiet 7, pozycja 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby rękawice były środkiem ochrony indywidualnej?

Odp. Zamawiający nie odstępkuje od wymogu.

Pyt. 91

Pakiet 8, pozycja 6

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 92

Pakiet 8, pozycja 8, 9

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 93

Pakiet 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 94

Pakiet 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 95

Pakiet 9, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści osłonę na kamerę w rozmiarze 14cm x 250cm lub 16cm x 250cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 96

Pakiet 1, pozycja 5-8

Czy Zamawiający dopuści ostrza z nazwą producenta i krajem na opakowaniu jednostkowym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 97

Pakiet 1, pozycja 9-12

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 98

Pakiet 1, pozycja 17

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 99

Pakiet 1, pozycja 19

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 100

Pakiet 1, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne dla niemowląt w 3 rozmiarach S, M, L obwodu głowy:

- 200-280 mm;

- 240-340 mm;

- 300-400 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 101

Pakiet 1, pozycja 21 - 24

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 102

Pakiet 1, pozycja 25

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 103

Pakiet 1, pozycja 26

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 104

Pakiet 1, pozycja 34

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 105

Pakiet 1, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'300szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 106

Pakiet 1, pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści stazy jednorazowe w rolce wykonane z rozciągliwego paska TPE, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 107

Pakiet 1, pozycja 38

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły przy pobieraniu krwi dostępnej w minimum 2 kolorach, np. z przeznaczeniem jednego z kolorów dla pacjentów seropozytywnych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 108

Pakiet 1, pozycja 39

Czy Zamawiający dopuści golarkę typu Gallant z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytą chromem? Wymiary ostrza wynoszą 0,8x3,6x0,01 cm, a rozmiar całkowitej golarzki 6,5x4,5cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 109

Pakiet 1, pozycja 39

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 110

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne w rozmiarze 0,45x16mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 111

Pakiet 2, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści igły iniecyjne w rozmiarze 0,9x40mm?

Odp. Zamawiający ni dopuszcza.

Pyt. 112

Pakiet 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków 1,2x40mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 113

Pakiet 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków 1,2x30mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 114

Pakiet 2, pozycja 15-20

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne o parametrach:

Posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie

osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem

Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut

Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG

Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru

Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką

Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia

Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g

Jednorazowego użytku

Nie zawiera lateksu

Nie zawiera ftalanów

Sterylizowana tlenkiem etylenu

Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 115

Pakiet 2, pozycja 15-20

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 116

Pakiet 2, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści kaniule 1,1(20G) x32mm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 117

Pakiet 2, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści kaniule 1,1(20G) x32mm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 118

Pakiet 2, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści kaniule 1,3(18G) x45mm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 119

Pakiet 2, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści igły do pena 0,25x6mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 120

Pakiet 2, pozycja 21

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 121

Pakiet 2, pozycja 22-25

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną nominalnie o 10%?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 122

Pakiet 2, pozycja 22-25

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane papier-folia?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 123

Pakiet 2, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 124

Pakiet 2, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z końcówką ściętą pod kątem 45°?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 125

Pakiet 2, pozycja 27, 28, 29

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 126

Pakiet 2, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny z niezintegrowaną, dopakowaną igłą (0,4x13mm)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 127

Pakiet 2, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 128

Pakiet 2, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści koreczki innego producenta niż kaniule w pełni kompatybilne?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 129

Pakiet 2, pozycja 31

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 130

Pakiet 2, pozycja 34-36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 pozycje 34-36 i utworzenie z nich odrębnego pakietu? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższych pozycji do odrębnego pakietu.

Pyt. 131

Pakiet 2, pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do pobierania leków z filtrem 0,1µm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 132

Pakiet 3, pozycja 12-20

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzer posiadające w odcinku dystalnym trzy otwory?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 133

Pakiet 3, pozycja 30-37

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemann posiadające powierzchnię standardową, przezroczystą ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 134

Pakiet 3, pozycja 48-49

Czy Zamawiający dopuści cewniki pooperacyjne 3-drożny z zakończeniem Dufour, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, z balonami o pojemności 50 – 80ml ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 135

Pakiet 3, pozycja 50

Czy Zamawiający dopuści cewniki pooperacyjne 3-drożny z zakończeniem Dufour, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, z balonami o pojemności 80 – 100ml ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 136

Pakiet 3, pozycja 53-61

Czy Zamawiający dopuści zglębniaki żołądkowe posiadające powierzchnię standardową, przezroczystą?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 137

Pakiet 3, pozycja 56, 57

Czy Zamawiający dopuści zglębniak o długości 1250mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 138

Pakiet 3, pozycja 63-69

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehr, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, o długości ramion 45 x 18cm, w opakowaniu podwójnym: opakowanie zewnętrzne: papier/folia, opakowanie wewnętrzne perforowana folia ?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 139

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn. / śr. zewn.) o długości 210cm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 140

Pakiet 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn. / śr. zewn.) o długości 210cm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 141

Pakiet 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 30 – 7,00 mm/10,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.) o długości 210cm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 142

Pakiet 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką CH21 3,90mm / 7,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.) i długości 260mm z drenem CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn. / śr. zewn.) o długości 210cm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 143

Pakiet 13, pozycja 4, 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę szkiełek za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 144

Pakiet 13, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści papier EKG do aparatu BTL 210mm x 150mm x 333 arkusze?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 145

Pakiet 13, pozycja 20-23

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 146

Pakiet 13, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści elektrody bez otoczki włókninowej wykonane z pianki PE?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 147

Pakiet 13, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści elektrody z żelazem stałym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 148

Pakiet 13, pozycja 24-26

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 149

Pakiet 13, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści wzierniki firmy Welch Allyn w rozmiarze 2,75mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 150

Pakiet 13, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści wzierniki firmy Welch Allyn w rozmiarze 4,25mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 151

Pakiet 31, pozycja 1

Czy Zamawiający może doprecyzować ze względu na różnicę w cenie ile sztuk igieł będzie wymagał Pencil Point a ile Quinckie?

Odp. Igły Pencil Point – 650 szt. Igły Quinckie – 50 szt.

Pyt. 152

Pakiet 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły Pencil Poin w rozmiarach: 22G, 24G, 26G, 27G?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 153

Pakiet nr 7 pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego :

Rękawice chirurgiczne lateksowe, bezpudrowe, jednorazowego użytku, jałowe, kolor naturalnego lateksu, powierzchnia zewnętrzna gładka z mikroteksturą, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, długość min. 290 mm, grubość na palcu 0,22 mm - 0,23 mm, grubość na dłoni 0,22+/-0,02 mm, grubość na mankiecie 0,15+/-0,02 mm, wykończenie mankietu: rolowany. Sterylizowane radiacyjnie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIA oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Zgodne z normami: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5. AQL 0,65. Informacje na opakowaniu w języku polskim.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 154

Pakiet nr 7 pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego :

Rękawice chirurgiczne lateksowe, bezpudrowe, jednorazowego użytku, jałowe, kolor naturalnego lateksu, powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem z mikroteksturą, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, długość min. 300 mm, grubość na palcu 0,22 mm +/-0,02 mm, grubość na dłoni 0,20+/- 0,02 mm, grubość na mankiecie 0,20+/-0,02 mm, wykończenie mankietu: prosty z opaską lepnią adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Sterylizowane radiacyjnie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIA oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Zgodne z normami: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5. AQL 0,65. Informacje na opakowaniu w języku polskim.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 155

Pakiet nr 7 pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego :

Rękawice chirurgiczne syntetyczne, pozbawione lateksu, z przeznaczeniem dla osób uczulonych na lateks, wykonane z polichloroprenu (neoprenu - syntetycznego kauczuku), bezpudrowe, jednorazowego użytku, jałowe, powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem z mikroteksturą, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, wykończenie mankietu: prosty z opaską lepnią adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Sterylizowane radiacyjnie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIA oraz środek ochrony

indywidualnej kategorii III. Zgodne z normami: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5 EN 421. AQL 0,65. Informacje na opakowaniu w języku polskim.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 156

Pakiet nr 7 pozycja nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego Rękawice chirurgiczne lateksowe, bezpudrowe, o przedłużonym mankiecie rolowanym do ochrony w trakcie zabiegów ginekologicznych i położniczych, jednorazowego użytku, jałowe, kolor naturalnego lateksu, powierzchnia zewnętrzna teksturowane palce i dłoń , powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, długość min. 400 mm. Sterylizowane radiacyjnie.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIA oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Zgodne z normami: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5. AQL 0,65. Informacje na opakowaniu w języku polskim.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 157

Pakiet 1, poz. 19,21-26,29-33,38

Czy zamawiający wydzieli poz. 19,21-26,29-33,38 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wydziela.

Pyt. 158

Pakiet 1, poz. 19

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 159

Pakiet 1, poz. 21-24,

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 160

Pakiet 1, poz. 25

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 161

Pakiet 2, poz. 30-31

Czy zamawiający wydzieli poz. 30-31 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wydziela.

Pyt. 162

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 163

Pakiet 5, poz. 32-34

Czy zamawiający wydzieli poz. 32-34 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wydziela.

Pyt. 164

Pakiet 5, poz. 32

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

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 165

Pakiet 5, poz. 32

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. 8,5 cm ?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 166

Pakiet 5, poz. 32

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

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 167

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.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 168

Pakiet 5, poz. 32

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?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 169

Pakiet 5, poz. 32

Czy zamawiający dopuści objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³)?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 170

Pakiet 5, poz. 33

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

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 171

Pakiet 5, poz. 32

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?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 172

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.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 173

Pakiet 5, poz. 32

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 (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 174

Pakiet 5, poz. 32

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 175

Pakiet 5, poz. 32

Czy zamawiający dopuści objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 176

Pakiet 5, poz. 34

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

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 177

Pakiet 5, poz. 34

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

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 178

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.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 179

Pakiet 5, poz. 34

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 (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 180

Pakiet 5, poz. 34

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 181

Pakiet 5, poz. 34

Czy zamawiający dopuści objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 182

Pakiet 8, poz. 6

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 183

Pakiet 8, poz. 1-6, 8

Czy zamawiający wydzieli poz.1-6,8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wydziela.

Pyt. 184

Pakiet 9, poz. 5

Czy zamawiający wydzieli poz.5 do osobnego pakietu lub przydzielenie pościeli do pakietu z wyrobami włókninowymi (czepki, maski, fartuchy), takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wydziela.

Pyt. 185

Pakiet 9, poz. 2-3

Czy zamawiający wydzieli poz.2-3 do osobnego pakietu na podkłady w roli, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru

Odp. Zamawiający nie wydziela.

Pyt. 186

Pakiet 9, poz. 3

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 50 cm x 40 m , z perforacją co 160 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze całkowitej 54 g/m²; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdieranie, gramatura bibuły: 36 ± 0,10 g/m² ; minimalna chłonność 160 g/m² ; grubość folii 13 ± 2 μm ,25 szt. na rolce, w kolorze niebieskim , zielonym i białym?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 187

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 188

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, dwuwarstwowy o wymiarach 50 cm x 50 cm, z perforacją co 50 cm, wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdieranie, gramatura bibuły: $24 \pm 0,10$ g/m²; minimalna chłonność 90 g/m²; grubość folii 15 ± 2 µm, 100 szt. na rolce?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 189

Pakiet 6, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie możliwości zaoferowania rękawic foliowych niebędących wyrobem medycznym, tj. zarejestrowanych na 23% stawce VAT.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 190

Pakiet 6, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic teksturowanych na końcach palców

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 191

Pakiet 7, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,20mm, dłoni 0,19mm, mankiecie 0,15mm, sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 192

Pakiet 7, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,19mm, dłoni 0,18mm, mankiecie 0,14mm

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 193

Pakiet 7, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,24mm, mankiecie 0,17mm

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 194

Pakiet 18, poz.1: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii zawierającego: kateter z końcówką Pigtail dł. 45 cm, zakończony lejkowatą nasadką kompatybilną z workiem na mocz, wykonany z poliuretanu, powierzchnia katetera silikonowana, przewodnik "J" 0.038" x 80 cm, igła wprowadzająca dwuczęściowa 18G x 20 cm, 2 rozszerzacze, o średnicy mniejszej od średnicy katetera, rozszerzacz z rozrywaną transparentną koszulką, o średnicy większej od średnicy katetera, strzykawka 10 ml LL, skalpel z długim uchwytem, opaska z kołnierzem mocującym.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 195

Pakiet 18, poz. 2: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów, z terminem do 4 tygodni, z przewodnikiem o dl. 150 cm, zamiast 125 cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 196

Pakiet 31: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły 20G wyłącznie z ostrzem Quincke, ponieważ igła o tej średnicy nie występuje z ostrzem pencil-point. Pozostałe parametry bez zmian - zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 197

Pakiet 31: Czy Zamawiający wymaga, żeby zestaw do znieczulenia podpajęczynówkowego zawierał: 1 – igłę podpajęczynówkową: 20G lub 22G lub 26G lub 27G, 2 - igłę prowadzącą: 20G/38 mm lub 22G/38 mm - dla igieł podpajęczynówkowych 26 i 27G.

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 198

Pakiet 5

Poz. 1

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta, prosimy o dopuszczenie: Sterylny system do pomiaru diurezy godzinowej. Dren dwuświatłowy długości 150 cm, łącznik do cewnika Foley z bezigłowym portem dostępu do pobierania próbek strzykawkami typu Luer i zastawką jednokierunkową chroniącą przed cofaniem się moczu do cewnika Foley'a. Dren na wejściu do komory pomiarowej zabezpieczony spiralą antyzalamaniową. Komora pomiarowa wyposażona w hydrofobowy filtr powietrza oraz zawór umożliwiający spuszczenie moczu z komory do worka, z workiem zbiorczym na mocz skalowanym numerycznie co 100 ml w zakresie od 100 do 2000 ml, wyposażonym w hydrofobowy filtr powietrza, jednokierunkową zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu do komory pomiarowej oraz zawór spustowy do opróżniania worka. Komora pomiarowa wyskalowana co 1 ml do objętości 40 ml, co 5 ml w zakresie objętości 40 – 90 ml i co 10 ml w zakresie 90 – 500 ml. System wyposażony w elastyczne paski oraz okrągły hak do zawieszenia systemu przy łóżku pacjenta. Bez lateksu i DEHP.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Poz. 3

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta, prosimy o dopuszczenie: fiksatora tylko w rozmiarze L.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Poz. 14

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający w tej pozycji oczekuje: Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 6 procedur o składzie:

2 osobne opakowania każde zawierające: 1 małą szczoteczkę do zębów z odsysaniem dla dzieci i dorosłych o małym otworze jamy ustnej, z 3 otworami ssącymi, o długości 14,1 cm, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, bez gąbki na górnej

powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i witaminą E oraz 1 okrągłą gąbkę aplikator o średnicy 12 mm 4 osobne opakowanie zawierające 1 okrągłą gąbkę z odsysaniem o średnicy 12 mm, z 2 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i witaminą E oraz 1 okrągłą gąbkę aplikator o średnicy 12 mm.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw posiada, uchwyt do yankauera, umożliwiający powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań.

Odp. Zamawiający oczekuje.

Pozycja 37

Prosimy o wyjaśnienie czy w tej pozycji zamawiający wymaga: Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną obejmujący sterylne zapakowane: system do pomiaru diurezy godzinowej i kompatybilna linia do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego. 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a systemem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik zapobiega cofaniu się moczu z systemu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.

Tak jak obecnie stosowany?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 199

Pakiet 18 poz.1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Zestaw do przezskórnej nefrostomii. Cewnik typu J, cewnik wykonany z Vorteku, 29cm, 10CH, prowadnica Seldingera 0.038" 80cm, rozszerzadła dopasowane do rozmiaru cewnika, otwory drenujące rozmieszczone na pętli cewnika, łącznik Luer-Lock, jednorazowy kranik regulujący przepływ moczu. Uniwersalny łącznik do worka na mocz z męskim Luer-Lock.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 200

Pakiet 18 poz.2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Zestaw do szynowania moczowodów z cewnikiem zamkniętym od strony nerki, Wersja z prowadnicą. Cewnik wykonany poliuretanu, widoczny w promieniach RTG, otwory drenujące rozmieszczone w trzonie u pętlach cewnika, znakowany dla dokładnego umiejscowienia, umożliwiający drenaż od 4 tygodni do 6 miesięcy, średnica pętli pęcherzowej i nerkowej 2 cm. Wymiary cewnika - średnica 6Ch, długość 28 cm. Prowadnica - średnica 0,035", powlekana teflonem, długość 100 cm, sztywność standardowa, zakończenie proste elastyczne. Popychacz długość 43 cm. Zestaw wyposażony w zacisk.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 201

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższych parametrach:

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 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 202

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 203

Pakiet nr 7, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, polichloroprenowe (neoprenowe), bezpudrowe, warstwa wewnętrzna nitrylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia

grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni i mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-296 mm (dopasowana do rozmiaru). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ min. B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 10 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (informacja fabrycznie nadrukowana na wewnętrznym opakowaniu jednostkowym). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 204

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

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 205

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe bezpudrowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3 z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoń 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm, dopasowana do rozmiaru. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 206

Pakiet nr 6, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższych parametrach:

Niesterylne, jednorazowego użytku rękawice diagnostyczne i ochronne wykonane z polichlorku winylu (PVC), powierzchnia gładka. Pasujące na obie dłonie, z rolowanym mankietem zapobiegającym samo zwijaniu się rękawicy. Rękawice pakowane są w sposób umożliwiający łatwe wyciąganie pojedynczych sztuk. Średnia grubość na palcach i dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, AQL 1,5. 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. 5. Rękawice przebadane na działanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 oraz przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 207

Pakiet nr 6, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższych parametrach:

Rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania - dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Grubość na palcach min. 0,10 ±0,02 mm. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 30 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 208

Pakiet nr 6, poz. 3

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny

pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1,0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 209

Pakiet nr 6, poz. 3

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 $\leq 1,0$, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02$ 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 cytostatyków 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.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 210

Pakiet nr 6, 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. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp. Zamawiający wymaga..

Pyt. 211

Pakiet nr 6, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby dyspenser oraz otwór dozujący opakowania rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 212

Pakiet nr 6, poz. 3

Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odp. Zamawiający nie oczekuje.

Pyt. 213

Pakiet nr 6, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniższych parametrach:

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

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 214

Pakiet 16

Poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kleszczy endoskopowych do biopsji stycznych. Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, łyżeczki o długości 3,86mm + /- 0,15mm, rozwarciu 8mm. łyżeczki owalne gładkie. Długość 2300 mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. Kleszcze z funkcją biopsji stycznych. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 2

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kleszczy chwytających jednorazowego użytku, w powleczeniu PE. Typ łopatek zęb szczura - alligator o rozwarciu 17mm. Długość robocza 2300mm, średnica narzędzia 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 3

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kleszczy chwytających do usuwania ciał obcych. Kleszcze 3- lub 4-ramienne do usuwania ciał obcych, jednorazowego użytku, sterylne. Umożliwiające precyzyjne chwytanie małych polipów, drobnych ciał obcych, posiadające atraumatyczne zaokrąglone końcówki dla większego bezpieczeństwa. Średnica narzędzia 2,3mm, długość robocza 2300. Narzędzie kompatybilne z kanałem roboczym 2,8mm.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 4

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez. Drut średnicy 0,40mm średnica otwarcia pętli 25mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 4

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie standardowych pętli do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez. Drut średnicy 0,40mm średnica otwarcia pętli 25mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 5

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez. Drut średnicy 0,40mm średnica otwarcia pętli 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 5

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie standardowych pętli do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez. Drut średnicy 0,40mm średnica otwarcia pętli 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki

2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 6

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie ustnika endoskopowego z otworem centralnym o średnicy 22mm x 25mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu. Otwory w gumce co 15 mm dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Ustnik posiada osłonę uzębienia pacjenta. Pakowany pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Poz. 7

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie szczotki jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu. Dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,7mm ze średnicą włosa 6mm i 10mm przy długości narzędzia 2300mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami. Szczotka współpracująca z minimalnym kanałem roboczym 2,8mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 8

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie korka do kanałów biopsyjnych gumowy, mikrobiologicznie czysty, pakowany indywidualnie, jednorazowego użytku. Kompatybilny z aparatami Fujinon.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 10

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pułapki jednokomorowej na ssak, jednorazowego użytku o średnicy zewnętrznej komory 30mm i długości drenu 125mm. Pakowana pojedynczo, z przyrządem do usuwania pobranego materiału z szufladki. Każde opakowanie zawiera 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 11

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pułapki dwukomorowej na ssak, jednorazowego użytku o długości silikonowej rurki 150mm, z dwoma szufladkami z rękojeściami w kolorze zielonym i niebieskim. Pakowana pojedynczo, mikrobiologicznie czysta, z urządzeniem do usuwania pobranego materiału z szufladek. Każde opakowanie zawiera 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 12

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie klipsownicy hemostatycznej z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym

uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 16mm (długość ramienia 9,5mm), stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Możliwość rezykcjonowania już zaaplikowanego klipsa. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety oraz klips dodatkowo zabezpieczony przed ewentualnym uszkodzeniem silikonową nasadką. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Poz. 13

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli z siatką chwytającą; jednorazowa, owalna, obrotowa, z regulacją wysunięcia. Siatka nylonowa rozpostarta na pętli o otwarciu 35mm. Średnica narzędzia 2,3mm, długość robocza 2300mm.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poz. 17

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie ustnika gastrokopowego o rozmiarze otworu centralnego 25x18mm, z dostępem do tlenu, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 215

Czy Zamawiający w pakiecie 32 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych, bez powłoki bizmutowej średnica FR 11 lub 13 FR długość 20 cm, 25 cm

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pyt. 216

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Z poważaniem

D Y R E K T O R
SP Z ZOZ w Przasnyszu

mgr Zbigniew Makowski

