

Pismo: PZP-225/02/2019

Korfantów dnia: 12.02.2019 r.

ODPOWIEDZI na pytania w sprawie SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na ” **Sukcesywna dostawa sprzętu medycznego i materiałów medycznych jednorazowego użytku**”

Zamawiający przekłada wyjaśnienia do SIWZ będące odpowiedzią na zapytania Wykonawców dotyczące wyjaśnienia treści specyfikacji.

1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1, 2, 3, 4, 7,8,9 pakietu 5 Cewniki Foley z balonem 20-30ml?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1, 2, 3, 4, 7,8,9, 11 z pakietu nr 5 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej igieł będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pozycji 22 z pakietu 1 igły do penów Surmedi 31 G o głębokości nakłucia 6 mm, konfekcjonowane po 100 szt.?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści

4. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 27 z pakietu 15 nakłuwacze igłowe jednorazowego użytku 21 G o głębokości nakłucia 1,8 mm, konfekcjonowane po 200 szt. oraz zabezpieczonym przed ponownym użyciem dzięki mechanizmowi zabezpieczającemu spust?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści

5. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 22 z pakietu 1 oraz pozycji 27 z pakietu 15 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica Nitinolowa typu 'J', kabel EKG, rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr VI

1. Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności składanych ofert wyrazi zgodę na zaferowanie staplerów ze wskaźnikiem stanu, ze zszywkami o wymiarach 6,5x x 4,5mm, grubości 0,6mm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet 4 poz.6

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu CH 30 długości 300 cm zaopatrzonego w obustronny łącznik żeński elastyczny, uniwersalny pasujący bez docinania do wszystkich typów złączy, tak jak obecnie stosowany, pozostałe cechy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu CH 24, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, poz. 14

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek do zbiórki moczu w systemie zamkniętym powinien posiadać bezigłowy port do pobierania próbek moczu zapewniający bezpieczeństwo personelu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale go nie wymaga

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby worki posiadał przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foleya służące do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania próbek moczu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale go nie wymaga

Pakiet 5, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnego worka na mocz na nogę, spełniającego pozostałe parametry SIWZ, tak jak obecnie stosowany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu do cewnikowania, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego przeznaczonego do podawania decewnikowego o działaniu znieczulającym i antybakteryjnym, nie zawierający substancji konserwujących. Aplikator harmonijkowy 12,5 g żelu. Zawartość aplikatora wystarcza do wypełnienia żelem cewki moczowej u jednego pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu do cewnikowania, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego przeznaczonego do podawania decewnikowego o działaniu znieczulającym i antybakteryjnym, nie zawierający substancji konserwujących. Aplikator harmonijkowy 8,5g żelu. Zawartość aplikatora wystarcza do wypełnienia żelem cewki moczowej u jednego pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, poz. 16, 17

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 5, poz. 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębników żołądkowych z atraumatycznym zakończeniem typ o oliwka z dwoma otworami bocznymi, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

PAKIET NR XI

1. **Poz. nr 6** czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania czepka uniwersalnego ściąganego lekko nieuciskającą gumką? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. **Poz. nr 10** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania maski chirurgicznej ze specjalnymi wkładkami typu anti fogging (zamiast taśmami) chroniącymi osłonę na oczy przed zaparowaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. **Poz. nr 10** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania maski w opakowaniu jednostkowym a'50szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, czyli 2 x op.a'50szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

4. **Poz. nr 12-13** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania prześcieradeł ochronnych będących wyrobami higienicznymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

5. Czy Zamawiający dopuści możliwość załączenia dla pakietu nr XI, kart danych technicznych na materiał bazowy lub wyrób gotowy, potwierdzających zgodność zaferowanego asortymentu z zapisami zawartymi w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

PAKIET NR XII

1. **Poz. nr 1-4** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania fartuchów chirurgicznych wykonanych z włókniny SMS o gramaturze 40 g/m², posiadających zapięcie przy szyi w postaci taśmy wielokrotnego użytku, pozwalającej na dopasowanie fartucha do kształtu ciała operatora na wysokości barków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. **Poz. nr 1-4** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania fartuchów posiadających oznakowanie rozmiaru w postaci nadruku na fartuchu oraz zapakowanych z dwoma ręcznikami celulozowymi do osuszania rąk, całość owinięta w miękką włókninę SMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. **Poz. nr 3-4-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania fartuchów posiadających wzmocnienia w części przedniej i na głównej części ramion, o minimalnej gramaturze 42 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

4. **Poz. nr 2; 4-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania fartuchów chirurgicznych o długości 140 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

5. **Poz. nr 5-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompletów chirurgicznych wykonanych z włókniny SMS o gramaturze 38 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

PAKIET NR XIII

1. **Poz. nr 1** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowych fartuchów chirurgicznych wykonanych z włókniny SMS o gramaturze 40 g/m², z rozmiarem nadrukowanym na fartuchu, o długości min. 140 cm, posiadających zapięcie przy szyi w postaci taśmy wielokrotnego użytku pozwalającej na dopasowanie fartucha do kształtu ciała operatora na wysokości barków, pakowanych w pojedyncze opakowanie papierowo-foliowe oraz owiniętych w miękką włókninę SMS, dodatkowo w opakowaniu 2 ręczniki w rozmiarze min. 30 x 40 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

PAKIET NR XIV

1. **Poz. nr 1-4-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów wykonanych z laminatu 2-warstwowego o gramaturze min. 55 g/m² z padem chłonnym o gramaturze 55 g/m², całkowita gramatura laminatu podstawowego z padem chłonnym 110 g/m², o odporności na wypychanie min. 172 kPa na sucho i min. 177 kPa na mokro, w których taśma przylepna pokryta jest nie repozycjonowalnym klejem hypoalergicznym? Zestawy pakowane w worek foliowy oraz 2 kartony - karton wewnętrzny- dispenser, karton zewnętrzny- transportowy. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. **Poz. nr 1-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do chirurgii stawu biodrowego o następującym składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm
- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 170 x 300 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna typu „U” z padem chłonnym („U” 10 x 95 cm) 245 x 280 cm (pad rozmiar min. 150 x 160 cm)
- 1 serweta nieprzylepna 150 x 200 cm
- 1 serweta nieprzylepna 75 x 90 cm
- 1 osłona na kończynę 35 x 120 cm
- 2 taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. **Poz. nr 2-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego o następującym składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm
- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 150 x 240 cm (pad- rozmiar min. 50 x 75 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 x 175 cm (pad- rozmiar min. 50 x 75 cm)
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 x 90 cm (pad- rozmiar min. 36 x 90 cm)
- 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

4. **Poz. nr 3-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji dłoni/ stopy o następującym składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm
- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm
- 1 serweta do operacji dłoni/stopy z padem chłonnym, z samouszczelniającym otworem (Ø 3 cm) 245 x 320 cm (pad- rozmiar min. 150 x 150 cm)
- 1 serweta nieprzylepna 100 x 175 cm
- 2 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

5. **Poz. nr 4-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zabiegów na kończynie o następującym składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm
- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm
- 1 serweta do operacji kończyny z padem chłonnym z samouszczelniającym otworem (5 x 7 cm) 320 x 245 cm (pad- rozmiar min. 105 x 150 cm)
- 1 serweta nieprzylepna 150 x 175 cm
- 1 osłona na kończynę 35 x 80 cm
- 2 taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

6. **Poz. nr 5-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do artroskopii kolana wykonanego z laminatu 2- warstwowego o min. gramaturze 55 g/m², o odporności na wypychanie min. 172 kPa na sucho i min. 177 kPa na mokro oraz następującym składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm
- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm
- 1 serweta nieprzylepna 150 x 175 cm
- 1 serweta do artroskopii z workiem do zbiórki płynów 320 x 245 cm (2 otwory 5 x 7 cm)
- 1 osłona na kończynę 35 x 80 cm
- 2 taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Zestawy pakowane w worek foliowy oraz 2 kartony - karton wewnętrzny- dispenser, karton zewnętrzny- transportowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

7. **Poz. nr 6-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ręczników w rozmiarze min. 30 x 33 cm, wykonane z włókniny celulozowej o gramaturze ok. 55 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

8. **Poz. nr 7-** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnej osłony na kamerę w rozmiarze 14 x 250 cm, wykonanej z folii polietylenowej o min. grubości 0,05 mm, umieszczona w opakowaniu papierowo-foliowym, zbiorczo pakowane a'50szt. w opakowanie kartonowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

9. **Poz. nr 8-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety na stolik Mayo o gramaturze w obszarze wzmocnionym 90g/m² i rozmiarze wzmocnienia 60 x 145 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

10. **Poz. nr 9-12** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet wykonanych z laminatu 2- warstwowego o min. gramaturze 55 g/m² i odporności na wypychanie min. 172 kPa na sucho i min. 177 kPa na mokro?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

11. **Poz. nr 10,12** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety samoprzylepnej, w której taśma przylepna pokryta jest nie repozycjonowalnym klejem hypoalergicznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

12. **Poz. nr 11,12** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet z otworem o średnicy 7 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

ZAPISY SIWZ

PROJEKT UMOWY

1. **§ 6, ust. 1, pkt. 2; 3-** wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §6 ust. 2 do kwoty 1% kwoty brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy,
- §6 ust. 3 do kwoty 1% wartości reklamowanego przedmiotu umowy

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonej w terminie lub reklamowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonej w terminie lub reklamowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać tą wartość. 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 zmienia treść § 6, ust. 1 wzoru umowy, która otrzymuje brzmienie:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy, Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- 1) w wysokości 10% ceny brutto niewykonanej części przedmiotu umowy, o której mowa w § 3 ust. 1 umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- 2) w wysokości 5 % ceny brutto przedmiotu umowy nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w przypadku opóźnienia w dostawie danej partii towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy
- 3) w wysokości 3% ceny brutto asortymentu wadliwego, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w przypadku opóźnienia w dostawie asortymentu wolnego od wad w miejsce wadliwego, przy usunięciu wad stwierdzonych lub ujawnionych w okresie gwarancji reklamowanego przedmiotu umowy, liczone od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad.

Zmieniony wzór umowy zostaje umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.bip.ocr.pl

Pakiet nr I, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 0,8 dł. 40 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr I, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 1,6 dł. 40mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr I, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 1,2 dł. 30 mm o klasie medycznej IIa, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr I, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści igły o klasie medycznej IIa, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr I, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 0,5 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr I, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 50 ml do pomp infuzyjnych nie posiadające wycięć w tłoku, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr I, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp infuzyjnych z czterostronnym podcięciem tłoka, umożliwiającym stabilne zamocowanie w ramieniu pompy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr I, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji płynów z filtrem bakteryjnym 1,2µm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr I, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pompy infuzyjnej o średnicy wewnętrznej 1,24mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr V, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z możliwością utrzymania do 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr V, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonami o pojemności 5-15ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr V, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści cewnik urologiczny typu Foley'a z końcówką Tiemanna, wykonany z lateksu pokrytego silikonem, możliwość utrzymania do 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr V, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści silikonowy cewnik urologiczny typu Foley'a z końcówką Nalatoną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr V, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści sterylny worek do zbiórki moczu w systemie zamkniętym o pojemności 2500 ml, z drenem o długości 105cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr V, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści worek na mocz na nogę z drenem o długości 8,5 cm (dren 5,5cm + łącznik 3cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr V, pozycja 17

Czy Zamawiający oczekuje żelu sterylizowanego najbezpieczniejszą dla pacjenta metodą, tj. parą wodną, jak w poz. 16 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr V, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania w rozmiarze CH 10- 40 cm, CH14-50 cm, CH16-50 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: CH 10-40 cm Zamawiający dopuszcza, CH14-50 cm, CH16-50 cm Zamawiający nie dopuszcza,

Pakiet nr VI, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe staplery skórne z 35 zszywkami o wymiarach 5,9x3,9mm, o grubości 0,5mm, zszywki nie są pokryte teflonem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr VI, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe staplery skórne z 35 zszywkami o wymiarach 7,2x4,9mm, o grubości 0,6mm, zszywki nie są pokryte teflonem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr VII, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści aparat do transfuzji z filtrem 200 µm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr VII, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści worek na krew o pojemności 700 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr XII, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch wykonany z wielowarstwowej włókniny typu SMS bądź SMMMS, na zewnętrznym opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne umożliwiające wklejenie do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr XII, pozycja 2-4

Czy Zamawiający dopuści fartuch o długości 138cm(+/-3cm) w rozmiarze XL, bądź 157cm(+/-3cm) w rozmiarze XXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr XII, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch wyposażony we wzmocnienia o gramaturze 40g/m² w okolicy przedramion, klatki piersiowej i brzucha?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr XII, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr XIII, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch wykonany z wielowarstwowej włókniny typu SMS bądź SMMMS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr XIII, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch w rozmiarze XXL-157cm, fartuch pakowany z dwoma rękawami w rozmiarze 30cm x 30cm, owinięty w serwetkę włókninową, na zewnętrznym opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne umożliwiające wklejenie do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr XV, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do podawania leków w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 834 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr XV, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szpatałki w rozmiarze 150mm x 17mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr XV, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści szczotki z chlorheksydyną niejałowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr XV, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści podkład z perforacją co 37.5cm, taki jak dotychczas dostarczany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr XV, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy w opakowaniu a' 100 sztuk z przeliczeniem do 150 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr XV, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści elektrody w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 80 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 1 – Dotyczy pakietu XII poz. 1 i 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o parametrach jak niżej?

Jednorazowy jałowy uniwersalny fartuch operacyjny, pełnobarierowy, wykonany z włókniny SMMMS, pięciowarstwowy, posiadający miękkie poliestrowe mankiety (min. 7cm) nie powodujące ucisku na skórę, podwójny szew na szerokich rękawach, zapewniających swobodę ruchów. Fartuch o

gramaturze **35g/m²**, przy szyi zapinany na rzep, w pasie wiązany na trok. Rzepy 3,5cm x 2,5cm i 3,5cm x 12,5 cm. Fartuch wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Fartuch złożony w sposób zapewniający zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora. Odporność na przenikanie cieczy > 40cm H₂O. Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji. Zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego. Na opakowaniu minimum 4 rezykcjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. Fartuchy dostępne w rozmiarach L oraz XL – jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 2 – Dotyczy pakietu XII poz. 3 i r:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o parametrach jak niżej?

Jednorazowy jałowy uniwersalny fartuch operacyjny, pełnobarierowy, wykonany z włókniny SMMMS, pięciowarstwowy, posiadający miękkie poliestrowe mankiety (min. 7cm) nie powodujące ucisku na skórę, podwójny szew na szerokich rękawach, zapewniających swobodę ruchów. Fartuch o gramaturze **35g/m²**, przy szyi zapinany na rzep, w pasie wiązany na trok. Rzepy 3,5cm x 2,5cm i 3,5cm x 12,5 cm. Posiadający przepuszczające powietrze wzmocnienia z laminatu w części przedniej i na rękawach

o gramaturze **50g/m²**. Fartuch wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Fartuch złożony w sposób zapewniający zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora. Odporność na przenikanie cieczy > 100cm H₂O Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji. Zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego. Na opakowaniu minimum 4 rezykcjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych Fartuchy dostępne w rozmiarach L oraz XL – jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 3 – Dotyczy pakietu XII poz. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dla poz nr 5 jednorazowych ubrań, z włókniny sypu „SSS”

o gramaturze 35g/m², pakowanych pojedynczo po 30 sztuk w kartonie, dostępnych w rozmiarach od S do XXL? Bluza i spodnie pakowane osobno co umożliwi łatwiejsze dopasowanie rozmiarów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 4 – Dotyczy pakietu XIV poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 jednego z niżej opisanych zestawów?

Zestaw nr 1 w składzie :

- Serweta DHS z laminatu PP+PE dwuwarstwowego min 60 g/m², rozmiar 236/210 cm x 410 cm z osłoną na ekran anestezyjologiczny z zakładkami i 2 przylepcami w części górnej, z częścią chłonną centralną 210 cm x 80 cm z polem chłonnym 210 cm x 80 cm, z dwoma otworami 10 cm x 42,5 cm wypełnionymi folią operacyjną, rozmiar 237 cm x 180 cm z zakładkami i przylepcami stanowiącymi osłony kończyn dolnych pacjenta – 1 szt
- Serweta na stolik instrumentacyjny 150 cm x 190 cm
- Serweta na stolik Mayo 78 cm x 145 cm
- Ręczniki chłonne – 2 szt.
- Taśma przylepna 10 cm x 50 cm – 1 szt.
- Kieszeń na płyny przylepna jednokomorowa 30 x 40 cm – 1 szt.

LUB:

Zestaw nr 2 w składzie:

- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm)
- 4 ręczniki do rąk
- 3 taśmy mocujące 9 x 50 cm
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)
- 1 przyklepna serweta średnia 180 x 180 cm (3-warstwowa w części dedykowanej dla pacjenta 75x180cm) z warstwą chłonną 25 x 60 cm i organizatorami przewodów
- 1 elastyczna osłona na nogę 30 x 120 cm wykonana z kratonu
- 1 elastyczny bandaż 12cmx6m
- 2 przyklepne serwety 75 x 90 cm (3-warstwowe na całej powierzchni) z warstwą chłonną 25 x 60 cm
- 1 serweta 230x260cm z wycięciem „U” 20 x 100 cm (3-warstwowa w części dedykowanej dla pacjenta) z warstwą chłonną 75 x 140 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta przyklepna duża 150x240cm (3-warstwowa w części dedykowanej dla pacjenta 75x240cm) z warstwą chłonną 25 x 60 cm i organizatorami przewodów

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety obłożenia nie zawierają włókien celulozy. Na opakowaniu minimum 4 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 5 – Dotyczy pakietu XIV poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 zestawu o składzie jak niżej?

- 1 taśma operacyjna 9 x 50 cm
- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm),
- 2 ręczniki do rąk
- 2 przyklejane serwety 75 x 90 cm
- 1 przyklejana serweta średnia 180 x 180 cm
- 1 przyklejana serweta duża 150 x 240 cm
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety obłożenia nie zawierają włókien celulozy. Na opakowaniu minimum 4 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6 – Dotyczy pakietu XIV poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 zestawu o składzie jak niżej?

- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm)

- 4 ręczniki do rąk
- 1 taśma mocująca 9x50cm
- 1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm (2-warstwowa na całej powierzchni), z elastycznym otworem o średnicy 3,5cm, z warstwą chłonną 75 x 80 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety obłożenia nie zawierają włókien celulozy. Na opakowaniu minimum 4 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 7 – Dotyczy pakietu XIV poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 4 zestawu o składzie jak niżej?

- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm)
- 4 ręczniki do rąk
- 2 taśmy mocujące 9 x 50 cm
- 1 osłona na nogę 36 x 65 cm wykonana z kratonu
- 1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm (2-warstwowa na całej powierzchni), z elastycznym otworem o średnicy 7cm, z warstwą chłonną 75 x 80 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety obłożenia nie zawierają włókien celulozy. Na opakowaniu minimum 4 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 8 – Dotyczy pakietu XIV poz. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 5 zestawu o składzie jak niżej?

- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm)
- 4 ręczniki do rąk
- 2 taśmy mocujące 9 x 50 cm
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)
- 1 elastyczna pończocha 22 x 75 cm wykonana z kratonu
- 1 serweta (3-warstwowa w części dedykowanej dla pacjenta) do artroskopii z torebką na płyny 230 x 320 cm (torba na płyny trójkątna o wymiarach 105x90cm) i z 2 elastycznymi otworami o średnicy 5cm + filtr i port do odsysania

- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety obłożenia nie zawierają włókien celulozy. Na opakowaniu minimum 4 rezykjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw w kolorze niebieskim. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 9 – Dotyczy pakietu XIV poz. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 6 ręczników sterylnych o bardzo wysokiej chłonności w wymiarze 32x32cm, gramatura 55g/m² ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 10 – Dotyczy pakietu XIV poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 7 jałowej osłony na przewody, składanej teleskopowo, posiada 2 zintegrowane przylepce oraz 2 elastyczne pierścienie lateksowe, wymiar 15cmx 250cm, wykonana z mocnej przezroczystej folii.

Pakowane w kartony, w każdym 4 dyspensery kartonowe – po 30 sztuk osłon.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 11 – Dotyczy pakietu XIV poz. 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 8 serwety na stół MAYO wzmocnionej o wymiarach 78x145cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 12 – Dotyczy pakietu XIV poz. 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 9 jednej z opisanych serwet?

- 1) serweta operacyjna , jałowa, samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm lub:
- 2) Serweta operacyjna, jałowa o wymiarach 150cm x 180cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 13 – Dotyczy pakietu XIV poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 10 jednej z niżej opisanych serwet?

- 1) Serweta operacyjna, jałowa, samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm? Lub
- 2) Serweta operacyjna, jałowa, samoprzylepna o wymiarach 75cm x 100cm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 14 – Dotyczy pakietu XIV poz. 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 11 serwety operacyjnej jałowej o wymiarach 50cm x 60 cm, z centralnie położonym otworem o wymiarach Ø 6x8cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 15 – Dotyczy pakietu XIV poz. 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 12 serwety operacyjnej jałowej o wymiarach 50cm x 60 cm, z centralnie położonym otworem o wymiarach Ø 6x8cm, posiada wokół pasek samoprzylepny, pakowana w opakowanie zbiorcze (dyspenser) po 45 sztuk, do transportu pakowane dodatkowo w karton zewnętrzny (po 4 dyspensery) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet nr 1

Poz. 14-21

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 7886-1:2018-07 „Jałowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku - Strzykawki do ogólnego stosowania”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Poz. 14-16

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki powinny posiadać, wyraźne, nominalne skalowanie (nie przedłużane), o dokładności zgodnej z wymogami siwz - tak jak np. w strzykawkach światowego lidera w ich produkcji firmy Becton-Dickinson lub im równoważnych.

Odpowiedź: wymagania opisane w SIWZ

Poz. 20

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny być w pełni zgodne z PN-EN 7886-2:2002 „Sterylne strzykawki jednorazowego użytku-Część 2 - Strzykawki do stosowania z pompami infuzyjnymi”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

2. Prosimy o potwierdzenie, iż obok wymaganego prostopadłego wcięcia na tłoku, oferowane strzykawki powinny posiadać także zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia, które to elementy, umożliwiają w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu roboczym pompy infuzyjnej oraz powinny być wpisane w instrukcje użytkowania posiadanych przez szpital pomp infuzyjnych.

Odpowiedź: wymagania opisane w SIWZ

Poz. 27

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do aspiracji płynów z butelek, jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych w dłuższym okresie czasu, już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego), powinny - tak jak obecnie stosowane - posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta lub nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub numer katalogowy lub inny wskaźnik identyfikujący jego pochodzenie.

Odpowiedź: wymagania opisane w SIWZ

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do aspiracji płynów z butelek, jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych powinny posiadać zastawkę zamykającą automatycznie drogę wycieku płynu po odłączeniu strzykawki, co minimalizuje ryzyko wystąpień powikłań septycznych, związanych z obsługą przyrządów do wielokrotnego pobierania i aspiracji roztworów, ale także zabezpiecza personel przed niezamierzonym kontaktem z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami lub ich aerozolami.

Odpowiedź: wymagania opisane w SIWZ

Pakiet nr 3

Poz. 1

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu braku bisfenolu w oferowanych cewnikach do podawania tlenu oraz dopuszczenie do składania ofert na równoważne, standardowe cewniki do podawania tlenu, wykonane z antyalergicznego, delikatnego tworzywa pozbawionego lateksu oraz ftalanów DEHP, spełniające pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, cewniki do podawania tlenu z drenem o przekroju gwiazdkowym, zapobiegającym załamywaniu się drenu na długości drenu, który najbardziej jest narażony na załamanie, t.j. od łącznika do źródła tlenu do elementu umożliwiającego blokadę części okołogłowej.

Wymóg przekroju gwiazdkowego także w części opasującej głowę, nie znajduje w naszej ocenie żadnego uzasadnienia, a może znacząco ograniczać możliwość złożenia ofert przez wielu Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. Prosimy o doprecyzowanie czy zapis siwz cyt. „ze specjalnie ukształtowanym niedrażniącym donosowym elementem o długości gwarantującej nie wysuwanie się z nosa” należy interpretować jako wymóg zaoferowania cewników do podawania tlenu przez nos z zakrzywionymi, anatomicznie ukształtowanymi czy też rozszerzonymi wypustkami donosowymi ?

Odpowiedź: z zakrzywionymi, anatomicznie ukształtowanymi

4. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki do podawania tlenu, z powodzeniem stosowane już w Państwa szpitalu, renomowanego producenta firmy TELEFLEX/HUDSON RCI - cewnik do podawania tlenu przez nos tzw. „wąsy tlenowe” wykonane z delikatnego tworzywa, ze specjalnie ukształtowanym niedrażniącym donosowym elementem o długości gwarantującej nie wysuwanie się z nosa, mikrobiologicznie czysty. Dla dorosłych, dł. 210 cm. Mocowanie z tyłu głowy. Uniwersalny łącznik pasujący do każdego źródła tlenu. Pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 2

1. Prosimy o doprecyzowanie czy oferowane przedłużacze do podawania tlenu, powinny analogicznie do cewników do podawania tlenu z poz. 1, mieć przekrój gwiazdkowy, zapobiegający ich załamywaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Poz. 3

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC, Zamawiający dopuszcza do składania ofert na równoważne maski do podawania tlenu o średniej koncentracji tlenu, wykonane z nietoksycznego, atraumatycznego i niepodrażniającego pacjenta polipropylenu, a tym samym pozbawione szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP) i lateksu - europejskiego lidera w produkcji tego typu masek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 oraz Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na ofert na równoważne maski do podawania tlenu, pakowane i oznakowane zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie normami.

Wymóg sposobu pakowania oraz oznakowania maski do podawania tlenu, która nie jest wyrobem inwazyjnym, nie znajduje w naszej ocenie żadnego uzasadnienia, a może znacząco ograniczać możliwość złożenia ofert przez wielu Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maski do podawania tlenu See-Thru, z powodzeniem stosowane już w Państwa szpitalu o parametrach wyższych do opisanych w siwz, renomowanego producenta firmy TELEFLEX/HUDSON RCI - maska do podawania tlenu dla dorosłych z przewodem tlenowym o długości minimum 200 cm, z gumką mocującą, profilowana anatomicznie, zakrywająca usta i nos, blaszka dopasowująca część nosową, otwory ułatwiające wydech.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 4

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki intubacyjne zbrojone Ruschflex, z powodzeniem stosowane już w Państwa szpitalu o parametrach wyższych do opisanych w siwz, renomowanego producenta firmy TELEFLEX/RUSCH - rurka intubacyjna zbrojona, z mankietem niskociśnieniowym, z oznaczeniem rozmiaru na rurce i baloniku kontrolnym, linia Rtg na całej dł. rurki, skalowana co 1 cm, rozmiary od 6,5 mm do 9,5 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem” oznacza wymóg zaferowania rurek, których wskazany znacznik jest w postaci jednego grubego, czarnego oringu, co zapewnia dokładną identyfikację położenia rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 5

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki intubacyjne Super Safety Clear z powodzeniem stosowane już w Państwa szpitalu, o parametrach wyższych do opisanych w siwz, renomowanego producenta firmy TELEFLEX/RUSCH - rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym, z oznaczeniem rozmiaru na rurce, linia Rtg na całej dł. rurki, skalowana co 1 cm, rozmiary od 4,0 do 9,5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem” oznacza wymóg zaferowania rurek, których wskazany znacznik jest w postaci jednego grubego, czarnego oringu, co zapewnia dokładną identyfikację położenia rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 6

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne prowadnice do rurek intubacyjnych Flexiset z powodzeniem stosowane już w Państwa szpitalu, renomowanego producenta firmy TELEFLEX/HUDSON - prowadnica intubacyjna do dla rurek w rozmiarze 6,0 mm do 10 mm, z miękkim końcem, jałowe jednorazowego użytku, o długości 310 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 8

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maski krtaniowe Sure Seal z powodzeniem stosowane już w Państwa szpitalu, o parametrach wyższych niż opisane w siwz, renomowanego producenta firmy TELEFLEX/LMA - jednorazowa maska krtaniowa, silikonowy mankiet oraz rurka, rozmiar 3, 4 i 5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski krtaniowe powinny posiadać automatyczny wskaźnik poziomu ciśnienia, zapewniający komfort i bezpieczeństwo ich użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 9

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „kod barwny ułatwiający identyfikację rozmiaru” należy rozumieć jako wymóg zaferowania rurek ustno-gardłowych, posiadających kolorystyczny kod w zależności od rozmiaru, zgodny z ISO, widoczny wzdłuż całej rurki, co zapewnia wymaganą identyfikację rozmiaru w trakcie całego okresu użytkowania, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na ofert na równoważne rurki ustno-gardłowe, pakowane zgodnie z normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodnie z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z zabezpieczeniem chroniącym przed zagryzieniem”, oznacza wymóg zaferowania rurek posiadających jednoczęściową konstrukcję oraz bloker zgryzu, co zapewnia dopełnienie powyższego wymogu.

Odpowiedź: wymagania opisane w SIWZ

Poz. 10

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne filtry Humid Vent z powodzeniem stosowane już w Państwa szpitalu, o parametrach wyższych niż opisane w siwz, renomowanego producenta firmy TELEFLEX/GIBECK - filtr oddechowy antybakteryjny, antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem, dla dorosłych, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 12

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz masek typu FFP3, o parametrach wyższych niż opisane w siwz, renomowanego amerykańskiego producenta, ze specjalnym czterowarstwowym, polipropylenowym filtrem submikronowym N-95, rozłożonym na całej powierzchni maski /bez konieczności stosowania zaworu oddechowego/, o konstrukcji umożliwiającej swobodne oddychanie przy zapewnieniu pełnego bezpieczeństwa użytkowania, spełniające w pełni cechy środka ochrony indywidualnej wg Dyrektywy 89/686/EWG, w zakresie PN-EN 149, posiadające certyfikat CE oraz zgodne z Ustawą o wyrobach medycznych i Dyrektywą 2007, dodatkowo w pełni zgodne z PN-EN 14683, z powodzeniem użytkowane zarówno w pracowniach aseptycznych i cytostatycznych, a także rekomendowanych m.in. do zabezpieczenia przed gruźlicą (TB), świńską grypą (SF), zespołem ostrej ciężkiej niewydolności oddechowej (SARS), itp. - z czasem bezpiecznego użytkowania do 4 godz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „maska ochronna... klasyfikacja FFP3” należy rozumieć jako wymóg zaferowania masek o skuteczności filtracji dla cząstek (0,1µm) na poziomie minimum 99%, filtracji bakteryjnej dla cząstek 3µm na poziomie minimum 99%, odporności na rozpryski na poziomie minimum 160 mm Hg oraz zdolności oddechowej (opór wdychanego i wydychanego powietrza) na poziomie poniżej 5.0 mm H₂O, które to parametry zapewniają najwyższy poziom ochrony oraz ich bezpieczne użytkowanie w różnego rodzaju zagrożeniach biologiczno-chemicznych oraz kliniczno-epidemiologicznych lub o wskazanie innych, minimalnych wymagań Zamawiającego w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 13

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne wymienniki ciepła i wilgoci Trachvent z powodzeniem stosowane już w Państwa szpitalu, o parametrach wyższych niż opisane w siwz, renomowanego producenta firmy TELEFLEX/GIBECK – wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z samouszczelniającym się portem do odsysania umieszczonym między dwoma membranami, o konstrukcji gwarantującej równomierne nawilżenie podawanego tlenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 14

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne nebulizatory z maską i drenem z powodzeniem stosowane już w Państwa szpitalu, o parametrach wyższych niż opisane w siwz, renomowanego producenta firmy TELEFLEX/HUDSON - nebulizator do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 µm, czysty biologicznie. W zestawie maska dla dorosłych, standardowy łącznik drenu i dren 210 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 15

1. Prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawcy, obok wymaganych cewników o długości 41cm, przeznaczonych dla mężczyzn, powinni zaferować także cewniki przeznaczone dla kobiet - o długości 22-24cm, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymagania siwz, do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy.

Odpowiedź: wymagania zostały opisane przez Zamawiającego w SIWZ

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki, zgodnie z wymogiem siwz powinny zawierać strzykawkę wypełnioną gliceryną, która jest dodatkowo indywidualnie pakowana, a stężenie roztworu gliceryny wynosi 10% (tak jak w dotychczas stosowanych w Państwie Szpitalu).

Odpowiedź: wymogi zostały opisane przez Zamawiającego w SIWZ

Pakiet nr 5

Poz. 1-4

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „balon o pojemności 5-10ml” oznacza możliwość zaferowania równoważnych cewników Foleya, które oznakowane przez producenta są jako cewniki posiadające balon 10ml, a więc istnieje możliwość ich dowolnego wypełnienia do 10ml, która to objętość w sposób optymalny stabilizuje cewnik w pęcherzu, jednocześnie prosimy o dopuszczenie do składania ofert na tak oznakowane cewniki, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya, które ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawiłocenia opakowania jednostkowego, są pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, światowego lidera w produkcji tego typu cewników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 7-9

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „balon 5-10ml” oznacza możliwość zaferowania równoważnych cewników Foleya silikonowych, które oznakowane przez producenta są jako cewniki posiadające balon 10ml, a więc istnieje możliwość ich dowolnego wypełnienia do 10ml, która to objętość w sposób optymalny stabilizuje cewnik w pęcherzu, jednocześnie prosimy o dopuszczenie do składania ofert na tak oznakowane cewniki, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foleya silikonowe, powinny być wykonane z przezrystego 100% silikonu oraz powinny posiadać w komplecie strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego /do 28 dni/ utrzymania cewnika, co jest wymogiem zawartym w siwz i jednocześnie zaleceniem EAU i PTU

Odpowiedź: wymogi zostały opisane przez Zamawiającego w SIWZ

Pakiet nr 10

Poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do odsysania typu Redon, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 20697:2018-09 „Sterylne cewniki do drenowania i urządzenia towarzyszące do jednorazowego użytku”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane dreny Redona, powinny być pakowane na wprost (bez zawijania), co zapobiega niekontrolowanej zmianie położenia drenu już po aplikacji ze względu na utrzymującą się pamięć kształtu drenu wykonanego z PCV jak również niekontrolowanym uciskom w miejscu ujścia drenu z rany pooperacyjnej, a tym samym zapobiega licznym powikłaniom z tym związanym ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Poz. 2-5

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy i pojemniki do drenażu ran operacyjnych, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 20697:2018-09 „Sterylne cewniki do drenażowania i urządzenia towarzyszące do jednorazowego użytku”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Poz. 2

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, jałowe zestawy do niskociśnieniowego drenażu ran typu okrągły miśszek, o pojemności 250-300ml, wykonane z polietylenu, wytwarzające podciśnienie początkowe 78mmHg, posiadające zastawkę przeciwwrotną oraz zawór uszczelniający umożliwiający ponowne wytworzenie podciśnienia bez konieczności rozłączania zestawu, dren łączący z klamrą zatraskową, uniwersalną końcówką do drenów Redona o rozmiarach CH 8 - CH16 oraz łącznik kompatybilny z pojemnikiem ssącym i własny system podwieszania - renomowanego polskiego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Poz. 3

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, jałowe zestawy do niskociśnieniowego drenażu ran typu okrągły miśszek, o pojemności 400-500ml, wykonane z polietylenu, wytwarzające podciśnienie początkowe 66mmHg, posiadające zastawkę przeciwwrotną oraz zawór uszczelniający umożliwiający ponowne wytworzenie podciśnienia bez konieczności rozłączania zestawu, dren łączący z klamrą zatraskową, uniwersalną końcówką do drenów Redona o rozmiarach CH 8 - CH16 oraz łącznik kompatybilny z pojemnikiem ssącym i własny system podwieszania - renomowanego polskiego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Poz. 4-5

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, jałowe pojemniki wymienne, w pełni kompatybilne do oferowanych zestawów z poz. 2-3, o pojemnościach odpowiednio 250-300ml i 400-500ml - renomowanego polskiego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: złożenie oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, będzie potwierdzało brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Pakiet 9, pozycja 1,2,3,4

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem **bezpłatnego wyposażenia szpitala**, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki). System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

- Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną.

Wkłady częściowo sprasowane; samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania,

współpraca z dowolnym źródłem ssania.

- Pojemniki i wkłady o pojemności 2000 i 3000 ml.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Pozostałe jak w SIWZ.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 9

Czy Zamawiający dopuści do postępowania system do odsysania znacznie tańszy, opisany jak wyżej, ale bez substancji żelującej, pod warunkiem wkładów wysoce szczelnych

- bez dodatkowych otworów w pokrywie, wymagających zamknięcia, poza króćcem pacjenta?

Uzasadnienie: oferowany system do odsysania został zaprojektowany specjalnie tak, by wyeliminować konieczność żelowania zgromadzonej wydzieliny i tym samym zmniejszyć kwoty wydatkowane na wkłady jednorazowe. Udało się to uzyskać m.in. dzięki: ograniczeniu liczby portów dostępu (potencjalnego miejsca wycieku) – tylko jeden króciec w pokrywie wkładu wymaga zaślepienia; jakości zastosowanego materiału: wysoce zagęszczony polietylen, trudny do uszkodzenia nawet w czasie transportu zużytych baniaków.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 1, poz. 14-17, 23-24,28

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 14-17, 23-24,28 z pakietu 1. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 1, poz. 14-17

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 23

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

Odpowiedź: Tak

Pakiet 1, poz. 24

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 24

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

Odpowiedź: Tak

Pakiet 1, poz. 28

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet II, poz. 11

Prosimy o wydzielenie poz. 11 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet II, poz. 11

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet II, poz. 11

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet XI, poz. 1,3,6-7

Prosimy o wydzielenie poz. 1,3,6-7 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet XI, poz. 1,3,6

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w folii gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet XI, poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet XI, poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet XI, poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet XI, poz. 6

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 16 g/m², w kolorze zielonym, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet XI, poz. 7-9

Czy zamawiający dopuści maskę wiążaną na troki o rozmiarze 175 mm x 95 mm w stanie nierozłożonym, troki górne ok 400 -450 mm, troki dolne ok 350-400 mm, z usztywnieniem na nos umieszczonym pomiędzy warstwami włókniny - o długości ok. 12 cm, w kolorze zielonym, o gramaturze ok. 25 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet XV, poz. 1-3,5-7,10,13-15,22,25-28

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-3,5-7,10,13-15,22,25-28 z pakietu XV. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet XV, poz. 10

Czy zamawiający dopuszcza aby podkład medyczny posiadał perforację - minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet XV, poz. 10

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet XV, poz. 13

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym.

Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet XV, poz. 13

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet XV, poz.14

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet XV, poz.15

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza igłę iniekcyjną 0,6 x 30 mm zamiast 0,6 x 40?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 1, poz. 11

Czy Zamawiający dopuszcza igłę iniekcyjną 1,6 x 40 mm zamiast 1,6 x 50?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 1, poz. 12 i 13

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków o klasie medycznej IIa? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 1, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 1, poz. 14-16

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z tłokiem w kolorze kontrastującym w stosunku do cylindra (kolor tłoka inny niż kolor cylindra, np. niebieski)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pakiet 1, poz. 23

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z napisami w kolorze niebieskim na opakowaniu jednostkowym, w celu łatwiejszego odróżnienia od przyrządu do przetaczania krwi? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pakiet 1, poz. 27

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu do aspiracji płynów z butelek z filtrem bakteryjnym 0,1 µm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 27

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu do aspiracji płynów z butelek z filtrem bakteryjnym 1,2 µm bez filtra cząsteczkowego, z zatrząskową nakrętką.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 29

Czy Zamawiający dopuszcza w wyżej opisanej pozycji przedłużacz tylko o długości 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 20

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby strzykawki posiadały prostopadłe wycięcie w tłoku, gdyż nie każda strzykawka wpisana w menu pomp wymienionych przez zamawiającego posiada takie nacięcie.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu

Pakiet 1, poz. 19 i 20

Proszę o doprecyzowanie, jakie konkretnie strzykawki są wpisane w menu pomp użytkownych przez szpital.

Odpowiedź: Zamawiający opisał rodzaje używanych pomp, rodzaje strzykawek znajdują się w instrukcjach obsługi poszczególnych producentów.

Pakiet 1, poz. 19 i 20

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 2, poz. 1-8

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 2, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z kompatybilnego poliuretanu, z samozamykającym się systemem zamykania portu górnego, z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 4 paskami radiocieniującymi, w opakowaniu blister-pack – papier klasy medycznej w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 2, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z plastikowym zatraskiem zabezpieczającym koniec igły przed przypadkowym zakłuciem, wykonaną z kompatybilnego poliuretanu, z samozamykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 4 paskami radiocieniującymi, bez logo na kaniuli?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 2, poz. 9-10

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu nazwy producenta na kaniuli, gdyż nie ma to uzasadnionego zastosowania. W przypadku zaistnienia incydentu medycznego „wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, aby

można było podjąć odpowiednie działania w celu wykrycia potencjalnego zagrożenia powodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 2, poz. 12

Proszę o dopuszczenie przyrządu z regulatorem przepływu z podwójną skalą o dokładności 5-250 ml/h dla płynów o małej lepkości do 10% oraz 5- 200 ml/h dla płynów o lepkości 10-40%, dren o długości 150 cm z zaworem do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwным.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 w pakiecie 6 stapler skórny, o grubości zszywki 0,60mm zamiast 0,58mm, szerokości 7,2mm i wysokości 4,9mm, pokryte teflonem? Oferowane staplery były używane przez Zamawiającego przez ostatecznie 12 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy załącznik nr 3 do SIWZ, § 6 pkt.1 ust. 2) - Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu dotyczącą wysokości naliczanych kar umownych z obecnie w wysokości 5% kwoty brutto, o której mowa w § 3 ust. 1 umowy, za przedmiot umowy nie dostarczony w terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, na 0,5 % wartości brutto od niezrealizowanej w terminie dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść § 6, ust. 1 wzoru umowy, która otrzymuje brzmienie:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy, Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- 1) w wysokości 10% ceny brutto niewykonanej części przedmiotu umowy, o której mowa w § 3 ust. 1 umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- 2) w wysokości 5 % ceny brutto przedmiotu umowy nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w przypadku opóźnienia w dostawie danej partii towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy
- 3) w wysokości 3% ceny brutto asortymentu wadliwego, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w przypadku opóźnienia w dostawie asortymentu wolnego od wad w miejsce wadliwego, przy usunięciu wad stwierdzonych lub ujawnionych w okresie gwarancji reklamowanego przedmiotu umowy, liczone od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad.

Zmieniony wzór umowy zostaje umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.bip.ocr.pl

Pakiet 1, poz. 17 – Czy zamawiający dopuści opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 18 – Czy zamawiający wymaga strzykawki z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 1, poz. 18 – Czy zamawiający wymaga strzykawki z dołączonym dodatkowym łącznikiem Luer?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 1, poz. 18 -Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawki pozbawionej ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 1, poz. 19-20 – Czy zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek ze skalą rozszerzoną?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 1, poz. 19 –20 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 1, poz. 19-20 – Czy zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk bez ftalanów z informacją o ich braku na opakowaniu?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 1, poz. 23 – Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu o długości komory kroplowej min. 60mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 1, poz. 23 – Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez ftalanów z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 1, poz. 24 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu o długości komory kroplowej min. 90mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 1, poz. 24 – Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez ftalanów z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 3, poz.1 – Czy zamawiający dopuści maskę w opakowaniu sterylnym?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 3, poz.3 - Czy zamawiający dopuści maskę w opakowaniu sterylnym?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 3, poz.4 – Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną wyposażoną w znaczniki głębokości w postaci dwóch półpierścieni dla wszystkich rozmiarów?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 3, poz.5 – Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną wykonaną z termoplastycznego PVC?

Odpowiedź: wymogi opisane w SIWZ

Pakiet 3, poz.5 - Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną wyposażoną w znaczniki głębokości w postaci dwóch pełnych pierścieni dla wszystkich rozmiarów?

Odpowiedź: Tak

Dotyczy Pakietu nr 6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych staplerów skórnych z 35 zszywkami o wymiarach 6,9 x 4,2mm, grubości 58mm, zszywki pokryte teflonem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający na potwierdzenie oferowanych parametrów będzie wymagał dołączenia do oferty instrukcji użytkowania, która dokładnie i jednoznacznie potwierdza parametry oferowanego produktu czy tylko dostarczenia katalogów?

Odpowiedź: zgodnie z pkt VII SIWZ Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą katalogów, ulotek – materiałów informacyjnych oferowanych produktów zawierających zdjęcia oraz szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, z nazwą producenta, opisem których pozycji formularza cenowego dotyczą – w języku polskim, w celu bezspornej identyfikacji wyrobu.

Część XV, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę do chirurgicznego mycia rąk pakowaną w folię? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część XV, pozycja 10: Czy Zamawiający dopuści podkład medyczny z perforacją co 38cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część XV, pozycja 11: Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający o wymiarach 220x150? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część XV, pozycja 11: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „zgodny z normą EN 13795.2011? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część XV, pozycja 13: Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy pakowany a'100? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Część XV, pozycja 16: Czy Zamawiający dopuści pojemniki jednorazowego użytku pojemność 120 lub 250ml? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemniki o pojemności 250ml

Część XV, pozycja 17: Czy Zamawiający dopuści pojemniki jednorazowego użytku pojemność 120? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część XV, pozycja 22: Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny 1500ml? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część XV, pozycja 29: Czy Zamawiający dopuści myjkę z włókniny 100gm/m², a'20szt? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część XV, pozycja 31: Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarach 50mm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza