



DZP/381/131A/2020

Katowice 02.02.2021

Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania oraz zmiana terminu składania ofert

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę jednorazowych wyrobów medycznych

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37

sekretariat@ucc.katowice.pl

1 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w części nr 56 pozycja nr 1 jednorazowy trepan próżniowy posiadający komorę ssącą 360° bez podziału na 16 części, połączony silikonowym łącznikiem ze strzykawką 5ml ze sprężynką, rozmiar: 6,0mm-6,5mm-6,75-7,0mm-7,25mm-7,5mm-7,75mm-8,0mm-8,25mm-8,5mm-8,75mm-9,0mm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

2 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w części nr 56 pozycja nr 2 punch próżniowy jednorazowy, zbudowany z unikalnej podstawy zapewniającej stabilną platformę, którą dzięki specjalnemu miejscu na palce można łatwo utrzymać w miejscu podczas przygotowywania dawcy, silikonowy łącznik do strzykawki 5 ml ze sprężynką, okna wizualizacji 360° dla większej dokładności cięcia, dwustronne ostrze, otwory na znaczniki służące do kontrolowania płatk. Rozmiar: 6,5mm-6,75mm-7,0mm-7,25mm-7,5mm-7,75mm-8,0mm-8,25mm-8,5mm-8,75mm-9,0mm-9,5mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

3 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 57 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwiania błon epiretinalnych oraz błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) o składzie 0,18% trypan blue + 0,03% blue life (C48H50N3NaO7S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami w ampułkostrzykawce 0.7 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

4 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 57 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwiania błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) 0,03% blue life (C48H50N3NaO7S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami w ampułkostrzykawce 0.7 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

5 PYTANIE

Część 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z wtopioną igłą w rozmiarze G30 0,3x12,7mm z dokładniejszą podziałką 0,01 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

6 PYTANIE

Projekt Umowy §2 ust 8

Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie jest w stanie określić liczby dostaw w miesiącu. Zamówienia są uzależnione od potrzeb Zamawiającego.



7 PYTANIE

Projekt Umowy §2 ust 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie miejsca dostawy rękawic chirurgicznych (poziom, piętro), czy możliwa jest dostawa na paletach, ewentualnie rozładunek typu burta-burta?

Czy Zamawiający oczekuje dwóch miejsc dostaw?

ODPOWIEDZ

Zamawiający oczekuje realizacji zamówienia zgodnie z zapisami zawartymi we wzorze umowy §2.pkt. 8 i pkt.9. Dodatkowo informujemy iż w każdej lokalizacji budynki posiadają windy.

8 PYTANIE

Projekt Umowy §2 ust 11

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

9 PYTANIE

Projekt Umowy §5 ust 1 a),b)

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za opóźnienie w zrealizowaniu dostawy częściowej oraz opóźnienie w realizacji obowiązków określonych w §4 ust. 2 umowy jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 0,2% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

10 PYTANIE

Projekt Umowy §5 ust 1 d)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 5 ust. 1 d) projektu umowy zamiast zwrotu „kwoty wynagrodzenia określonego w §3 ust. 1 niniejszej umowy” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posittkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

11 PYTANIE

Projekt Umowy §7 ust 5 e)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 24 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy. Każda zmiana w umowie wymaga zgody obu stron i podpisania aneksu.

12 PYTANIE

Dotyczy: Część nr 19 Taśmy do leczenia nietrzymania moczu

poz. 1

Czy zamawiający dopuści jednorazowe systemy taśmy do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu, wiodącego producenta na rynku - renomowanej firmy Boston Scientific, o poniższych parametrach:

- taśma zakładana załonowo,
- taśma 100% polipropylenowa, monofilamentowa,
- o długości 44cm i porowatości 1182 μm ,
- grubość taśmy 0,66 cm,
- taśma w plastikowej osłonce połączonej z plastikowymi osłonkami na igłę wprowadzającą,
- jednorazowa prowadnica ze stali nierdzewnej, profilowana do przejścia załonowego, z ergonomiczną rękojeścią i ruchomym elementem wypychającym, ułatwiającym implantację taśmy,
- brzegi taśmy w części podcewkowej wygładzone – zgrzewane na gorąco na odcinku 4cm, mające na celu potencjalną redukcję podrażnień przedniej ściany cewki oraz zmniejszenie ryzyka deformacji siatki i utrzymanie jej integralności podczas naprężania; w pozostałej części taśmy brzegi niezgrzewane dla lepszego zakotwiczenia w tkance,
- system całkowicie jednorazowy;

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

13 PYTANIE

Dotyczy: Część nr 19 Taśmy do leczenia nietrzymania moczu

poz. 2 Czy Zamawiający dopuści system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu o udokumentowanych właściwościach klinicznych wiodącego producenta firmy Boston Scientific, składający się z:

- system z taśmą podcewkową do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet. Taśma zakładana przez otwory zastonione, o porowatości 1182 μm , grubości w zakresie 0,66 mm i szerokości 1,1 cm.
- taśma wykonana w 100% z polipropylenu, monofilamentowa, posiadająca wygładzone krawędzie w części podcewkowej. Na pozostałej części taśmy brzegi niewygładzone dla lepszego kotwiczenia w tkance. Wypustka środkująca zapewniająca równy rozkład siatki po obu stronach cewki moczowej i pomagająca w jej prawidłowym naprężeniu.
- taśma w osłonce plastikowej umożliwiającej płynne przeprowadzenie taśmy przez struktury anatomiczne.
- system aplikacji w postaci dwóch igieł (lewa, prawa), charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu oraz dwupłaszczyznowym wygięciem igieł.
- system całkowicie jednorazowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

14 PYTANIE

Pakiet 6 Pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie filtra dla noworodków o objętości 13ml i dzieci 25ml, pozostałe parametry jak w SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ



15 PYTANIE

Pakiet 6 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności 99,94% w środowisku wilgotnym, objętość 74ml, opór przepływu 2,8cmH₂O przy 60ml/L, pozostałe parametry jak w SIWZ ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

16 PYTANIE

Pakiet 6 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności 99,94% w środowisku wilgotnym, objętość 74ml, opór przepływu 2,8cmH₂O przy 60ml/L, pozostałe parametry jak w SIWZ ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

17 PYTANIE

Pakiet 6 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności 99,94% w środowisku wilgotnym, objętość 74ml, opór przepływu 2,8cmH₂O przy 60ml/L, pozostałe parametry jak w SIWZ ?

Czy pozycja 4 jest zdublowaną pozycją nr 3?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wykreśla w części 6 poz. 4. W załączeniu zmieniony załącznik 4,6

18 PYTANIE

Pakiet 6 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jak opisany, który po rozciągnięciu ma długość rur 180cm, dodatkowa rura 120cm, reszta jak opisane w SIWZ?

ODPOWIEDZ

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający wymagał „dł. min. 150cm po rozciągnięciu” oraz „dodatkowa rura do worka o dł. po rozciągnięciu 120cm”

Tak więc parametry wskazane w pytaniu są zgodne z zapisami SIWZ

19 PYTANIE

Pakiet 6 Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści układ jak opisany w SIWZ o wymiarach rur 54/180cm i dodatkowa 45-50/120cm, reszta jak opisane w SIWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

20 PYTANIE

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści obwód jak opisany z rurą 180cm i trzecią rurą rozciągliwą 300cm, reszta bez zmian?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

21 PYTANIE

cz.17 Pozycja 1 Igła do portu oraz pozycja 2,3 nie stanowią jednoznacznego określenia przedmiotu zamówienia wg wiedzy wykonawcy igła do portu nie powinna występować w jedynej części z punktem 2 i 3 zdaniem wykonawcy część 17 może być odebrana, że została stworzona po to by wykluczyć konkurencję, dlatego aby Zamawiający miał możliwość stworzenia warunków konkurencyjności wnosimy o umożliwienie złożenia oferty na osobne pozycje w części lub wydzielenie igieł Hubera do osobnej niezależnej części w postępowaniu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części

22 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 11 (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania, którego Zamawiający działający z należytą starannością nie mógł przewidzieć, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy



23 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 3 (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

24 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 2 (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca w terminie do 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji jest zobowiązany na swój koszt wymienić wadliwy towar na wolny od wad. Jeżeli Wykonawca nie zamieni towaru na wolny od wad we wskazanym wyżej terminie, Zamawiający może wykonać swoje uprawnienia zgodnie z przepisami kodeksu cywilnego, w szczególności odstąpić częściowo lub w całości od umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy i naliczyć karę umowną określoną w § 5 ust. 1 pkt c), przy odstąpieniu częściowym kara zostanie naliczona proporcjonalnie do wartości pakietu od którego Zamawiający odstępuje.”

UZASADNIENIE:

Rozpatrzenie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 5 dni roboczych jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 2 otrzymuje on brzmienie, „Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą”

25 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 1a, 1b, 1c (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 1% na 0,5% oraz odpowiednio z 2% na 1%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

26 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 1d (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

27 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 7a (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„zmiany stawki podatku od towarów i usług, wówczas cena netto nie ulegnie zmianie, nastąpi jedynie zmiana ceny brutto;”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

28 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 9 (załącznik nr 6)

„Wykonawca nie może bez uzyskania wcześniejszej pisemnej zgody Zamawiającego przejąć jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z n

ODPOWIEDZ

Zamawiający w takiej formie otrzymał pytanie na platformie SMART. Nie jest możliwe udzielenie odpowiedzi.

29 PYTANIE

Część 58 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów wykonanych z włókna SMMS, bez kolorowej lamówki oznaczającej rozmiar, które posiadają oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem? W opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30 x 40 cm. Odporność na przenikanie cieczy 123



(przód)/ 194 (rękaw) cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 259 (przód)/ 155 (rękaw) kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 120 (przód)/ 70 (rękaw) N- strefa krytyczna.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

30 PYTANIE

Dot. Część nr 2, poz.1

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy:

Pierścień dotorebkowy atraumatyczny do stabilizacji soczewki wewnątrzgałkowej, wykonany z materiału PMMA (polimetakrylan metylu), kolor niebieski; grubość 0,17 mm; zakończony po obu stronach pierścieniami fiksacyjnymi fi wewn. 0,38 mm;

Wymiary pierścienia:

- średnica pierścienia (w stanie sprężonym, przy stykających się pierścieniach fiksacyjnych): 11 mm / 12 mm

- średnica pierścienia rozprężonego: 13 mm / 14 mm

Pierścień jałowy, załadowany fabrycznie do jałowego jednorazowego injectora; injector z elementem zabezpieczającym przed niekontrolowanym przesuwem tłoka.

ODPOWIEDZ

Zamawiający akceptuje rozwiązanie opisane w pytaniu

31 PYTANIE

Dot. Część nr 85, poz.2

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy:

Nóż jednorazowy, zagięty, sterylny, typu Crescent 2-2,3 mm, z uchwytem z tworzywa sztucznego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymagał „ Nóż jednorazowy, zagięty, sterylny, typu Crescent 2-2,5mm, z uchwytem z tworzywa sztucznego” tak więc parametry opisane w pytaniu są zgodne z SIWZ

32 PYTANIE

dot. części 48 poz. 6

Prosimy do dopuszczenie w poz. 6 nakłuwacza nożykowego o szerokości nakłucia 1,5 mm i głębokości nakłucia 1,2 lub nakłuwacz o szerokości nakłucia 1,5 mm i głębokości nakłucia 1,6 mm spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

33 PYTANIE

dot. zapisów SIWZ rozdz. XII pkt. 4) – Opis kryteriów

Jednym z kryteriów oceny ofert jest – termin przydatności do użycia liczony od dnia dostawy - 10%. Zamawiający wymaga, aby nie był on krótszy niż 10 m-cy, wpisanie terminu krótszego niż 10 m-cy będzie skutkować odrzuceniem oferty. Produkty z Części nr 48 poz. 1 (próbówki do koagulologii) ze względu na specyfikę odczynnika znajdującego się w próbówce posiadają krótszy termin ważności niż 10 m-cy (5 m-cy od daty dostawy). Dlatego zwracamy się z prośbą o modyfikację ww zapisu i dopuszczenie próbek z terminem ważności 5 m-cy od daty dostawy w przypadku części 48. Nie wyrażenie zgody na powyższe będzie skutkować tym, iż nikt z Wykonawców nie złoży oferty w ww postępowaniu.

ODPOWIEDZ

W części 48 Zamawiający zmienia punktację w kryterium oceny ofert dot. „ terminu przydatności do użycia liczony od dnia dostawy” pkt XIII 1.A.d) w następujący sposób:
Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „termin przydatności liczony od dnia dostawy ”

p4: Termin przydatności liczony będzie od dnia dostawy

- 13 miesięcy i powyżej - 10 punktów

- 12 miesięcy - 5 punktów

- 5- 11 miesięcy – 0 punktów

Termin przydatności określić należy w miesiącach w formularzu ofertowym. Jeżeli wykonawca wpisze termin przydatności krótszy niż minimalny termin przydatności to przygotuje ofertę niezgodną z SIWZ co skutkować będzie odrzuceniem oferty. Jeżeli Wykonawca nie zadeklaruje terminu przydatności, Zamawiający uzna że wykonawca deklaruje minimalny termin jaki może być zaoferowany tj. 5 miesięcy.

DOTYCZY TO TYLKO CZĘŚCI 48

34 PYTANIE

dot. wzoru umowy §2 pkt. 8



Prosimy o modyfikację pkt. 8 i dopisanie: „Wykonawca ponosi koszty transportu (...) przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto”.

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

35 PYTANIE

dot. wzoru umowy §5 ust. 1 a) - d)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów §5 ust. 1 a) – d) w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

36 PYTANIE

Dotyczy Części 58

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny, w którym rozmiar oznaczony literowo jest w postaci wszytej metki, zgodnie z normą 13795 i zakresie procedur widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

37 PYTANIE

Dotyczy Części 58

Czy Zamawiający dopuści dwa ręczniki o wymiarach 30 x 43 cm, wykonane z wysokochłonnej 100% celulozy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

38 PYTANIE

Dotyczy Części 58

Czy Zamawiający dopuści fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w papier krepowy o wymiarach 55 cm (+/- 1 cm)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

39 PYTANIE

Dotyczy Części 58

Czy Zamawiający dopuści fartuch o wytrzymałości na wypychanie na sucho 110 KPa?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

40 PYTANIE

Dotyczy Części 58

Czy Zamawiający dopuści fartuch o wytrzymałości na rozciąganie na mokro w strefie krytycznej min. 76,8 N?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

41 PYTANIE

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły bez systemu kapilar w pełni zabezpieczającym przed zakłuciem i zachłapaniem krwią, wykonane z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zamiast zastawki antyzwrotnej, brak dodatkowego otworu przy ostrzu igły, kaniule posiadają badania laboratoryjne potwierdzające biokompatybilność poliuretanu, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:



- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00) - dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G(1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

42 PYTANIE

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły bez systemu kapilar w pełni zabezpieczającym przed zaktuciem i zachłapaniem krwią, wykonane z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy, brak dodatkowego otworu przy ostrzu igły, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w rozmiarze 24G (0,74) dł. 19; przepływ 29ml/min?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

43 PYTANIE

Pyt. 3 – Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści: wysokiej jakości kaniule dożylne bez portu bocznego, bez zdejmowalnego uchwytu, ze skrzydełkami ułatwiającymi wprowadzanie kaniuli, wykonane poliuretanu, posiadające filtr hydrofobowy zapobiegający wypływowi krwi, z 3 paskami kontrastującymi w RTG, brak dodatkowego otworu przy ostrzu igły, jednokrotna identyfikacja wkłucia, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, rozmiary: 26G dł. 19mm przepływ 19 ml/min
24G dł. 19mm przepływ 29 ml/min?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

44 PYTANIE

Część nr 14, poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pakiecie sterylnej, jednorazowej osłony na mikroskop o wymiarach 117 x 267 cm, osłona obiektywu 65 mm wykonana z przezroczystego odpornego poliwęglanu odpornego na zarysowania. Osłona wykonana z folii PE o grubości 32-37 mikrony, wyposażona w trzy wprowadzenia na podglądy. Osłona dodatkowo wyposażona w trzy taśmy samoprzylepe każda o długości 100 cm (+/- 2cm) które są przymocowane w odstępach co 62 cm (+/- 1cm) i pozwalają na prawidłowe zabezpieczenie mikroskopu. Sposób złożenia osłony umożliwiający aseptyczną aplikację. Opakowania jednostkowe typu folia papier, posiadające informacje z datą ważności oraz numerem serii produktu. Opakowanie zbiorcze zawierające 10 sztuk osłon w postaci podajnika, które posiada czytelną etykietkę określającą wymiary osłony, numer Ref., ilość sztuk w podajniku i datę ważności.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

45 PYTANIE

Dot. SIWZ rozdział XIII, ust. 1 A" KRYTERIUM OCENY OFERT DLA CZĘŚCI 1-21, 23-96", ppkt. b) W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na wyroby medyczne na całym świecie) w nawiązaniu do zapisów SIWZ i umowy odnośnie terminu dostawy zwracamy się z prośbą o modyfikację zakresu terminu realizacji dostaw w sposób następujący:

„Ilość punktów przyznawana za oferowany termin dostawy (1 % = 1 pkt) określony dokładnie w dniach roboczych :

- do 3 dni roboczych - 20 punktów
- 4 – 6 dni roboczych - 10 punktów
- 7- 8 dni roboczych - 0 punktów

Maksymalny termin dostawy to 8 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od dnia złożenia zamówienia.”



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

46 PYTANIE

Dot. Wzoru umowy – zał. 6, §2, ust. 10

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu zawartego w §2, ust. 10

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

47 PYTANIE

Dot. Wzoru umowy – zał. 6, § 2 ust. 12,

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy ust. 12 §2 w sposób następujący:

„12. W przypadku niewykonania przez Wykonawcę dostawy zamówionych wyrobów medycznych na zasadach i w terminie określonym w niniejszej Umowie, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy niedostarczonych w terminie wyrobów medycznych, po wyznaczeniu Wykonawcy dodatkowego terminu do wykonania niezrealizowanej części zamówienia. W takim przypadku, Wykonawca nie będzie sobie rościć prawa - wyłączności realizacji zamówienia dokonanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

48 PYTANIE

Dot. Wzoru umowy – zał. 6, § 2 ust. 12,

W przypadku negatywnych odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów ust. 12 §2 umowy w sposób następujący:

„12. W przypadku niewykonania przez Wykonawcę dostawy zamówionych wyrobów medycznych na zasadach i w terminie określonym w niniejszej Umowie, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy niedostarczonych w terminie wyrobów medycznych. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kosztów poniesionych przez Zamawiającego w związku z zakupem wyrobów medycznych u podmiotu trzeciego, stanowiących różnicę pomiędzy ustaloną przez Strony ceną, a ceną zapłaconą podmiotowi trzeciemu. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionych i niedostarczonych produktów z umowy. Skorzystanie z powyższego uprawnienia nie pozbawia Zamawiającego innych przewidzianych prawem albo zapisami niniejszej umowy roszczeń i praw.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

49 PYTANIE

Dot. Wzoru umowy – zał. 6, § 5

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na wyroby medyczne na całym świecie) zwracamy się z prośbą o dodanie w § 5 ustępu 6 o następującej treści:

„6. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §6 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

50 PYTANIE

Dot. Wzoru umowy – zał. 6, § 5

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy §5, ust. 6 i 7 o następującej treści:

6. Strony postanawiają, że zapisy §5 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.



7. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

51 PYTANIE

Dot. Wzoru umowy – zał. 6,

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy zapisu o następującej treści:

„ Siła Wyższa”

- a) Strony umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, stanu epidemii, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
- b) Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przewidziane, aby te konsekwencje złagodzić.
- c) Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
- d) Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do wykazania za pomocą odpowiednich środków dowodowych brak możliwości realizacji obowiązków, o których mowa w zawiadomieniu.
- e) Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
- f) W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

52 PYTANIE

Dot. Wzoru umowy – zał. 6, § 7, ust. 5, pkt e)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §7 ust.1 pkt e umowy w sposób następujący:

- e) wydłużenie okresu trwania umowy o okres nie dłuższy niż 3 miesiące – w przypadku niewyczerpania całości asortymentu stanowiącego przedmiot umowy do czasu jego wyczerpania.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

53 PYTANIE

dotyczy Zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie dokumentów składających się na ofertę w pliku skompresowanym .zip?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na składanie ofert w pliku skompresowanym .zip.

Zgodnie z zapisami w SIWZ pkt X.5 dokumenty wchodzące w skład oferty muszą mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przygotowanym oraz przekazanym Zamawiającemu przy użyciu środków komunikacji



elektronicznej na wskazaną przez Zamawiającego Platformę <https://7smartpzp.pl/uck>

54 PYTANIE

dotyczy Części nr 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych fartuchów?

Jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35 g/m² wzmocniony na rękawach, w okolicy brzucha i klatki piersiowej, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze 50 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada wszystkie troki o długości 30+65cm cm, zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru i rodzaju w postaci nadruku, widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania, zgodność z normą 13795 w zakresie procedur. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 330,5x34cm, gramatura 55 g/m². Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w papier krepowy o wymiarach 60cmx60 cm. Odporność na przenikanie cieczy 100cm H₂O, wytrzymałość na wypchanie na sucho 200 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 90 N-parametry w strefie krytycznej. Opakowanie typu papier-folia, posiadające naklejki służące do wklejenia w dokumentacji medycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: M, L, XL, XXL

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

55 PYTANIE

dotyczy Części nr 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrzęzniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydy (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

56 PYTANIE

(Część nr 1) Czy Zamawiający dopuści lepkość 5 mPas, temperatura wrzenia 141-143°C, pozostałe parametry bez zmian?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

57 PYTANIE

(Część nr 13, poz. 1) Czy Zamawiający dopuści kaniulę 21G 7/8" (0,8x22mm)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SIWZ

58 PYTANIE

(Część nr 56, poz. 2) Czy Zamawiający dopuści rogówkowe punch'e próżniowe dla dawcy, składające się z podstawy próżni, prowadnicy, standardowego trepanu, pierścienia kompresji i pokrywy ochronnej w rozmiarach: 6,5mm-6,75mm-7,0mm-7,25mm-7,5mm-7,75mm-8,0mm-8,25mm-8,5mm-8,75mm-9,0mm-9,5mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SIWZ

59 PYTANIE

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?



Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami § 2 ust. 2pkt.b) aby wyroby medyczne dostarczane były transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta.

60 PYTANIE

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz **wyroby medyczne** chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami § 2 ust. 2pkt.b) aby wyroby medyczne dostarczane były transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta.

61 PYTANIE

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami § 2 ust. 2pkt.b) aby wyroby medyczne dostarczane były transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta.

62 PYTANIE

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

ODPOWIEDZ

Zamawiający oczekuje realizacji zamówienia zgodnie z zapisami zawartymi we wzorze umowy §2.pkt. 8 i pkt.9

63 PYTANIE

„Zgodnie z art. 14 ust. 5 ustawy o wyrobach medycznych, wyroby są transportowane, składowane oraz przechowywane w warunkach zapewniających ich nienaruszalność, zachowanie właściwości oraz bezpieczeństwo pacjentów, użytkowników i osób trzecich.

W związku z powyższym jakich środków transportu wymaga Zamawiający dla poszczególnych rodzajów wyrobów medycznych stanowiących przedmiot zamówienia, zwłaszcza w zakresie zachowania zakresu dopuszczalnych temperatur przechowywania i transportu tych wyrobów? Czy i jakich dokumentów lub oświadczeń wymaga

Zamawiający dla potwierdzenia spełnienia tych wymagań?”

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami § 2 ust. 2pkt.b) aby wyroby medyczne dostarczane były transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta.

64 PYTANIE

Dotyczy pakietu 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki 1ml z nakładaną igłą w rozmiarze 0,33x13. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

65 PYTANIE

Dotyczy pakietu 5 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek o pojemności 100ml bez logo Producenta na cylindrze. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



66 PYTANIE

Dotyczy pakietu 18 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny o pojemności 1ml/40jm z nakładaną igłą 0,33x13mm, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

67 PYTANIE

Dotyczy pakietu 18 poz. 1-4

Czy Zmawiający oczekuje zaoferowania strzykawek z podwójną skalą pomiarową?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu ale nie wymaga

68 PYTANIE

Dotyczy pakietu 18 poz. 1-4

Czy Zmawiający oczekuje zaoferowania strzykawek z rozszerzoną o min. 20% skalą pomiarową?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu ale nie wymaga

69 PYTANIE

Dotyczy pakietu 18 poz. 1-4

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania strzykawek pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ, nie określa dodatkowych wymagań.

70 PYTANIE

Dotyczy pakietu 18 poz. 1-4

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania strzykawek pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

ODPOWIEDZ

Patrz odpowiedź na pytanie nr. 69

71 PYTANIE

Dotyczy pakietu 18 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu ale nie wymaga

72 PYTANIE

Dotyczy pakietu 18 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawki do tuberkuliny bez logo producenta na cylindrze, takie rozwiązanie nie przeszkadza w późniejszym użytkowaniu strzykawki.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

73 PYTANIE

Dotyczy pakietu 18 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawki do insuliny z nakładaną igłą iniekcyjną 0,33x13mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

74 PYTANIE

Dotyczy pakietu 32 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek 3 częściowych luer-lock o pojemności 2 ml, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

75 PYTANIE

Dotyczy pakietu 32 poz. 6-9



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek 3 częściowych luer-lock wykonanych z polipropylenu z tłokiem strzykawki wykonanym z polietylenu. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ, nie określa z jakiego materiału ma być wykonana.

76 PYTANIE

Dotyczy pakietu 32 poz.6-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek 3 częściowych luer-lock bez logo producenta na korpusie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

77 PYTANIE

Dotyczy pakietu 32 poz.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek 3 częściowych luer-lock o pojemności 10 ml z niezmywalną skalą co 0,5ml wykonana z polipropylenu z tłokiem strzykawki wykonanym z polietylenu? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ, nie określa z jakiego materiału ma być wykonana.

78 PYTANIE

Dotyczy pakietu 32 poz.9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek 3 częściowych luer-lock o pojemności 20 ml z niezmywalną skalą co 1,0ml wykonana z polipropylenu z tłokiem strzykawki wykonanym z polietylenu? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ, nie określa z jakiego materiału ma być wykonana.

79 PYTANIE

Dotyczy pakietu 32 poz.11

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przedłużaczy z fabrycznie nadrukowaną informacją o pojemności resztkowej? Taka informacja pozwoli na precyzyjne podanie leku.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie wskazane w pytaniu ale nie wymaga

80 PYTANIE

Dotyczy pakietu 64 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki do pompy infuzyjnej pojemność i skala na cylindrze 50 ml skala co 5ml do 60 ml, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.

81 PYTANIE

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 13 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli 21G x7,8" (0,8 x 22mm), przy zachowaniu pozostałych wymagań bez zmian?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.

82 PYTANIE

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 57 wyrazi zgodę na zaoferowanie barwnika o gęstości 1,01 kg/l i stężeniu 0,25g/l, przy zachowaniu pozostałych wymagań bez zmian?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.

83 PYTANIE

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 77 wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu błękitu trypanu o pojemności 1ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań bez zmian?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

84 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2-4

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,9999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 38 g, dla



objętości oddechowej 200-1500ml, filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.

Zamawiający wykreśla w części 6 poz. 4. W załączeniu zmieniony załącznik 4,6

85 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą o długości 150 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.

86 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą o długości 180 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.

87 PYTANIE

Część nr 6 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: filtr oddechowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla noworodków i dzieci objętość 35 ml czyste mikrobiologicznie, antybakteryjne, antywirusowe, o małej masie własnej 19g, wysoki stopień skuteczności 99,99%, port do kapnografii.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

88 PYTANIE

Część nr 6 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: filtr mechaniczny hydrofobowy maszynowy do stosowania przy wyjściu powietrza z respiratora lub aparatu do znieczulania, skuteczność filtracji 99,999% w środowisku wilgotnym, objętość 63ml, opór przepływu 2,9cm H₂O/60L/min, czysty mikrobiologicznie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

89 PYTANIE

Część nr 6 Poz. 3 i 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: filtr mechaniczny hydrofobowy maszynowy do stosowania przy powrocie powietrza do respiratora lub aparatu do znieczulania, skuteczność filtracji 99,999% w środowisku wilgotnym, objętość 63ml, opór przepływu 3,6cm H₂O/60L/min, sterylne

ODPOWIEDZ

W zakresie części 6 poz 3 - Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

W zakresie części 6 poz. 4 – Zamawiający wykreśla tą pozycję.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4,6

90 PYTANIE

Część nr 6 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia pediatryczny, 2 rury rozciągliwe, dł. min. 200cm po rozciągnięciu, dodatkowa rura do worka o dł. po rozciągnięciu 150cm, rozgałęziacz Y z portem do kapnografii, bez lateksowy worek oddechowy poj. 1 litr, czysty biologicznie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

91 PYTANIE

Część nr 6 Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: układ oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych, 3 rury rozciągliwe, polipropylenowe, zachowujące kształty o dł. 45/200cm i dodatkowa rura 45/150 z workiem oddechowym 2L końcówki 22F, rozgałęziacz Y z łącznikiem kątowym i portem do kapnografii, jednorazowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

92 PYTANIE

Część nr 15



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: jednorazowy obwód oddechowy typu rura w rurze czysty biologicznie dla dorosłych. Długość obwodu 2,4m, dodatkowa rura rozciągalna 1,5m, worek 2l.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

93 PYTANIE

Część nr 23

Prosimy o dopuszczenie wysokiej klasy pojedynczego przetwornika o długości 152 cm bez zakrzywionej igły w zbiorniku wyrównawczym (zakrzywiona igła nie ma żadnego wpływu na poprawienie jakości pracy przetwornika), bez koreczka tłumiącego, z dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

94 PYTANIE

Część nr 28

Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego jednorazowego użytku do aparatu NEOPUFF, zawierającego ramię wdechowe, niepodgrzewane, długość linii wdechowej 120 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

95 PYTANIE

Część nr 28

Poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: jednorazowa maseczka do układu oddechowego do resuscytacji, średnice maseczek: 38mm, 42mm, 53,5mm i 55,5mm w rozmiarach: 00, 0, 1 i 2.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

96 PYTANIE

Część nr 28

Poz. 3,4,5,6 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu poz. 3, 4, 5, 6 w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnej części

97 PYTANIE

Część nr 49

Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czystego, noworodkowego? Układ oddechowy z ogrzewanym ramieniem wdechowym, z automatyczną komorą nawilżacza do aktywnego nawilżania z Fisher & Paykel MR850, z podstawą przeciw oparzeniową. Średnica wewnętrzna rur i złączy 10 mm, złącza elastyczne, rury gładkie w środku, grzałka wzdłuż ścian układu, ramie wydechowe zaopatrzone w pułapkę wodną, wszystkie komponenty przewodzące gaz nie zawierają lateksu, PVC i DEHP, długość rur 1,6m, łącznik Y odłączalny. Układ zoptymalizowany do HFO, wejście do układu zabezpieczone kapturkiem; układ kompatybilny z respiratorem Babylog, VN500.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

98 PYTANIE

Część nr 49

Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czystego, z ogrzewanym ramieniem wdechowym i wydechowym, z automatyczną komorą nawilżacza do aktywnego nawilżania z Fisher & Paykel MR850, z podstawą przeciw oparzeniową? Średnica wewnętrzna rur i złączy 10 mm, złącza elastyczne, rury gładkie w środku, grzałka wzdłuż ścian układu, wszystkie komponenty przewodzące gaz nie zawierają lateksu, PVC i DEHP, długość rur 1,6m, łącznik Y odłączalny, wejście układu zabezpieczone kapturkiem. Układ zoptymalizowany do HFO, kompatybilny z respiratorem Babylog, VN500.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ



99 PYTANIE

Dotyczy zapisów wzoru umowy:

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §2 ust 11 wzoru umowy poprzez dopisanie zastrzeżenia o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do dokonania zamówień na min. 80% wartości umowy.”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

100 PYTANIE

Dotyczy zapisów wzoru umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §5 ust. 1 na: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) W wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w zrealizowaniu dostawy częściowej.
- b) W wysokości 0,5% wartości brutto sprzętu, którego zwłoka dotyczy – za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w §4 ust. 2 niniejszej umowy,
- d) W wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy za daną część zamówienia określonego w §3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

101 PYTANIE

Dotyczy zapisów wzoru umowy:

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 8 wzoru umowy w następujący sposób:

„Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

102 PYTANIE

Dotyczy: Zadanie nr 58 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie :

jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny typu SMS o gramaturze min 35 g/m2 wzmocniony na rękawach, w okolicy brzucha i klatki piersiowej, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze min 37 g/m2. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada wszyte troki o długości min 45 cm, zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową . Oznaczenie rozmiaru poprzez umieszczony bezpośrednio na fartuchu widoczny nadruk z rozmiarówką , fartuch zgodny z normą 13795 w zakresie procedur, widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach min. 30 cmx30cm, gramatura min. 56 g/m2. Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetkę włókninową lub papier krepowy o wymiarach 60cmx60 cm. Odporność na przenikanie cieczy min. 66 cm H₂O, wytrzymałość na wypchanie na sucho min. 170 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro min. 91,6 N-parametry w strefie krytycznej. Opakowanie typu papier-folia, posiadające naklejki służące do wklejenia w dokumentacji medycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: M, L, XL, XXL

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

103 PYTANIE

Dotyczy: Zadanie nr 93 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie uniwersalnego zestawu chirurgicznego :

1. Serweta na stół narzędziowy wzmocniona min. 190 x 140 cm (opakowanie zestawu) – 1 sztuk
2. Serweta na stolik Mayo min. 75 x 145cm składana teleskopowo z chłonnym padem na całej długości – 1 sztuka
3. Serweta 2 - warstwowa przylepna min. 175 x 200cm – 1 sztuka



4. Serweta 2 – warstwowa przylepna 90 x 75 cm – 3 sztuki
5. Serweta 2 -warstwowa przylepna 240 x 150 cm -1 sztuka
6. Czyścik do koagulacji 5 x 5cm, kontrastujący w RTG – 1 sztuka
7. Podstawa pod skalpele 3 miejsca – 1 sztuka
8. Taśma przylepna 10 x 50 cm +/- 1 cm – 2 sztuki
9. Ręcznik celulozowy o min. wym. 30 x 30cm – 4 sztuki

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

104 PYTANIE

Dotyczy: Zadanie nr 93 pozycja 1

W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego prosimy o dopuszczenie 1 sztuki niesterylnej próbki.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

105 PYTANIE

Dotyczy: Zadanie nr 86 pozycja 1

W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego prosimy o dopuszczenie 1 sztuki niesterylnej próbki.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

106 PYTANIE

Dotyczy: Zadanie nr 88 pozycja 1

W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego prosimy o dopuszczenie 1 sztuki niesterylnej próbki.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

107 PYTANIE

Dotyczy: Zadanie nr 89 pozycja 1

W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego prosimy o dopuszczenie 1 sztuki niesterylnej próbki.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

108 PYTANIE

Dotyczy: Zadanie nr 92 pozycja 1, 2, 3

W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego prosimy o dopuszczenie 1 sztuki niesterylnej próbki.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

109 PYTANIE

Dotyczy: Zadanie nr 94 pozycja 1

W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego prosimy o dopuszczenie 1 sztuki niesterylnej próbki.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

110 PYTANIE

Dotyczy: Zadanie nr 88 pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga aby w skład sterylnej, jednorazowego zestawu cięciowo-porodowego wchodziły wszystkie poniższe komponenty czy też nastąpiła omyłka pisarska : Zamawiający opisał zestaw składający się z 14 części, po czym po zamieszczeniu opisu wymagań ogólnych dla zestawu dopisał jeszcze 3 pozycje nie podając do nich wymaganych ilości i powielając pozycję 9 z zestawu – serwetę do owinięcia noworodka. Jednocześnie pozycje dopisane poniżej są produktami, których wyceny Zamawiający oczekuje w ramach tego samego pakietu ale pozycji od 2 do 4. Prosimy zatem o weryfikację i odpowiedź czy Zamawiający popełnił omyłkę dodając w poniżej zamieszczonym opisie 3 dodatkowe produkty, które nie mają być składem zestawu, lecz są opisem pozostałych pozycji w zadaniu (pozycje te zostały przez nas wyróżnione czerwonym kolorem czcionki)

Opis zadania jest następujący

Sterylny jednorazowy zestaw CIĘCIOWO -PORODOWY w składzie :

1. Serweta na stół instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 200cm, obszar wzmocniony o wymiarach



min. 66 x 200cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 80g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 50 mikronów. - 2 szt

2. Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 75cm x 150cm, z warstwą chłonną o szerokości min. 60 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 30 g/m², grubość folii osłony min. 50 mikronów. - 1 szt

3. Wzmocniona serweta do cięcia cesarskiego 260/175x320 cm z otworem samoprzylepnym częściowo wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z nogawaicami oraz wokół i poniżej otworu samoprzylepnego z torbą o grubości min. 80 um w kształcie trójkątnego leja do przechwytywania płynów wyposażoną w port do podłączenia drenów. Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o gramaturze min. 56 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysoko chłonne w strefie krytycznej o gramaturze min. 51 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej min. 107 g/m² - 1 szt.

4. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniyny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 138 cm, długość rękawa min. 54 cm, długość mankietu min. 9 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha (min. 50 x 90cm) laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 37 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej : odporność na przenikanie płynów min. 160 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 173/170 kPa. Rozmiar L - 1 szt.

5. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniyny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 147 cm, długość rękawa min. 62 cm, długość mankietu min. 9 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha (min. 50 x 100cm) laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 37 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej : odporność na przenikanie płynów min. 160 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 173/170 kPa. Rozmiar XL - 2 szt

6. Ściereczka do rąk min. 30 x 34 cm o gramaturze min. 60 g/m². - 6 szt.

7. Kompres gazowy 10cm x 10cm, 17-nitkowy 12-warstwowy z nitką RTG - 50 szt.

8. Serweta gazowa 45x45cm RTG 17-nitkowy, 8 - warstwowy, z tasiemką- 4 szt.

9. Serweta bawełniana do owinięcia noworodka 98 x 80 cm - 2 szt

10. Opatrunek pooperacyjny z wkładem chłonnym 10 x 25 cm - 1 szt.

11. Ostrze chirurgiczne nr. 24 z nasadką i osłonką - 1 szt.

12. Kleszcze blokowane, opatrunkowe, 19 cm - 1 szt.

13. Dren 2,5m, 25Ch - 1 szt.

14. Końcówka do odsysania Yankauer CH22/PR20/CC - 1 szt.

Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki.

Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne.

Parametry serwet wzmocnionych stanowiących obłożenie pacjenta w strefie krytycznej : odporność na przenikanie cieczy min.390 cmH₂O, odporność na rozerwanie sucho/mokro min. 400/330 kPa Opakowanie typu TYVEC powinno posiadać prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor różowy - napis CIĘCIE-PORÓD w różowej ramce lub na różowym tle.

4. Sterylna, 6 warstwowa, samoprzylepna, wysokochłonna serweta operacyjna wiskozowo poliestrowa (70% wiskoza, 30% poliester) o wymiarach 48 x 40 cm z taśmą samoprzylepną na dłuższym boku o szerokości 2,5. Minimalna chłonność 770%.Opakowanie zewnętrzne wyposażone w min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych.

5. Sterylna, 6 warstwowa, samoprzylepna, wysokochłonna serweta operacyjna wiskozowo poliestrowa (70% wiskoza, 30% poliester) o wymiarach 90 x 75 cm z taśmą samoprzylepną na dłuższym boku o szerokości 2,5. Minimalna chłonność 770%.Opakowanie zewnętrzne wyposażone w min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych.

6. Sterylna, serweta bawełniana do owinięcia noworodka 98 x 80 cm

ODPOWIEDZ

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską dot. opisu przedmiotu zamówienia w zakresie części 88, poprzez wykreślenie poz 2,3,4. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,88

111 PYTANIE

Pakiet 5, pozycje 1 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki 1ml z niezintegrowalną igłą (0,4x13mm), skala co 0,02ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

112 PYTANIE

Pakiet 9, pozycje 1 - Czy Zamawiający dopuści aparat bez zastawki?



ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

113 PYTANIE

Pakiet 18, pozycje 1-4 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą o min.10%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

114 PYTANIE

Pakiet 18, pozycje 1-4 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki w op. typu papier-folia?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

115 PYTANIE

Pakiet 18, pozycje 5 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45x13mm, skala co 0,05ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

116 PYTANIE

Pakiet 18, pozycje 6 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny z igłą 0,4x13mm, skala co 0,025ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

117 PYTANIE

Pakiet 30, pozycje 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne do kaniulacji naczyń dożylnych, obwodowych w celu:

- ☐ wielokrotnej iniekcji leków dożylnych
- ☐ dożylnej infuzji roztworów oraz żywienia pozajelitowego nadającego się do podania do żył obwodowych
- ☐ utrzymania nawodnienia pacjenta i/lub zmniejszenia odwodnienia w przypadku, gdy pacjent nie jest w stanie przyjmować doustnie odpowiedniej ilości płynów
- ☐ transfuzji krwi oraz preparatów krwiopochodnych
- ☐ zapewnienia dostępu naczyniowego w przypadku konieczności szybkiego podania leków, szczególnie podczas zabiegów diagnostycznych oraz leczniczych

WŁAŚCIWOŚCI:

- ☐ posiada pasywne zabezpieczenie przed zaktuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie ostonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zaktuciem 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
- W rozmiarach:
- 22G x 25mm, przepływ 36ml/min.
 - 20G x 32mm, przepływ 61ml/min
 - 18G x 45mm, przepływ 100ml/min?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

118 PYTANIE

Pakiet 30, pozycje 2 - Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną:

24G x 19mm, przepływ 23ml/min?

ODPOWIEDZ



Zamawiający dopuszcza

119 PYTANIE

Pakiet 30, pozycje 3 - Czy Zamawiający dopuści Kaniulę BD Neoflon jest przeznaczona specjalnie do wkłuwania w małe, delikatne naczynia, często spotykane u pacjentów pediatrycznych i osób starszych.

- Kaniula z PTFE (informacja na opakowaniu zbiorczym) o rozmiarze 24G i 26G
- Posiada zastawkę bezzwrotną
- Przepływ 13ml/min.
- Unikalny kształt odłączanych skrzydełek ułatwia trzymanie kaniul przy użyciu uchwytu z portem lub bez portu, pomimo jej małego rozmiaru.
- Elastyczne skrzydełko ułatwiają bezpieczne zamocowanie, nawet na dłoni lub ramienia noworodka, bez konieczności unieruchamiania kończyny, zmniejszając jednocześnie ryzyko powstawania mechanicznych zakrzepów.
- zdejmowalny uchwyt
- niealergizujące
- widoczne w USG

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

120 PYTANIE

Pakiet 31, pozycje 2 - Czy Zamawiający dopuści matę podłogową umożliwiającą wchłanianie dużej ilości płynów (chłonność ok 7l wody, min. 3 litry soli fizjologicznej); dwustronna, chłonna od góry oraz od spodu; wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu; rozmiar 75x36cm (wkład chłonny 68cmx30cm), kolor biały?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

121 PYTANIE

Pakiet 31, pozycje 2 - Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadającą antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność około 1 litr, rozmiar 116cm x 76cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

122 PYTANIE

Pakiet 31, pozycje 10 - Czy Zamawiający dopuści Matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadającą antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność około 1 litr, rozmiar 116cm x 76cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

123 PYTANIE

Pakiet 34, pozycje 1 - Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję?

W związku z aktualną sytuacją epidemiologiczną część produktów (poz. 2 i 3) nie jest dostępna gdyż producenci włókniny zmuszeni są do zwiększenia produkcji podstawowych produktów ochronnych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

124 PYTANIE

Pakiet 66, pozycje 1 - Czy Zamawiający dopuści kabel o długości 3,2m?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

125 PYTANIE

Pakiet 75, pozycje 1-2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, mikroteksturowane na całej powierzchni rękawicy, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

126 PYTANIE

Pakiet 91, pozycja 1-2, pakiet 93, pakiet 94 - Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne na wezwanie?

ODPOWIEDZ



Zamawiający dopuszcza

127 PYTANIE

Pakiet 91, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1. Kocyk flanelowy ze 100 % bawełny o gramaturze 155 g/m² -160 cmx75 cm- 1 szt
 2. Serwetki do otarcia dziecka wykonane z włókniny o gramaturze 40 g/m², 40x20 cm – 4 sztuki
 3. Podkład chłonny z pulpy celulozowej 90x60 cm, chłonność 1177ml
 4. Czapeczka dla noworodka – wykonana ze 100 % bawełnianej dzianiny o gramaturze 180 g/m² – 12x10 cm, biała, spłot ściągaczowy, rozmiar u dołu bez naciągania 20 cm w obwodzie z podwójnym mankietem do wywinięcia w celu regulacji wielkości.- 1 szt
 5. Centymetr do mierzenia 100 cm – 1 szt
 6. Zacisk do pępowiny – 1 szt
 7. Serweta pod pośladki 90x75 cm z przylepcem , wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gram 60 g/m² odporność na przenikanie cieczy 120 cm H₂O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu,- 1 szt
 8. Serweta na stół instrumentalny wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gram 63 g/m² odporność na przenikanie cieczy 188 cm H₂O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, 150cm x 100cm (owinięcie zestawu) 1 szt
 9. Kompresy gazowe 17 n 8 w 7,5x7,5 cm – 20 szt
 10. Tupfer gazowy wykonany w gazy 17n 50x50 cm – 5 szt
 11. Fartuch chirurgiczny wzmocniony z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m². W części przedniej wzmocnienie na długości 113cm, w rękawach 34cm, Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości 7,5cm. Wiązany na 4 troki, zewnątrz w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części sztywnej zapięcie na rzep 3cm x 13cm i 3cm x 7cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Rozmiar XL-138cm. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej >100 cm H₂O, mniej krytycznej >10 cm H₂O . Pylenie 2,6 log₁₀ - parametry potwierdzone kartą danych technicznych.
- Całość zapakowana w torebkę papierowo-foliową bez wycięcia na kciuk. Torebka zawiera etykietę z identyfikacją wyrobu (nazwa zestawu i skład) oraz 2 naklejki do dokumentacji medycznej. Zestaw powinien być oznaczony kolorystycznie, celem jego łatwej identyfikacji – kolor czerwony.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

128 PYTANIE

Pakiet 93, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw chirurgiczny uniwersalny z wzmocnioną serwetą na stół narzędziowy w rozmiarze 190 x 150 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

129 PYTANIE

Pakiet 93, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw chirurgiczny uniwersalny z serwetą na stół Mayo w rozmiarze 80 x 140 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

130 PYTANIE

Pakiet 93, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści zestaw chirurgiczny uniwersalny z serwetą 2 warstwową przylepną w rozmiarze 150 x 200 cm (w miejsce serwetki 175 x 200 cm)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

131 PYTANIE

Pakiet 94, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji ginekologicznej o parametrach i składzie:

1. Serweta na stół instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 190cm, obszar wzmocniony o wymiarach 65cm x 190cm. Gramatura w strefie wzmocnionej 63 g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym 35 mikronów. - 2 szt.



2. Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 80cm x 140cm, z warstwą chłonną o szerokości min. 60 cm na całej długości osłony, gramatura warstwy chłonnej min. 30 g/m², grubość folii osłony min. 50 mikronów. - 1 szt.

3. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 138 cm, długość rękawa min. 54 cm, długość mankietu 7,5cm. Parametry minimalne w strefie krytycznej : odporność na przenikanie płynów >20 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 140/80 kPa. Rozmiar L - 1 szt.

4. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 138cm, długość rękawa min. 62 cm, długość mankietu 7,5cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha (min. 50 x 100cm) laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 37 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej : odporność na przenikanie płynów >100 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 173/170 kPa. Rozmiar XL - 2 szt.

5. Serweta niewzmocniona 180cm/280cm x 220cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym brzuszny w kształcie trapezu o wymiarach 30cm x 20cm x 20cm oraz otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10cm x 15cm zabezpieczonym kłapką, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu 2-warstwowego o gramaturze 56g/m². Do zestawu dodane osobno 2 przylepne torby dwudzielne wykonane z transparentnej folii PE o gramaturze 65um, niezintegrowane z serwetą.

- 1 szt.

6. Ściereczka do rąk 30cm x 30cm o gramaturze 56 g/m². - 6 szt.

7. Kompres gazowy 10cm x 10cm, 17-nitkowy 12-warstwowo z nitką RTG - 30 szt.

8. Serweta gazowa 45x45cm RTG 17-nitkowy, 8 - warstwowo, z taśmą- 2 szt.

9. Opatrunek pooperacyjny z wkładem chłonnym 10 x 25 cm - 1 szt.

Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne. Opakowanie typu TYVEC powinno posiadać prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor zielony - brak napisu, oznaczenie kolorystyczne na etykiecie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

132 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Części 19, poz. 1:

- 10 szt. taśm do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczonych do implantacji metodą zarówno załonową jak i przezzałonową, jednorodnych, niewchłaniających, monofilamentowych, polipropylenowych, z plastikową osłonką na ramionach, (brak osłonki w środku na odcinku min 1,5 cm), o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości max 1870 µm, grubości taśmy 0,33 mm, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, brzegi taśmy cięte laserowo, zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca) **oraz**

1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej do implantacji ww. taśm metodą załonową?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

133 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Części 19, poz. 2:

- 10 szt. taśm do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczonych do implantacji metodą zarówno załonową jak i przezzałonową, jednorodnych, niewchłaniających, monofilamentowych, polipropylenowych, z plastikową osłonką na ramionach, (brak osłonki w środku na odcinku min 1,5 cm), o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości max 1870 µm, grubości taśmy 0,33 mm, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, brzegi taśmy cięte laserowo, zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca) **oraz**

1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej do implantacji ww. taśm metodą przezzałonową?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ



134 PYTANIE

Dotyczy zapisów SIWZ: Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej. Złożone oświadczenie musi być aktualne, zawierać informację iż Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej. Wzór oświadczenia Zamawiającego (Załącznik nr 3 do SIWZ) nie zawiera takiej informacji. Wykonawca musi złożyć oświadczenie na swoim formularzu.

135 PYTANIE

Pakiet nr 34 oraz 63 poz. 1

CZY ZAMAWIAJĄCY WYMAGA MASEK MEDYCZNYCH TYPU II WEDŁUG AKTUALNEJ NORM PN EN 14683:2019 ZGODNIE Z WYTYCZNYMI KRAJOWEGO KONSULTANTA W DZIEDZINIE CHOROÓB ZAKAZNYCH UMIESZCZONYMI NA STRONIE MINISTERTWA ZDROWIA?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

136 PYTANIE

Pakiet nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnej części

137 PYTANIE

Pakiet nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z igłą wtopioną 29G1/2 z igłą wtopioną 0,33x12,7?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

138 PYTANIE

Pakiet nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki skalowanej co 0,01?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

139 PYTANIE

Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnej części

140 PYTANIE

Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie ubrania chirurgicznego o gramaturze 43g tylko w kolorze niebieskim?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

141 PYTANIE

Pakiet nr 10 poz. 2,3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnej części

142 PYTANIE

Pakiet nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka tylko w kolorze czerwonym?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



143 PYTANIE

Pakiet nr 10 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. Strzykawki z rozszerzona skala 50/60ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

144 PYTANIE

Pakiet nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenia kombinezonu z kapturem ale bez pętelki na kciuk?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

145 PYTANIE

Pakiet nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga kombinezonu Jednoczęściowego z kapturem, zamkiem błyskawicznym z przodu, zakrytym przylepną klapką, elastycznymi mankietami, kostkami i kapturem; klejone szwy. Materiał: mikroporowaty polipropylen + folia polietylenowa 63 m2 (+/- 2 g/m2) Odzież do noszenia w celu ochrony przed rozpyleniem, ciekłym aerozolem, unoszącymi się w powietrzu cząstkami stałymi, skażeniem radioaktywnym i czynnikami zakaźnymi.

Standardy: EN ISO 13688:2013, EN 14605:2005+A1:2009, EN 13034:2005+A1:2009, EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 1073-2:2002, EN 14126:2003+AC:2004, EN 1149-5:2008

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

146 PYTANIE

Pakiet nr 11 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonu spełniającego wymogi pozycji 1 oraz 2?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

147 PYTANIE

Pakiet nr 11 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie ochraniaczy w rozmiarze uniwersalnym w klasie 6?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

148 PYTANIE

Pakiet nr 34 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnej części

149 PYTANIE

Pakiet nr 64 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnej części

150 PYTANIE

Pakiet nr 64 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z podwójną skalą?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

151 PYTANIE

Część nr 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-



300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

152 PYTANIE

Część nr 6 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

153 PYTANIE

Część nr 6 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

154 PYTANIE

Część nr 6 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

155 PYTANIE

Część nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę o dł. po rozciągnięciu 80 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

156 PYTANIE

Część nr 6 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rury o długości 43/180 i 22/100?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

157 PYTANIE

Część nr 36 poz. 8 Czy Zamawiający dopuści oznakowanie rozmiaru tyżki, symbolu CE, numeru seryjnego i symbolu „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione na kołnierzu tyżki

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

158 PYTANIE

Część nr 36 poz. 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „potwierdzenie możliwość stosowania tyżki w polu magnetycznym”?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

159 PYTANIE

Część nr 36 poz. 8-9

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 8-9 z Części nr 36 i utworzy z nich oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

160 PYTANIE



Część nr 36 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści ciężką sterylizację?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

161 PYTANIE

Część nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nawilżone ściereczki do toalety pacjenta o następujących parametrach:

- Miękkie, grube, delikatne – idealne dla wrażliwej skóry
- Nasączone środkami myjącymi
- Zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry
- Opakowanie z możliwością wielokrotnego zamykania
- Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce w 700 W przez 20 sek.
- Testowane dermatologicznie
- Wymiary: 20 cm x 22 cm
- Pakowane po 12 szt.
- Skład m.in.: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbate 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferolu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, nipagard, perfum, ekstrakt z rumianku?
- Produkt na stawce VAT 23%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

Zamawiający wykreśla w części 37 poz. 1 „Zarejestrowane jako wyrób medyczny” i dopuszcza przedmiot zamówienia ze stawką podatku VAT 23%. W załączeniu zmieniony załącznik 4,37 dot. części 37

162 PYTANIE

Część nr 37 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści pojemność 500 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

163 PYTANIE

Część nr 37 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści piankę zawierającą w składzie pantenol, kwas mlekowy, sinodol?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

164 PYTANIE

Część nr 37 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści produkt na 23% stawce VAT?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wykreśla w części 37 poz. 2 „Zarejestrowane jako wyrób medyczny” i dopuszcza przedmiot zamówienia ze stawką podatku VAT 23%. W załączeniu zmieniony załącznik 4,37 dot. części 37

165 PYTANIE

Część nr 37 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści gąbkę zaimpregnowaną 20 ml antyseptycznym roztworem czyszczącym glikonianu chlorheksydyny 4%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza.

166 PYTANIE

Część nr 37 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rozmiar ok. 10cm x 10cm x 2,5cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

167 PYTANIE

Część nr 37 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 30cm x 33cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

168 PYTANIE



Część nr 37 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

169 PYTANIE

Część nr 37 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający w składzie m.in. pantenol, kwas mlekowy, biokompleks lniany?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

170 PYTANIE

Część nr 37 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści myjkę w formie prostokątnej rękawicy nasączoną jednostronnie środkami myjącymi?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ, wymaga „ ... prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi...”

171 PYTANIE

Część nr 62 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wymiary 39 cm x 50 mb?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

172 PYTANIE

Część nr 62 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści wymiary 50 cm x 50 mb?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

173 PYTANIE

Część nr 62 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści wymiary 58 cm x 50 mb?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

174 PYTANIE

Część nr 68 poz. 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Badania na niepalność”?

ODPOWIEDZ

Zamawiający odstępuje od wymogu „badania na niepalność” i wykreśla go z formularza asortymentowo – cenowego dot. części 68. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,68 (dot. części 68)

175 PYTANIE

Część nr 68 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 220x110cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

176 PYTANIE

Część nr 82 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 138 x 11 mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

177 PYTANIE

Część nr 82 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści kolor beżowy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

178 PYTANIE

Część nr 82 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści kolor beżowy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

179 PYTANIE

Część nr 96 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści piankę uszczelniającą od strony wewnętrznej tylko w części nosowej?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



180 PYTANIE

Część nr 96 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści opakowanie z opisową instrukcją zakładania?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

181 PYTANIE

Czy Zamawiający mógłby wydzielić z Pakietu nr 7 pozycję nr 1 i 2 do odrębnego zadania?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

182 PYTANIE

Czy w Pakiecie 7 poz. 3 Zamawiający dopuści paski fluoresceinowe w opakowaniach handlowych a'300szt. (każdy pasek zapakowany sterylne, oddzielnie) – z zachowaniem ogólnej wymaganej ilości i przeliczeniem do pełnych opakowań handlowych?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza. W formularzu asortymentowo – cenowym to Wykonawca wskazuje ilość sztuk w opakowaniu.

183 PYTANIE

Dotyczy: Część - Elementy wyposażenia diatermii

dotyczy poz. 1 – (Jednorazowa sterylna sonda endoskopowa śr 2,3 mm długość 2,2 m wypływ strumienia plazmy okrężny 360 stopni, kompatybilna z VIO 200S+przysadka argonowa APC2) Czy zamawiający dopuści sondy jednorazowego użytku o identycznych parametrach z rozpoznawaniem podłączonego instrumentu i zintegrowanym filtrem, kompatybilną z diatermią VIO 200S + przysadka argonowa APC. Sondy jednorazowe starego typu zostały wycofane z produkcji. Prosimy o zmianę w ilościach ze sztuk na opakowania o długim terminie przydatności konwekcyjowane 1op=10szt, gdzie niezalecane jest rozdzielanie sond z opakowania zbiorczego ze względu na jałowość produktu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

Zamawiający wymaga 25 sztuk , Wykonawca wycenia pełne opakowania w górę zgodnie z opisem pod tabelą w formularzu asortymentowo - cenowym

184 PYTANIE

PAKIET NR 58

Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuch chirurgicznego posiadającego następujące parametry:

- zapięcie w okolicy karku na taśmę wielokrotnego użytku (zamiast rzepu) umożliwiające zapięcie w dowolnym miejscu i dopasowanie do sylwetki użytkownika
- oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku na fartuchu oraz dodatkowo pod szyją kolorowa lamówka umożliwiająca szybką identyfikację rodzaju fartucha
- do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki celulozowe o gramaturze min. 55g/m²
- parametry w strefie krytycznej: odporność na przenikanie cieczy 165cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho min. 303kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro min. 81N

Pozostałe parametry bez zmian.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

185 PYTANIE

PAKIET NR 87

Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o następującym składzie i parametrach:

- 1 x serweta na stół narzędziowy z laminatu dwuwarstwowego (gramatura 90g/m²) 75 x 75 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta nieprzylepna z laminatu dwuwarstwowego (gramatura 55g/m²) 100 x 90 cm
- 1 x Nożyczki chirurgiczne proste tępe tępe 14,5 cm
- 1 x Nożyczki do episiotomii 14,5 cm
- 2 x Kleszczyki hemostatyczne Kocher 14 cm
- 1 x serweta dla noworodka włókninowa biała (gramatura 50g/m²) 87 x 90 cm
- 5 x kompres z gazy 10 x 10 cm 12 warstw 17 nitek
- 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 24 cm
- 2 x ręcznik celulozowy 33 x 30 cm



Zestaw zapakowany w torebkę foliową z etykietą centralną w języku polskim oraz czterema etykietami samoprzylepnymi do wklejenia do dokumentacji pacjenta

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

186 PYTANIE

PAKIET NR 87

Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o następującym składzie i parametrach:

- 1 x plastikowe kleszczyki, 14 cm
- 1 x metalowa pęseta Adson 12 cm
- 6 x tupfery gazowe, wielkości śliwki (20x20cm) 20N
- 1 x Imadło chirurgiczne typu Mayo-Hegar 12 cm
- 1 x metalowe nożyczki ostre/ostre 11 cm
- 1 x serweta z włókniny (gr. 50g/m²) 50 cm x 50 cm, z przylepnym otworem 10 cm x 5 cm
- 1 x nieprzylepna serweta z włókniny (gr. 50g/m²) 60 cm x 60 cm
- 1 x igła podskórna, zielona, 21 G x 1 1/2 (0,8 x 40 mm) (zapakowana)
- 1 x igła podskórna, różowa, 18 G x 1 1/2 (1,2 x 40 mm) (zapakowana)
- 1 x strzykawka Luer Lock 10 ml (zapakowana)

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

187 PYTANIE

pak. nr 9 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 9 pozycji nr 1 jałowego przyrządu jednorazowego użytku do bezigłowego pobierania i dostrzykiwania produktów leczniczych, posiadającego dwa filtry: filtr bakteryjny 3µm oraz filtr cząsteczkowy 5µm, posiadającego skuteczność bakterioobójczą >99,999% oraz okres ważności 4 dni?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

188 PYTANIE

Czy zamawiający wydzieli z pakietu 21 pozycję 2,5,6,8,9 i dopuści w pozycji 9 Zgłębnik PUR Ch12/120, wykonany z poliuretanu, z przewodnicą, z zakończeniem typu ENFit zgodne z regulacjami ISO, minimalizujące ryzyko niewłaściwych połączeń oraz w pozycji 3 dopuści strzykawkę jednorazową enteralną ENFit 60ml, o zakończeniu centrycznym umożliwiającym precyzyjne pobranie oraz podaż płynów, przeznaczona do żywienia enteralnego ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydzieli w/w pozycji do odrębnej części

Pozycja 9 – Zamawiający dopuszcza

Pozycja 3 – Zamawiający dopuszcza

189 PYTANIE

Dotyczy umowy § 4 ust. 2 Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 2 otrzymuje on brzmienie, „Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą”

190 PYTANIE

Dotyczy umowy § 5 ust. 1 d Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

191 PYTANIE

Dot. Część nr 8, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny SMS gramatura 45 g w kolorze niebieskim i zielonym?

ODPOWIEDZ



Zamawiający dopuszcza

192 PYTANIE

Dot. Część nr 8, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze S-M oraz L-XL?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

193 PYTANIE

Dot. Część nr 8, poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 4 do osobnego pakietu? 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.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnej części

194 PYTANIE

Dot. Część nr 14, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 117x267 cm, grubości folii 45 mikronów?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

195 PYTANIE

Dot. Część nr 53, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x45 cm z otworem 5 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

196 PYTANIE

Dot. Część nr 53, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x45 cm z otworem 8 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

197 PYTANIE

Dot. Część nr 53, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x75 cm z otworem 5 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

198 PYTANIE

Dot. Część nr 53, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x75 cm z otworem 8 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

199 PYTANIE

Dot. Część nr 53, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 90x75 cm z otworem 8 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

200 PYTANIE

Dot. Część nr 58, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawiczkami 20x40 cm A 2 szt z włókniny 40g/m²; o odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH₂O, mniej krytycznej min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho i mokro min. 98kPa? Parametry zgodne z wymogami normy ISO PNEN 20811, oraz PNEN 13938-1.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

201 PYTANIE

Dot. Część nr 63, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne z elementem elastycznym o długości 17 cm +/- 1 cm i szerokości 1,5 cm +/- 0,3?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

202 PYTANIE



Dot. Część nr 63, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych typu II, zgodnych z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa/cm2 +/-5 Pa/cm2 i czystością mikrobiologiczną na poziomie maximum 30 Cfu/g zgodnie z normą PNEN ISO 11737-1? Szczególnie ważne jest ciśnienie różnicowe, które na poziomie 25 Pa/cm2 daje gwarancję swobody w oddychaniu, co pozwala na zachowanie pełnego komfortu pracy przy zachowaniu maksymalnego bezpieczeństwa użytkownika. W ostatnim czasie, na rynku medycznym pojawiło się dużo ofert na maski, które nie spełniają wymogów wyrobu medycznego w myśl Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

203 PYTANIE

Dot. Część nr 63, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z niezależnego laboratorium potwierdzającym deklarowany poziom filtracji bakteryjnej?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie będzie wymagał

204 PYTANIE

Dot. Część nr 63, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z Centralnego Instytutu Ochrony Pracy (CIOP), potwierdzającego zgodność z normą PN EN 14683 II?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie będzie wymagał

205 PYTANIE

Dot. Część nr 75, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści rękawice sterylizowane tlenkiem etylenu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

206 PYTANIE

Dot. Część nr 86, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do ginekologii onkologicznej o składzie?

1. Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 190cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 66 x 190cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 80g/m2, grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 47 mikronów. - 2 szt

2. Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 80cm x 145cm, z warstwą chłonną o szerokości min. 60 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 60 g/m2, grubość folii osłony min. 70 mikronów. - 1 szt

3. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m2. Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 125 cm, długość rękawa min. 54 cm, długość mankietu min. 8 cm. Parametry minimalne w strefie krytycznej : Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 43N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,4 log10; odporność na przenikanie cieczy min. 49cmH2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143kPa, na mokro 121kPa. Rozmiar L - 1 szt.

4. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m2. Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 140 cm, długość rękawa min. 62 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha (min. 50 x 100cm) laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 40 g/m2. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH2O, mniej krytycznej min. 49cmH2O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho i mokro min. 98kPaRozmiar XL - 3 szt.

5. Wzmocniona serweta 320x180 cm z otworem samoprzylepnym częściowo wypełnionym folią chirurgiczną 32x35 cm, zintegrowany z organizmem i z torbą do przechwytywania płynów o grubości min. 80 um wyposażoną w podłączenie drenu. Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o gramaturze min. 56 g/m2 wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysoko chłonne w strefie krytycznej o gramaturze min. 60 g/m2. łączna gramatura w strefie krytycznej min. 116 g/m2 - Obłożenie pacjenta w strefie krytycznej : odporność na przenikanie cieczy min. 350 cmH2O – 1 szt.

6. Podkład wysokochłonny, podfoliowany, w rozmiarze 40x60 - 1 szt.

7. Ściereczka do rąk min. 20 x 40 cm o gramaturze min. 40 g/m2. - 6 szt.

8. Kompres gazowy 10cm x 10cm, 17-nitkowy 12-warstwowy z nitką RTG - 60 szt.

9. Serweta gazowa 45x45cm RTG 17-nitkowy, 8 - warstwowy, z tasiemką- 10 szt.



10. Tupfer gazowy o średnicy 20 mm z nitką RTG - 10 szt.
 11. Opatrunek pooperacyjny z wkładem chłonnym 10 x 30 cm - 1 szt.
 12. Ostrze chirurgiczne nr. 22 z nasadką i osłonką - 1 szt.
 13. Dren min. 2,5m, 25CH- 1 sztuka
 14. Końcówka do odsysania Yankauer CH22/PR20/CC - 1 sztuka
 15. Licznik igieł z wkładem magnetycznym i pianką, pojemność min. 20 szt - 1 sztuka
 16. Kubek plastikowy, transparentny z uchem, pojemność 1200 ml - 1 sztuka
 17. Czyścik do elektrody z warstwą samoprzylepną 5cm x 5cm - 1 sztuka
- Opakowanie typu torebka papierowo-foliowa posiada prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor brązowy - napis GINEKOLOGIA ONKOLOGICZNA w brązowej ramce lub na brązowym tle. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

207 PYTANIE

Dot. Część nr 88, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw cięciowo-porodowy ?

1. Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 190cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 66 x 190cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 80g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 47 mikronów. - 2 szt
 2. Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 80cm x 145cm, z warstwą chłonną o szerokości min. 60 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 60 g/m², grubość folii osłony min. 70 mikronów. - 1 szt
 3. Wzmocniona serweta do cięcia cesarskiego 270x200 cm z otworem samoprzylepnym 35x32 cm częściowo wypełnionym folią chirurgiczną, wokół otworu worek 360 stopii do przechwytywania płynów wyposażony w port do podłączenia drenów. Serweta zintegrowana z nogawicami Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o gramaturze min. 56 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wyskochłonne w strefie krytycznej o gramaturze min. 60 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej min. 116 g/m². Obciążenie pacjenta w strefie krytycznej : odporność na przenikanie cieczy min. 350 cmH₂O – 1 szt
 4. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 125 cm, długość rękawa min. 54 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha na całej długości fartucha laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 40 g/m². Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH₂O, mniej krytycznej min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho i mokro min. 98kPa. Rozmiar L - 1 szt.
 5. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 140 cm, długość rękawa min. 62 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha do dolnej krawędzi fartucha , laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 40 g/m². Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH₂O, mniej krytycznej min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho i mokro min. 98kPa. Rozmiar XL - 2 szt.
 6. Ściereczka do rąk min. 20 x 40 cm o gramaturze min. 40 g/m². - 6 szt.
 7. Kompres gazowy 10cm x 10cm, 17-nitkowy 12-warstwowy z nitką RTG - 50 szt.
 8. Serweta gazowa 45x45cm RTG 17-nitkowy, 8 - warstwowy, z tasiemką- 4 szt.
 9. Serweta włókninowa do owinięcia noworodka 60 x 80 cm - 2 szt
 10. Opatrunek pooperacyjny z wkładem chłonnym 10 x 25 cm - 1 szt.
 11. Ostrze chirurgiczne nr. 24 z nasadką i osłonką - 1 szt.
 12. Kleszcze blokowane, opatrunkowe, 19 cm - 1 szt.
 13. Dren 2,5m, 25Ch - 1 szt.
 14. Końcówka do odsysania Yankauer CH22/PR20/CC - 1 szt.
- Opakowanie typu torebka papierowo-foliowa min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor różowy - napis CIĘCIEPORÓD w różowej ramce lub na różowym tle. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

208 PYTANIE



Dot. Część nr 88, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści jałowy podkład chłonny, podfoliowany w rozmiarze 40x60 cm, o chłonności 850 g? Warstwę spodnią stanowi biała izolacyjna folia antypoślizgowa. We wkładzie chłonnym znajduje się rozdrobniona pulpa celulozowa, dodatkowo pokryta bibułą. Warstwę wierzchnią stanowi włóknina.

ODPOWIEDZ

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską dot. opisu przedmiotu zamówienia w zakresie części 88, poprzez wykreślenie poz 2,3,4. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,88

209 PYTANIE

Dot. Część nr 88, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści jałowy podkład chłonny, podfoliowany w rozmiarze 90x60 cm, o chłonności 2000 g? Warstwę spodnią stanowi biała izolacyjna folia antypoślizgowa. We wkładzie chłonnym znajduje się rozdrobniona pulpa celulozowa, dodatkowo pokryta bibułą. Warstwę wierzchnią stanowi włóknina.

ODPOWIEDZ

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską dot. opisu przedmiotu zamówienia w zakresie części 88, poprzez wykreślenie poz 2,3,4. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,88

210 PYTANIE

Dot. Część nr 88, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści serwetę dla noworodka 80x60 cm włókninowa o gram.40g/m² – 2 szt?

ODPOWIEDZ

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską dot. opisu przedmiotu zamówienia w zakresie części 88, poprzez wykreślenie poz 2,3,4. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,88

211 PYTANIE

Dot. Część nr 89, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści sterylny jednorazowy zestaw do operacji ginekologicznej w składzie:

1. Serweta na stół instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 190cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 66 x 190cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 80g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 47 mikronów. - 2 szt
2. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 125 cm, długość rękawa min. 54 cm, długość mankietu min. 8 cm. Parametry minimalne w strefie krytycznej. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 43N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,4 log10; odporność na przenikanie cieczy min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143kPa, na mokro 121kPa Rozmiar L - 2 szt.
3. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 140 cm, długość rękawa min. 62 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu do dolnej krawędzi fartucha, laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 40 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej: Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH₂O, mniej krytycznej min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho i mokro min. 98kPa Rozmiar XL - 2 szt.
4. Serweta ginekologiczna ze zintegrowanymi osłonami na kończyny i torbę na płyny z sitem i z podłączeniem do drenu, wyposażona w samoprzylepny otwór w okolicy krocza 10 x 15 cm z klapką. Rozmiar 320 x 180 cm. Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o gramaturze min. 56 g/m² - 1 szt
5. Podkład chłonny, podfoliowany w rozmiarze 40x60 cm, o chłonności 850 g- 1 szt. 6. Ściereczka do rąk min. 20 x 40 cm o gramaturze min. 40 g/m². - 6 szt.
7. Kompres gazowy 10cm x 10cm, 17-nitkowy 12-warstwowy z nitką RTG - 60 szt.
8. Tupfer gazowy o średnicy 20 mm z nitką RTG - 10 szt.
9. Dren min. 2,5m, 25CH-1 sztuka
10. Końcówka do odsysania Yankauer CH22/PR20/CC -1 sztuka

Opakowanie typu torebka papierowo-foliowa posiada prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor niebieski - napis GINEKOLOGIA w niebieskiej ramce lub na niebieskim tle.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

212 PYTANIE



Dot. Część nr 93, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny o składzie:

- Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 190cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 66 x 190cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 80g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 47 mikronów. - 1 szt
- Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 80cm x 145cm, z warstwą chłonną o szerokości min. 60 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 60 g/m², grubość folii osłony min. 70 mikronów. - 1 szt
- Serwety operacyjne z przylepcem 75x90 cm- 3 szt
- Serweta operacyjna z przylepcem 150x240 cm - 1 szt
- Serweta operacyjna z przylepcem 170x180 cm – 1 szt
- Taśma medyczna 9x50 cm – 2 szt
- Czyścik do koagulacji 5 x 5cm, kontrastujący w RTG – 1 szt
- Podstawka pod skalpele 3 miejsca – 1 szt
- 2 serwetki do rąk z włókny o gram. 40g/m² rozm. 40x20cm - 4 szt

Serwety operacyjne wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa/folia polipropylenowo-polietylenowa) o gramaturze min. 56 g/m², odporność na przenikanie cieczy 250 cm H₂O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, I klasa palności. Opakowanie torebka papierowo-foliowa, etykieta w języku polskim z min. dwoma naklejkami typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

213 PYTANIE

Dot. Część nr 94, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw ginekologiczny podstawowy?

1. Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 190cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 66 x 190cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 80g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 47 mikronów. - 2 szt

2. Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 80cm x 145cm, z warstwą chłonną o szerokości min. 60 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 60 g/m², grubość folii osłony min. 70 mikronów. - 1 szt

3. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 125 cm, długość rękawa min. 54 cm, długość mankietu min. 8 cm. Parametry minimalne w strefie krytycznej: Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 43N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,4 log₁₀; odporność na przenikanie cieczy min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143kPa, na mokro 121kPa. Rozmiar L - 1 szt.

4. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 140 cm, długość rękawa min. 62 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha (min. 50 x 100cm) laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 40 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej: Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH₂O, mniej krytycznej min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho i mokro min. 98kPa. Rozmiar XL - 2 szt.

5. Wzmocniona serweta do laparoskopii ginekologicznej o wymiarach całkowitych min. 265x180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny. Serweta wyposażona w dwa otwory: samoprzylepny otwór brzuszny o wymiarach całkowitych w kształcie trapezu 28cmx20cmx19cm oraz samoprzylepny otwór w okolicy kroczu o wymiarach 10 x 15 cm. Serweta wykonana w całości z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o gramaturze min. 56 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wyskchłonne w strefie krytycznej wokół otworu brzuszego o gramaturze min. 60 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej min. 116 g/m². W strefie krytycznej: odporność na przenikanie cieczy min. 350 cmH₂O - 1 szt.

6. Ściereczka do rąk min. 30 x 34 cm o gramaturze min. 60 g/m². - 6 szt.

7. Kompres gazowy 10cm x 10cm, 17-nitkowy 12-warstwowy z nitką RTG - 30 szt.

8. Serweta gazowa 45x45cm RTG 17-nitkowy, 8 - warstwowy, z tasiemką- 2 szt.

9. Opatrunek pooperacyjny z wkładem chłonnym 10 x 25 cm - 1 szt.

Opakowanie torebka papierowo-foliowa posiada prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor zielony - napis GIN-PODSTAWOWY w żółtej ramce lub na żółtym tle.



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

214 PYTANIE

Pytania do projektu umowy: Dot. §5, pkt. 1 a) Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary do wysokości 0,5 % wartości brutto Wyrobów medycznych , niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu tych wyrobów?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

215 PYTANIE

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia zgłoszenia reklamacji” na „... od dnia uznania reklamacji”

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 2 otrzymuje on brzmienie,, Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą”

216 PYTANIE

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości **0,5%** wartości brutto Wyrobów medycznych , niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu tych wyrobów, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia,**

b) w wysokości **0,5%** wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnień w realizacji obowiązków okr w § 4 ust. 2**

c) w wysokości **0,5%** wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup Wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 12 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia, w którym konieczny był zakup wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego,**

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

217 PYTANIE

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje wzory umowy (Załącznik 6 i 6a) dodając zapis w §3 pkt 6 „Na podstawie art. 106n. ust.1 ustawy z dnia 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług Zamawiający akceptuje wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów Faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w Formacie pliku elektronicznego z adresu Wykonawcyna adres Zamawiającego faktury@uck.katowice.pl”

218 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym, z ewentualnym zaokrągleniem do pełnych opakowań. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga 400 000 sztuk , Wykonawca wycenia pełne opakowania w górę zgodnie z opisem pod tabelą w formularzu asortymentowo - cenowym

219 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 1-4 Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę w stosunku do pojemności nominalnej o minimum 20%? Tzn.: strzykawka 2 -3 ml, 5 – 6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu



220 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 1-4 Czy Zamawiający wymaga, aby na strzykawce znajdowała się nazwa producenta strzykawki, w celu łatwiejszej sprawniejszej identyfikacji produktu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

221 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z centrycznie osadzonym stożkiem luer?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

222 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z logo umożliwiające identyfikację wyrobu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

223 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z igłą 0,4x13mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

224 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 1ml / 100 j.m z igłą 0,33x13mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

225 PYTANIE

Dotyczy Części nr 18, poz. 1-6 Formularza asortymentowo-cenowego (Załącznik nr 4,18 do SIWZ):

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby wszystkie pozycje strzykawek pochodziły od jednego producenta?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

226 PYTANIE

Dotyczy pkt. 2 opisu przedmiotu zamówienia – Część nr 22:

Czy Zamawiający dopuści, aby w probówkach do koagulologii znacznik pobrania był umieszczony na probówce – nie na etykiecie?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

227 PYTANIE

Dotyczy pkt. 4 opisu przedmiotu zamówienia – Część nr 22:

Czy Zamawiający oczekuje, aby oświadczenia potwierdzające kompatybilność wg numerów katalogowych były wystawione przez wszystkich producentów oferowanych w pakiecie wyrobów będących elementami systemu zamkniętego? Producenci mają dostęp do technologii produkcji i tylko oni mogą się nią wymieniać i na jej podstawie taką kompatybilność poświadczyć.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę aby oświadczenia potwierdzające kompatybilność wg numerów katalogowych były wystawione przez wykonawcę lub producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta.

228 PYTANIE

Dotyczy Części nr 22, poz. 4 Formularza asortymentowo-cenowego (Załącznik nr 4,22 do SIWZ):

Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji probówkę z trombiną i żelem separującym bez znacznika pobrania na etykiecie? Kalibrowana próżnia zapewnia pobranie krwi w objętości nie większej niż zalecona przez producenta, zaś pobranie krwi w objętości nieco mniejszej niż



zalecona nie ma wpływu na wyniki badań, gdyż główną rolą trombiny jest szybkie i całkowite wykrzepienie krwi.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

229 PYTANIE

Dotyczy Części nr 22, poz. 7 Formularza asortymentowo-cenowego (Załącznik nr 4,22 do SIWZ):

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji probówki do oznaczania glukozy z EDTA i fluorkiem sodu lub ze szczawianem potasu i fluorkiem sodu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

230 PYTANIE

Dotyczy Części nr 22, poz. 15 Formularza asortymentowo-cenowego (Załącznik nr 4,22 do SIWZ):

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji strzykawki do gazometrii krwi tętniczej o wszystkich pozostałych wymaganych parametrach?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

231 PYTANIE

Dotyczy Części nr 22, pozycja nr 6, kryterium jakość:

Czy Zamawiający przyznając punkty za ograniczenie przestrzeni martwej dla probówek z pozycji nr 6, waloruje ten parametr pod kątem zabezpieczenia próbek krwi przed aktywacją płytek, by zoptymalizować monitorowanie APTT u pacjentów leczonych niefrakcjonowaną heparyną lub PT, INR u pacjentów leczonych warfaryną? Jeśli tak, czy Zamawiający wymaga, aby potwierdzić te funkcjonalności ulotką producenta?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę aby ulotka lub oświadczenie potwierdzające kryterium oceny ofert były wystawione przez wykonawcę lub producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta.

232 PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego tak, aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wyraża zgody

233 PYTANIE

Dotyczy §2 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 6 oraz 6a do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie dla pozycji asortymentowych nr 1-7 oraz nr 9-22 formularza cenowego od wymogu, aby opakowanie zawierało informację o dacie produkcji. Każde opakowanie wyrobu zawiera nazwę, termin ważności, nr serii, nazwę producenta oraz numer katalogowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od opisanego w pytaniu wymogu

234 PYTANIE

Dotyczy §2 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 6 oraz 6a do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie dla pozycji nr 8 formularza cenowego od wymogu, aby opakowanie zawierało informację o dacie ważności.

Dla pozycji nr 8 podano datę produkcji i pozostałe wymagane parametry, ponieważ uchwyty systemowe nie są wyrobem sterylnym, tylko jednorazowego użycia i mogą być używane bezterminowo.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od opisanego w pytaniu wymogu

235 PYTANIE

Dotyczy §3 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 6 oraz 6a do SIWZ):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby faktura była przesłana Zamawiającemu e-mailem w formacie pdf na podany przez Zamawiającego adres mailowy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje wzory umowy (Załącznik 6 i 6a) dodając zapis w §3 pkt 6 „Na podstawie art. 106n. ust.1 ustawy z dnia 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług Zamawiający akceptuje wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów Faktur oraz ich korekt, a



także not obciążeniowych i not korygujących w Formacie pliku elektronicznego z adresu Wykonawcyna adres Zamawiającego faktury@uck.katowice.pl ”

236 PYTANIE

Dotyczy §5 ust. 1 pkt d) wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ) oraz §5 ust. 1 pkt e) wzoru umowy (załącznik nr 6a do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% kwoty wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy za daną część zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

237 PYTANIE

Dotyczy § 6 ust. 2 wzoru umowy (załącznik nr 6 oraz 6a do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na modyfikację zapisu na następujący: „Zamawiający może rozwiązać umowę, po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy, w przypadku, gdy (...)”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

238 PYTANIE

Dotyczy §2 ust. 13 wzoru umowy (załącznik nr 6a do SIWZ) oraz pkt. 5 opisu przedmiotu zamówienia – Część nr 22:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia kart charakterystyki produktu niebezpiecznego z pierwszą dostawą w zamian za udostępnienie przez Wykonawcę strony internetowej, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie w prosty sposób pobrać dokumenty dla określonego numeru katalogowego? Dostawy towaru są realizowane bezpośrednio z zagranicy, więc nie ma możliwości dołączenia wymaganych dokumentów do dostawy. Adres strony internetowej zostanie podany w ofercie, a Zamawiający będzie posiadał do niej bezpłatny, całodobowy dostęp.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę, zmianie ulega zapis **§2 ust. 13** we wzorze umowy (Załącznik 6a) dot. części 22. Otrzymuje on brzmienie,, 13. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą Wyrobów medycznych dostarczy karty charakterystyki produktu niebezpiecznego w języku polskim lub udostępni stronę internetową, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie pobrać dokumenty. Wykonawca będzie każdorazowo dostarczał/ udostępniał wszelkie niezbędne aktualizacje w/w kart w sytuacji, gdy pojawią się nowe informacje, które mogą mieć wpływ na środki kontroli ryzyka lub nowe informacje o zagrożeniach. zgodnie z obowiązującymi wymaganiami.

239 PYTANIE

Dotyczy części nr 1

Czy Zamawiający dopuści również produkt o parametrach wymienionych poniżej:

Perfluorowęglowodór sterylny, niepirogenny, wysokooczyszczony w 100% fluorowany, chemicznie obojętny, nietoksyczny, temperatura wrzenia 142°C, współczynnik refrakcji 1.31 (w 20°C) lepkość(mPaS w 37°C) NLT 2.66 cSt.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

240 PYTANIE

Dotyczy części nr 7 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zawiesiny o pH 7,2.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

241 PYTANIE

Dotyczy części nr 57

Czy Zamawiający dopuści produkt o poniższym opisie:

Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułko-strzykawki o pojemności 0,5ml, sterylny. Opakowanie 1 sztuka.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ



242 PYTANIE

Dotyczy części nr 77

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie roztworu błękitu trypanu w opakowaniach zawierających 10 szt. Sterylnych fiolek o pojemności 1 ml każda?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

243 PYTANIE

Dotyczy części nr 85 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści również nóż do paracentezy jednorazowy z uchwytem z tworzywa sztucznego, zagięty pod kątem 45°, o szerokości ostrza 1.0mm ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

244 PYTANIE

Dotyczy części nr 85 poz. 2, 4

Czy Zamawiający dopuści również nóż typu Crescent o szerokości ostrza 1.6, 2.2, 2.6 do wyboru przez Zamawiającego, zagięty pod kątem 45°, ostrzony od góry?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

245 PYTANIE

Pakiet 5 Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 1ml, jałowej, jednorazowej, z wtopioną igłą 29G/½, 0,33x12,5mm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

246 PYTANIE

Pakiet 9 Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalny bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki i butelek, z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiole. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Dostęp zabezpieczony koreczkiem domykanym ręcznie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

247 PYTANIE

Pakiet 18 Poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowego użytku dwuczęściowej o pojemności 2ml. Z symetrycznym stożkiem Luer. Reszta zgodnie z SWIZ

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

248 PYTANIE

Pakiet 18 Poz.6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowego użytku trzyczęściowej do insuliny o pojemności 1ml/40jm z nakładaną igłą iniekcyjną 0,40x13mm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

249 PYTANIE

Pakiet 43 Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowy, sterylny zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii, długość 40cm. Rozmiar Ch10 Ch14 Ch18

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

250 PYTANIE

Pakiet 43 Poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletny zestaw do cystostomii z poliuretanowym cewnikiem z końcem „J” 8Ch/Fr o długości 40 cm lub 11Ch/Fr o długości 45 cm do wyboru przez zamawiającego, jednodrożny z ośmioma otworami na pętli. Trokar rozrywany 12cm, silikonowa tulejka mocująca, zacisk. Worek do zbiórki moczu 2L. Pakowane po 5 sztuk, sterylne.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



251 PYTANIE

Pakiet 65 Poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki trzyczęściowe Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, tak jak w obecnie stosowanych?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu ale nie wymaga

252 PYTANIE

Pakiet 65 Poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawki do przepłukiwania, napętnione fabrycznie izotonicznym 0,9 % chlorkiem sodu powinny być sterylne wewnątrz i na zewnątrz.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga opisu przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

253 PYTANIE

Pakiet 65 Poz. 1 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości 5 ml, w strzykawce 10 ml sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania, klasa IIb sterylizacja radiacyjna, tak jak w obecnie stosowana.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

254 PYTANIE

Pakiet 65 Poz.2 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości 10 ml, w strzykawce 10 ml sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania, klasa IIb sterylizacja radiacyjna, tak jak w obecnie stosowana.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

255 PYTANIE

Pakiet 65 Poz. 3 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 20 ml, w strzykawce 20 ml sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania, klasa IIb sterylizacja radiacyjna, tak jak w obecnie stosowanych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

256 PYTANIE

Pakiet 5 Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 1ml, jałowej, jednorazowej, z wtopioną igłą 29G/1/2, 0,33x12,5mm

ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 245

257 PYTANIE

Pakiet 9 Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalny bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki i butelek, z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiole. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Dostęp zabezpieczony koreczkiem domykanym ręcznie.

ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 246

258 PYTANIE

Pakiet 18 Poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowego użytku dwuczęściowej o pojemności 2ml. Z symetrycznym stożkiem Luer. Reszta zgodnie z SIWZ



ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 247

259 PYTANIE

Pakiet 18 Poz.6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowego użytku trzyczęściowej do insuliny o pojemności 1ml/40jm z nakładaną igłą iniekcyjną 0,40x13mm

ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 248

260 PYTANIE

Pakiet 43 Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowy, sterylny zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii, długość 40cm. Rozmiar Ch10 Ch14 Ch18

ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 249

261 PYTANIE

Pakiet 43 Poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletny zestaw do cystostomii z poliuretanowym cewnikiem z końcem „J” 8Ch/Fr o długości 40 cm lub 11Ch/Fr o długości 45 cm do wyboru przez zamawiającego, jednodrożny z ośmioma otworami na pętli. Trokar rozrywany 12cm, silikonowa tulejka mocująca, zacisk. Worek do zbiórki moczu 2L. Pakowane po 5 sztuk, sterylne.

ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 250

262 PYTANIE

Pakiet 65 Poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki trzyczęściowe Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, tak jak w obecnie stosowanych?

ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 251

263 PYTANIE

Pakiet 65 Poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawki do przepłukiwania, napełnione fabrycznie izotonicznym 0,9 % chlorkiem sodu powinny być sterylne wewnątrz i na zewnątrz.

ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 252

264 PYTANIE

Pakiet 65 Poz. 1 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości 5 ml, w strzykawce 10 ml sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania, klasa IIb sterylizacja radiacyjna, tak jak w obecnie stosowana.

ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 253

265 PYTANIE

Pakiet 65 Poz.2 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości 10 ml, w strzykawce 10 ml sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania, klasa IIb sterylizacja radiacyjna, tak jak w obecnie stosowana.

ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 254

266 PYTANIE

Pakiet 65 Poz. 3 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 20 ml, w strzykawce 20 ml sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania, klasa IIb sterylizacja radiacyjna, tak jak w obecnie stosowanych.



ODPOWIEDZ

Pytanie zdublowane – patrz odpowiedź do pytania 255

267 PYTANIE

Pakiet 11: Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kombinezonu ochronnego jednoczęściowego z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie i komfort ruchów. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami:

EN 14126:2003+AC:2004

PN-EN ISO 13688:2013-12

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B

EN 13034:2005+Al:2009 - Typ 6B

EN 14325:2018

Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE, materiał miękki, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

268 PYTANIE

Pakiet 11: Poz. 2

Prosimy o wydzielenie pozycji drugiej do osobnego pakietu w celu uzyskania większej ilości konkurencyjnych ofert.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

269 PYTANIE

Pakiet 11: Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie półmasksi filtrującej FFP3 o wielowarstwowej budowie z filtrem z tkaniny, bez zaworu wydechowego (skuteczność filtracji > 99%). Wyposażonek w zacisk nosowy, który zapewnia wygodę noszenia i dobre dopasowanie. Klasa ochrony: FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009. Skuteczność filtracji: >99%

Budowa: 5 warstwowa. Rozmiar maski: 83 mm ± 1 mm x 240 mm ± 1 mm Mocowanie: na gumki Kolor: biały. Opakowane jednostkowe – 1 sztuka w torebce foliowej. Opakowanie zbiorcze - 20 sztuk

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

270 PYTANIE

Pakiet 11: Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych długich ochraniaczy na buty typ 6B zgodnie z normą EN 13034:2005+Al:2009, górna krawędź zakończona elastyczną gumką. Spełniają wymagania eksploatacyjne dla środka ochrony indywidualnej i zapewniają ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III wg. normy 14126:2003+AC:2004, spełniają normę EN ISO 13688:2013-12 i EU 2016/425. Ochraniacze z laminowanej włókniny polipropylenowej o gramaturze 57g/m².

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

271 PYTANIE

Pakiet 34: Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie maski chirurgicznej hipoalergicznnej wykonanej z min. trzech warstw włóknin – (w częściach zewnętrznych z celulozy), wyposażonej w sztywnik zapewniający łatwe dopasowanie się maski do kształtu twarzy, na troki mocowane na szerszej części maski, nie zawierająca barwników (w kolorze białym). Skuteczność filtracji bakteryjnej minimum 99,7%. Maski typu II zgodnie z EN 14683. Wyraźne oznakowanie zewnętrznej strony maski dodatkowym oznaczeniem graficznym. Pakowana po 50 szt. w kartoniki z oznaczeniem typu, rodzaju maski i spełnianej normy. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



272 PYTANIE

Pakiet 34: Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie maski chirurgicznej wykonanej z min. trzech warstw włókien (celuloza, polipropylen, celuloza), wyposażonej w sztywnik zapewniający łatwe dopasowanie się maski do kształtu twarzy, wiązana na troki z grubą warstwą pianki przeciw parowaniu okularów. Skuteczność filtracji bakteryjnej minimum 99,7%. Maski typu II zgodnie z EN 14683. Wyraźne oznakowanie zewnętrznej strony maski dodatkowym oznaczeniem graficznym. Kolor niebieski. Pakowana w kartoniki z oznaczeniem typu, rodzaju maski i spełnianej normy. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

273 PYTANIE

Pakiet 34: Poz.3

Prosimy o dopuszczenie maski chirurgicznej odpornej na spryskanie wykonanej z min. czterech warstw włókien z dodatkową osłoną oczu, wyposażonej w sztywnik zapewniający łatwe dopasowanie się maski do kształtu twarzy oraz piankę przeciw parowaniu okularów, wiązana na troki. Skuteczność filtracji bakteryjnej minimum 99,4%, odporność na spryskanie 21 kPa. Ciśnienie różnicowe <37 Pa/cm². Maski typu IIR zgodnie z EN 14683. Wyraźne oznakowanie zewnętrznej strony maski dodatkowym oznaczeniem graficznym. Kolor fioletowy. Pakowana w kartoniki z oznaczeniem typu, rodzaju maski i spełnianej normy. Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

274 PYTANIE

Pakiet 58: Prosimy o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. W przedniej części i na rękawach wzmocnienia z laminatu o gramaturze min. 43gsm. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze zielonym oznaczającym wymagania wysokie. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barierowość na rękawach i w części przedniej fartucha min. 140 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na mokro głównej włókniny min. 155 kPa i min. 205 kPa w obszarze krytycznym, wytrzymałość na rozciąganie na mokro głównej włókniny CD/MD min. 30/65 N oraz min. 93/91 N w obszarze krytycznym. Na opakowaniu indykator sterylności min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. W zestawie 2 ręczniczki do osuszania rąk w rozmiarze: 30x40cm, pakowane razem z fartuchem. Rozmiary fartuchów: S-XXL.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

275 PYTANIE

Pakiet 68:

Prosimy o dopuszczenie jednorazowego, białego koca do przykrycia pacjenta w rozmiarze 110x210 cm z możliwością podgrzania do 60 stopni do 48 godzin, wykonanego z włókniny polipropylenowej o gramaturze 28g/m² (warstwa zewnętrzna) i poliestrowej o gramaturze 88g/m² (wypełnienie) z przeszyciami na całej powierzchni zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw. Szwy zgrzewane ultradźwiękowo. I klasa palności, niepylący (pylenie ≤1,9log10). Produkt higieniczny o podwyższonej czystości mikrobiologicznej. Opakowanie jednostkowe torba foliowa, opakowanie zbiorcze karton zawierający 30 szt. Producent spełnia wymogi Systemu Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485 oraz normy środowiskowej ISO14001.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

276 PYTANIE

Pakiet 75: Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych cienkich, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, AQL max. 1,0, sterylizowanych radiacyjnie o średnim poziomie protein ≤ 10 ug/g z mankietem rolowanym w opakowaniu zewnętrznym hermetycznie foliowym z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie o długość min. 260-280 mm dopasowanej do rozmiaru, przebadanych na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadanych na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 posiadających certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.



ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

277 PYTANIE

Pakiet 96:

Prosimy o dopuszczenie półmasek filtrujących FFP3 o wielowarstwowej budowie z filtrem z tkaniny, bez zaworu wydechowego (skuteczność filtracji > 99%). Wyposażone w zacisk nosowy, który zapewnia wygodę noszenia i dobre dopasowanie. Klasa ochrony: FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009. Skuteczność filtracji: >99%

Budowa: 5 warstwowa. Rozmiar maski: 83 mm ± 1 mm x 240 mm ± 1 mm Mocowanie: na gumki Kolor: biały. Opakowane jednostkowe – 1 sztuka w torebce foliowej. Opakowanie zbiorcze - 20 sztuk

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

278 PYTANIE

Część nr 32 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania dren łączący do odsysania z łącznikiem kapkon umożliwiającym kontrolę siły ssania w rozmiarze CH25 o długości 210cm, jałowy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

279 PYTANIE

Część nr 32 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 3ml do jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych strzykawkowych. Wykonana z Polipropylenu (korpus i tłok). Doskonale przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenie w kolorze czarnym. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,1ml. Centryczne zakończenie LuerLock (wkręcane) do mocowania igły lub połączenia z drenami do infuzji. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Tłok posiada podwójne gumowe uszczelnienie wykonane z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu. Uszczelka tłoka wykonana z Poliizoprenu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

280 PYTANIE

Część nr 32 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 5ml do jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych strzykawkowych. Wykonana z Polipropylenu (korpus i tłok). Doskonale przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenie w kolorze czarnym. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,1ml. Centryczne zakończenie LuerLock (wkręcane) do mocowania igły lub połączenia z drenami do infuzji. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Tłok posiada podwójne gumowe uszczelnienie wykonane z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu. Uszczelka tłoka wykonana z Poliizoprenu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

281 PYTANIE

Część nr 32 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 10ml do jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych strzykawkowych. Wykonana z Polipropylenu (korpus i tłok). Doskonale przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenie w kolorze czarnym. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,1ml. Centryczne zakończenie LuerLock (wkręcane) do mocowania igły lub połączenia z drenami do infuzji. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Tłok posiada podwójne gumowe uszczelnienie wykonane z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu. Uszczelka tłoka wykonana z Poliizoprenu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



282 PYTANIE

Część nr 32 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 20ml do jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych strzykawkowych. Wykonana z Polipropylenu (korpus i tłok). Doskonale przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenie w kolorze czarnym. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,1ml. Centryczne zakończenie LuerLock (wkręcane) do mocowania igły lub połączenia z drenami do infuzji. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Tłok posiada podwójne gumowe uszczelnienie wykonane z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu. Uszczelka tłoka wykonana z Poliizoprenu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

283 PYTANIE

Część nr 52 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przyrząd do pobierania leków typu Chemospike z filtrem aerozolowym 0,2 µm składający się z: korka zabezpieczającego przed koniecznością pierwszej dezynfekcji zaworu, zawór bezigłowy z płaską powierzchnią do dezynfekcji, ergonomiczny rowkowany uchwyt ułatwiający wktucie przyrządu, filtr aerozolowy 0,2 µm o dużej powierzchni filtrującej, dwupłaszczynowy kołec biorczy pozwalający na pobranie całej zawartości leku z fiołki, nasadka zabezpieczająca kołec przed kontaminacją.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

284 PYTANIE

Część nr 64 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kieliszki j.u. do leków 30ml z podziałką tylko w jednym kolorze?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

285 PYTANIE

Część nr 80 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Pojemnik do pobierania próbek Argyle, podziałka co 1 ml, przeznaczone do wygodnego pobierania próbek śluzu. W zestawie dodatkowa zakręcana pokrywka dla bezpiecznego i wygodnego transportu oraz bezlateksowy dren i etykieta identyfikacyjna. Dzięki zgodności drenu ze wszystkimi cewnikami do odsysania pojemnik zyskuje uniwersalność. Pojemność 40 ml. Nie zawiera lateksu, do jednorazowego użytku, sterylne.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

286 PYTANIE

Część 58

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w wyżej wymienionej pozycji fartuchów o parametrach jak poniżej:

Jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny SMMMS o gramaturze min. 35 g/m² wzmocniony na ¾ rękawów i z przodu, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze min 40 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada troki o długości 65 cm, zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorową serwetę włókninową stanowiącą owinięcie fartucha oraz poprzez wszywkę umożliwiającą identyfikację rozmiaru przed wyjęciem fartucha. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 30 cmx40cm, gramatura min. 60 g/m². Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetkę włókninową o wymiarach 60cmx60 cm. Odporność na przenikanie cieczy 215 cm H₂O, wytrzymałość na wypchanie na sucho 150 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 100 N -parametry w strefie krytycznej. Opakowanie typu papier-folia, posiadające naklejki służące do wklejenia w dokumentacji medycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: M, L, XL, XXL, XXXL.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



287 PYTANIE

Część 75 pozycja 1,2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w wyżej wymienionych pozycjach rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

288 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o wykreślenie § 2 ust. 10 projektu umowy

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy.

289 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 11 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania *każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.*” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy.

290 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 2 projektu umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współzycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. **KIO 487/14** podobnie **KIO 897/15** oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. **II Ca 450/14**).

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 2 otrzymuje on brzmienie,, Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą”

291 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 projektu umowy poprzez zmianę wysokości przewidzianych nim kar umownych odpowiednio:

- a. Do wysokości 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a);
 - b. Do wysokości 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. b);
 - c. Do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w lit. h)
- Niezależnie od powyższego wnosimy o wykreślenie lit. c)



UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

292 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 7 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści przestanki przewidzianej lit. a) a w konsekwencji tego dodanie do niniejszego § ust. 13 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

293 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 9 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „*Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.*”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

294 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 14 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

295 PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 pozycji 9 wymaga aby sonda posiadała nie mniej niż 3 cieniодajne linie kontrastujące w promieniach RTG, co ułatwi określenie położenia zgłębnika i zwiększy bezpieczeństwo jego stosowania? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ



ODPOWIEDZ

Zamawiający dokonuje modyfikacji w formularzu asortymentowo – cenowym dot. części 21 poz. 9. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,21

296 PYTANIE

Zamawiający w pakiecie 21 pozycji 10 wymaga zgłębnika nosowo-żołądkowego z portem ENFit oraz dodatkowym portem do odbarczania. Czy Zamawiający oczekuje aby każdy port posiadał oddzielny zacisk do regulacji przepływu, co zwiększy bezpieczeństwo użytkowania, czyli przy podaży diety zapobiega otwarciu zatyczki w porcie do odbarczania, a w przypadku odbarczania zapobiega nieprawidłowemu przepływowi? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dokonuje modyfikacji w formularzu asortymentowo – cenowym dot. części 21 poz. 10. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,21

297 PYTANIE

W pakiecie 21 pozycji 7 Zamawiający oczekuje łącznika PEG w 3 rozmiarach: Ch10, Ch14, Ch18 w łącznej ilości 25 sztuk. Produkty te ze względu na różnicę w parametrach i materiałach wykorzystanych do ich wykonania nie są wyceniane jednakowo. Tym samym taka konstrukcja SIWZ jest dla Zamawiającego niekorzystna. Wobec powyższego prosimy Zamawiającego o wskazanie konkretnych ilości dla rozmiaru Ch 10 i dla rozmiarów Ch 14 i Ch 18 oraz możliwości ich odrębnej wyceny.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dokonuje modyfikacji w formularzu asortymentowo – cenowym dot. części 21 poz. 7. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,21

298 PYTANIE

Część 5, poz.2

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

- Czy zamawiający dopuści skalowanie co 1 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

299 PYTANIE

Część 5, poz.3

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

- Czy zamawiający wymaga opakowań papier-folia?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

300 PYTANIE

Część 10 sprzęt różny II, poz. 2 Czy zamawiający dopuści tylko kolor czerwony i niebieski ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

301 PYTANIE

Część 10 sprzęt różny II, poz. 2

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

302 PYTANIE

Część 10 sprzęt różny II, poz. 3 Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

303 PYTANIE

Część 10 sprzęt różny II, poz. 2-3

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

304 PYTANIE

Część 32 sprzęt różny IV, poz. 6-9

- Prosimy aby zamawiający dopuścić 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.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

305 PYTANIE

Część 32 sprzęt różny IV, poz. 6-9

Czy zamawiający dopuści strzykawki, które posiadają na opakowaniu jednostkowym informację o tym, że są produktem niepirogennym i nietoksycznym, co jest jednoznaczne, że do produkcji nie użyto szkodliwych substancji, nie zawierają lateksu i są wykonane z bezpiecznych materiałów, z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), tłok w kolorze mlecznym, skala czarna-kontrastowa?

1. Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml
2. Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml
3. Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml
4. Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu dot. opakowania, zaoferowane w pytaniu strzykawki:

1. Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml **nie dopuszcza**
2. Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml – **jest zgodna z SIWZ**
3. Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml **nie dopuszcza**
4. Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml **nie dopuszcza**

306 PYTANIE

Część 32 sprzęt różny IV, poz. 10

Czy zamawiający wydzieli poz.10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

307 PYTANIE

Część 33, poz.6

- Czy zamawiający dopuści furażerkę na troki?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

- Czy zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze po 100 szt. foliowe?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



- Czy zamawiający dopuści czepki w jednym kolorze – niebieskie?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

308 PYTANIE

Część 33, poz.5-6

Czy zamawiający wydzieli poz.5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

309 PYTANIE

Część 34, poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

310 PYTANIE

Część 64, poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

Czy zamawiający dopuści w jednym kolorze - transparentnym?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

311 PYTANIE

Część 90, poz. 1

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

312 PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu paska za pomocą przycisku (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając przed transmisją zakażeń drogą krwi)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza rozwiązanie wskazane w pytaniu

313 PYTANIE

Czy zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym min. 10-70%, umożliwiającym wykonywanie pomiarów u osób dorosłych, a także u noworodków?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza rozwiązanie wskazane w pytaniu



314 PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczany wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza rozwiązanie wskazane w pytaniu

315 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

316 PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Części 40 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza rozwiązanie wskazane w pytaniu

317 PYTANIE

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r. zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga

318 PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.



ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga pasków kompatybilnych z glukometrami.
Zgodnie z ustawą PZP Wykonawcą może być osoba określona w art. 2 ust.11.

319 PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga glukometru, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

320 PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga glukometru z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

321 PYTANIE

Czy Zamawiającym wymaga paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

322 PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania min. 2-32 st C?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

323 PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga systemu do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

324 PYTANIE

dotyczy pakietu 58 pozycja 1:

Czy zamawiający w pakiecie 58 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha:
Sterylny fartuch chirurgiczny do procedur „mokrych”, wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny typu SMS o gramaturze min 35 g/m²; wyposażony w nieprzemakalne wstawki z folii PE z przodu o gramaturze 40 g/m² i na rękawach o gramaturze 33g/m² (rękawy na wysokości wstawki zszyte techniką ultradźwiękową, zapewniające pełną barierowość); fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapinanie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Paraprzepuszczalność na poziomie MVTR min.67000 g/m²/24h Opakowanie folia-papier z min. 2 etykietami przylepnymi, wewnętrzne owinięcie papierowe lub włókninowe, 2 celulozowe ręczniczki. Zgodny z normą PN EN 13795 - wymagania wysokie. Rozmiar: L, LL, XL, XXL

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, nie zmienia opisu dotyczącego rozmiaru. Zamawiający wymaga rozmiaru :M,L,XL,XXL

325 PYTANIE

dotyczy pakietu 67 pozycja 1:

Czy zamawiający w pakiecie 67 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu brzuszno-kroczowego o składzie:

1.Jałowy zestaw brzuszno-kroczowy- wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny wiskozowej o minimalnej gramaturze 59 g/m² wzmocnionego włóknina wiskozową/PP o gramaturze 70g/m².Odporność na przenikanie cieczy min. 100cm H₂O . Skład:
Obłożenie chirurgiczne do laparoskopii rozmiar 250/175/270x260cm 2-warstwowa gramatura 59gr/m², otwór przyklejany w jamy brzusznej rozmiar 25x30cm otoczony dodatkową warstwą chłonną rozmiar min 120x35 , drugi otwór w okolicach krocza rozmiar 13x24cm. Obłożenie wyposażone w organizator przewodów i cztery zintegrowane kieszenie, a w strefie krytycznej dodatkowy pad chłonny 40x125 cm, odporność na przenikanie cieczy serwety min. 100 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie min. 57 kPa w strefie krytycznej na sucho



2. Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 79cm x 145 cm, z warstwą chłonną o szerokości 65x85 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 27 g/m², grubość folii osłony min. 60 mikronów. - 1 szt.

3. 2x ręczniki 18x25 cm,

4. 1x taśma samoprzylepna wykonana z włókny typu Spunlance 9x49 cm

5. 1x serweta nieprzylepna o min. wym. 90x150cm

6. 2x Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany w całości z włókny bawełnopodobnej typu Spunlaced o następujących parametrach: gramatura min. 68 g/m², wytrzymałość na rozrywanie - sucho/ mokro min. 230/180 kPa, odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro min. 300 CFU/100 cm² na całej powierzchni, nieprzemakalność w strefie krytycznej min. 100 cm H₂O, u góry z tyłu zapinany na rzep, rękawy wykończone elastycznym poliestrowym mankietem o długości min 8 cm., z nieprzemakalnymi wstawkami chroniącymi operatora przed przenikaniem płynów w przedniej części – folia o grubości 35 mikronów oraz w rękawach wykonane z nieprzepuszczalnego laminatu zawierającego folię polietylenową o gramaturze 27,5 mikronów oraz włókny wiskozowo poliestrowej o gramaturze 30g/m², fartuch posiada współczynnik parowania wody na poziomie 52000g/m²/24h, z graficznym oznaczeniem rozmiaru na fartuchu, troki powinny być złączone kartonikiem, fartuch powinien być złożony w taki sposób aby umożliwić aplikację fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu przez osobę zakładającą, rozmiar L

7. 1x Fartuch chirurgiczny wykonany z włókny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha w strefach krytycznych (na rękawach) wykonane dodatkowo techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 127 cm, długość rękawa 58 cm, długość mankieta min. 6 cm. Parametry minimalne w strefie krytycznej: odporność na przenikanie płynów 60 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 56/56 kPa. Rozmiar L - 1 szt.

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 210 cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 75x210 cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 75 g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 50 mikronów. - 1 szt.

Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne. Opakowanie typu TYVEC powinno posiadać prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, jednak wymaga opisanego w SIWZ przylepnego okna w okolicę krocza, oraz dodatkowej serwety w rozmiarze 100x150

326 PYTANIE

dotyczy pakietu 81 pozycja 1:

Czy zamawiający w pakiecie 81 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie:

Instrument laparoskopowy ssąco-płuczący z przezroczystą rękojeścią i drenem rozgałęzionym na dwa-zakończony grotem, posiada 2 przyciski oznaczone kolorystycznie i literami: ssanie i irygacja (płukanie). Proksymalnie umieszczona irygacja zapobiegająca zablokowaniu ssaka przy odsysaniu, ustawienie przycisków w jednej linii z drenami i końcówką ssąco-płuczącą). Ssak matowy, nie odbijający światła, posiada tępe zakończenie z otworami bocznymi, o długości 33cm. Narzędzie umożliwiające pobranie posiewu z wnętrza ssaka. Dreny i końcówka ssąco-płuczająca ustawione liniowo –w jednej linii prostej co wpływa na skuteczność sptywu grawitacyjnego). Miękkie, łatwe do rozdzielania, wolne od ftalanów (pozbawione DEHP) przewody o niskim stopniu skręcalności. Pakowany po 20 szt. w podwójnym opakowaniu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

Zamawiający wymaga również parametru opisanego w SIWZ, „zintegrowany system ewakuacji dymu”

327 PYTANIE

dotyczy pakietu 86 pozycja 1:

Czy zamawiający w pakiecie 86 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do operacji ginekologii onkologicznej o składzie:

1. Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 210 cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 75x210 cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 75 g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 50 mikronów. - 2 szt. 2. Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 79cm x 145 cm, z warstwą chłonną o szerokości 65x85 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 27 g/m², grubość folii osłony min. 60 mikronów. - 1 szt. 3. Fartuch chirurgiczny wykonany z



włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha w strefach krytycznych (na rękawach) wykonane dodatkowo techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 127 cm, długość rękawa 58 cm, długość mankietu min. 6 cm. Parametry minimalne w strefie krytycznej: odporność na przenikanie płynów 60 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 56/56 kPa. Rozmiar L - 1 szt. 4. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha w strefach krytycznych (na rękawach i wzmocnieniach z przodu fartucha) wykonane dodatkowo techniką ultradźwiękową, całkowita długość 152 cm, długość rękawa min. 58 cm, długość mankietu min. 6 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 33 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej: odporność na przenikanie płynów min. 190 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 98/56 kPa. Rozmiar XL-L - 3 szt.

5. Wzmocniona serweta 250/175x300 cm z otworem samoprzylepnym częściowo wypełnionym folią chirurgiczną 32x38 cm, z wycięciem w kształcie gruszki i rozmiarze 16x18 cm, zintegrowana z organizatorami przewodów oraz torbą do przechwytywania płynów o grubości 100 um wyposażoną w podłączenie drenu. Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysoko chłonne w strefie krytycznej o wymiarach min. 55 x 77 cm o gramaturze 60 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej 120 g/m² - 1 szt. 6. 6 warstwowa, wysoko chłonna serweta operacyjna wiskozowo poliestrowa o wymiarach 56x80 cm Minimalna chłonność 886 %. - 1 szt 7. Ściereczka do rąk 18x25 cm - 6 szt. 8. Kompres gazowy 10cm x 10cm, 17-nitkowy 12-warstwowy z nitką RTG - 60 szt. 9. Serweta gazowa 45x45cm RTG 20-nitkowy, 6 - warstwowy, z tasiemką- 10 szt. 10. Tupfer gazowy o średnicy 20 mm z nitką RTG - 10 szt. 11. Opatrunek pooperacyjny z wkładem chłonnym 9 x 30-35 cm - 1 szt. 12. Ostrze chirurgiczne nr. 22 z nasadką i osłonką - 1 szt. 13. Dren min. 2,5m,25CH-1 sztuka 14. Końcówka do odsysania Yankauer CH22 -1 sztuka 15. Licznik igieł z wkładem magnetycznym i pianką, pojemność min. 20 szt -1 sztuka

16. Kubek plastikowy, transparentny z uchem, pojemność 1200 ml - 1 sztuka 17. Czyścik do elektrody z warstwą samoprzylepną 5cm x 5cm - 1 sztuka Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne. Opakowanie typu TYVEC powinno posiadać prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor brązowy - napis GINEKOLOGIA ONKOLOGICZNA w brązowej ramce.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

328 PYTANIE

dotyczy pakietu 88 pozycja 1:

Czy zamawiający w pakiecie 88 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu cięciowo - porodowy o składzie:

1 Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 210 cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 75x210 cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 75 g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 50 mikronów. - 2 szt.

2 Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 79cm x 145 cm, z warstwą chłonną o szerokości 65x85 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 27 g/m², grubość folii osłony min. 60 mikronów. - 1 szt.

3. Wzmocniona serweta do cięcia cesarskiego 240/180x210 cm z otworem samoprzylepnym wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z nogawicami oraz wokół i poniżej otworu o kształcie trapezu 23x23x33 cm, samoprzylepny z torbą o grubości min. 80 µm w kształcie trójkątnego leja do przechwytywania płynów wyposażoną w port do podłączenia drenów, rozmiar 60x85 cm. Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o gramaturze min. 56 g/m² - 1 szt.

4. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha w strefach krytycznych (na rękawach i wzmocnieniach z przodu fartucha) wykonane dodatkowo techniką ultradźwiękową, całkowita długość 127 cm, długość rękawa min. 58 cm, długość mankietu min. 6 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 33 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej: odporność na przenikanie płynów min. 190 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 98/56 kPa. Rozmiar L - 2 szt.

5. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na



aseptyczną aplikację. Szwy fartucha w strefach krytycznych (na rękawach i wzmocnieniach z przodu fartucha) wykonane dodatkowo techniką ultradźwiękową, całkowita długość 152 cm, długość rękawa min. 58 cm, długość mankietu min. 6 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 33 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej : odporność na przenikanie płynów min. 190 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 98/56 kPa. Rozmiar XL-L - 2 szt.

6. Ściereczka do rąk 18x25 cm - 6 szt.

7. Kompres gazowy 10cm x 10cm, 17-nitkowy 12-warstwowo z nitką RTG - 50 szt.

8. Serweta gazowa 45x45cm RTG 20-nitkowy, 6 - warstwowo, z tasiemką- 4 szt. 9. Kocyk do owinięcia noworodka 120x90 cm - 2 szt

10. Opatrunek pooperacyjny z wkładem chłonnym 9 x 25 cm - 1 szt. 11. Ostrze chirurgiczne nr. 24 z nasadką i osłonką - 1 szt.

12. Kleszcze blokowane, palstikowe, opatrunkowe, 24,7 cm - 1 szt.

13. Dren 3 m, 25Ch/16 CH - 1 szt.

14. Końcówka do odssysania Yankauer CH22- 1 szt.

Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne. Opakowanie typu TYVEC powinno posiadać prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor różowy - napis CIĘCIE-PORÓD w różowej ramce.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

329 PYTANIE

dotyczy pakietu 88 pozycja 1:

Czy zamawiający w pakiecie 88 wydzieli do osobnego pakietu pozycję nr 1? Umożliwi to przystąpienie większej ilości wykonawców do postępowania a co za tym idzie większej

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydzieli w/w pozycji do oddzielnej części

330 PYTANIE

dotyczy pakietu 88 pozycja 2:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 88 pozycja 2:

Sterylna, 6 warstwowa, wysokochłonna serweta operacyjna wiskozowo poliestrowa o wymiarach 34x50 cm. Minimalna chłonność 886 %.Opakowanie zewnętrzne wyposażone w etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską dot. opisu przedmiotu zamówienia w zakresie części 88, poprzez wykreślenie poz 2,3,4. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,88

331 PYTANIE

dotyczy pakietu 88 pozycja 3:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 88 pozycja 3:

Sterylna, 6 warstwowa, wysokochłonna serweta operacyjna wiskozowo poliestrowa o wymiarach 80x100 cm. Minimalna chłonność 886 %.Opakowanie zewnętrzne wyposażone w etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską dot. opisu przedmiotu zamówienia w zakresie części 88, poprzez wykreślenie poz 2,3,4. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,88

332 PYTANIE

dotyczy pakietu 88 pozycja 4:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 88 pozycja 4:

Sterylna, serweta do owinięcia noworodka 77x77 cm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską dot. opisu przedmiotu zamówienia w zakresie części 88, poprzez wykreślenie poz 2,3,4. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,88

333 PYTANIE

dotyczy pakietu 89 pozycja 5:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 89 pozycja 5 zestaw do operacji ginekologicznej o składzie:

. Sterylny jednorazowy zestaw do operacji ginekologicznej w składzie: 1. Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 210 cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 75x210 cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 75 g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym



min. 50 mikronów. - 2 szt. 2. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha w strefach krytycznych (na rękawach) wykonane dodatkowo techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 127 cm, długość rękawa 58 cm, długość mankietu min. 6 cm. Parametry minimalne w strefie krytycznej: odporność na przenikanie płynów 60 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 56/56 kPa. Rozmiar L - 1 szt. 4. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha w strefach krytycznych (na rękawach i wzmocnieniach z przodu fartucha) wykonane dodatkowo techniką ultradźwiękową, całkowita długość 152 cm, długość rękawa min. 58 cm, długość mankietu min. 6 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 33 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej: odporność na przenikanie płynów min. 190 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 98/56 kPa. Rozmiar XL-L - 2 szt. 4. Serweta ginekologiczna ze zintegrowanymi osłonami na kończyny i ekran anestezjologiczny, rozmiar 200/270x220 cm, wyposażona w samoprzylepny otwór w okolicy kroczu 13 x 24 cm, Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m² dodatkowa serweta 60x116 cm, wyposażona w otwór samoprzylepny 8 x 11cm i torbę na płyny o grubości 100 µm gramatura serwety 117 g/m², - 1 szt. 5. 6 warstwowa, wysoko chłonna serweta operacyjna wiskozowo poliestrowa o wymiarach 56x80 cm Minimalna chłonność 886 %. - 1 szt. 6. Ściereczka do rąk 18x25 cm - 6 szt. 7. Kompres gazowy 10cm x 10cm, 17-nitkowy 12-warstwowy z nitką RTG - 60 szt. 8. Tupfer gazowy o średnicy 20 mm z nitką RTG - 10 szt. 9. Dren min. 2,5m, 25CH-1 sztuka 10. Końcówka do odsysania Yankauer CH22 -1 sztuka Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne. Opakowanie typu TYVEC powinno posiadać prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor niebieski - napis GINEKOLOGIA w niebieskiej ramce.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

334 PYTANIE

dotyczy pakietu 92 pozycja 1:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 92 pozycja 1 zestaw do operacji dysku szyjnego o składzie:

Sterylny jednorazowy zestaw do OPERACJI DYSKU SZYJNEGO w składzie

1. 1 Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 210 cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 75x210 cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 75 g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 50 mikronów. - 1 szt.

2 Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 79cm x 145 cm, z warstwą chłonną o szerokości 65x85 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 27 g/m², grubość folii osłony min. 60 mikronów. - 1 szt.

3. Serweta samoprzylepna 240 x 150 cm, z trzywarstwowego laminatu o gramaturze min. 72 g/m², wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysoko chłonne w strefie krytycznej o wymiarach min. 50 x 20 cm o gramaturze min. 50 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej min. 122 g/m² - 1 szt.,

4. serweta samoprzylepna 175 x 175cm z trzywarstwowego laminatu o gramaturze min 72 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysoko chłonne w strefie krytycznej o wymiarach min 50x20 cm o gramaturze min. 50 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej min 122g m²-1 sztuka, 5. Serweta samoprzylepna 90 x 75 cm z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o gramaturze min 72 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysoko chłonne w strefie krytycznej o wymiarach 50x20 cm o gramaturze min 50 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej min 122g/ m²-2 sztuki, 6. taśma lepna o wymiarach 9x49 cm, wykonana z włókniny typu spunlance o gramaturze min 65 g/m² - 1 sztuka,

7. ściereczka do rąk min 18x25 cm - 2 sztuki, 8. kompres gazowy 10cmx10cm 17 nitkowy 12 warstwowy z nitką RTG-50 sztuk, 9. tupfer gazowy 15mm z nitką RTG-10 sztuk, 10.kieszonka jednokomorowa 40x35cm z taśmą lepłą wykonana z transparentnej folii PE o grubości 80 um- 1 sztuka,

11. taca 14x24x2,5 cm niebieska -1 sztuka, 12. miska 250 ml z podziałką, niebieska - 1 sztuka, 13. Marker skórny z linijką – 1 szt., 14. Czyścić do elektrody – 1 szt 15. ostrze chirurgiczne nr 11 z nasadką i osłonką – 1 szt. 16.ostrze chirurgiczne nr 23 z nasadką i osłonką – 1 szt. 17. 6 warstwowa, wysoko chłonna serweta operacyjna wiskozowo poliestrowa o wymiarach 56x80 cm Minimalna chłonność 886 %. - 1 szt



18. osłona na uchwyt do lampy operacyjnej wykonana z polipropylenu oraz folii PE o grubości 41 mikronów. Górna część w kształcie koła o średnicy 12 cm w części centralnej znajduje się otwór wyposażony w 16 ząbków, które gwarantują sztywne mocowanie osłony na uchwycie lampy. Dolna część wykonana z folii w kształcie worka o długości 15 cm i szerokości 10 cm (± 1 cm) umożliwiające zabezpieczenie uchwytu zgodnie z zasadami antyseptyki-2 sztuki, 19. licznik igieł z wkładem magnetycznym – 1 szt. 20. Kleszcze blokowane, opatrunkowe, do dezynfekcji 24,7 cm – 1 szt. 21. Tupfery włókninowe nr 1 typu kula do dezynfekcji – 5 szt. 22. Fartuch chirurgiczny wykonany z zapewniającej komfort użytkowania włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (EFP) o gramaturze min. 68 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Całkowita długość min. 131 cm, długość rękawa min. 56 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony z przodu fartucha folią PE z mikroporami o gramaturze min. 43 g/m², a na rękawach laminatem wiskozy, poliestru i folii PE o gramaturze 55 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej: odporność na przenikanie płynów min. 150 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 115/115 kPa. Rozmiar L-L - 1 szt.

23. Fartuch chirurgiczny wykonany z zapewniającej komfort użytkowania włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (EFP) o gramaturze min. 68 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Całkowita długość min. 121 cm, długość rękawa min. 56 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony z przodu fartucha folią PE z mikroporami o gramaturze min. 43 g/m², a na rękawach laminatem wiskozy, poliestru i folii PE o gramaturze 55 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej: odporność na przenikanie płynów min. 150 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 115/115 kPa. Rozmiar L - 1 szt. 24. Dren do ssaka wykonany z miękkiego tworzywa, 25 - 30 CH, min. 350 cm - 1 szt. 25. Końcówka do odsysania typu Frazier 12 Fr - 1 szt. Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne. Opakowanie typu TYVEC powinno posiadać prawidłowe oznaczenie informujące o sposobie użycia oraz min 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych, zawierające następujące dane: kod produktu (nr ref), kod kreskowy, nr lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji, wymagany kolor czerwony napis Dysk szyjny w czerwonej ramce.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

335 PYTANIE

dotyczy pakietu 92 pozycja 2:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 92 pozycja 2 zestaw do operacji dysku lędźwiowego o składzie:

Sterylny jednorazowy zestaw do OPERACJI DYSKU LĘDŹWIOWEGO w składzie 1. 1 Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150 cm x 210 cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 75 x 210 cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 75 g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 50 mikronów. - 1 szt.

2 Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 79 cm x 145 cm, z warstwą chłonną o szerokości 65 x 85 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 27 g/m², grubość folii osłony min. 60 mikronów. - 1 szt.

3. Serweta samoprzylepna 240 x 150 cm, z trzywarstwowego laminatu o gramaturze min. 72 g/m², wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysoko chłonne w strefie krytycznej o wymiarach min. 50 x 20 cm o gramaturze min. 50 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej min. 122 g/m² - 1 szt.,

4. serweta samoprzylepna 175 x 175 cm z trzywarstwowego laminatu o gramaturze min 72 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysoko chłonne w strefie krytycznej o wymiarach min 50x20 cm o gramaturze min. 50 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej min 122g m²-1 sztuka, 5. Serweta samoprzylepna 90 x 75 cm z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o gramaturze min 72 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysoko chłonne w strefie krytycznej o wymiarach 50x20 cm o gramaturze min 50 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej min 122g/ m²-2 sztuki, 6. taśma lepna o wymiarach 9x49 cm, wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze min 65 g/m² - 1 sztuka,

6. serweta 150x240 cm z trójwarstwowego laminatu o gramaturze min. 72 g/m²-1 sztuka, 8. ściereczka do rąk min. 18x25 cm-3 sztuki, 9.kompres gazowy 10x10cm 17 nitkowy, 12 warstwowy z nitką RTG-50 szt, 10. tuffer gazowy 15mm z nitką RTG-10 szt, 11.kieszon jednokomorowa 40x 35 cm z taśmą lepą wykonana z transparentnej folii PE o grubości 80 um- 2 sztuki,

12. taca 14x24x2,5 niebieska -2 sztuki, 13. miska 250ml z podziałką, niebieska -1 sztuka, 14. licznik igieł z wkładem magnetycznym-1 sztuka, 15. marker skórny z linijka-1 sztuka, 16.

strzykawka z gruszką do irygacji-1 sztuka, 17. czyść do elektrody – 1 szt. 18. ostrze chirurgiczne nr 11 z nasadką i osłonką – 1szt. 19. ostrze chirurgiczne nr 23 z nasadką i osłonką



– 1szt. 20. osłona na uchwyt do lamp operacyjnych wykonana z polipropylenu oraz folii PE o grubości 41 mikronów, górna część w kształcie koła o średnicy 12 cm, w części centralnej znajduje się otwór wyposażony w 16 ząbków, które gwarantują sztywne mocowanie osłony na uchwycie lampy. Dolna część wykonana z folii w kształcie worka o długości 15 cm i szerokość 10 cm, umożliwiające zabezpieczenie uchwytu zgodnie z zasadami antyseptyki-2 sztuki, 21. kleszczyki blokowane, opatrunkowe, do dezynfekcji 24,7cm – 1 szt. 22. tufery włókninowe rozmiar 1 typu kula do dezynfekcji – 5szt 23. Fartuch chirurgiczny wykonany z zapewniającej komfort użytkowania włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (EFP) o gramaturze min. 68 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Całkowita długość min. 131 cm, długość rękawa min. 56 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony z przodu fartucha folią PE z mikroporami o gramaturze min. 43g/m², a na rękawach laminatem wiskozy, poliestru i folii PE o gramaturze 55 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej : odporność na przenikanie płynów min. 150 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 115/115 kPa. Rozmiar L-L - 1 szt. 23. Fartuch chirurgiczny wykonany z zapewniającej komfort użytkowania włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (EFP) o gramaturze min. 68 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Całkowita długość min. 121 cm, długość rękawa min. 56 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony z przodu fartucha folią PE z mikroporami o gramaturze min. 43g/m², a na rękawach laminatem wiskozy, poliestru i folii PE o gramaturze 55 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej : odporność na przenikanie płynów min. 150 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 115/115 kPa. Rozmiar L - 1 szt 25. Dren do ssaka wykonany z miękkiego tworzywa, 25-30CH, min. 350cm – 1 szt. 26. Końcówka do odsysania typu Frazier 12Fr – 1 szt. Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodną z zasadami antyseptyki zawinięte w serwetę instrumentariuszki. Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne. Opakowanie typu TYVEC powinno posiadać prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia i min 2 etykiety

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

336 PYTANIE

dotyczy pakietu 92 pozycja 3:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 92 pozycja 3 zestaw do operacji przysadki o składzie:

Sterylny jednorazowy zestaw do Operacji Przysadki w składzie: 1. 1 Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 210 cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 75x210 cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 75 g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 50 mikronów – 1 szt. 2. Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 79cm x 145 cm, z warstwą chłonną o szerokości 65x85 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 27 g/m², grubość folii osłony min. 60 mikronów. - 1 szt. 3. serweta samoprzylepna 200 x 200cm, z trzywarstwowego laminatu o gramaturze min 72 g/m², wyposażona w dodatkowe wzmocnienia wysoko chłonne w strefie krytycznej o wymiarach min. 55x20 cm o gramaturze min. 50 g/m², łączna gramatura w strefie krytycznej min. 122 g/m²-1 sztuka, 4. serweta samoprzylepna 175 x 175cm z trzywarstwowego laminatu o gramaturze min 72 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysoko chłonne w strefie krytycznej o wymiarach min 50x20 cm o gramaturze min. 50 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej min 122g m²-1 sztuka 5. Serweta samoprzylepna 100 x 100 cm z trzywarstwowego laminatu o gramaturze min 72 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysokochłonne w strefie krytycznej o wymiarach min 50x20 cm o gramaturze min 50 g/m², łączna gramatura w strefie krytycznej 122 g/m²-2 szt., 6. serweta samoprzylepna 175x200 cm z trójwarstwowego laminatu o gramaturze min 72 g/m²-1 sztuka, 7. serweta 150x90 cm z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze min 60 g/m²-1 sztuka, 8. taśma lepna o wymiarach 9x49 cm, wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze min 65 g/m² - 1 sztuka, 9. ściereczka do rąk min 18x25 cm, -2 szt., 10. kompres gazowy 10cmx10cm, 17 nitkowy 12 warstwowy z nitką RTG-40szt, 11. tufier gazowy typu groszek RTG -2 sztuki, 12. kieszeń jednokomorowa 40x 35 cm z taśmą lepnią i wykonana z transparentnej folii PE o grubości 80 µm -1 sztuki, 13. taca 14x14x2,5 cm, niebieska -1 sztuka, 14. miska 250ml z podziatką, niebieska -1 szt, 15. osłona na uchwyt lampy operacyjnej wykonana z polipropylenu oraz folii PE o grubości 41 mikronów. Górna część w kształcie koła o średnicy 12 cm, w części centralnej znajduje się otwór wyposażony w 16 ząbków, które gwarantują sztywne mocowanie osłony na uchwycie lampy, dolna część wykonana z folii w kształcie worka o długości 15 cm i szerokości 10 cm (±1cm), umożliwiające zabezpieczenie uchwytu zgodnie z zasadami antyseptyki-2 sztuki, 16. Fartuch chirurgiczny wykonany z zapewniającej komfort użytkowania włókniny



bawełnopodobnej typu Spunlace (EFP) o gramaturze min. 68 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Całkowita długość min. 131 cm, długość rękawa min. 56 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony z przodu fartucha folią PE z mikroporami o gramaturze min. 43g/m², a na rękawach laminatem wiskozy, poliestru i folii PE o gramaturze 55 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej : odporność na przenikanie płynów min. 150 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 115/115 kPa. Rozmiar L-L - 1 szt.

23. Fartuch chirurgiczny wykonany z zapewniającej komfort użytkowania włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (EFP) o gramaturze min. 68 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Całkowita długość min. 121 cm, długość rękawa min. 56 cm, długość mankietu min. 8 cm. Fartuch wzmocniony z przodu fartucha folią PE z mikroporami o gramaturze min. 43g/m², a na rękawach laminatem wiskozy, poliestru i folii PE o gramaturze 55 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej : odporność na przenikanie płynów min. 150 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 115/115 kPa. Rozmiar L - 1 szt.

18. Dren do ssaka wykonany z miękkiego tworzywa, 25 - 30CH, min.350 cm - 1 szt. 19. Końcówka do odsysania typu Frazier 12 Fr - 1 szt. Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami antyseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne. Opakowanie typu TYVEC powinno posiadać prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu(nr.ref), kod kreskowy, nr lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor żółty-napis PRZYSADKA w żółtej ramce.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

337 PYTANIE

dotyczy pakietu 93 pozycja 1:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 93 pozycja 1 zestaw chirurgiczny uniwersalny o składzie

Skład zestawu:

1. Serweta na stół narzędziowy wzmocniona 150x190 cm (opakowanie zestawu) – 1 sztuk
2. Serweta na stolik Mayo 79 x 145cm z padem chłonnym padem o wymiarach 65x85 cm – 1 sztuka
3. Serweta 2 - warstwowa przylepna 175 x 175cm – 1 sztuka
4. Serweta 2 – warstwowa przylepna 90 x 75 cm – 3 sztuki
5. Serweta 2 -warstwowa przylepna 240 x 150 cm -1 sztuka
6. Czyścik do koagulacji 5 x 5cm, kontrastujący w RTG – 1 sztuka
7. Podstawa pod skalpele 3 miejsca – 1 sztuka
8. Taśma przylepna 9 x 49 cm – 2 sztuki
9. Ręcznik celulozowy o min. wymiarach 18x25 cm – 4 sztuki

Dowodem spełnienia/potwierdzenia w/w parametrów krytycznych oraz pozostałych parametrów, zgodnie z normą PN-EN 13795 będzie dołączenie karty danych technicznych wystawionej przez producenta gotowych wyrobów po procesie sterylizacji.

Serwety, obłożenia i zestawy sterylne powinny być wyposażone w min. 2 samoprzylepne kontrolki (z nr kat, datą ważności i nr serii) umożliwiające wklejenie do protokołu operacyjnego z identyfikacją danego wyrobu.

Zawartość zestawów zabiegowych (wieloelementowych) opisana w języku polskim na etykietach. Zestawy zapakowane w torbę z folii PE z klapką z materiału typu TYVEC zgrzewaną z folią. W celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia zawartości podczas wyjmowania przy zgrzewie powinien znajdować się sterylne margines. Komponenty zestawu, podlegające normie PN EN 13795 muszą być z nią zgodne.

Należy dołączyć również deklarację zgodności na w/w asortyment, certyfikat CE oraz zgłoszenie/wpis do rejestru wyr. med.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

338 PYTANIE

dotyczy pakietu 94 pozycja 1:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 93 pozycja 1 zestawu do operacji ginekologicznych - podstawowy o składzie

1. Serweta na stolik instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego laminatu o wymiarach 150cm x 210 cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 75x210 cm. Gramatura w strefie wzmocnionej min. 75 g/m², grubość folii w obszarze nie wzmocnionym min. 50 mikronów. - 2 szt. 2. Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 79cm x 145 cm, z warstwą chłonną o szerokości 65x85 cm, gramatura warstwy chłonnej min. 27 g/m², grubość folii osłony min. 60 mikronów. - 1 szt. 3. Fartuch chirurgiczny wykonany z



włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha w strefach krytycznych (na rękawach) wykonane dodatkowo techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 127 cm, długość rękawa 58 cm, długość mankietu min. 6 cm. Parametry minimalne w strefie krytycznej: odporność na przenikanie płynów 60 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucha/mokro min. 56/56 kPa. Rozmiar L - 1 szt. 4. Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania oraz system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha w strefach krytycznych (na rękawach i wzmocnieniach z przodu fartucha) wykonane dodatkowo techniką ultradźwiękową, całkowita długość 152 cm, długość rękawa min. 58 cm, długość mankietu min. 6 cm. Fartuch wzmocniony na rękawach i z przodu fartucha laminatem dwuwarstwowym PP+PE o gramaturze min. 33 g/m². Parametry minimalne w strefie krytycznej: odporność na przenikanie płynów min. 190 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie sucha/mokro min. 98/56 kPa. Rozmiar XL-L - 2 szt. 5. Wzmocniona serweta do laparoskopii ginekologicznej o wymiarach całkowitych min. 250/175/270x 260 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, ekranem anestezyjologicznym oraz organizatorami przewodów w dolnej i górnej części otworu brzuszego. Serweta wyposażona w dwa otwory: samoprzylepny otwór brzuszny o wymiarach całkowitych 25x30 cm wypełniony wokół brzegów elastyczną folią chirurgiczną - strefa pozbawiona folii chirurgicznej o wymiarach oraz samoprzylepny otwór w okolicy krocza o wymiarach 13 x 24 cm. Po obu bokach otworu brzuszego znajdują się trwale zintegrowane z serwetą torby min. dwu dzielne wykonane z transparentnej folii PE o gramaturze min. 80um. Serweta wykonana w całości z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o gramaturze 59 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wyskochtonne w strefie krytycznej wokół otworu brzuszego o gramaturze min. 70 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej 129 g/m² - 1 szt.

6. Ściereczka do rąk min. 18x25 cm - 6 szt. 7. Kompres gazowy 10cm x 10cm, 17-nitkowy 12-warstwowy z nitką RTG - 30 szt. 8. Serweta gazowa 45x45cm RTG 20-nitkowy, 6 - warstwowy, z tasiemką- 2 szt. 9. Opatrunek pooperacyjny z wkładem chłonnym min. 9 x 25 cm - 1 szt. Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne. Opakowanie typu TYVEC powinno posiadać prawidłowe oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Zestaw oznaczony kolorystycznie celem jego łatwej identyfikacji. Wymagany kolor zielony - napis GIN-PODSTAWOWY w żółtej ramce.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

339 PYTANIE

Część nr. 4

Czy Zamawiający dopuści w części nr. 4 w poz. 1 i 2 wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wskazuje ilość sztuk w opakowaniu, wymaga wyceny zgodnie z opisem pod tabelą w formularzu asortymentowo - cenowym

340 PYTANIE

Część nr. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr. 4 poz. 1 i 2 do osobnego pakietu co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

341 PYTANIE

Część nr. 70

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 70 w poz. 1 żelu znieczulającego o gramaturze 12,36 g?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

342 PYTANIE

Część nr. 73

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 73 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 198 op)

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

343 PYTANIE



dotyczy pakietu nr 59

Czy Zamawiający zrezygnuje z zacisków z materiału peek , który jest już wycofany ?

Reszta zacisków bez zmian.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wykreśla w załączniku 4,59 zapis,, zaciski wykonane z materiału peek”

344 PYTANIE

Część nr 6 poz. 3, 4 Czy zaszła pomyłka w opisie przedmiotu zamówienia czy Zamawiający oczekuje w obu pozycjach takiego samego filtra?

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie części 6

W załączeniu zmieniony załącznik 4,6

345 PYTANIE

Część nr 83 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pincetę medyczną sterylną o długości 13 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

346 PYTANIE

Część 67 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w powyższym pakiecie zestawu o składzie i parametrach jak poniżej:

Jałowy zestaw brzuszno-kroczy - wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m² wzmocnionego włókniną typu Spunlace o gramaturze min.70g/m². Odporność na przenikanie cieczy min. 200 cm H₂O . Chłonność w strefie krytycznej min. 900%. Skład:

1. 1x czerwona osłona na stolik Mayo o min wym. 80x145 cm, wykonana z folii PE o min. grubości 0,065 mm, wzmocniona włókniną polipropylenową 40 g/m² na obszarze 60x145 cm

2. 1x serwetka główna wzmocniona o minimalnych wymiarach 230x260 cm posiadająca zintegrowane nogawice, 2 okna: jama brzuszna- przylepne okno o wym. 19x29 cm otoczone wzmocnieniem na min. powierzchni 60x120 cm i nieprzylepne okno do obłożenia krocza o wymiarach 9x12cm otoczone wzmocnieniem na pow. 50x84 cm oraz 3 uchwyty do mocowania kabli i drenów

3. 2x ręczniki celulozowe 30x40 cm, wzmocnione syntetyczną siatką

Całość zawinięta w serwetkę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm, wykonana z folii PE o min. grubości 0,050 mm, wzmocniona włókniną PP o gramaturze 30 g/m² na obszarze 75x190 cm.

Zestaw w opakowaniu typu folia -papier posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze karton zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji. Zgodność parametrów oferowanych sterylnych zestawów serwet z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135-1 oraz EN 556-1.

Do zestawu osobno pakowany fartuch chirurgiczny wzmocniony z włókny SMMMS o gramaturze 35g/m², wzmocniony paraprzepuszczalnym laminatem PP/PE o gramaturze min. 40g/m², rękaw typu reglan, zakończony 7cm dzianym poliestrowym mankietem, wzmocnienia klejone na całym obwodzie w części przedniej i w 3/4 wysokości rękawów. Rozmiar M, L, XL, XXL lub XXXL do wyboru przez Zamawiającego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, jednak wymaga

okna w kroczu przylepnego zgodnie z opisem w SIWZ oraz serwetki dodatkowej w rozmiarze 100x150 cm.

Dopuszczam fartuchy pakowane oddzielnie, o wymaganiach określonych zgodnie z SIWZ

Stosownie do art. 38 ust. 4 ustawy PZP Zamawiający zmienia treść SIWZ poprzez dodanie zapisów w pkt. VI. 5. e) 1 - Część 88 pozycja 1– z załącznik 4,88 (w odpowiedziach na pytania wykreślono poz. 2,3,4 z części 88) jednocześnie zmiana zostaje wprowadzona w ogłoszeniu o zamówieniu w sekcji VI.3

Zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia 22.02.2021r. o godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 22.02.2021r. o godz. 10:30

Oferta musi zachować ważność do 22.04.2021r.



UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE
IM. PROF. K. GIBIŃSKIEGO
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

Miejsce składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie
Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej sprostowanie, po opublikowaniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej zostanie zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego

W załączeniu Aktualne Załączniki 4,1 – 4,96 a w nich zmienione załączniki dot. części 6, 21,37, 68,88

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Karina Madej
mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych