



ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W ŁĘCZYCY

99-100 Łęczycza, ul. Zachodnia 6 - centr. tel. 24 3882601, sekretariat - tel. 24 3882800, fax 24 3882264
REGON 610320540 NIP 775-10-58-587 BGK O/Łódź 77 1130 1163 0014 7046 6420 0002
e-mail: zozleczyca@zozleczyca.pl <http://www.zozleczyca.pl>

Zespół Opieki Zdrowotnej w Łęczycy
99-100 Łęczycza ul. Zachodnia 6
tel. 24 388 2601 w. 205, fax 24 388 2264
NIP 775-10-58-587 REGON 610320540
e-mail: pamela.janecka@zozleczyca.pl

Łęczycza, dnia 15 kwietnia 2022r.

WYJAŚNIENIA NR 1

DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę jednorazowego sprzętu medycznego na potrzeby Zespołu Opieki Zdrowotnej w Łęczycy.

Nr postępowania ZOZ.ZP.382-2/22

Zespół Opieki Zdrowotnej w Łęczycy, ul. Zachodnia 6, 99-100 Łęczycza, na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn.zm.), udziela odpowiedzi na następujące pytania:

1. Czy Zamawiający w **Zadaniu 4** w pozycji 1 dopuści bezpieczny zestaw do punkcji i drenażu opłucnej o składzie: bezpieczna igła Veressa ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej); cewnik 9CH lub 12CH (do wyboru) z poliuretanu ze znacznikami głębokości co 1 cm, widoczny w RTG, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); strzykawka luer lock 30 ml, worek do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; skalpel; łącznik do systemu drenażowego, do skóry pacjenta. Zestaw jednorazowy, sterylny.
Zgodnie z SWZ.
2. Czy Zamawiający w **Zadaniu 4** w pozycji 2 dopuści cewnik do drenażu klatki piersiowej z trokarem ostrym (z otwartym zakończeniem), z linią widoczną w RTG, znaczniki głębokości, podwójnie opakowany tj. folia /papier i w środku z dodatkowym zabezpieczeniem przed uszkodzeniem opakowania przez trokar; sterylny, rozmiary: 16, 20, 24, 28 CH.
Zgodnie z SWZ
3. Czy Zamawiający w **Zadaniu 4** w pozycji 2 dopuści cewnik do drenażu klatki piersiowej z trokarem tępym (z zamkniętym zakończeniem), z linią widoczną w RTG, znaczniki głębokości, podwójnie opakowany tj. folia /papier; sterylny, rozmiary: 12, 16, 18, 20, 24, 28 CH.
Zgodnie z SWZ
4. Czy Zamawiający w **Zadaniu 4** wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 (tj. łącznika) do odrębnego pakietu.
Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający w **Zadaniu 4** wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 i 3 (tj. cewnika trokar i łącznika) do odrębnego pakietu.
Zamawiający nie wyraża zgody.
6. **Dotyczy Zadania 5 poz. 1**
Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy V_t=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml? Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania, bez żadnych zastrzeżeń.
Zgodnie z SWZ.
7. **Dotyczy Zadania 5 poz. 2**
Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy V_T=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylne, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia? Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania, bez żadnych zastrzeżeń.
Zgodnie z SWZ.
8. **Dotyczy Zadania 5 poz. 3**
Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy V_t=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylne, z portem kapno na lince typu Luer? Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania, bez żadnych zastrzeżeń.
Zgodnie z SWZ.
9. **Dotyczy Zadania 5 poz. 4**
Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,99999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 38 g, filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo? Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania, bez żadnych zastrzeżeń.
Zgodnie z SWZ.
10. **Dotyczy Zadania 5 poz. 6**
Czy Zamawiający dopuści obwody o długości 180 cm? Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania, bez żadnych zastrzeżeń.
Zgodnie z SWZ.

11. Dotyczy Zadania 5 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga obwodu dwuświatłowodowego czy rura w rurze (który jest jednoświatłowy)?

Zamawiający wymaga obwodu rura w rurze.

12. Dotyczy Zadania 5 poz. 7-8

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert przetargowych. Obecna konstrukcja umożliwia złożenie jednej oferty – firmie Medotronic. Powyższe powoduje, że Zamawiający ograniczył możliwość konkurencyjnych ofert przetargowych, co spowoduje złożenie oferty na niekorzystnych warunkach finansowych, co potwierdza poprzednie postępowanie przetargowe.

Zamawiający nie wydzieli w/w pozycji do osobnego pakietu.

13. Zadanie nr 7 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru KTG FC 700 o rozmiarze 215 mm x 20 m, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 158 rolek.

Zamawiający dopuszcza.

14. Projekt umowy – par. 8 ust. 1

Prosimy o zmianę terminu płatności na dni licząc od daty wystawienia prawidłowej faktury.

Zamawiający zachowuje zapisy SWZ.

15. Zadanie 22 Poz. 4 Czy można zaoferować setony jałowe?

Zamawiający wyraża zgodę.

16. Zadanie 24 Poz. 4 i 8 Czy można zaoferować papier w op. po 500 arkuszy z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?

Zamawiający dopuszcza.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy słowo "opóźnienia" zostało zastąpione słowem "zwłoki"?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione naruszenie terminu. Nie ma uzasadnienia rozszerzania odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, "kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy."

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w treści umowy.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w § 7 ust. 1 na 0,5% wartości brutto niewykonanej dostawy?

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby przed odstąpieniem/rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wzywał Wykonawcę do należytego wykonywania umowy?

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

20. Dot. zapisów SWZ rozdz. III pkt. 1 oraz zapisów umowy § 1 ust. 2

Zamawiający wymaga, aby termin ważności oferowanych produktów nie był krótszy niż 24 miesiące dla sprzętu sterylnego i 12 miesięcy dla sprzętu niesterylnego. W przypadku zadania 17 termin ważności produktów jest zależny od specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko-strzykawce. I tak w przypadku poz. 4 i 10 termin ważności wynosi 4 m-ce od daty dostarczenia do Zamawiającego a w poz. 1-3, 5-9, 11, 14, 31-35 min. 12 m-cy od daty dostarczenia do Zamawiającego. W związku z powyższym prosimy o możliwość dopuszczenia w zadaniu nr 17 produktów z terminem ważności min. 12 m-cy dla poz. 1-3, 5-9, 11, 14, 31-35 oraz z terminem min. 4 m-ce dla pozycji 4 i 10.

Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Swoją argumentację pragniemy wzmocnić również faktem, że Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień częściowych w terminie 3 dni) bez zbędnego składowania produktów.

Zamawiający dopuszcza.

21. Dot. zapisów umowy § 2 ust. 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „Dostawy (...) koszt Wykonawcy **przy jednorazowym zamówieniu powyżej 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.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w treści umowy.

22. Dot. zapisów umowy § 7

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §7 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.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w treści umowy.

23. Dot. zapisów SWZ rozdz. XIII – Kryteria oceny ofert oraz zapisów pod tabelą asortymentowo-cenową zadania 17

Zamawiający napisał w SWZ, iż przy wyborze oferty będzie kierował się najniższą ceną CENA (C) - waga 100%, natomiast w zadaniu 17 pod tabelą asortymentowo-cenową jest tabela z parametrami ocenianymi na podstawie złożonych próbek. W związku z powyższym prosimy o stosowne wyjaśnienia.

Zamawiający dokona oceny pakietu na podstawie 100% ceny zgodnie z SWZ. Dostarczone próbki żąda tylko celem zweryfikowania połączenia igły z probówko-strzykawką. Tabela zamieszczona w pakiecie 17 służy wyłącznie do celów wewnętrznych Zamawiającego.

24. Pakiet 16

Czy Zamawiający dopuści żel o składzie ampułko-strzykawka zawierająca sterylny żel poślizgowy ze środkiem antyseptycznym (roztwór glukonianu chlorheksydyny 0,25%) i miejscowo znieczulający (chlorowodorek lidokainy 2%).

Zamawiający dopuszcza.

25. Pakiet 16

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 11 ml?

Zamawiający dopuszcza.

26. Pakiet 16

Czy Zamawiający dopuści żel 12,5 g o składzie Chlorhexidine Gluconate (20 %)

Zadanie 1, pozycja 1-4

Zamawiający dopuszcza.

27. Czy Zamawiający dopuści cewniki z otworami naprzemianległymi?

Zgodnie z SWZ.

28. Zadanie 1, pozycja 6-11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a sterylizowane tlenkiem etylenu?

Zamawiający dopuszcza.

29. Zadanie 1, pozycja 6-11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a pakowane podwójnie: wewnątrz opakowanie foliowe oraz zewnętrzne opakowanie folia-papier, gdyż bieżący opis wskazuje jedynie na produkty firmy Tyco/Kendall, których jedynym dystrybutorem na terenie RP jest firma Skamex?

Zamawiający dopuszcza.

30. Zadanie 1, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści dren typu Redon bez łącznika/klamry, gdyż bieżący opis wskazuje jedynie na produkty firmy Convatec, których jedynym dystrybutorem na terenie RP jest firma Skamex?

Zgodnie z SWZ.

31. Zadanie 1, pozycja 13-15

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby zgłębniki posiadały zmrożoną powierzchnię?

Zgodnie z SWZ.

32. Zadanie 1, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości 7 dni lub 350 użyć, o objętości wypełnienia 0,09ml, przepływie 350ml/min, odporny na ciśnienie 3 bary (44PSI)?

Zgodnie z SWZ.

33. Zadanie 7, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 56x42mm?

Zamawiający dopuszcza.

34. Zadanie 7, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu EKG EDAN SE-1200 EXPRESS w rolce o wymiarach 210mmx30m, z przeliczeniem ilości rolek?

Zamawiający dopuszcza.

35. Zadanie 7, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści papier do KTG FC700 w rolce o wymiarach 215mmx20m, z przeliczeniem ilości rolek?

Zamawiający dopuszcza.

36. Zadanie 7, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści papier 214x20?

Zgodnie z SWZ.

37. Zadanie 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

38. Zadanie 9, pozycja 2, 3

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

Zamawiający dopuszcza.

39. Zadanie 9, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek z wstawką przeciwpotną?

Zamawiający dopuszcza.

40. Zadanie 9, pozycja 4, 5

Czy Zamawiający ma na myśli serwety sterylne?

Zamawiający ma na myśli serwety sterylne.

41. Zadanie 9, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Zamawiający dopuszcza.

42. Zadanie 9, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

Zamawiający dopuszcza.

43. Zadanie 9, pozycja 7

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

Zamawiający dopuszcza.

44. Zadanie 9, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści kieszeń samoprzylepną dwukomorową 30x40cm?

Zgodnie z SWZ.

45. Zadanie 9, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści czepek bez wstawki pochłaniającej pot, spełniający pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

Zamawiający nie dopuszcza.

46. Zadanie 9, pozycja 20

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

Zamawiający dopuszcza.

47. Zadanie 9, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę w rozmiarze 35x120cm?

Zgodnie z SWZ.

48. Zadanie 9, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści taśmę samoprzylepną 10x50cm?

Zamawiający dopuszcza.

49. Zadanie 9, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta o wymiarach 200 cm x 300 cm z otworem samouszczelniającym się o średnicy 3,5 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Zgodnie z SWZ.

50. Zadanie 9, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści serwetę główną wykonaną z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażoną we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów, o odporności na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa. Odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O, chłonności wzmocnienia min. 680% ?

Zgodnie z SWZ.

51. Zadanie 9, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 50 cm x 80 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 50 cm x 80 cm
- 2 x wysokochłonna serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm i gramaturze 96 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm, wykonany z włókniny typu spunlance
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Zgodnie z SWZ.

52. Zadanie 9, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo wykonaną z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 145 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m², składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania, odporność na przenikanie płynu 188cmH₂O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 108/95kpa?

Zgodnie z SWZ.

53. Zadanie 9, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik instrumentariuszki wykonaną z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m², odporności na przenikanie cieczy 188cm H₂O, wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro 108/95cm H₂O?

Zgodnie z SWZ.

54. Zadanie 9, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażone w wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze

80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów, łączna gramatura w strefie wzmocnienia 130g/m², odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O, chłonność wzmocnienia min. 680% ?

Zgodnie z SWZ.

55. Zadanie 9, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety samoprzylepne o wymiarach 75cm x 75cm wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu trójwarstwowego o gramaturze 72 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. łączna gramatura w strefie wzmocnionej 152 g/m².

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serweta na stolik instrumentariuszki wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 65 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m².

Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 47 g/m² i 2 warstwowego laminatu chłonnego w obszarze wzmocnionym o gramaturze 57 g/m² oraz wymiarach 60 cm x 145 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 104 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1,2,3 na wysokim poziomie. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 195/180 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 147/113 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 207 cm H₂O. Współczynnik pylenia 3.4log₁₀. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

Zgodnie z SWZ.

56. Zadanie 9, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści wzmocnioną osłonę na stolik Mayo w rozmiarze 80x140cm, warstwa chłonna 60x140cm?

Zgodnie z SWZ.

57. Zadanie 9, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści szwy wykonane techniką tradycyjnego podwójnego szwu?

Zgodnie z SWZ.

- 58. Zadanie 9, pozycja 11**
Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?
Zgodnie z SWZ.
- 59. Zadanie 9, pozycja 11**
Czy Zamawiający dopuści owinięcie w serwetę włókninową?
Zgodnie z SWZ.
- 60. Zadanie 9, pozycja 11**
Czy Zamawiający dopuści ręczniki wykonane z włókniny typu spunlance?
Zamawiający dopuszcza.
- 61. Zadanie 9, pozycja 12**
Czy Zamawiający dopuści ręczniki wykonane z włókniny typu spunlance?
Zamawiający dopuszcza.
- 62. Zadanie 9, pozycja 13**
Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m²?
Zgodnie z SWZ.
- 63. Zadanie 9, pozycja 13**
Czy Zamawiający dopuści ubranie dostępne tylko w rozmiarze S-XL?
Zamawiający nie dopuści.
- 64. Zadanie 9, pozycja 14**
Czy Zamawiający dopuści bluzę wykonaną z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m²?
Zgodnie z SWZ.
- 65. Zadanie 9, pozycja 14**
Czy Zamawiający dopuści bluzę dostępną tylko w rozmiarze S-XXL?
Zamawiający nie dopuści.
- 66. Zadanie 9, pozycja 15**
Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na przewody w rozmiarze 16x250cm z perforowaną końcówką oraz 2 taśmami przylepnymi?
Zgodnie z SWZ.
- 67. Zadanie 9, pozycja 17**
Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej 25 g/m², niejałowy, kolor zielony, zawiera: prześcieradło: 150 cm x 210 cm, poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm – zakładka 15cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm – zakładka 10cm?
Zamawiający dopuszcza.
- 68. Zadanie 9, pozycja 18**
Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm, zintegrowana z organizatorami przewodów i torbą na płyny o wymiarach 60 cm x 100 cm z otworem samouszczelniającym
 - 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
 - 2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
 - 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

- 1 x serweta elastyczna osłona na kończyne o wymiarach 30 cm x 60 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów, odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O, chłonność wzmocnienia min. 680% ?

Zgodnie z SWZ.

69. Zadanie 9, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x Serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm/240cm x 215cm z otworem w kształcie trapezu o podstawach 22,5cm i 32cm i wysokości 22,5cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z osłonami na kończyne oraz trójkątną torbą do zbiórki płynów
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O, chłonność wzmocnienia min. 680% ?

Zgodnie z SWZ.

70. Zadanie 9, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm
- 1 x serweta elastyczna osłona na kończyne o wymiarach 30 cm x 60 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów, odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O chłonność wzmocnienia min. 680% ?

Zgodnie z SWZ.

71. Zadanie 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Zamawiający dopuszcza.

- 72. Zadanie 10, pozycja 2**
Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Zamawiający dopuszcza.
- 73. Zadanie 10, pozycja 3**
Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Zamawiający dopuszcza.
- 74. Zadanie 10, pozycja 3**
Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z polietylenu?
Zamawiający dopuszcza.
- 75. Zadanie 10, pozycja 4**
Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Zamawiający dopuszcza.
- 76. Zadanie 10, pozycja 6**
Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Zamawiający dopuszcza.
- 77. Zadanie 10, pozycja 8**
Czy Zamawiający dopuści kombinezon sklasyfikowany jako środek ochrony indywidualnej kat. III2016/425 typ 4B, 5B, 6B?
Zgodnie z SWZ.
- 78. Zadanie 10, pozycja 8**
Czy Zamawiający dopuści typ 4B wg EN 14605:2005 +A1:2009?
Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
- 79. Zadanie 11, pozycja 6**
Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Zamawiający dopuszcza.
- 80. Zadanie 11, pozycja 6**
Czy Zamawiający dopuści igłę, której osłonka i łącznik wykonane są z polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE), a nasadka z polipropylenu?
Zgodnie z SWZ.
- 81. Zadanie 11, pozycja 11**
Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem opakowań?
Zamawiający dopuszcza.
- 82. Zadanie 11, pozycja 8-11**
Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem?
Zgodnie z SWZ.

83. Zadanie 11, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do 360 opakowań?

Zamawiający dopuszcza.

84. Zadanie 11, pozycja 12-13

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z czarną, wyraźną, trwałą, pojedynczą skalą pomiarową?

Zamawiający dopuszcza.

85. Zadanie 11, pozycja 13

Czy Zamawiający wymaga strzykawki bursztynowej (jak w tabeli) czy transparentnej jak w dodatkowym opisie?

Zamawiający wymaga strzykawki bursztynowej.

86. Zadanie 11, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bursztynowe 50ml z czarną, wyraźną, trwałą, pojedynczą skalą pomiarową? Strzykawki bursztynowe o pojemności 20ml Producenta Polfa zostały wycofane z produkcji oraz nie są dostępne na rynku.

Zgodnie z SWZ.

87. Zadanie 11, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Zamawiający dopuszcza.

88. Zadanie 11, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków ze szczelną zatyczką samozatraskową zamykającą łącznik i zapewniającą maksymalną ochronę przed zanieczyszczeniami?

Zgodnie z SWZ.

89. Zadanie 11, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki?

Zgodnie z SWZ.

90. Zadanie 11, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z białym tłokiem spełniające pozostałe wymagania swz?

Zgodnie z SWZ.

91. Zadanie 11, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o komorze kroplowej wykonanej z wysokiej jakości medycznego PCV nie zawierającego ftalanów o długości 55mm w części przezroczystej, z igłą biorczą wykonaną z ABS bez zwmocnienia?

Zgodnie z SWZ.

92. Zadanie 11, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o komorze kroplowej wykonanej z wysokiej jakości medycznego PCV nie zawierającego ftalanów?

Zgodnie z SWZ.

93. Zadanie 11, pozycja 18-19, 22

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których

dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Zgodnie z SWZ.

94. Zadanie 11, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawki do insuliny wyłącznie z igłą 0,4x13 ?

Zgodnie z SWZ.

95. Zadanie 11, pozycja 21

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu jednego Producenta?

Zgodnie z SWZ.

96. Zadanie 11, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

Zgodnie z SWZ.

97. Zadanie 12, pozycja 20, 21

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

Zamawiający dopuszcza.

98. Zadanie 12, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści przezroczysty opatrunek do kaniul wykonany z folii PU z podkładką włókninową pod skrzydełka kaniuli, taśmą do opisu, posiadający wzmocnione od wewnątrz skrzydełka włókniną, w rozmiarze 5,8x8cm?

Zamawiający dopuszcza.

99. Zadanie 19, pozycja 6

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy wycenić gazę o długości 200m zgodnie z kolumną „Asortyment” czy 100m zgodnie z kolumną „j.m.”?

Zamawiający wymaga wyceny gazy o długości 200m zgodnie z kolumną asortymentu.

100. Zadanie 19, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści gazę pakowaną a'100m z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

101. Zadanie 19, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści gazę z składce?

Zamawiający dopuszcza.

102. Zadanie 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

103. Zadanie 21, pozycja 2

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

Zamawiający dopuszcza.

104. Zadanie 23, pozycja 2
Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=12szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Zamawiający dopuszcza.

105. Zadanie 23, pozycja 3
Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=6szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Zamawiający dopuszcza.

106. Zadanie 23, pozycja 4
Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Zamawiający dopuszcza.

107. Zadanie 23, pozycja 5
Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Zamawiający dopuszcza.

108. Dotyczy zadania 9
Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu 9 do oddzielnego pakietu pozycji:
6 - Jednorazowe higieniczne podkłady ochronne foliowane długość 50m, szerokość 51x80cm w rolce
7 - Prześcieradła jednorazowe (210x150cm)
17 - Zestaw pościeli jednorazowej
Pozwoli to poprzez zwiększenie konkurencyjności na wybór najkorzystniejszej oferty przetargowej przez Zamawiającego.
Zgodnie z SWZ.

109. Dotyczy zadania 9, pozycja 18
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do artroskopii kolana, w którym serweta do zabiegu w okolicach stawu kolanowego posiada dwa otwory z neoprenu o średnicy 7 cm i 5 cm. Pozostałe parametry są zgodne z SWW.
Zgodnie z SWZ.

110. Czy Zamawiający w zadaniu 27 poz.30-42 dopuści szwy:
Szew pleciony, z poliglaktyny 910 powleczony poliglaktyną 370, stearynianem wapnia i dioctanem chlorheksydyny. Podtrzymywanie tkankowe po 14 dniach 75%, po 21 dniach 40-50%, po 28 dniach 25%, wchłanianie po 56-70 dniach.
Powyższe szwy posiadają powłocznice zawierające dioctan chlorheksydyny, czyli związek o szerokim spektrum działania przeciwdrobnoustrojowego (bakterie, wirusy, grzyby).
Zamawiający dopuszcza.

111. Czy Zamawiający w zadaniu 27 poz.40 dopuści igłę okrągłą z zakończeniem krótkim tnącym pogrubioną?
Zamawiający dopuszcza.

112. Czy Zamawiający w zadaniu 27 w poz. 1 i 2 dopuści nici z poliglaktyny 910 powleczone poliglaktyną 370+ stearynianem wapnia, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
Zamawiający dopuszcza.

113. Czy Zamawiający w Zadaniu 27 dopuści z poz. 29 wielkość zszywki 6,9x4,2mm pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
Zamawiający dopuszcza.

114. Dotyczy SWZ

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Zgodnie z SWZ.

115. Dotyczy SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Zgodnie z SWZ.

116. Dotyczy SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Zgodnie z SWZ.

117. Zadanie 1 pozycja od 6 do 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley sterylizowany tlenkiem etylenu opakowanie podwójne folia/folia-papier?

Zamawiający dopuszcza.

118. Zadanie 1 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści dren Redona bez łącznika/klamry?

Zgodnie z SWZ.

119. Zadanie 1 pozycja 12

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaki rodzaj łączników/ klamer Zamawiający oczekuje?

Zgodnie z SWZ.

120. Zadanie 1 pozycja 12

Jaką długość Zamawiający oczekuje? Standardowa długość drenu to 700 mm.

Zgodnie z SWZ.

121. Zadanie 1 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści wielofunkcyjny zamknięty, bezigłowy łącznik o małym rozmiarze, umożliwiającym pobieranie próbek, wstrzykiwanie lub stosowanie infuzji płynów lub leków. Posiada całkowicie przezroczystą obudowę ułatwiającą obserwację przepływających płynów. Posiada łatwą do dezynfekcji membranę silikonową (dezynfekcja musi być przeprowadzona przed i po użyciu), która zamyka się automatycznie, gdy przewód do infuzji lub strzykawka zostaną rozłączone. Posiada prosty tor przepływu. Zapobiega cofaniu się krwi po odłączeniu strzykawki lub linii. Odporny na tłuszczowe emulsje, cytotoksyczne leki oraz na antyseptyki. Łatwe do użycia urządzenie chroni zarówno personel medyczny jak i pacjenta (zamknięty system redukuje ryzyko zatoru powietrznego oraz utraty krwi). Służy do podłączenia do urządzeń (strzykawkami, drenami przedłużającymi, itp.) posiadających męską końcówkę Luer-Lock, której średnica jest $\geq 1,7\text{mm}$ (większość urządzeń) oraz do wszystkich urządzeń z żeńską końcówką Luer. Objętość wypełnienia (przestrzeń martwa) 0,06 ml. Wypływ wsteczny 0,06 ml. Przepływ nielimitowany do 600 ml/min, wytrzymałość na ciśnienie do 20 barów. Może być używany w rezonansie magnetycznym i tomografii komputerowej. Okres użytkowania gwarantowany przez producenta wynosi 7 dni lub 360 użyci (720 aktywacji). Pakowany pojedynczo, sterylne, jednorazowego użytku. Nie zawiera części metalowych, Nie zawiera lateksu nie zawiera ftalanów, nie zawiera pirogenu, nie zawiera żadnych produktów pochodzenia zwierzęcego?

Zamawiający dopuszcza.

122. Zadanie 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści współosiowy układ oddechowy o długości 1,6m typu rura w rurze: rura wewnętrzna 18 mm, rura zewnętrzna 30mm, łącznik kolanowy, obrotowy 22M/15F, łącznik prosty 22M/22M, łącznik tlenowy 22M, tester szczelności?

Zgodnie z SWZ.

123. Zadanie 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy anestetyczny z workiem i gałęzią. Układ oddechowy współosiowy o długości 1,6 typu rura w rurze w skład którego wchodzi: rura wewnętrzna 18 mm, rura zewnętrzna 30mm, dodatkowa gałąź o regulowanej długości (podłączenie wydechu), dodatkowa gałąź do worka o długości do 150cm, bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 2l, linia kapno, łącznik kolanowy, obrotowy 22M/15F, łącznik prosty 22M/22M, łącznik tlenowy 22M, tester szczelności. Produkt jednorazowego użytku. Mikrobiologicznie czysty. Pakowany pojedynczo.?

Zgodnie z SWZ.

124. Zadanie 3 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkładki pod rurki tracheostomijne, wykonane z materiału: o wysokim poziomie wchłaniania, o właściwościach przeciwoleżynowych, zabezpieczających przed wyciekami wydzieliny, zapobiegających podrażnieniu skóry, bezlateksowych. Wymiary 8 x 9 cm. Sterylne, jednorazowe?

Zamawiający dopuszcza.

125. Zadanie 3 pozycja od 3 do 9

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowana, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci grubego pierścienia. Linia RTG na całej długości rurki, oczko Murphy`ego, średnica mankieta podana na baloniku kontrolnym, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, wyraźny znak skracania rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki, balonik kontrolny w kształcie stożka lub walca; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm?

Zamawiający dopuszcza.

126. Zadanie 3 pozycja od 3 do 9

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym z nieprzezroczystym łącznikiem 15mm?

Zamawiający dopuszcza.

127. Zadanie 3 pozycja od 10 do 12

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem niskociśnieniowym, wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowaną, bez zawartości ftalanów, ZBROJENIE NA CAŁEJ DŁUGOŚCI RURKI, BEZ PRZERWY PRZY ŁĄCZNIKU 15MM W CELU ZABEZPIECZENIA PRZED ZAGINANIEM, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci dwóch półpierścieni. Oczko Murphy`ego, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, łącznik

15 mm na stałe przymocowany do rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 2,5-10,0 co 0,5mm?

Zamawiający dopuszcza.

128. Zadanie 3 pozycja od 14 do 16

Czy Zamawiający dopuści rurka tracheostomijną z mankietem ze stałym szyldem, silikonowaną, bez zawartości ftalanów, linia RTG na całej długości, miękkie gładkie przezroczyste skrzydełka szyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, balonik kontrolny w kolorze niebieskim oznakowany rozmiarem rurki, prowadnica z oliwką ułatwiającą wprowadzanie dwie tasiemki mocujące w zestawie, sterylna, pakowane w sztywne opakowanie zapewniające bezpieczeństwo przechowywania; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm?

Zamawiający dopuszcza.

129. Zadanie 3 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych z kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie, 72H; blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki przesuwanej liniowo; zamknięty system powinien posiadać przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem, wyraźny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika; sam cewnik musi być miękki i zaokrąglony na końcu, z otworem centralnym i z dwoma otworami naprzemianległymi, łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezzwrotny port do płukania cewnika; rozmiary cewnika 10,12,14,16, 18 o długości 360 mm do rurek tracheostomijnych?

Zamawiający dopuszcza.

130. Zadanie 8 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych zapięcie odporne na przypadkowe odpinanie typu zatrzask, przy zapięciu otwory umożliwiające regulację długości tasiemki, z papierową wkładką z nadrukiem, umożliwiającą opisanie danych, przezroczysta kieszonka na papierową wkładkę bez zapięcia?

Zamawiający dopuszcza.

131. Zadanie 8 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla niemowląt zapięcie odporne na przypadkowe odpinanie typu zatrzask, przy zapięciu otwory umożliwiające regulację długości tasiemki, na całej długości w kolorze niebieskim lub różowym umożliwiającym podział ze względu na płeć dziecka, miękka

jednorazowa, niealergizująca z papierową wkładką z nadrukiem umożliwiającą opisanie danych, przezroczysta kieszonka na papierową wkładkę bez zapięcia?

Zamawiający dopuszcza.

132. Zadanie 8 pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści opaski zaciskacz do pępowiny sterylnej?

Zamawiający dopuszcza.

133. Zadanie 10 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski pakowane w opakowania po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 1 000 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

Zamawiający dopuszcza.

134. Zadanie 8 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przedni fartuch higieniczny o kroju fartucha kuchennego. Całkowicie nieprzemakalny. Służy do ochrony przedniej części tułowia i nóg przed zamoczeniem lub zabrudzeniem. Wiązany na troki, wykonany z folii PE?

Zamawiający dopuszcza.

135. Zadanie 10 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuchy foliowe pakowane w opakowania po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 120 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

Zamawiający dopuszcza.

136. Zadanie 11 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne pakowane w opakowania po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 20 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

Zamawiający dopuszcza.

137. Zadanie 11 pozycja od 8 do 12

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

Zgodnie z SWZ.

138. Zadanie 11 pozycja od 8 do 12

Czy Zmawiający dopuści strzykawkę i z kontrastującym tłokiem w kolorze mlecznym?

Zamawiający dopuszcza.

139. Zadanie 11 pozycja od 8 do 12

Czy Zmawiający wymaga, aby informacja o braku ftalanów znajdowała się na opakowaniu jednostkowym?

Zamawiający wymaga.

140. Zadanie 11 pozycja od 8 do 12

Czy Zmawiający dopuści strzykawkę posiadającą dwustronną skalę pomiarową?

Zamawiający dopuszcza.

141. Zadanie 11 pozycja 13

Czy Zmawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalę pomiarową?

Zamawiający dopuszcza.

142. Zadanie 11 pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę pakowane w opakowania po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 2 opakowania oraz podanie ceny za opakowanie?

Zamawiający dopuszcza.

143. Zadanie 11 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę pakowane w opakowania po 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 660 000 sztuk oraz podanie ceny za opakowanie?

Zamawiający dopuszcza.

144. Zadanie 11 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny z igłą 0,40x13mm i 0,33x13 mm?

Zamawiający dopuszcza.

145. Zadanie 11 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę doustne z tłokiem w kolorze mlecznym/białym?

Zgodnie z SWZ.

146. Zadanie 11 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę doustną pojemność 2,5ml zamiast 3 ml?

Zamawiający dopuszcza.

147. Pakiet 10 poz. 8

Czy zamawiający dopuszcza kombinezon o spełniający poniższe normy?

- EN ISO 13688 Odzież ochronna - wymagania ogólne
- EN ISO 13982-1 Odzież chroniąca przed chemikaliami w postaci cząstek stałych (TYP 5-B)
- EN 13034+A1 Odzież chroniąca przed ciekłymi chemikaliami (TYP 6-B)
- EN 14605+A1 Odzież chroniąca przed ciekłymi chemikaliami (TYP 3-B, TYP 4-B)
- EN 14126 Odzież ochronna - wymagania i metody badań odzieży chroniącej przed czynnikami zakaźnymi
- EN 1149-5 określa wymagania materiałowe i konstrukcyjne stawiane odzieży ochronnej w zakresie właściwości elektrostatycznych
- EN 14325 odporność na ścieranie, odporność na pęknięcia,

Zgodnie z SWZ.

148. Pakiet 11 poz. 2-5

Czy zamawiający dopuszcza igły w rozmiarze 0,6x32mm, 0,7x32mm, 0,7x38mm, 0,8x38mm, 0,9x38mm, 1,1x38mm, 1,2 x 38 mm ?

Zamawiający dopuszcza.

149. Pakiet 11 poz. 11

Proszę o możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym na opakowania po 80szt.

Zamawiający dopuszcza.

150. Pakiet 11 poz. 12-13

Czy zamawiający dopuszcza pojedynczą skalę pomiarową?

Zgodnie z SWZ.

151. Pakiet 11 poz. 15

Proszę o dopuszczenie strzykawki cewnikowej 100 ml w opakowaniu 25szt z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym

Zamawiający dopuszcza.

152. Pakiet 11 poz. 16

Czy zamawiający dopuszcza mini spike bez zastawki?

Zgodnie z SWZ.

153. Pakiet 11 poz. 18

Czy zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania wykonany z komorą kroplową bezpiecznego medycznego PVC, komorą kroplową o długości 62 mm, igła biorcza ścięta trójpłaszczyznowo wykonana ze wzmocnionego ABS, zacisk rolkowy z uchwytem na dren oraz z możliwością zabezpieczenia igły biorczej po użyciu z logo identyfikującym przyrząd na zaciskaczu, opakowanie folia-papier

Zgodnie z SWZ.

- 154.** Pakiet 11 poz. 19
Czy zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania krwi z komorą wykonany z bezpiecznego medycznego PVC? Pozostałe zgodnie z SWZ.
Zgodnie z SWZ.
- 155.** Pakiet 11 poz. 21
Czy zamawiający dopuszcza strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,45 x 13 lub 0,33 x13 tego samego producenta?
Zamawiający dopuszcza.
- 156.** Pakiet 11 poz. 22
Czy zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania płynów bursztynowy, z komora kroplową wykonaną z medycznego PVC z uchwytem na dren oraz z możliwością zabezpieczenie igły biorczej po użyciu z logo identyfikującym przyrząd na zaciskaczu, opakowanie folia-papier o długości drenu 150 cm z workiem w wymaganym rozmiarze pakowanym osobno?
Zgodnie z SWZ.
- 157.** Pakiet 11 poz. 22
Czy zamawiający dopuści wycenę dla worka do osłony w osobnej pozycji?
Zgodnie z SWZ.
- 158.** Pakiet 21 poz. 1
Czy zamawiający dopuszcza opatrunku z foli poliuretanowej w rozmiarze 9 x 11 cm dodatkowo skrzydełka wzmocnione włókniną.
Zgodnie z SWZ.
- 159.** Pakiet 21 poz. 1
Czy zamawiający dopuszcza opatrunku z foli poliuretanowej w opakowaniu 100 szt.. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym
Zgodnie z SWZ.
- 160.** Pakiet 21 poz. 2
Czy zamawiający dopuszcza opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym w rozmiarze 10x10 cm?
Zgodnie z SWZ.
- 161.** Pakiet 21 poz. 1
Czy zamawiający dopuszcza opatrunku włókninowy z wkładem chłonnym w opakowaniu 10 szt.. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym
Zgodnie z SWZ.
- 162.** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 1 Podkładki pod rurki tracheostomijne, wykonane z materiału: o wysokim poziomie wchłaniania, o właściwościach przeciwoleżynowych, zabezpieczających przed wyciekami wydzieliny, zapobiegających podrażnieniu skóry, bezłateksowych. Wymiary 8 x 9 cm +/- 10 % ?
Zamawiający dopuszcza.
- 163.** Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 2 ma na myśli rurki z mankietem w kształcie stożka lub walca z odsysaniem z nad mankietu, do przedłużonej intubacji, które posiadają strefę całkowitego uszczelnienia tchawicy, który zmniejszają ryzyko mikroaspiracji i które posiadają w tym zakresie potwierdzone badania kliniczne ?

Zgodnie z SWZ.

- 164.** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 3-9 rurki intubacyjne z PCV, posiadające półtransparentny łącznik, balonik kontrolny w kształcie „łezki”, trzy oznaczenia na rurce oraz dodatkowe oznaczenie na łączniku, opakowanie folia - papier Rozmiary od 4,0 mm do 8,5 mm co 0,5 mm ?

Zamawiający dopuszcza.

- 165.** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 10-12 rurki Rurki intubacyjna ustna i nosowo- tchawiczna ze zbrojeniem na całej długości (od otworu Murphiego do łącznika) z mankietem niskociśnieniowym o potwierdzonej grubości mankieta (typu Soft Seal, Fome Cuff,Hi-Lo), z otworem Murphiego z drenem łączącym w kolorze innym niż korpus rurki. Posiadająca 2 znaczniki głębokości (idące dokładnie wokół obwodu rurki) ułatwiające wizualizację strun głosowych podczas intubacji) ? Rozmiary od 6,0 mm do 8,0 mm ?

Zamawiający dopuszcza.

- 166.** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 13 Rurka intubacyjna nosowa, polarna-północna PCV , bez zawartości ftalanów, o zwiększonej elastyczności, do intubacji przez nos, z mankietem niskociśnieniowym, ze minimum 2 oznaczenia rozmiaru w tym na łączniku 15 mm, przezroczysty balonik kontrolny, skalowana, gładkie atraumatyczne krawędzie, linia RTG na całej długości rurki, sterylna, w rozmiarach od 3,0-7,0 co 0,5mm ?

Zamawiający dopuszcza.

- 167.** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 17 Zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych na 72 godziny o długości 58-59 cm i rurki tracheostomijnej 36-37 cm z portem do przepłukiwania cewnika oraz portem do podawania leków, z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym (120st), cewnik ze skalą numeryczną co 1cm (20-40cm) z czterema otworami bocznymi naprzemianległymi oraz znacznikiem głębokości w postaci dwóch półringów, obrotowa zastawka umożliwiająca całkowitą separację cewnika od obwodu oddechowego. Kontrola odsysania w postaci przycisku znakowanego kolorystycznie adekwatnie do rozmiaru oraz z blokadą po przekręceniu zaworu o 90 st. Sterylny, opakowanie folia/papier. Rozm. 12, 14, 16 kolorowe naklejki z dniami tygodnia w języku polskim?

Zamawiający dopuszcza.

- 168.** Zadanie nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z portem do podawania tlenu oraz z portem do odsysania, był jednocześnie tzw. "sztuczny nos",sterylny. Przestrzeń martwa w zakresie 15 - 20 ml wydajność nawilżania min. 24 mg/l przy VT - 500 ml, opakowanie folia-papier?

Zamawiający dopuszcza.

- 169.** Zadanie nr 5, poz. 2

1 Czy Zamawiający wymaga, aby Filtr mechaniczny z membraną filtrującą harmonijkową, miał opakowanie folia-papier, z portem do kapno luer-lock, filtr hydrofobowy z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci skuteczność filtracji względem bakterii i wirusów min 99,99999% skuteczność filtracji wg NaCl $\geq 99,764\%$, wydajność nawilżania min. 34,0 mg/l przy VT 500, objętość oddechowa 300-1500ml, utrata wilgotności max 6,0 mg H₂O/litr przy VT 500 ml opór przepływu max 2,5 cm H₂O przy 60l/min, waga 49g (+/- 2g)?

Zamawiający dopuszcza.

170. Zadanie nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby Filtr elektrostatyczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, był sterylny z portem kapno Luer lock, skuteczność filtracji względem bakterii min. 99,9998% filtracji wg NaCl $\geq 97,416\%$, wydajność nawilżania min. 33,0 mg/l przy VT 500, objętość oddechowa 150-1200ml utrata wilgotności max 6,0 mg H₂O/litr przy VT 500 ml, przestrzeń martwa w zakresie 51 ml, wag 28g (+/- 2g)?

Zamawiający dopuszcza.

171. Zadanie nr 5, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby Filtr mechaniczny do układów oddechowych, miał skuteczność filtracji antybakteryjnej > 99,9999%, skuteczność filtracji wirusowej > 99,999% filtracja wg NaCl $\geq 99,512\%$, objętość oddechowa 150-1200ml port do kapnografii Leur-lock, wydajność nawilżania min 16mg H₂O/l przy VT 500ml waga 24 g?

Zamawiający dopuszcza.

172. Zadanie nr 5, poz. 6

Czy Zamawiający oczekuje, aby Obwód oddechowy był polietylenowy 180cm, worek oddechowy 2l, ramie dodatkowe 120 cm, trójnik z łącznikiem kątowym, z portem do kapnografii i zatyczką?

Zamawiający dopuszcza.

173. Zadanie nr 2, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 1,83m?

Zamawiający dopuszcza.

174. Zadanie nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z dodatkową rurą o dł. 1,2m?

Zgodnie z SWZ.

175. Zadanie nr 2, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o wadze całego zestawu ok. 300g?

Zgodnie z SWZ.

176. Zadanie nr 2, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z rurą wydechową o długości do 50 cm?

Zamawiający dopuszcza.

177. Zadanie nr 2, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pakowany w opakowanie papier-folia?

Zamawiający dopuszcza.

178. Zadanie nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dołączony osobno filtr elektrostatyczny?

Zgodnie z SWZ.

179. Zadanie nr 3, pozycja 1
Czy Zamawiający dopuści podkładkę o wymiarach 9x10cm?
Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
180. Zadanie nr 3, pozycja 1
Czy Zamawiający dopuści podkładkę o wymiarach 9,6x10cm?
Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
181. Zadanie nr 3, pozycja 2
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?
Zgodnie z SWZ.
182. Zadanie nr 3, pozycja 2
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez zawartości ftalanów?
Zamawiający dopuszcza.
183. Zadanie nr 3, pozycja 3-9
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?
Zgodnie z SWZ.
184. Zadanie nr 3, pozycja 3-9
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpierścieni?
Zgodnie z SWZ.
185. Zadanie nr 3, pozycja 3-9
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z drenem łączącym rurę z balonikiem kontrolnym w kolorze niebieskim (tak jak balonik)?
Zgodnie z SWZ.
186. Zadanie nr 3, pozycja 10-12
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?
Zgodnie z SWZ.
187. Zadanie nr 3, pozycja 10-12
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez zawartości ftalanów?
Zamawiający dopuszcza.
188. Zadanie nr 3, pozycja 10-12
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze zbrojeniem na całej długości do końca mankietu?
Zamawiający dopuszcza.
189. Zadanie nr 3, pozycja 10-12
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z prowadnicą wykonaną z aluminium i pokrytą medycznym tworzywem sztucznym?
Zamawiający dopuszcza.
190. Zadanie nr 3, pozycja 13
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?
Zgodnie z SWZ.
191. Zadanie nr 3, pozycja 13
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez zawartości ftalanów?
Zamawiający dopuszcza.

192. Zadanie nr 3, pozycja 14-16

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną niesilikonowaną?
Zgodnie z SWZ.

193. Zadanie nr 3, pozycja 14-16

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną bez zawartości ftalanów?
Zamawiający dopuszcza.

194. Zadanie nr 3, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
 - posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
 - posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
 - posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
 - posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
 - regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
 - blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
 - posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
 - system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
 - cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
 - cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
 - oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
 - w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
 - system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
 - sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
 - jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
 - pakowany w rękaw papierowo-foliowy
 - rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek tracheostomijnych
- Zgodnie z SWZ.**

195. Zadanie nr 3, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: Ch 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych

Zamawiający dopuszcza.

196. Zadanie nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania w formie harmonijki o gramaturze 12,5g?

Zamawiający dopuszcza.

197. Zadanie nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania zawierający 2g lidokainy / 100g produktu oraz 0,05g chlorheksydyny / 100g produktu?

Zamawiający dopuszcza.

198. Zadanie nr 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści mankiet infuzyjny bez logo producenta występującej bezpośrednio na przyrządzie, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni Zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Zgodnie z SWZ.

199. Zadanie nr 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do higieny niezawierający w swoim składzie rękojeści, ponieważ szczoteczka oraz gąbki posiadają łączniki z możliwością manualnej regulacji siły ssania?

Zamawiający dopuszcza.

200. Zadanie nr 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora

- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwodce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek tracheostomijnych

Zgodnie z SWZ.

201. Zadanie nr 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania

- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: Ch 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych

Zgodnie z SWZ.

202. Zadanie nr 26, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

203. Zadanie nr 26, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu o wymiarach:

- rozmiar 3: 135/105/15/15/50 mm (dł. całkowita / dł. robocza / szer. końcówki dystalnej / szer. od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej do końcówki światłowodowej)

- rozmiar 4: 155/135/15/15/55 mm (dł. całkowita / dł. robocza / szer. końcówki dystalnej / szer. od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej do końcówki światłowodowej)

Zgodnie z SWZ.

204. Zadanie nr 26, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu z datą ważności do 3 lat?

Zgodnie z SWZ.

205. Zadanie nr 26, pozycja 6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości stosowania łyżki w polu magnetycznym?

Zgodnie z SWZ.

206. Zadanie nr 26, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści opakowanie w języku angielskim?

Zgodnie z SWZ.

207. Zadanie nr 26, pozycja 7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości stosowania rekojeści w polu magnetycznym?

Zgodnie z SWZ.

208. Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów

eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

209. Dotyczy Parametry Techniczne:

Dotyczy pakietu nr 24:

Czy Zamawiający wymaga, aby potwierdzenie gramatury papieru oraz zgodności z normami ISO 11607-1 oraz PN EN 868 zostało wydane przez jednostkę notyfikowaną, co potwierdzi najwyższą jakość oferowanego produktu?

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

210. Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

211. Dotyczy pakietu nr 25:

Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m² i folii 8 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem?

Zamawiający dopuszcza.

212. Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868?

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

213. Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta pozbawionego napisów na nim, co gwarantuje poprawne zinterpretowanie koloru wskaźnika przed i po sterylizacji.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

214. Prosimy o wyłączenie **pozycji 6,8 z pakietu 15** utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 15 uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe), lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu (odczynniki laboratoryjne), co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 16 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 16 pkt. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

2) art. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 16 pkt. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

3) art. 99 ust. 4, 5 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części): „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Zgodnie z SWZ.

215. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 poz. 6 paski immunochromatograficzne do badania moczu bez konieczności używania czytnika?

Zgodnie z SWZ.

Podpisał:

Pełnomocnik Dyrektora ZOZ w Łęczycy

Łukasz Kaźmierczak
Z up. DYREKTORA
Kierownik
Sekcji Controllingu i Analiz
Łukasz Kaźmierczak

Do wiadomości:

Wyjaśnienia zostają umieszczone
na stronie internetowej prowadzonego postępowania:
<https://miniportal.uzp.gov.pl/>