

Dotyczy przetargu DZ/5/2019 – Dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla Szpitala w Knurowie

W związku z pisemnymi zapytaniami oferentów Zamawiający umieszcza na stronie internetowej kopie odpowiedzi.

1. dot. zapisów SIWZ rozdz. 3 (dotyczy części 35)

Zamawiający zapisał, iż wymaga aby zaoferowane wyroby były dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r o wyrobach medycznych.

Zwracamy się z prośbą o modyfikację tego zapisu na zapis: „Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wyroby będące wyrobami medycznymi były dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r o wyrobach medycznych”.

Prośbę swoją motywujemy tym, iż produkt z pozycji nr 15 w Części 35 (adapter do pełnego rozmazu krwi obwodowej z łopatką) nie został zakwalifikowany przez producenta jako wyrób medyczny i w związku z tym, nie podlega ustawie o wyrobach medycznych. Natomiast pozostałe produkty są dopuszczone do obrotu zgodnie z ww ustawą.

Dopuszczamy

2. dot. zapisu pod tabelą asortymentowo-cenową Części 35

Zamawiający zapisał iż, probówko-strzykawki w poz. 1-6 powinny posiadać etykiety do naniesienia danych pacjenta. Ponieważ w poz. 6 tabeli asortymentowo-cenowej jest strzykawka do gazometrii nie posiadająca naklejonej etykiety na dane pacjenta prosimy o modyfikację ww zapisu za zapis następujący: „Probówko-strzykawki z poz. 1-5 powinny posiadać: etykiety do naniesienia danych pacjenta (...)”.

Dopuszczamy

3. dot. zapisów umowy §2 ust. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie zapisu: „lub telefonicznie”. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

Dopuszczamy

4. dot. zapisów umowy §3 ust. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „Wykonawca zobowiązuje się (.....) na swój koszt 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.

Zgodnie z SIWZ

5. dot. zapisów umowy §7 ust. 1 i 2

Zwracamy się z prośbą do Zmawiającego o modyfikację zapisów §7 ust. 1 i 2 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.

Zgodnie z SIWZ

6. Część 48, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie igieł do oddzielnego zadania, co umożliwi nam złożenie Państwu korzystnej oferty cenowej na ten asortyment.

Zgodnie z SIWZ

7. Część 43, poz. 1 Prosimy o dopuszczenie szczoteczek o średnicy pręcika prowadzącego 1,7mm, średnice szczotek 6mm, zakończone kulkami, dł. całkowita 230cm.

Zgodnie z SIWZ

8. Część 43, poz. 1 Prosimy o dopuszczenie szczoteczek o średnicy pręcika prowadzącego 1,8mm, średnice szczotek 6mm, zakończone kulkami, dł. całkowita 240cm.

Zgodnie z SIWZ

9. Część 43, poz. 2 Prosimy o dopuszczenie ustników o wielkości otworu roboczego 22mm x 25mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Dopuszczamy

10. Część 43, poz. 2 Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga ustników jednorazowych pakowanych indywidualnie, z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu indywidualnym, opakowanie zbiorcze typu dispenser kartonowy z otworem.

Nie wymaga

11. Pakiet 11 Pozycja 4,5,6,7,8,9. Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki). System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wykonanymi z przezroczystego tworzywa, wyposażonymi tylko w uchwyt

do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Możliwość sterylizacji w temperaturze do 121 °C.

- Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

- Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w port do pobierania próbek i wsypywania proszku żelującego, filtr hydrofobowo-antybakteryjny zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania.

- Pojemniki i wkłady o kształcie okrągłym, o pojemności 1000 i 2000 i 3000 ml.

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

Zgodnie z SIWZ

12. Pakiet 11 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści do postępowania dren łączący o średnicy 7/10 dł. 350 cm, reszta jak w SIWZ? Ze względu na długość i rodzaj drenu opisanego w SIWZ, w obrocie dostępny jest dren o minimalnie większej średnicy, co zdecydowanie lepiej wpływa na lepszą jakość odsysania. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu znacznie tańszego i najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196).

Zgodnie z SIWZ

13. Pakiet 41 Pozycja 1,2 Czy Zamawiający dopuści do postępowania myjki figurujące w Centralnym Europejskim Systemie Wyrobów Kosmetycznych do, którego mogą zostać wpisane wyłącznie wyroby spełniające wymagania badań dermatologicznych zgodnie z wymogami Unii Europejskiej? Wyroby wpisane są do rejestru pod numerem CPNP 1174100 oraz 1190765.

Dopuszczamy

14. Czy Zamawiający w Części nr 11 poz. 4 wymaga, żeby jednorazowe wkłady workowe 1000ml o spłaszczonym kształcie były kompatybilne z pojemnikami wielorazowymi

1000ml o spłaszczonym kształcie z poz.5?

Nie wymaga

15. Dotyczy Formularza cenowego. Załącznik nr 52 do SIWZ. Prosimy o wyjaśnienie czy z punktu widzenia Zamawiającego nie byłoby stosowne wprowadzenie wymogu aby w formularzu cenowym w osobnej kolumnie Wykonawcy wskazali numer katalogowy oferowanych wyrobów?

Nie wymaga

16. Dotyczy SIWZ: Prosimy o potwierdzenie, iż 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.

Potwierdzamy

17. Dotyczy zawarcia umowy: wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.

Zgodnie z SIWZ

18. Projektu umowy: Dotyczy § 1 ust. 4 Z uwagi na specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewykorzystania w pełni ilości zamawianych dostaw, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy, ...”?

Zgodnie z SIWZ

19. Dotyczy § 2 ust. 2 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z paragrafu zapisu dającego możliwość składania zamówień telefonicznie?

Zgodnie z SIWZ

20. Dotyczy § 3 ust. 1 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Zgodnie z SIWZ

21. Dotyczy § 4 ust. 1 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 dni na 30 dni liczonych od daty wystawienia faktury?

Zgodnie z SIWZ

22. Dotyczy § 7 ust. 1 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu „(...) w wysokości 5% wynagrodzenia umownego określonego w § 4 ust. 5” na „(...) w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy, której wartość określono w § 4 ust. 5”?

Zgodnie z SIWZ

23. Dotyczy § 7 ust. 2 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu „(...) w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia” na „(...) w wysokości 0,5% zamówienia na niedostarczonego towaru”?

Zgodnie z SWIZ

24. Pakiet 24 Pytanie nr 1 do pozycji nr 4 Prosimy o uszczegółowienie czy zamawiający wymaga dostarczenia elektrody monopolarnej szpatułkowej lub nożowej do uchwytów monopolarnych o średnicy trzpienia 4mm ? czy zamawiający wymaga dostarczenia uchwytu monopolarnego z 2 przyciskami oraz kablem przyłączeniowym dł. 4-5m oraz wejściem od strony aparatu 3 pin ?

Dopuszczamy z nożową od strony aparatu. Wymaga 3 piny.

25. Pakiet nr 14 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji nr 1,2,3,4 .

W przypadku wydzielenia zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1 układu z generatorem o poniższych parametrach;

Jednorazowy układ oddechowy CPAP Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilzacza Fischer Paykel model MR850. układ oddechowy (średnica 10 mm na całości układu zarówno generator jak i układ oddechowy, rura karbowana).

Odcinek wdechowy jednorazowego użytku, podgrzewany, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej, kolor niebieski o długości 110 cm, Ø wew. 10 mm, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilzacza Ø wew. 22 mm zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850) z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem.

W odległości ok. 40 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm.

Odcinek pomiarowy do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową

Odcinek łączący nawilzacz z respiratorem, mm z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów

Generator umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez przegub obrotowy, mocowany do czapki za pomocą tasiemek.

Końcówka donosowa łącząca generator z noworodkiem, 3 szt. w komplecie w różnych rozmiarach.

W pozycji nr 2 układu o poniższych parametrach;

Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów , posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułpkę wodną na linii wydechowej: z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech;

- dren łączący respirator z komorą nawilżacza o dł. 67 cm, posiadający adapter od strony respiratora o śr. M 15 mm, adapter od strony komory nawilżającej śr. F 22 mm, oraz posiadający wejście typu luer lock;

- dren na odcinku, komora nawilżająca, część Y o dł. 150 cm. W odległości 110 cm od komory nawilżającej umiejscowione wejście na czujnik temperatury;

- część wydechowa składająca się z drenu o dł. 65 cm, oraz drenu o dł. 95 cm. posiadającym wejście typu luer lock, przy części Y, oba dreny na linii wydechowej połączone pułpką wodną, całkowita dł. Linii wydechowej 165 cm.

- w komplecie dren proksymalny; (dł. 185 cm)

część Y obrotowa ułatwiająca umiejscowienie rurki intubacyjnej, oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu;

w zestawie komplet adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów.

- 2 adaptery o dł. 75 mm, wejście z jednej strony o śr. M 18 mm / F 15 mm, wejście z drugiej strony elastyczne M 14 mm.

- 2 adaptery o dł. 33 mm, wejście z jednej strony o śr. M 13 mm, wejście z drugiej strony M 15 mm.

- 2 adaptery o dł. 33 mm, wejście z jednej strony o śr. M 15 mm, wejście z drugiej strony M 7 mm.

- 1 adapter o dł. 43 mm, wejście z dwóch stron o śr. M 22 mm.

- 1 adapter o dł. 33 mm, wejście z jednej strony o śr. M15 mm, wejście z drugiej strony o śr. M 12 mm. adapter wyposażony w wejście typu luer lock

- 1 zapasowa końcówka do drenu proksymalnego;

Przepływ gazów powyżej 4L/min (oznakowanie na etykiecie).

Układ na całej długości powinien zachować średnicę 10 mm, jako standard układów oddechowych noworodkowych, średnica 10 mm. na całej długości zapobiega zwiększeniu tzw. 'przestrzeni martwej'.

Wejście w grzałce musi zawierać trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temperatury stosowanego do modelu nawilżacza MR850 firmy Fisher&Paykel.

Zgodnie z SIWZ

26. Część 2, poz. 9 Czy zamawiający oczekuje golarki jako wyrobu medycznego?

Nie wymaga

27. Część 2, poz. 9 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zgodnie z SIWZ

28. Część 2, poz.4,9,13, Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zgodnie z SIWZ

29. Część 3, poz. 11-12,14-15 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 11-12,14-15 z pakietu 3. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Zgodnie z SIWZ

30. Część 7, poz. 3-6 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3-6 z pakietu 7. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Zgodnie z SIWZ

31. Część 7, poz. 11-14 Czy zamawiający wydzieli poz.11-14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Zgodnie z SIWZ

32. Część 7, poz. 1-2,9-15 Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Zgodnie z SIWZ

33. Część 20, poz. 4-6,8,10-12,15-16,20-21,26,29-35,45-46 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 4-6,8,10-12,15-16,20-21,26,29-35,45-46 z pakietu 20. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Zgodnie z SIWZ

34. Część 20, poz. 20-21,32-33 prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zgodnie z SIWZ

35. Część 20, poz.30 Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok /5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm, worek na wydzieliny ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

Dopuszczamy

36. Część 20, poz. 34 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zgodnie z SIWZ

37. Część 20, poz. 35 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zgodnie z SIWZ

38. Część 21, poz.4 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200 μ m, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm²?

Zgodnie z SIWZ

39. Część 21, poz.4 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Zgodnie z SIWZ

40. Część 21, poz.4 Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP,BBP i DBP w postaci symbolu?

Nie wymaga

41. Część 21, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Dopuszczamy

42. Część 21, poz. 5 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Dopuszczamy

43. Część 21, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Zgodnie z SIWZ

44. Część 21, poz. 5 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Nie wymaga

45. Część 22, poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zgodnie z SIWZ

46. Część 23, poz. 4 Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Zgodnie z SIWZ

47. Część 28, poz. 3, poz.5 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zgodnie z SIWZ

48. Część 28, poz. 3,5 Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 28 pozycji nr 3 i 5 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 28A, na koreczki do kaniul. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Zgodnie z SIWZ

49. Część 28, poz.5 Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Zgodnie z SIWZ

50. część 20, pozycja 13: Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, szczoteczkę składającą się z korpusu wykonanego z wysokiej jakości tworzywa sztucznego oraz włosa, które posiada powłokę antybakteryjną przeciwdziałającą rozwojowi bakterii. Włosie oraz korpus umożliwiają sterylizację szczoteczki do 300 razy w temperaturze 121 stopni Celsjusza, czas sterylizacji to 15 minut. Opisany przedmiot jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej i bezpiecznej procedury medycznej, zgodnie z przeznaczeniem.

Należy również zaznaczyć, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Nadto dopuszczenie ww. pozwoleń pozwoli złożyć konkurencyjne oferty, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Zgodnie z SIWZ. Sterylizacja jest przeprowadzana w urządzeniu w temperaturze 134st. C.

51. część 20, pozycja 41: Zwracamy się z prośbą o uściślenie, czy Zamawiający w pozycji 41 wymaga podkładu higienicznego (celulozowo-foliowego) w rolce?

Nie wymaga

52. część 20, pozycja 41: Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, podkład higieniczny (podwójna bibuła celulozowa + pojedyncza warstwa folii) o wymiarach 50 cm szerokość i 160 cm długość w rolce 50 mb? Opisany przedmiot jest posiada nieznacznie większy wymiar po długości, co stanowi jedynie kwestie techniczną nie ma negatywnego wpływu na przeprowadzane procedury. Należy również zaznaczyć, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Nadto dopuszczenie ww. pozwoleń pozwoli złożyć konkurencyjne oferty, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Zgodnie z SIWZ i określonymi parametrami materiału.

53. część 20, pozycja 47: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 20, pozycja 47 pojemników o pojemności 20 ml. Pojemniki o nieznacznie większej pojemności nie mają

wpływu na swoją funkcjonalność oraz jakość procedur medycznych. Większa pojemność jest zaletą, gdyż pozwala na umieszczenie większej próbki przeznaczonej do badań. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. W razie niedopuszczenia powyższego prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Dopuszczamy, jednak musi być zakręcany

54. 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 ?

Tak

55. część 20, punkty 36-39 Czy zamawiający dopuści Pojemnik zamykany na wcisk? Pozostałe parametry bez zmian.

Zgodnie z SIWZ

56. część 20, punkt 47 Czy zamawiający dopuści Pojemnik histopatologiczny 20 ml z zakrętką? Pozostałe parametry bez zmian.

Dopuszczamy

57. część 38, punkt 1 Czy zamawiający dopuści perforację co 38 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Zgodnie z SIWZ

58. część 38, punkt 2 Czy zamawiający dopuści szerokość 38 cm oraz perforację co 40 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Zgodnie z SIWZ

59. część 42, punkt 2 Czy zamawiający wydzielili punkt 2 i utworzy z niego osobne zadanie?

Zgodnie z SIWZ

60. część 43, punkt 2 Czy zamawiający dopuści rozmiar otworu roboczego 21 x 26,5 cm?

Zgodnie z SIWZ

61. część 43, punkt 2 Czy zamawiający odstąpi od zapisu „z profilowaną wypustką w dolnej części ustnika”? W zamian proponujemy zapis „z profilowanymi otworami bocznymi”.

Zgodnie z SIWZ

62. część 43, punkt 2 Czy zamawiający wydzielili punkt 2 i utworzy z niego oddzielne zadanie?

Zgodnie z SIWZ

63. część 44, punkt 1 Czy zamawiający dopuści zestaw tlenowy dla dorosłych w rozmiarach L oraz XL? Pozostałe parametry bez zmian.

Dopuszczamy

64. część 44, punkt 2 Czy zamawiający dopuści zestaw tlenowy dla dorosłych w rozmiarach L oraz XL? Pozostałe parametry bez zmian.

Dopuszczamy

65. część 46, punkt 1 Czy zamawiający dopuści Komora kroplowa o długości 5,5 – 6 cm?

Dopuszczamy

66. część 46, punkt 1 Czy zamawiający odstąpi od zapisu „z miejscem do podwieszenia drenu oraz pochewką na igłę biorczą”? Pozostałe parametry bez zmian.

Zgodnie z SIWZ

67. część 50, punkt 1 Czy zamawiający dopuści zakres regulacji od 5-250 ml, regulator w kształcie beczułki? Pozostałe parametry bez zmian.

Dopuszczamy

68. część 50, punkt 1 ,

Czy zamawiający wydzieli punkt 1 i utworzy z niego oddzielne zadanie?

Zgodnie z SIWZ

69. Pakiet 49 poz. 1 Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści strzykawkę 5ml w opakowaniu 125szt. z odpowiednim przeliczeniem

Dopuszczany

70. Pakiet 49 Poz. 1-5 Czy Zamawiający wymaga aby poz. 1-5 pochodziły od jednego producenta?

Tak

71. Czy Zamawiający zmodyfikuje zapis umowy §7 pkt 1 na „W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% brutto niezrealizowanej części umowy”?

Zgodnie z SIWZ

72. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie SIWZ w pkt. 8.5 ad. 1 pkt 2

W jaki sposób zamawiający ma zamiar sprawdzić zdolności produkcyjne lub techniczne Wykonawcy? Wykonawca posiada fabryki poza terytorium Polski, a jakość oferowanych produktów jest w stanie potwierdzić poprzez dostarczenie odpowiednich dokumentów dopuszczających oferowany asortyment do obrotu. Z tego powodu zwracamy się o modyfikację zapisów SIWZ i odstąpienie od złożenia oświadczenie o

wyrażeniu zgody na przeprowadzenie kontroli zdolności produkcyjnych lub technicznych na rzecz złożenia oświadczenia o posiadaniu dla oferowanego asortymentu certyfikatów i winnych dokumentów dopuszczających do obrotu potwierdzających jakość produktu. Ponadto asortyment, który zamierzamy oferować są to strzykawki z części 49 i nie są produktami o złożonym charakterze wobec powyższego zapis SIWZ w stosunku do pakietu 49 jest bezzasadny.

Dopuszczamy oświadczenie o posiadaniu certyfikatów.

73. Część 13 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów w rozmiarach CH 16, 18, 20 i 24/ 60 cm, w skład zestawu wchodzi poliuretanowy stożkowy łącznik, przezroczysty silikonowy zgłębnik o długości 60 cm, z pasmem znacznika widocznym w RTG, z nadrukowanym rozmiarem, z zaciskiem do regulacji przepływu, z silikonowa płytką zewnętrzną do mocowania zgłębnika do powłok brzusznych, zabezpieczającą zgłębnik przed zagięciem, skalpel jednorazowy, igłę punkcyjną z trokarem, nić trakcyjną do przeciągania zgłębnika, łączniki „Y” do podawania pokarmów i leków, stożkowy i z końcówką En-Fit, igły iniekcyjne, strzykawkę, obłożenie z otworem, gaziki.

Zgodnie z SIWZ

74. Część 43 Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie ustnika o rozmiarze otworu roboczego 22 mm x 27 mm.

Dopuszczamy

75. Część nr 7 poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową z rozszerzoną skalą:

- 10-12ml

- 2-3ml?

Dopuszczamy

76. Część nr 7 poz. 1,2,9,10 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową z kontrastującym tłokiem w kolorze niebieskim?

Dopuszczamy, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów SIWZ

77. Część nr 7 poz. 4,5,6 Czy Zamawiający wymaga strzykawki z podwójną skalą pomiarową?

Nie wymaga

78. Część nr 7 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę typu Żaneta pakowaną po 100szt z przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

Dopuszczamy

79. Część nr 7 poz. 7,8 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu jednego producenta dla wszystkich strzykawek?

Zgodnie z SIWZ

80. Część nr 7 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową pakowaną po 80szt. z przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Dopuszczamy

81. Część nr 7 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 2ml z rozszerzoną skalą do 2,5ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Dopuszczamy

82. Część nr 7 poz. 14 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą z 20-22ml?

Dopuszczamy

83. Część nr 7 poz. 14 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową pakowaną po 50szt. z przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Dopuszczamy

84. Część nr 7 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści zawór bezigłowy osadzonym w plastikowym, przezroczystym konektorze o przepływie min. 18,7l/h?

Zgodnie z SIWZ

85. Część nr 21 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kranik trójprzewodowy z tylko optycznym indykátorem pozycji o/z?

Zgodnie z SIWZ

86. Część nr 21 poz. 2-3 Prosimy o dopuszczenie przedłużaczy do pomp o długości drenu 1,5 i 2,0m.

Zgodnie z SIWZ

87. Część nr 21 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC, z igłą biorczą ściętą trójpłaszczyznowo i wzmocnioną włóknem szklanym?

Zgodnie z SIWZ

88. Część nr 21 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą ściętą trójpłaszczyznowo i wzmocnioną włóknem szklanym? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Zgodnie z SIWZ

89. Część nr 28 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie wykonane z PTFE w rozmiarach i przepływach:

- 24G – 0,7 x 19mm 22ml/min
- 22G – 0,9 x 25mm 36ml/min.
- 20G – 1,1 x 33mm 61ml/min
- 20G – 1,1 x 25mm 65ml/min.
- 18G – 1,3 x 45mm 90ml/min.
- 18G – 1,3 x 33mm 103ml/min.
- 17G – 1,5 x 45mm 128ml/min,
- 16G – 1,7 x 45mm 196ml/min.
- 14G – 2,2 x 45mm 343ml/min.?

Zgodnie z SIWZ

90. Część nr 28 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną wykonaną z FEP, posiadającą 2 paski widoczne w promieniach RTG?

Zgodnie z SIWZ

91. Część nr 28 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną w rozmiarach i przepływach:

- 20G – 1,1 x 32mm 65ml/min.
- 18G – 1,3 x 45mm 100ml/min.?

Zgodnie z SIWZ

92. Część nr 28 poz. 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kaniuli 20G 1,1 x 25mm przepływ 65ml/min?

Zgodnie z SIWZ

93. Część nr 28 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści igły do penów insulinowych w rozmiarach:

- 0,25mm x 6mm
- 0,30mm x 8mm
- 0,33mm x 12mm?

Dopuszczamy

94. Część nr 28 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści koreczek kombi o klasie wyrobu IIa?

Zgodnie z SIWZ

95. Część nr 28 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści koreczek kombi CE nr 2460?

Zgodnie z SIWZ

96. Część nr 46 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych przezroczysty?

Zgodnie z SIWZ

97. Część nr 46 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości 5,5cm w części przezroczystej?

Zgodnie z SIWZ

98. Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku w pozycjach gdzie jednostka miary jest sztuka? Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

99. Czy z punktu widzenia Zamawiającego nie byłoby zasadne wprowadzenie wymogu, aby w formularzu cenowym w osobnej kolumnie Wykonawcy wskazali numer katalogowy oferowanych wyrobów? Wskazanie numeru katalogowego wraz z producentem jednoznacznie określa, jaki produkt jest oferowany przez Wykonawcę, a tym samym pozwala Zamawiającemu na egzekwowanie właściwego wykonywania umowy przez Wykonawców – daje Zamawiającemu gwarancję, że podczas wykonywania umowy produkt nie zostanie zastąpiony zamiennikiem o gorszej jakości

Zgodnie z SIWZ

100. Umowa Dotyczy § 1 ust.3 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto”? Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Zgodnie z SIWZ

101. Umowa Dotyczy § 7 ust.1 Zwracamy się o zmianę zapisu z „5% wynagrodzenia umownego określonego w §7 ust.2” na 5% niezrealizowanej wartości netto umowy” Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy

wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Obecny zapis umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ

102. Umowa Dotyczy § 7 ust.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1% wartości brutto nie dostarczonej partii towarów/wadliwych towarów za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy? Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar. Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 2% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio 730 % wartości nie zrealizowanej dostawy W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana

Zgodnie z SIWZ

103. Umowa Dotyczy § 10 Czy zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy paragrafu z zapisem „Każda ze stron ma możliwość rozwiązania umowy za okresem wypowiedzenia wynoszącym 30dni.”?

Zgodnie z SIWZ

104. Dotyczy terminu składania ofert Mając na uwadze wielość kwestii wymagających wyjaśnienia, doprecyzowania bądź modyfikacji, oraz tego, że 20.06 jest dniem świątecznym wnosimy o przedłużenie terminu składania ofert o odpowiedni czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach.

Zgodnie z SIWZ ze względu na kończącą się umowę.

105. Poz. 1 Jednorazowy układ oddechowy

W związku z niedostępnością asortymentu wyspecyfikowanego przez Zamawiającego prosimy o dopuszczenie zamiennego produktu o poniższych parametrach:

Układ oddechowy noworodkowy z generatorem IF, jednorazowego użytku (mikrobiologicznie czysty)

W skład zestawu wchodzi:

- odcinek wdychowy podgrzewany dł. 1,2 m, \varnothing wew. 10 mm,
- odcinek wydechowy niepodgrzewany z perforacją w postaci regularnych otworów zabezpieczających przed okluzją, umiejscowionych na wierzchołkach karbowania, na całej długości odcinka,
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem dł. 0,6 m,
- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L,
- odcinek do pomiaru ciśnienia dł. 2,1 m,
- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, paski zakończone usztywnianymi, karbowanymi końcami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
- kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym
- klipsy – 4 szt.

Czy Zamawiający wymaga układu z zabezpieczeniem przeciwdrobnoustrojowym opartym na działaniu jonów srebra?

Dopuszczamy i wymaga

106. Część 31 Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści kuwety o pojemności 0,5-2,0ml?

Zgodnie z SIWZ

107. Część 31 Poz. 5: Czy Zamawiający dopuści probówki z podziałką?

Dopuszczamy

108. Pytanie do pakietu 5, pozycja 24 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z systemem połączeń typu EnFit. Zestawy umożliwiające podłączenie systemem EnLock i EnFit tzw. TRANSITION, zostały wycofywane ze sprzedaży w 2017 roku, zgodnie z kalendarzem przejścia na system EnFit. Zestawy TRANSITION miały za zadanie umożliwić płynne przejście z systemu EnLock na EnFit i nie jest planowana ich dalsza

produkcja. Oznacza to że Wykonawca nie będzie w stanie sprostać wymogom Zamawiającego.

Dopuszczamy

109. Pytanie do pakietu 5, pozycja 24 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 pozycji 24 oraz podzielenie jej na odrębne pozycje oddzielnie dla zestawów w wersji grawitacyjnej, do pompy Flocare Infinity i do pompy Flocare 800? Pozwoli to na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.

Zgodnie z SIWZ

110. Część 2, poz. 11 Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 16x250cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Zgodnie z SIWZ

111. Część 3, poz. 5-6 Czy Zamawiający miał na myśli op. 50 sztuk?

Tak

112. Część 9, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych wzmocniony o minimalnym składzie:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 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 140 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 30,5 cm x 34 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 stół instrumentariuszki wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m².

Serweta na stół 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 85 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 rozerwanie sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O. Współczynnik pylenia 3.4log₁₀. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

Materiał serwet posiada I klasa palności wg 16 CFR 1610.

Zestaw sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.

Zgodnie z SIWZ

113. Część 9, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych o minimalnym składzie:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół 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 stół instrumentariuszki wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m².

Serweta na stół 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 85 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 rozerwanie sucho/mokro w obszarze krytycznym 120/110 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 56/50 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 120 cm H₂O. Współczynnik pylenia 3.4log₁₀. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 600%.

Materiał serwet posiada I klasa palności wg 16 CFR 1610.

Zestaw sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.

Zgodnie z SIWZ

114. Część 9, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do operacji brzuszno-kroczych:

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²:

- 1 x serweta 180/280 cm x 220 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w kształcie trapezu o wymiarach 30 cm x 20 cm x 20 cm oraz otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zabezpieczonym klapką
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół 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 na stół instrumentariuszki wykonana 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.

Serweta na stół Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

Osłona na przewody wyposażona w końcówkę z perforacją, kartonik ułatwiający aplikację oraz dwie taśmy przylepne. Osłona wykonana z transparentnej folii PE o gramaturze 50 g/m².

Odporność na rozzerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 108/95 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro 45/30N. Odporność na penetrację płynów 188 cm H₂O. Współczynnik pylenia < 1.3log₁₀. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 350%.

Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Dodatkowo serweta stanowiąca owinięcie zestawu posiada taśmę mocującą do stołu instrumentalnego i naklejkę służącą jako zamknięcie zestawu. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.

Zgodnie z SIWZ

115. Część 9, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do cystoskopii o minimalnym składzie:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m².

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 90 cm z otworem o wymiarach 6 cm x 8 cm
- 2 x osłona na kończyne o wymiarach 70 cm x 120 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x 150 cm.

Serweta na stół instrumentariuszki wykonana 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.

Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 108/95 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro 45/30N. Odporność na penetrację płynów 188 cm H₂O. Współczynnik pylenia < 1.3log₁₀. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 350%.

Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykietce samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Dodatkowo serweta stanowiąca owinięcie zestawu posiada taśmę mocującą do stołu instrumentalnego i naklejkę służącą jako zamknięcie zestawu. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.

Dopuszczamy

116. Część 9, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych o minimalnym składzie:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1x fartuch chirurgiczny standard XL
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony XXL
- 1 x kieszeń na narzędzia 30x40cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serweta na stół instrumentariuszki wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 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 85 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 120/110 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 56/50 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 120 cm H₂O. Współczynnik pylenia 3.4log₁₀. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 600%.

Materiał serwet posiada I klasa palności wg 16 CFR 1610.

Zestaw sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykietce samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.

Dopuszczamy

117. Część 19, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści papier do KTG Biosys BFM 800 w bloku o wymiarach 112mm x 120mm x 150 kartek z przeliczeniem ilości na 34 bloczki (szt.)?

Dopuszczamy

118. Część 19, poz. 11 Czy Zamawiający dopuści papier z nadrukiem, w rozmiarze 58mm x 25m?

Dopuszczamy

119. Część 20, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 szt. z przeliczeniem ilości na 125 opakowań?

Dopuszczamy

120. Część 20, poz. 12 Czy Zamawiający dopuści stazę o długości całkowitej ok. 48cm?

Dopuszczamy

121. Część 20, poz. 30 Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1500ml, drenem o długości 115cm zakończonym atraumatycznym otworem oraz z otworem bocznym, bez plastikowej kanki?

Zgodnie z SIWZ

122. Pakiet 20 poz. 43 Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylny dla noworodka o składzie:

- kocyk flanelowy 160x75cm z motywem dziecięcym a'1szt

- czapeczka dla noworodka a'1szt

- podkład chłonny 60x60cm a'1szt
- serweta z włókniny kompresowej 40g/m2 80x60cm a'2szt

Dopuszczamy

123. Pakiet 20 poz. 43 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu?

Zgodnie z SIWZ

124. Pakiet 29 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści standardową prowadnicę o kształcie litery „J”, wykonaną z aluminium pokrytego PCV?

Zgodnie z SIWZ

125. Część 38, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści pokrycie na kozetkę w kolorze białym?

Dopuszczamy

126. Pakiet 41 poz.1, 2 Czy Zamawiający dopuści badania aplikacyjne przeprowadzone na 25 zdrowych dermatologicznie osobach?

Zgodnie z SIWZ

127. Pakiet 41 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści rękawicę wykonaną z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny?

Dopuszczamy

128. Pakiet 41 poz.2 Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu a'10 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Dopuszczamy

129. Pakiet 41 poz.2 Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu a'12 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Dopuszczamy

130. Część 27 pozycja 11: Czy Zamawiający dopuści testy równoważne w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego, zabezpieczającym przed kotaminacją?

Dopuszczamy

131. Część 27 pozycja 12-13: Czy Zamawiający dopuści by maty dostarczane były w ramach umowy w opakowaniu po 4 maty (1mata – 30 wartstw)?

Dopuszczamy

132. Część 27 pozycja 17: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona

Dopuszczamy

133. Część 27 pozycja 17: Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie ile przyrządów do wskazanej ilości testów Zamawiający wymaga

2

134. Część 27 pozycja 18: Czy Zamawiający dopuści etykiety termiczne samoprzylepne z klejem akrylowym?

Zgodnie z SIWZ

135. Część 27 pozycja 18: Czy Zamawiający dopuści etykiety na rolkach po 2000 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Zgodnie z SIWZ

136. Część 27 pozycja 1-11 oraz 14-18: Asortyment ujęty we wskazanych pozycjach nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści stosowne oświadczenie?

Dopuszczamy.

137. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 12 z pakietu 3 oraz pozycji 4 z pakietu 28 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie faworyzuje konkretnych dostawców, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Zgodnie z SIWZ

138. Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycji 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy igłowych 21 G o głębokości nakłucia 1, 8 mm?

Dopuszczamy

139. Dotyczy części 7 poz. 16 Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 16 z części 7 i stworzenie na tą pozycję osobnego pakietu. Zwiększyłoby to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ.

Zgodnie z SIWZ

140. Dotyczy części 32 poz. 6 Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 32 z części 6 i stworzenie na tą pozycję osobnego pakietu. Zwiększyłoby to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ.

Zgodnie z SIWZ

141. Dotyczy części nr 24 poz.1

Czy zamawiający dopuści elektroda neutralna, bez kabla przyłączeniowego, dzielona, vio, icc, acc. O powierzchni czynnej 103 cm², o powierzchni ogólnej 168cm², owalną dzieloną na dwie równe symetrycznie części, uniwersalną dla dzieci i dorosłych ?

zgodnie z siwz

142. Dotyczy części nr 24 poz.4

Czy Zamawiający dopuści elektrodę monopolarna czynna kompatybilna z Emed, do aparatów EmedMartin, o dł.kabla 3m lub 5 m. z trzema wtykami, średnica otworu na elektrodę 4mm, dwuprzyciskowy ?

Zgodnie z SIWZ

143. Część 52, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji pokrycia na kozetkę nieprzemakalnego o szerokości rolki 50 cm (+/- 2 cm), z perforacją co 80 cm (+/- 5 cm) i długości 50 mb, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych rolek, tj. 800 rolek.

Dopuszczamy

144. Część 52, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji pokrycia na kozetkę o długości rolki 50mb, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych rolek, tj. 150 rolek.

Dopuszczamy

145. Część 8, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej, samoprzylepnej o rozmiarze 15x28 cm, pozostałość zgodnie z SIWZ.

Dopuszczamy

146. Część 8, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej, samoprzylepnej o rozmiarze 30x28 cm, pozostałość zgodnie z SIWZ.

Dopuszczamy

147. Część 8, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej, samoprzylepnej o rozmiarze 45x28 cm, pozostałość zgodnie z SIWZ.

Dopuszczamy

148. Część 9, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm wykonana z folii PE ze wzmocnieniem chłonnym 60x190 cm
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm
- 2 x serweta boczna 75x90 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 37x90cm, przylepna
- 1 x serweta dolna 175x200 cm ze wzmocnieniem chłonnym 50x75cm, przylepna na krótszym boku
- 1 x serweta górna 150x240 cm ze wzmocnieniem chłonnym 50x75cm, przylepna
- 1 x taśma lepna, z włókniny SMS 10x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny Spunlace 30x40 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze max. 55g/m², a w obszarze krytycznym o gramaturze 116g/m² i odporności na penetrację płynów >200cm H₂O oraz odporności na rozrywanie na sucho i mokro > 195kPa i >285 kPa, o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia ≤ 1,9 log₁₀). Serweta na stolik Mayo w postaci worka, składana teleskopowo. Serwety bez zawartości celulozy i jej pochodnych.

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową. Etykieta z opisem składu w języku polskim z schematem graficznym, 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające m. in.: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta oraz kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent posiada certyfikat zgodności z wymaganiami normy ISO 13485.

Dopuszczamy

149. Część 9, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm wykonana z folii PE ze wzmocnieniem chłonnym 75x190 cm
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm
- 2 x serweta boczna 75x90 cm, przylepna
- 1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna na krótszym boku
- 1 x serweta górna 150x240 cm, przylepna
- 1 x taśma lepna, z włókniny SMS 10x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny Spunlace 30x40 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, jednorodnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze 55g/m², o odporności na

penetracje płynów >200cm H₂O i odporności na rozrywanie na sucho i mokro min. 195kPa oraz o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia $\leq 1,9 \log_{10}$). Serweta na stolik Mayo w postaci worka, składana teleskopowo.

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową. Etykieta z opisem składu w języku polskim z schematem graficznym, 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające m. in.: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta oraz kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent posiada certyfikat zgodności z wymaganiami normy ISO 13485.

Dopuszczamy

150. Część 9, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm,
- 4 x ręcznik chłonny 34x36cm
- 1 x serweta główna 200/260x310cm +/- 3cm z osłoną ramion stołu, z przyklepnym otworem brzuszny 25x28cm, z obszernym wzmocnieniem chłonnym wokół otworu 40x 100 cm +/- 3cm, z kieszeniami z zapięciami typu rzep po obu stronach otworu operacyjnego, ze zintegrowanymi uchwytami na przewody typu rzep.

Serweta w części okrywającej pacjenta wykonana z bawełnopodobnej włókniny poliestrowo-celulozowej o gramaturze 70g/m², miękkiej, dobrze układającej się, „oddychającej”, ze wzmocnieniem chłonnym w strefie krytycznej łącznej gramaturze min.140 g/m², odpornym na penetrację płynów (min. 200 cm H₂O), odpornym na rozzerwanie na mokro/sucho (min. 407 kPa), wytrzymałym na rozciąganie na sucho i mokro CD powyżej 205 N.

Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Dopuszczamy

151. Część 9, poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 40 μ ze wzmocnieniem w części krytycznej
- 2 x nogawice 79x140 cm z repelentnej włókniny SMMMS
- 2 x ręcznik chłonny 20x30 cm

1 x serweta 75x120 cm z przyklepnym decentralnym otworem w kształcie rombu 8x18 cm wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu (polipropylen, polietylen), pozbawionego pylących włókien celulozy i wiskozy o gramaturze 58g/m², pylenie ≤1,9 log₁₀. Materiał odporny na penetrację krwi wg ASTM F1670, odporność na przenikanie płynów powyżej 200 cm H₂O, odporność na rozerwanie na mokro/sucho powyżej 190 kPa. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795:1,2,3, pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie zbiorcze - worek foliowy i karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Dopuszczamy

152. Część 9, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm wykonana z folii PE ze wzmocnieniem chłonnym 60x190 cm
- 1 x serweta na stół Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm
- 2 x serweta boczna 75x90 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 37x90cm, przyklepna
- 1 x serweta dolna 175x200 cm ze wzmocnieniem chłonnym 50x75cm, przyklepna na krótszym boku
- 1 x serweta górna 150x240 cm ze wzmocnieniem chłonnym 50x75cm, przyklepna
- 1 x taśma lepna, z włókniny SMS 10x50 cm
- 1 x uchwyt na przewody typu Velcro 2x11 cm z podówną blokadą przypadkowego otwarcia
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny Spunlace 30x40 cm
- 2x fartuch wzmocniony XL
- 1x fartuch wzmocniony L

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze max. 55g/m², a w obszarze krytycznym o gramaturze 116g/m² i odporności na penetrację płynów >200cm H₂O oraz odporności na rozrywanie na sucho i mokro > 195kPa i >285 kPa, o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia ≤ 1,9 log₁₀). Serweta na stół Mayo w postaci worka, składana teleskopowo.

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową. Etykieta z opisem składu w języku polskim z schematem

graficznym, 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające m. in.: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta oraz kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent posiada certyfikat zgodności z wymaganiami normy ISO 13485.

Dopuszczamy

153. Pak 2, poz. 11 Czy zamawiający dopuści jednorazową sterylną osłonę na przewody do laparoskopii, wykonaną z przezroczystej folii PE o grubości 40 mikronów, o wymiarach 17 x 240 cm posiadającą elastyczną końcówkę?

W przypadku braku dopuszczenia prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności.

Zgodnie z SIWZ

154. Pak 7, poz. 1;2;9;10 Czy zamawiający oczekuje od wykonawców dostarczenia opakowań zbiorczych strzykawek posiadających kolorowe oznaczenie rozmiaru oraz nacięcia do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania służące personelowi jako wygodny dispenser?

Zgodnie z SIWZ

155. Pak 7, poz. 1 Czy zamawiający dopuści Strzykawkę dwuczęściową 10ml z rozszerzeniem skali do 12ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,5ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100. Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv?

Zgodnie z SIWZ

156. Pak 7, poz. 2 Czy zamawiający dopuści Strzykawkę dwuczęściową 2ml z rozszerzeniem skali do 3ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,1ml w zakresie nominalnej skali. Centryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory

zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100. Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv? Pak 7, poz. 9 Czy zamawiający dopuści Strzykawkę dwuczęściową 5ml z rozszerzeniem skali do 6ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 0,2ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100. Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv?
Zgodnie z SIWZ

157. Pak 7, poz. 10 Czy zamawiający dopuści Strzykawkę dwuczęściową 20ml z rozszerzeniem skali do 24ml do jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Doskonała przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Idealna czytelność. Stopniowanie co 1ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym dla pewnej wizualizacji. Opakowanie zbiorcze a`100. Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv?

Zgodnie z SIWZ

158. Pak 12, poz. 2. Czy zamawiający dopuści złącze 3 odprowadzeniowe dostępu naczyniowego z trzema zaworami bezigłowymi z przedłużeniem o średnicy wew. 1,3mm i długości 20cm i objętości wypełnienia . Na każdym drenie zamontowany zacisk ślizgowy. Objętość wypełnienia całego systemu 1,3ml. Każdy zawór o ergonomicznym kształcie, długości min 32mm, zapewniająca pewny uchwyt w palcach i chroniąca przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji. Przezroczysta/przezierna obudowa, silikonowana membrana z dobrze widoczna droga przepływu. Pozbawiona części metalowych. Umożliwiająca stosowanie do min. 216ostępów. Automatyczny system zapobiegający cofaniu się leków/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub

linii infuzyjnej „wyrzut pozytywny” 0,03 ml. Pakowany pojedynczo. Sterylny. Jednorazowego użytku. Połączenia Luer Lock i Luer Slip. Membrana nie wystająca poza obudowę zastawki. Nie zawiera lateksu, DEHP i PCV. Na końcu drenu zamontowany łącznik Luer Lock zapewniający bezpieczne i wygodne połączenie bez potrzeby obracania drenu.

Zgodnie z SIWZ