



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 08.03.2024 r.

Do wszystkich
Uczestników postępowania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest **dostawa wyrobów medycznych (jednorazowego użytku) dla Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji STOCER Sp. z o.o. nr publikacji ogłoszenia 86653-2024 z dnia 09.02.2024 r.**

Znak sprawy – PN-5/2024.

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2023 r. poz. 1605) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

Pytanie 1

Pakiet nr 4

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na dreny typu Redon do odsysania z rany, z linią RTG na całej długości drenu, o otworach malejących w kierunku dystalnym co zapewnia drenaż na całej głębokości rany, perforacja naprzemianległa na odcinku 10cm. Rozmiary od 6Ch do 26Ch. Dreny wykonane z PCV medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Pakiet nr 5

Poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na dreny typu Redon do odsysania z rany, z linią RTG na całej długości drenu, o otworach malejących w kierunku dystalnym co zapewnia drenaż na całej głębokości rany, perforacja naprzemianległa na odcinku 10cm. Rozmiary od 6Ch do 26Ch. Dł. 70cm. Dreny wykonane z PCV medycznego.

Odpowiedź: W pakiecie nr 5 brak jest drenów.

Pytanie 3

Pakiet nr 5

Poz. 2

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na dren brzuszny silikonowany, z linią RTG, z otworami bocznymi. Rozmiar 10Ch-36Ch dł. 40-50cm.

Odpowiedź: W pakiecie nr 5 brak jest drenów.

Pytanie 4

Pakiet 15

Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenu etylenu - oferowany system ze sterylną wodą był sterylizowany inną metodą niż tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 5

Pakiet 15

Czy Zamawiający oczekuje, aby ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie miała czułość od 5 PSI z uruchomieniem dźwiękowego alarmu, co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 6

Pakiet 15

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy na każdej pojedynczej butelce ze sterylną wodą mają znajdować się napisy w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje, że na pojedynczej butelce będą napisy w języku polskim.

Pytanie 7

Pakiet 15

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie, co eliminuje straty i jest bardziej ekonomicznym rozwiązaniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 8

Pakiet 37 Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy strzykawkowe są na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala? Prosimy o podanie ich modelu i producenta w celu zaoferowania strzykawek gwarantujących bezawaryjne użytkowanie?

Odpowiedź: Nie są przedmiotem postępowania.

Pytanie 9

Pakiet 37 Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia pomp/menu pomp strzykawkowych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala, co zapewnia bezawaryjną podaż leku bez ryzyka błędu infuzji

Zgodnie z art. 63 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 (Dz.U. 2022 poz. 974) :„Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania wyrobu”

Wobec powyższego, użytkownik ma prawny obowiązek ścisłego przestrzegania

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje, aby była możliwość wpisania nazwy strzykawki do pompy infuzyjnej.

Pytanie 10

Pakiet 37 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 3 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

Pakiet 28, poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 12

Pakiet 29, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych i ochronnych nitylowych, kolor inny niż biały, fioletowy, różowy, z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa o grubości: na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm, teksturowane na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Odporne przez min 120 min. na 30% nadtlenu wodoru i min 240 min 37% formaldehyd, leków cytostatycznych wg. ASTM D 6978 oraz bakterii, grzybów i wirusów wg. EN ISO 374-5 oraz wirusów wg. ASTM F 1671. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Opakowanie przystosowane do pobierania rękawic od spodu – odpowiednie oznakowanie na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz pogładowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej oraz informacją na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Pakiet 29, poz. 2

Czy w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego Zamawiający wymaga rękawic z dodatkową warstwą nawilżająco-ochronną, która została uznana przez FDA jako środek ochronny skóry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Pakiet 29, poz. 2

Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 r. na opakowaniu ma być umieszczona informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Pakiet 29, poz. 2

Czy instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic ma być umieszczona była bezpośrednio na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Zadanie 5, poz. 14,15,26-27,

Czy zamawiający wydzieli poz. 14,15,26-27 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

Zadanie 5, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 18

Zadanie 5, poz. 14

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w

części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Zadanie 5, poz. 14

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 20

Zadanie 5, poz. 15

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 21

Zadanie 5, poz. 15

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Zadanie 5, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kropłową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23

Zadanie 5, poz. 15

Czy zamawiający dopuści IS bez skrzydełek dociskowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24

Zadanie 5, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści IS z ostrą igłą bioczna dwukanałową trójpłaszczyznową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25

Zadanie 5, poz. 27

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Pakiet 9, poz. 7-8,

Czy zamawiający wydzieli poz. 7-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

Pakiet 9, poz. 8

Czy zamawiający dopuści dren o dł. 90 cm, bez portu do pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Pakiet nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści poszwę wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 29

Pakiet nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozmiarze 160x210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Pakiet nr 18, pozycja 1,2

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 31

Pakiet nr 18, pozycja 1,2

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej o gramaturze 45g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Pakiet nr 18, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 160x210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Pakiet 28

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 30\mu\text{g/g}$ (w badaniach producenta nie starszych niż 2023r.)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 34

Pakiet 28

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 6N wg EN455 – potwierdzone badaniami producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 35

Pakiet 28

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice nie będące wyrobem medycznym, zarejestrowane ze stawką VAT 23%?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 36

Pakiet 29

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaofertowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Pakiet 29

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej dłoni z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami

producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi), w tym odporne na 90% alkohol izopropylowy min. na poziomie 1. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Pakiet 29

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 37 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. (pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL) z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 4240?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

SWZ rozdział VC przedmiotowe środki dowodowe

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie ilości próbek dla zadań 28 i 29, gdzie jednostką miary jest opakowanie rękawic – czy Zamawiający oczekuje złożenia wraz z ofertą 1 opakowania rękawic w dowolnym rozmiarze?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje złożenia wraz z ofertą 1 opakowania rękawic w dowolnych rozmiarze.

Pytanie 40

Pakiet 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody z pianki PE o średnicy 30mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Pakiet 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 48mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

Pakiet 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do aparatu Ascard A4 o szerokości 112mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43

Pakiet 1, pozycja 8, 9

Czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 44

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania drzewa oskrzelowego z kontrolą ssania z nieprzezroczystym łącznikiem z otworami końcowymi naprzemianległymi z łącznikiem w kształcie:



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 45

Pakiet 2, pozycja 2-4

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a do użytku na minimum 7dni?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 46

Pakiet 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z możliwością utrzymania do 30 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 47

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren Redona z równymi otworami, z perforacją o długości 14 cm w rozmiarach od CH8 do CH18?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 48

Pakiet 5, pozycja 6, 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Pakiet 5, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z filtrem bakteryjnym 0,1µm bez zastawki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 50

Pakiet 5, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komora kroplową o długości całkowitej 60 mm i części przezroczystej 55 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 51

Pakiet 5, pozycja 16-17

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnej z pojedynczą skalą w kolorze czarnym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 52

Pakiet 5, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z igłą 0,45x13 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Pakiet 5, pozycja 20-23

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe z kryzą ograniczającą, zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54

Pakiet 5, pozycja 20-23

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe ze skalą rozszerzoną o min. 10%?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 55

Pakiet 5, pozycja 20-23

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe z białym kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Pakiet 5, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez rozszerzonej skali?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 57

Pakiet 5, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę typu Żaneta z dołączonymi dwoma łącznikami luer?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Pakiet 5, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o szerokości 20mm, długość całkowita 20,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Pakiet 5, pozycja 31

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarach 25,29,32,36,41 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Pakiet 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki z możliwością użycia min. 7 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 62

Pakiet 9, pozycja 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Dufor trójdrożny w rozmiarach 18-24FR pojemność balona 50-80 cc/ml oraz rozmiar 22-24 FR z balonem 80-100 cc/ml wykonany ze 100% silikonu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 63

Pakiet 9, pozycja 7

Czy Zamawiający oczekuje 20 sztuk woreczków, czy 20 opakowań po 100 sztuk?

Odpowiedź: 20 sztuk.

Pytanie 64

Pakiet 9, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści worki o parametrach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- bezlateksowy worek o pojemności 2000ml wykonany z PCV o grubości 0,40mm (podwójna ścianka)
- samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek
- skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezwrotna)
- szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką
- dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, standardowa długość drenu 120cm (dostępne również długości 90, 110, 130, 150cm)
- dren wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu się, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu
- czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml
- wzmocnione otwory do podwieszenia pasujące do standardowych wieszaków
- tylna ścianka biała, ułatwiająca wizualną ocenę moczu
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowane pojedynczo w opakowanie papier/folia

?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 65

Pakiet 9, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 66

Pakiet 9, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do pobierania próbek moczu o konstrukcji wklęsłej, która umożliwia bezproblemowe połączenie ze strzykawką Luer?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 67

Pakiet 9, pozycja 10

Czy Zamawiający oczekuje portu zabezpieczonego przez przypadkową kontaminacją membrany, np. w postaci

okalającego kołnierza?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 68

Pakiet 9, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 69

Pakiet 9, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 70

Pakiet 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dopuszczenie dren o poniższej specyfikacji:

Dren silikonowy do odsysania ran typu Redon CH 10 – 18, długość 50cm, perforacja odcinka min. 12 cm, bez skalowania, kontrastujący w promieniach RTG?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 71

Pakiet 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści długość roboczą 115cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Pakiet 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'120szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73

Pakiet 13, pozycja 2, 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74

Pakiet 13, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'300szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75

Pakiet 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sondy żołądkowe silikonowe dostępne w rozmiarach CH 14 – CH 20?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 76

Pakiet nr 37, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną skalą?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 77

Pakiet nr 37, pozycja 3

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 78

Pakiet nr 3, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści dren do odsysania standardowy o długości 2,1m z końcówkami lejek-lejek lub lejek-kapkon?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 79

Pakiet nr 3, pozycja 2-

Czy zamawiający dopuści dren do odsysania o długości 350cm z końcówkami lejek-lejek z możliwością docięcia, z jedną kanką standardową Yankauer, pakowane podwójnie (papier-folia plus wewnętrzna opaska foliowa stabilizująca)?

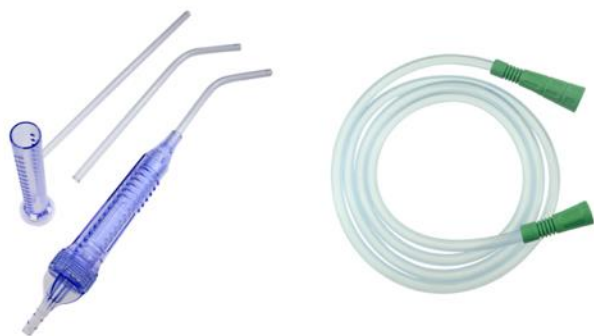
Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 80

Pakiet nr 3, pozycja 3-

Czy zamawiający dopuści zestaw do odsysania ortopedyczny, w którego skład wchodzi:

1. uchwyt rozbudowany z filtrem; średnica wejścia ok. 9/11mm; długość ok. 21cm; filtr perforowany o średnicy ok. 16,5/19mm
2. dodatkowy filtr perforowany
3. końcówka ssąca długa zakrzywiona
4. końcówka ssąca krótka zakrzywiona
5. końcówka ssąca prosta o średnicy
6. dren z końcówką lejek – cut-to-fit o średnicy 5/8mm i długości 200cm



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 81

Pakiet nr 3, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o długościach:

Ch12 – długość 25cm, średnica 4mm

Ch22 – długość 25cm, średnica 7,3mm

Ch28 – długość 27cm, średnica 9mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 82

Pakiet nr 3, pozycja 5-

Czy zamawiający dopuści łącznik do drenów Y firmy sumi o średnicach:

O.D. [mm]	I.D. [mm]
7	5
9	6
11	9
13	10
16	13
18	15



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 83

Pakiet nr 12, pozycja 1-

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę z nebulizatorem o następujących parametrach:

- Wykonana z medycznego PCV
- Regulowana blaszka na nos zapewnia wygodne dopasowanie
- Wyposażona w dren o długości 210cm zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Dren o przekroju gwiazdkowym odporny na zagięcia
- Obrotowy łącznik umożliwiający dopasowanie do pozycji pacjenta
- Otwory wentylacyjne po bokach zabezpieczone silikonowymi nakładkami
- Nebulizator o pojemności 6ml, skalowany co 1cm (numerycznie do 2cm)
- Dostępne w wersji bez DEHP
- Jednorazowego użytku
- Pakowane pojedynczo
- Sterylne
- Frakcja rebirabilna (cząteczki $\geq 0,5\mu\text{m}$)
- Mikroorganizm przenoszony przez powietrze (jtk/m³) ≤ 10
- Czasy napowietrzania (czasy/h) ≥ 15 ?



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 84

Pakiet 16, pozycja 1-

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezłateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 85

Pakiet 16, pozycja 2-

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy 2 rury o długości 180 cm, dodatkowa rura do worka 120 cm, porty pomiarowe zabezpieczone z koreczkiem na uwięzi ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 86

Pakiet 16 pozycja 2-

Czy zamawiający dopuści kapturek dołączony osobno do obwodu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 87

Pakiet 16, pozycja 3-

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy 2 rury o długości 200 cm, porty pomiarowe zabezpieczone z koreczkiem na uwięzi ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 88

Pakiet 16 pozycja 3-

Czy zamawiający dopuści kapturek dołączony osobno do obwodu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 89

Pakiet 16, pozycja 4-

Czy zamawiający dopuści przedłużacz do obwodu oddechowego karbowany z PE+EVA, przestrzeń martwa 36 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 90

Pakiet 16, pozycja 4-

Czy zamawiający dopuści złącze 15F/22M-22F?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 91

Pakiet 16, pozycja 5-

Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci jako produkt równoważny o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 92

Pakiet 19, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M



- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 93

Pakiet 19, pozycja 2-

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przewodność: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 94

Pakiet 19 , pozycja 3-

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przewodność: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 95

Pakiet 30, pozycja 1-

Czy zamawiający dopuści czepek z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej 20 s przy 700 W?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 96

Pakiet 30, pozycja 3-

Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45o do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni,
- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w rozrywanej saszetce z perforacją,

- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cytolipirydyną, wyciągiem z aloesu oraz rumianku;
- Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania; oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej oceną kliniczną skutecznością w redukcji VAP ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97

Pakiet 28, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:

Rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na palcach, grubość na palcu 0,12mm, na dłoni 0,10mm na mankiecie 0,07mm, długość min 240mm.) poziom protein $\leq 26\mu\text{g/g}$ rękawicy (zgodnie z wynikami badań producenta nie starszymi niż z 2023r.). AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone wynikami badań producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą TLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL, , kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 98

Pakiet 28, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic, które ze względu na swoje przeznaczenie nie są wyrobem medycznym, a więc posiadają 23% stawkę VAT.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99

Pakiet 29, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,09mm, na dłoni 0,08 mm, AQL 1.0. Mankiet rolowany. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 45 leków w tym Oxaliplatyna i Gemcitabine). Ochrona przed Carmustine min. 13 min. ochrona przed Thiotepa min. 125 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 21420 (aktualizacja normy EN 420), EN ISO 374-1, EN 455 (zgodność z EN 455 potwierdzona deklaracją zgodności oraz wynikami z badań producenta), nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych – tiuramy i ftalany nie są stosowane w produkcji rękawic, zgodnie z badaniem metodą HPLC z laboratorium niezależnego w rękawicach nie wykryto m.in.: TMTD, BHA, BHT, DPTU, MBT, ZMBT, ZDBC, ZDEC, ZDMC, ZMBI, ZPMC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100

Wymogi SWZ – Pakiet 28 poz. 1, Pakiet 29, poz. 1 i 2

Zamawiający w Rozdz. V, pkt C, ppkt 2 żąda złożenia wraz z ofertą „certyfikatu”, prosimy o potwierdzenie, iż wymóg ten nie dotyczy pakietu 28, poz. 1 oraz pakietu 29, poz. 1 i 2 – tj. rękawic diagnostycznych, które jako wyrób niejadalny nie podlegają obowiązkowi nadzoru jednostki notyfikowanej. Dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE potwierdzone zostanie deklaracją zgodności (wyrób medyczny klasy I).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 101

Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód oddechowy z Y bez portów, mikrobiologicznie czysty, pakowany folia-folia, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 102

Pakiet 16 poz. 5

Czy Zamawiający zgodzi się na wymiennik o wadze 9,5 g, oporach przepływu przy 30 l - ≤ 0,3 cm H₂O przy 60 l - ≤ 0,5 cm H₂O, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 103

Pakiet 19 poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr o objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeni martwej 53 ml, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 104**Część nr 3 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchofiberoskop jednorazowy, standardowy, ergonomiczny, manual analogiczny do fiberoskopów wielorazowych, kompatybilny z rurkami intubacyjnymi w zależności od rozmiaru (do wyboru zamawiającego): rozmiar (3.8/1.2) od 5 mm; rozmiar (5.0/2.2) od 6 mm; rozmiar (5.8/2.8) od 7 mm; minimalna szerokość kanału roboczego 1,2 mm, 2,0 mm i 2,6 mm, minimalna średnica zewnętrzna 3,8 mm, 5.0 mm i 5.8 mm, kąt zginania góra dół 180/180 stopni (rozmiar (3.8/1.2) i (5.0/2.2) oraz góra dół 180/160 stopni (rozmiar (5.8/2.8)), dźwignia do manipulacji końcówką fiberoskopu umieszczona na rękojeści, uniwersalne złącze do drenu, dostęp do kanału roboczego umieszczony na górze rękojeści, dodatkowe złącza Luer Lock (3 szt.), jałowy gotowy do użycia po wyjęciu z opakowania, kompatybilny z monitorem Ambu.

Monitor z jednostką dokumentacji, ekran LCD **12,8 cala**, kolorowy, dotykowy, rozdzielczość wyświetlacza **Full HD**, zasilanie sieciowe lub z wewnętrznego akumulatora, czas pracy na akumulatorze 2,5 godz, możliwość zapisywania filmów i zdjęć, wbudowana pamięć minimum **32GB**, złącze USB umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci, uchwyt umożliwiający zamocowanie monitora na statywie - stojaku (np. do kroplówek). Monitor użyczony na czas trwania umowy.

Odpowiedź: W pakiecie nr 3 brak jest bronchofiberoskopów.

Pytanie 105**Część nr 33 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchofiberoskop jednorazowy, standardowy, ergonomiczny, manual analogiczny do fiberoskopów wielorazowych, kompatybilny z rurkami intubacyjnymi w zależności od rozmiaru (do wyboru zamawiającego): rozmiar (3.8/1.2) od 5 mm; rozmiar (5.0/2.2) od 6 mm; rozmiar (5.8/2.8) od 7 mm; minimalna szerokość kanału roboczego 1,2 mm, 2,0 mm i 2,6 mm, minimalna średnica zewnętrzna 3,8 mm, 5.0 mm i 5.8 mm, kąt zginania góra dół 180/180 stopni (rozmiar (3.8/1.2) i (5.0/2.2) oraz góra dół 180/160 stopni (rozmiar (5.8/2.8)), dźwignia do manipulacji końcówką fiberoskopu umieszczona na rękojeści, uniwersalne złącze do drenu, dostęp do kanału roboczego umieszczony na górze rękojeści, dodatkowe złącza Luer Lock (3 szt.), jałowy gotowy do użycia po wyjęciu z opakowania, kompatybilny z monitorem Ambu.

Monitor z jednostką dokumentacji, ekran LCD **12,8 cala**, kolorowy, dotykowy, rozdzielczość wyświetlacza **Full HD**, zasilanie sieciowe lub z wewnętrznego akumulatora, czas pracy na akumulatorze 2,5 godz, możliwość zapisywania filmów i zdjęć, wbudowana pamięć minimum **32GB**, złącze USB umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci, uchwyt umożliwiający zamocowanie monitora na statywie - stojaku (np. do kroplówek). Monitor użyczony na czas trwania umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 106**Część nr 33 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną jednorazową maskę tlenową zapewniającą nieprzerwane dostarczanie tlenu, maska o anatomicznym ukształtowaniu, wykonana z delikatnego medycznego PCV, otwory boczne ułatwiające wydech, dobrze przylegająca do twarzy, elastyczna taśma mocująca na głowie, dostępne rozmiary: dla dorosłych i pediatryczna, produkt mikrobiologicznie czysty, bez lateksu, bez DEHP, w zestawie dren tlenowy (gwiazdkowy) zlokalizowany na dole maski (co nie koliduje z położeniem otworu na usta) ze standardowym złączem?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 107

Część nr 33 poz. 3

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu poz. 3?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 108

Kara za nieterminową dostawę naliczana od zbyt wysokiej wartości %:

Czy w § 6 ust. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,1% ?

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje SWZ. Zastrzeżone kary umowne służą dyscyplinowaniu Wykonawcy. W ocenie Zamawiającego, zastrzeżone kary umowne nie są nadmiernie lub nieproporcjonalnie do wysokości zamówienia.

Pytanie 109

Wniosek o dopisanie:

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisu umowy.