

WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: „dostawy sprzętu i wyrobów medycznych jednorazowego użytku”.

W nawiązaniu do pytań dotyczących treści siwz, Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Lwówku Śląskim udziela następujących odpowiedzi:

1. Zadanie 3 (7) poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjki o strukturze gładkiej, bez wytłoczeń, skład: 90% poliestru i 10% polipropylenu?

Odpowiedź: dopuszcza się.

2. Zad. 13 pkt. 1-8. Czy Zamawiający miał na myśli zgodność produktów z ustawą o wyrobach medycznych ze względu na fakt, iż system ISO 13485 jest systemem zarządzania jakością w produkcji i dotyczy on bezpośrednio firm, a nie produktów?

Odpowiedź: tak, wyroby medyczne mają być zarejestrowane i dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. ISO 13485 to międzynarodowa norma zawierająca wymagania dotyczące wyrobów medycznych, której celem jest zagwarantowanie najwyższej jakości wyrobów oraz ich zgodności z wymaganiami prawnymi i oczekiwaniami klientów. Należy zaoferować wyroby, które produkowane są przez firmę posiadającą ISO 13485.

3. Zad. 13 pkt. 1. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 30 ml, zawierające 10 % formalinę w objętości 10 ml?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

4. Zad. 13 pkt. 2. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 55 ml, zawierające 10 % formalinę w objętości 28 ml?

Odpowiedź: dopuszcza się.

5. Zad. 13 pkt. 2. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 30 ml, zawierające 10 % formalinę w objętości 10 ml?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

6. Zad. 13 pkt. 3. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 125 ml, zawierające 10 % formalinę w objętości 75 ml?

Odpowiedź: dopuszcza się.

7. Zad. 13. pkt. 3. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 100-150 ml, zawierające 10 % formalinę w objętości 70 ml?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

8. Zad. 13 pkt. 4. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 250 ml z zamknięciem dociskowym, zawierające 10 % formalinę w objętości 130 ml?

Odpowiedź: dopuszcza się pojemność, nie dopuszcza się zamknięcia dociskowego.

9. Zad. 13. pkt. 4. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 250 ml z zamknięciem dociskowym, zawierające 10 % formalinę w objętości 120 ml?

Odpowiedź: dopuszcza się pojemność, nie dopuszcza się zamknięcia dociskowego.

10. Zad. 13 pkt. 5. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 500 ml z zamknięciem dociskowym, zawierające 10 % formalinę w objętości 300 ml?

Odpowiedź: dopuszcza się pojemność, nie dopuszcza się zamknięcia dociskowego.

11. Zad. 13 pkt. 6. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 1000 ml z zamknięciem dociskowym, zawierające 10 % formalinę w objętości 600 ml?

Odpowiedź: dopuszcza się pojemność, nie dopuszcza się zamknięcia dociskowego.

12. Zad. 13 pkt. 7. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 3000 ml z zamknięciem dociskowym, zawierające 10 % formalinę w objętości 1800 ml?

Odpowiedź: dopuszcza się pojemność, nie dopuszcza się zamknięcia dociskowego.

13. Zad. 13 pkt. 8. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o objętości 5000 ml z zamknięciem dociskowym, zawierające 10 % formalinę w objętości 3000 ml?

Odpowiedź: dopuszcza się pojemność, nie dopuszcza się zamknięcia dociskowego.

14. Zadanie 6, poz. 28-29,39,41,45,47,48,55. Czy zamawiający wydzieli poz. 28-29,39,41,45,47,48,55 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

15. Zadanie 6, poz. 28-29. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: dopuszcza się.

16. Zadanie 6, poz. 39. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójplaszczynowo 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, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: dopuszcza się.

17. Zadanie 6, poz. 39. 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.

Odpowiedź: dopuszcza się.

18. Zadanie 6, poz. 39. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekc igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: dopuszcza się.

19. Zadanie 6, poz. 39. 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: dopuszcza się.

20. Zadanie 6, poz. 39. Czy zamawiający wymaga zaferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: wymaga się przyrządu bez ftalanów.

21. Zadanie 6, poz. 41. Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: dopuszcza się.

22. Zadanie 6, poz. 41. 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.

Odpowiedź: dopuszcza się.

23. Zadanie 6, poz. 41. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekc igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: dopuszcza się.

24. Zadanie 6, poz. 41. Czy zamawiający wymaga zaferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: wymaga się przyrządu bez ftalanów.

25. Zadanie 6, poz. 41. 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: dopuszcza się.

26. Zadanie 6, poz.48. Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawkę bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.
Odpowiedź: dopuszcza się.
27. Zadanie 6, poz.48. Prosimy o dopuszczenie strzykawki z łącznikiem w kolorze mlecznym?
Odpowiedź: dopuszcza się.
28. Zadanie 9, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści igłę o długości ostrza igły 4mm lub 6mm (do wyboru Zamawiającego)? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się.
29. Zadanie 9, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści pętlę o średnicy 2,4mm, dostępną w rozmiarach 10, 15, 25, 32 mm, kompatybilną z kanałem roboczym 2,8mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się.
30. Zadanie 9, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści szczotkę o średnicy włosa 5mm/40mm długości na jednym końcu i średnicy 10mm/40mm długości na drugim końcu, o całkowitej długości 16,5cm, pakowane w zwykły karton? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się.
31. Zadanie 9, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści szczotkę o długości roboczej 250mm, pakowaną w zwykły karton? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się.
32. Zadanie 9, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści szczotkę pakowaną w zwykły karton? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się.
33. Zadanie 9, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści kleszcze o rozwarciu łyżeczek 8mm, o średnicy narzędzia 2,3mm (kompatybilne z kanałem roboczym 2,8mm), pakowane bez przyrządu do pobierania próbek? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się
34. Zadanie 9, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści kleszcze bez funkcji biopsji stycznej, o rozwarciu łyżeczek 7mm, o średnicy narzędzia 2,3mm (kompatybilne z kanałem roboczym 2,8mm), pakowane bez przyrządu do pobierania próbek? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
35. Zadanie 9, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści kleszcze o rozwarciu łyżeczek 8mm, o średnicy narzędzia 2,3mm (kompatybilne z kanałem roboczym 2,8mm), pakowane bez przyrządu do pobierania próbek? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się, pod warunkiem zaoferowania w jednej cenie osobno pakowanego przyrządu do pobierania próbek.
36. Zadanie 9, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści kleszcze bez funkcji biopsji stycznej, o rozwarciu łyżeczek 7mm, o średnicy narzędzia 2,3mm (kompatybilne z kanałem roboczym 2,8mm), pakowane bez przyrządu do pobierania próbek? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
37. Zadanie 9, poz. 8. Czy Zamawiający dopuści kleszcze o rozwarciu łyżeczek 8mm, o średnicy narzędzia 2,3mm (kompatybilne z kanałem roboczym 2,8mm), pakowane bez przyrządu do pobierania próbek? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
38. Zadanie 9, poz. 8. Czy Zamawiający dopuści kleszcze bez funkcji biopsji stycznej, o rozwarciu łyżeczek 7mm, o średnicy narzędzia 2,3mm (kompatybilne z kanałem roboczym 2,8mm), pakowane bez przyrządu do pobierania próbek? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się, pod warunkiem zaoferowania w jednej cenie osobno pakowanego przyrządu do pobierania próbek.
39. Zadanie 9, poz. 9. Czy Zamawiający dopuści pułapkę 4 komorową? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się.
40. Zadanie 9, poz. 1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie igieł o długości ostrza 6 mm.
Odpowiedź: dopuszcza się.

41. Zadanie 9, poz. 2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli o długości narzędzia 2400 mm, średnica cewnika 2,4 mm.
Odpowiedź: dopuszcza się.
42. Zadanie 9, poz. 3. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczoteczek o dł. 15,5 cm.
Odpowiedź: dopuszcza się.
43. Zadanie 9, poz. 4. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie szczoteczek do czyszczenia kanałów endoskopów o średnicy cewnika 1,8 mm.
Odpowiedź: dopuszcza się.
44. Zadanie 9, poz. 5. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie szczotek w kolorze niebieskim, długość czyścika 125 mm.
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
45. Zadanie 9, poz. 6,7,8. Czy Zamawiający w pozycji 6, 7 i 8 dopuści zaoferowanie kleszczyków pokrytych PTFE o właściwościach poślizgowych, rozwarcie łyżeczek minimum 6,5 mm.
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
46. zadanie 9, poz. 6,7,8. Czy Zamawiający w pozycji 6, 7 i 8 dopuści zaoferowanie kleszczyków bez przyrządu do pobierania próbek.
Odpowiedź: dopuszcza się, pod warunkiem zaoferowania w jednej cenie osobno pakowanego przyrządu do pobierania próbek.
47. Zadanie 9, poz. 9. Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie pułapek 4 – komorowych.
Odpowiedź: dopuszcza się.
48. **Zadanie 4, poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha wykonanego w włókniny SMS ze wzmocnieniami o gramaturze min. 40g/m², o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cm H₂O, kolor ciemnoniebieski, rękawy proste, oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu w postaci wszywki lub pieczętki? Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki wykonane z wysokochłonnej włókniny o gramaturze min. 40g/m², w rozm. 40x20cm, fartuch z ręcznikami zawinięty w papier krepowany o wymiarach 60x60cm. Dostępne w rozmiarach M, L, XL i XXL. Reszta zgodna z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się.
49. **Zadanie 4, poz. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha wykonanego w włókniny SMS, odporność na przenikanie cieczy min. 49cm H₂O, kolor ciemnoniebieski, rękawy proste, oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu w postaci wszywki lub pieczętki? Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki wykonane z wysokochłonnej włókniny o gramaturze min. 40g/m², w rozm. 40x20cm, fartuch z ręcznikami zawinięty w papier krepowany o wymiarach 60x60cm. Dostępne w rozmiarach M, L, XL i XXL. Reszta zgodna z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się.
50. **Zadanie 10, poz. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tupferów w rozm. 9,5x9,5cm?
Odpowiedź: dopuszcza się.
51. **Zadanie 12, poz. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów w rozm. 10x20cm? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu.
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
52. **Zadanie 12, poz. 3, 5, 7:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów pakowanych po 10 szt., bez przewiązania?
Odpowiedź: dopuszcza się.
53. **Zadanie 12, poz. 3-7:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów pakowanych w torebkę papierowo-foliową, bez dodatkowego pakowania w folię?
Odpowiedź: dopuszcza się.
54. Zadanie nr 9. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 fi 2,3 mm, dł. igły 5 mm, rozmiar igły 22 G lub 25 G. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszcza się.
55. Zadanie nr 9. Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 opakowanie 50 szt. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ
Odpowiedź: dopuszcza się.
56. Zadanie nr 9. Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 opakowanie 50 szt. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się.

57. Zadanie nr 9. Czy Zamawiający dopuści w poz. 5 opakowanie 50 szt. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się.

58. Zadanie nr 9. Czy Zamawiający dopuści w poz.6 łyżeczki uchylne z możliwością wykonania biopsji stycznej -rozwarcie łyżeczek 8 mm, średnica kanału roboczego 2,3 mm. Bez przyrządu do pobierania próbek. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się, pod warunkiem zaoferowania w jednej cenie osobno pakowanego przyrządu do pobierania próbek.

59. Zadanie nr 9. Czy Zamawiający dopuści w poz. 7 łyżeczki uchylne z możliwością wykonania biopsji stycznej -rozwarcie łyżeczek 8 mm, średnica kanału roboczego 2,3 mm. Bez przyrządu do pobierania próbek. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się, pod warunkiem zaoferowania w jednej cenie osobno pakowanego przyrządu do pobierania próbek.

60. Zadanie nr 9. Czy Zamawiający dopuści w poz. 8 średnica kanału roboczego 2,3 mm. Bez przyrządu do pobierania próbek. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się, pod warunkiem zaoferowania w jednej cenie osobno pakowanego przyrządu do pobierania próbek.

61. Zadanie nr 9. Czy Zamawiający dopuści w poz. 9 pułapka na polipy 4-komorowa. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się.

62. Zadanie nr 6 poz. 3-5, 17-20,43-44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

63. Zadanie nr 6 poz. 17-20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igieł typu motylek z logo producenta i rozmiarem umieszczonym na opakowaniu jednostkowym pakowane w opakowanie typu folia papier z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru z drenem który spełnia wymagania regulacji EN ISO13485:2012 z zakończeniem luer lock?

Odpowiedź: dopuszcza się.

64. Zadanie nr 6 poz. 17-20. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie motylka

25G o przepływie min. 5 ml/min,

21G o przepływie min. 25 ml/min,

22G o przepływie min. 15 ml/min

Odpowiedź: dopuszcza się.

65. Zadanie nr 6 poz. 17-20. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły motylek w opakowaniu typu folia-papier.

Odpowiedź: dopuszcza się.

66. Zadanie nr 6 poz. 21-27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonana z FEP z zastawka antyzwrotna z 4 paskami widniejącymi w promieniach RTG ze skrzydełkami w rozmiarze:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	310
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38
24 G	0,70 x 19	22

Odpowiedź: dopuszcza się.

67. Zadanie nr 6 poz. 28-29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie koreczków w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 100 sztuk?

Odpowiedź: tak.

68. Zadanie 6 poz. 33. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie zaworu przezroczystego w kolorze bursztynowym (zamiast czerwonej membrany). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

69. Zadanie nr 6 poz. 33. Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego do zyl i tętnic

pozwalający na wielokrotne użycie 7 dni lub 600 wejść przezroczysta obudowa bez części metalowych prosty tor przepływu objętość wypełnienia 0,085ml o przepływie 650ml/min. prosty tor przepływu

Odpowiedź: dopuszcza się.

70. Zadanie nr 6 poz. 33. Czy Zamawiający dopuści zawór tylko do linii żylnych, z przezroczystą obudową i membraną, bez zabarwienia na czerwono?

Odpowiedź: dopuszcza się.

71. Zadanie nr 6 poz. 34. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie zaworów o przepływie grawitacyjnym 143 ml/min

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

72. Zadanie nr 6 poz. 35. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie zaworów o przepływie grawitacyjnym 145 ml/min

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

73. Zadanie nr 6 poz. 34, 35. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie systemu bezigłowego z możliwością używania przez 7 dni i 500 wejść.

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

74. Zadanie nr 6 poz. 39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z logo umożliwiającym identyfikację wyrobu?

Odpowiedź: dopuszcza się.

75. Zadanie nr 6 poz. 39. Czy zamawiający odstąpi od wymogu przyrządu z opaska, gumki stabilizująca?

Odpowiedź: dopuszcza się bez opaski.

76. Zadanie nr 6 poz. 40. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu z regulatorem w kształcie beczułki, dwie skale: regulacja dla płynów o różnej gęstości: 1 zakres 5-250 ml/h 10 %, 2 zakres 5-200 ml/h 40%. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

77. Zadanie nr 6 poz. 39,41. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komora kroplowa wykonana z medycznego PVC . Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządu były w całości wolne od PVC dopuszcza przyrządy w których dren jest wykonany z PVC co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC

Odpowiedź: dopuszcza się.

78. Zadanie nr 6 poz. 43-44. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie ramp z nazwą producenta na każdym opakowaniu jednostkowym, bez nazwy firmy na rampie.

Odpowiedź: dopuszcza się.

79. Zadanie nr 6 poz. 48. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki cewnikowej z gumowym tłokiem z rozszerzeniem 50/60, prosty stożek do cewnika usytuowany centralnie, gwarantujący stabilne połączenie z konektorem zgłębnika, nasadka zabezpieczająca przed kontaminacją zawartości strzykawki. Gumowy pierścień z podwójnym uszczelnieniem, zapewniający płynny przesuw tłoka. Czytelna i trwała, czarna skala co 1ml, kryza zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Dołączony łącznik luer w kolorze **białym**. Nazwa producenta na cylindrze strzykawki.

Odpowiedź: dopuszcza się.

80. Zadanie nr 3 (7) pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści rolki podfoliowane 50 cm x 50 m?

Odpowiedź: dopuszcza się.

81. Zadanie nr 3 (7) pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści gramaturę: papier 23 g/m² + folia 10 g/m²?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

82. Zadanie nr 3 (7) pozycja 7. Czy Zamawiający wyłączy pozycję 7 z Zadania nr 3 (7) i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

83. Zadanie nr 3 (7) pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści myjkę o wymiarach 15,5 cm x 21 cm?

Odpowiedź: dopuszcza się.

84. Zadanie nr 3 (7) pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 75 g/m²?

Odpowiedź: dopuszcza się.

85. Zadanie nr 3 (7) pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści jednolitą fakturę myjki?

Odpowiedź: dopuszcza się.

86. Zadanie nr 3 (7) pozycja 10. Czy Zamawiający wyłączy pozycję 10 z Zadania nr 3 (7) i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

87. Zadanie nr 6 (14) pozycja 40. Czy Zamawiający wyłączy pozycję 40 z Zadania nr 6 (14) i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

88. Zadanie nr 7 (24) pozycja 15, 16, 17. Czy Zamawiający dopuści maskę z kilku kawałków materiału?

Odpowiedź: dopuszcza się.

89. Zadanie nr 7 (24) pozycja 18. Czy Zamawiający dopuści dren o długości około 210 cm?

Odpowiedź: dopuszcza się.

90. Zadanie nr 7 (24) pozycja 21. Czy Zamawiający dopuści dren o długości około 210 cm?

Odpowiedź: dopuszcza się.

91. Zadanie nr 6 (7) pozycje 25-26. Czy Zamawiający wyłączy pozycje 26-27 z Zadania nr 6 (7) i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

92. Zadanie nr 7 (24) pozycja 36. Czy Zamawiający dopuści oznaczenie kolorem pomarańczowym?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

93. Zadanie nr 7 (24). Zwracamy się z prośbą, aby Zamawiający dopuścił składanie ofert na poszczególne pozycje w zakresie Zadania nr 7 (24).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

94. Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Zamawiający zastrzega sobie prawo niewykorzystania całości przedmiotu umowy, gdyż wielkości przyjęte są wielkościami szacunkowymi, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

95. Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo, iż wiarygodności wynikłe z niniejszej umowy nie mogą być przenoszone bez jego zgody na rzecz osób trzecich. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

96. Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamówienia wymagające natychmiastowej realizacji tzw. zamówienia na „cito” winy być realizowane przez Wykonawcę niezwłocznie nie później niż do 36 godzin od chwili otrzymania zamówienia w dni robocze;”

Odpowiedź: § 2 ust. 6 otrzymuje brzmienie: „Zamówienia wymagające natychmiastowej realizacji tzw. zamówienia na „cito” winy być realizowane przez Wykonawcę niezwłocznie nie później niż do 36 godzin od chwili otrzymania zamówienia w dni robocze”.

97. Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W razie niedotrzymania przez Wykonawcę, terminów określonych w pkt. 5 i 6, Zamawiający może zakupić sprzęt i wyroby medyczne będące przedmiotem zamówienia, od innego podmiotu, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, a Wykonawca pokrywa różnicę kosztów poniesionych przez Zamawiającego z tego tytułu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

98. Dotyczy warunków umowy § 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

99. Dotyczy warunków umowy § 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia, w tym roszczenia odszkodowawcze z tytułu dostarczenia mniejszej ilości towaru niż określona w niniejszej umowie, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

100. Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wys. 0,1% wartości brutto nieterminowego wykonania dostawy częściowej, za każdy dzień zwłoki, maksymalnie w wysokości 3% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 3 ust. 3.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

101. Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Strona, z której przyczyny nastąpi odstąpienie od umowy, zapłaci drugiej karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 3 ust. 3.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

102. Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „W przypadku, gdy Wykonawca dokona dostawy, która nie będzie zawierała całości zamawianego towaru lub towar będzie zawierał wady, dostarczony towar będzie inny niż określony w ofercie lub Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, wówczas Zamawiający wyśle do Wykonawcy zawiadomienie o uzupełnienie brakującego towaru lub wymianę towaru na właściwy. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego uzupełnienia lub wymiany towaru nie później niż w ciągu 48 godzin w dni robocze od chwili uznania reklamacji za zasadną.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

103. Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „W przypadku trzykrotnego zaistnienia okoliczności opisanych w ust. 2 niniejszego paragrafu, Zamawiający odstąpi od umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, żądając kary umownej w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

104. Dotyczy pakietu nr 9. Prosimy o dopuszczenie w ramach pakietu nr 9 akcesoriów o zbliżonych parametrach tj.:

- w poz. 1 igieł o fi 2,3mm zamiast 2,4mm i rozmiarze 22G zamiast 23G,

Odpowiedź: dopuszcza się.

- w poz. 3 szczotek do portów o fi 5mm i 12mm i dł. odpowiednio 40mm i 60mm,

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

- w poz. 4 szczotek pakowanych zbiorczo po 50 szt. w kartonowe pudełka (4 opakowania zamiast 2 opakowań)

Odpowiedź: dopuszcza się.

- w poz. 5 szczotek o dł. czyścika 125mm, niebieskich, pakowanych zbiorczo po 50 szt. w kartonowe pudełka (2 opakowania zamiast 1 opakowania)

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

- w poz. 6 i 7 kleszczyków standardowych (nieuchylnych), bez przyrządu do pobierania próbek, rozwarcie łyżeczek 6,7 mm,

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

- w poz. 8 kleszczyków standardowych (bez rotacji), aligatorki, bez przyrządu do pobierania próbek,

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

- w poz. 9 pułapek 4-komorowych.

Odpowiedź: dopuszcza się.

105. Zadanie nr 6, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści igły do penów 0,25x6mm? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się.

106. Zadanie nr 6, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści igły Luer 0,30 x 13mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: dopuszcza się.

107. Zadanie nr 6, pozycja 17-20. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby na skrzydełkach było umieszczone logo producenta oraz rozmiar? Proponowane skrzydełka posiadają kolorystyczne kodowanie rozmiarów oraz śladowe ilości ftalanów.

Odpowiedź: dopuszcza się.

108. Zadanie nr 6, pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści opakowanie igły folia-papier? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się.

109. Zadanie nr 6, pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści igłę motylek w rozmiarze 25G o przepływie 5,9ml/min?

Odpowiedź: dopuszcza się.

110. Zadanie nr 6, pozycja 18. Czy Zamawiający dopuści igłę motylek w rozmiarze 21G o przepływie 32,4ml/min?

Odpowiedź: dopuszcza się.

111. Zadanie nr 6, pozycja 20. Czy Zamawiający dopuści igłę motylek w rozmiarze 23G o przepływie 14,3ml/min?

Odpowiedź: dopuszcza się.

112. Zadanie nr 6, pozycja 21-28. Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z wysokiej jakości FEP z 2 paskami RTG

bez filtra hydrofobowego oraz systemu samodomykania?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

113. Zadanie nr 6, pozycja 26. Czy Zamawiający dopuści kaniule 16G 1,8x45mm?

Odpowiedź: dopuszcza się.

114. Zadanie nr 6, pozycja 29. Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków w opakowaniu handlowym a'100 szt. , z odpowiednim przeliczeniem na 5 opakowań?

Odpowiedź: dopuszcza się opakowanie handlowe po 100 szt. pojedynczo pakowane, jałowe.

115. Zadanie nr 6, pozycja 33. Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy przezroczysty z białą lub niebieską membraną z możliwością stosowania 7 dni lub 350 aktywacji, o przepływie 350ml/min i wytrzymałości do 44 PSI, objętość wypełnienia 0,09ml?

Odpowiedź: dopuszcza się.

116. Zadanie nr 6, pozycja 34. Czy Zamawiający dopuści rozgałęziacz o parametrach:

- Przezroczysta obudowa wykonana z poliwęglanu
- Niebieska silikonowa membrana umożliwia wielokrotną aplikację portu
- Membrana dostosowana do standardowych złączy luer i luer lock
- System podzielnej membrany umożliwia prosty tor przepływu
- Obrotowy łącznik luer lock gwarantuje w pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Dren wykonany z PVC
- Dwie średnice drenów: 1,2 x 2,5 mm oraz 3,0 x 4,1 mm
- Zacisk ślizgowy na każdym przedłużaczu
- Czas użytkowania 7 dni lub 140 aktywacji
- Odporny na działanie lipidów
- Bez lateksu
- Bez ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Podwójny - 3,0 x 4,1 mm - 21 cm – przepływ 152ml/min

Odpowiedź: dopuszcza się.

117. Zadanie nr 6, pozycja 35. Czy Zamawiający dopuści rozgałęziacz o parametrach:

- Przezroczysta obudowa wykonana z poliwęglanu
- Niebieska silikonowa membrana umożliwia wielokrotną aplikację portu
- Membrana dostosowana do standardowych złączy luer i luer lock
- System podzielnej membrany umożliwia prosty tor przepływu
- Obrotowy łącznik luer lock gwarantuje w pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Dren wykonany z PVC
- Dwie średnice drenów: 1,2 x 2,5 mm oraz 3,0 x 4,1 mm
- Zacisk ślizgowy na każdym przedłużaczu
- Czas użytkowania 7 dni lub 140 aktywacji
- Odporny na działanie lipidów
- Bez lateksu
- Bez ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Potrójny - 3,0 x 4,1 mm - 12,5 cm - przepływ 152ml/min

Odpowiedź: dopuszcza się.

118. Zadanie nr 6, pozycja 34. Czy Zamawiający dopuści rozgałęziacz dwuświatłowy z drenami wykonanymi z PCV o długości 10cm, z przepływem 152ml/min, martwą przestrzenią 0,09ml, wytrzymałością 2 bary?

Odpowiedź: dopuszcza się.

119. Zadanie nr 6, pozycja 35. Czy Zamawiający dopuści rozgałęziacz trzyświatłowy z drenami wykonanymi z PCV o długości 10cm, z przepływem 152ml/min, martwą przestrzenią 0,09ml, wytrzymałością 2 bary?

Odpowiedź: dopuszcza się.

120. Zadanie nr 6, pozycja 36. Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy w opakowaniu handlowym a'100 szt. , z odpowiednim przeliczeniem na 200 opakowań?

Odpowiedź: dopuszcza się.

121. Zadanie nr 6, pozycja 39. Czy Zamawiający dopuści przyrząd z elastyczną komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV bez opaski lub gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania ? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się.

122. Zadanie nr 6, pozycja 39. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z precyzyjnym

regulatorem przepływu w kształcie beczki?



Odpowiedź: dopuszcza się.

123. Zadanie nr 6, pozycja 48. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową z dołączonym mlecznym łącznikiem luer?

Odpowiedź: dopuszcza się.

124. Zadanie nr 6, pozycja 50. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę Luer o pojemności 20ml ze skalowaniem co 0,5ml w opakowaniach a'100szt.?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

125. Zadanie nr 6, pozycja 51. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę Luer o pojemności 2ml, lub strzykawkę Luer-Lock o pojemności 3ml, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: dopuszcza się.

126. Zadanie 6, pozycje 45-55. Czy Zamawiający wydzieli Strzykawki do osobnego pakietu aby byliśmy w stanie złożyć bardziej konkurencyjną ofertę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

127. Zad. 4 pozycja 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego jałowego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony polietylenem w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami 30x39cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości. Dla obszaru krytycznego i niekrytycznego penetracja wody odpowiednio min. 46 cmH₂O i min. 175 cmH₂O ; Palność Klasa 1 wg CFR1610 oraz penetracja lasera klasa P4 i pierwotny zapłon klasa II wg EN 810. Dostępny w rozmiarach S/M-XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla producenta produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

128. zad. 4 pozycja 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego jałowego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami 30x39cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości. Dla obszaru krytycznego i niekrytycznego penetracja wody min. 46 cmH₂O; Palność Klasa 1 wg CFR1610 oraz penetracja lasera klasa P4 i pierwotny zapłon klasa II wg EN 810. Dostępny w rozmiarach S/M-XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla producenta produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: dopuszcza się.

129. Zad. 5 pozycja 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pasków pakowanych po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zamówienia.

Odpowiedź: dopuszcza się.

130. Zad. 5 pozycja 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pasków pakowanych po 6 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zamówienia.

Odpowiedź: dopuszcza się.

131. Zad. nr 7, poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra infuzyjnego o powierzchni 10cm², pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się.

132. Zad. 7, poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe, filtr ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z korkiem luer-lock na uwięzi, z możliwością stosowania do 48 godzin.

Odpowiedź: dopuszcza się.

133. Zad. 7, poz. 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika kolankowego z portem do bronchoskopu o średnicy 9,5

mm, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się.

134. Zad. 7, poz. 12, 13, 14. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych wykonanych z miękkiego PCV z oznaczeniem rozmiaru pediatryczna (dla dzieci) lub dla dorosłych, czystych mikrobiologicznie, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszcza się.

135. Zad. 7, poz. 12,13,14. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje dostawy maski tlenowej z drenem o dł. 210 cm o przekroju gwiazdkowym, z łącznikiem uniwersalnym umożliwiającym podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub gwintowanego.

Odpowiedź: dopuszcza się.

136. Zad. 7, poz. 15, 16, 17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej z balonikiem kontrolnym na którym znajduje się tylko oznaczenie rozmiaru, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

137. Zad. 7, poz. 15,16,17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek krtaniowych, w których rurka i mankiet wykonane są z silikonu i połączone ze sobą, z balonikiem kontrolnym na którym znajduje się tylko oznaczenie rozmiaru.

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

138. Zad. 7, poz. 18, 19, 20. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych dla dorosłych oddychających samodzielnie z nebulizatorem, z drenem o dł. 210 cm, transparentna, bez oznaczenia rozmiaru.

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

139. Zad. 7, poz. 18,19,20. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje dostawy maski tlenowej z drenem o dł. 210 cm o przekroju gwiazdkowym.

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

140. Zad. 7, poz. 21, 22, 23. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych wykonanych z miękkiego PCV z oznaczeniem rozmiaru pediatryczna (dla dzieci) lub dla dorosłych z drenem o przekroju gwiazdkowym o dł. 210 cm.

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

141. Zad. 7, poz. 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych dla dorosłych z regulowaną dyszą Venturiego z drenem o dł. 210 cm.

Odpowiedź: dopuszcza się.

142. Zad. 7, poz. 27. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnic do intubacji pasujące do rurek intubacyjnych o rozmiarach 4,0-4,5 w rozm. CH10 oraz 5,0-8,0 w rozm. CH12.

Odpowiedź: dopuszcza się.

143. Zad. 7. poz. 28. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnic do intubacji pasujące do rurek intubacyjnych o rozmiarach 6,0-10,0 w rozm. CH14.

Odpowiedź: dopuszcza się.

144. Zad. 6, poz. 1. Czy zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pakiet 6 pozycja 1 do zaferowania igłę do penów 0,25 x 5 mm (31G)?

Odpowiedź: dopuszcza się.

145. Zad. 6 poz. 7. Czy zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pakiet 6 pozycja 7 igłę w rozmiarze 0,33x12?

Odpowiedź: dopuszcza się.

146. Zad. 6 poz. 17-20. Czy zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pakiet 6 pozycja 17-20 igły typu motylek z logo producenta na opakowaniu, pakowane folia-papier bez oznaczenia kolorystycznego?

Odpowiedź: dopuszcza się.

147. Zad. 6 poz. 23. Czy zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pakiet 6 pozycja 23 kaniule o długości 33mm?

Odpowiedź: dopuszcza się.

148. Zad. 6 poz. 26. Czy zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pakiet 6 pozycja 26 kaniule o średnicy 1,8?

Odpowiedź: dopuszcza się.

149. Zad. 6 poz. 28. Czy zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pakiet 6 pozycja 28 koreczki pakowane po 100 szt. w przeliczeniu na opakowania?

Odpowiedź: dopuszcza się opakowanie handlowe po 100 szt. pojedynczo pakowane, jałowe.

150. Zad. 6 poz. 37,38. Czy zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia pakiet 6 pozycja 37,38 przedłużaczy także o długości 180cm?

Odpowiedź: dopuszcza się.

151. Zad. 6 poz. 48. Czy zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pakiet 6 pozycja 48 strzykawkę cewnikową z gładkim stożkiem bez zatyczki, dwustronną skalą pomiarową i dwoma mlecznymi łącznikami Luer, opakowanie 85szt.?

Odpowiedź: dopuszcza się.

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

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

Odpowiedź: tak – w sytuacji, gdy wymaga tego przewożony asortyment.

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

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

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje aby towar był dostarczany zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381).

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

Odpowiedź: wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia odpowiednich warunków transportu ustalonych przez producenta przewożonego asortymentu.

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

Odpowiedź: rozładunek tak, obecność podczas sprawdzenia zgodności towaru, tylko jeżeli wymaga tego wykonawca.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zamieszczono na stronie internetowej zamawiającego www.pczlwowek.pl w dniu 26.05.2020 r.

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
Miroslaw Stawicki