

Lipno, dn. 28.03.2022 r.

Znak postępowania: ZP/7/2022

Odpowiedź na pytania do treści SWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia w przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Pzp na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Lipno Sp. z o.o. w Lipnie

Na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.), Zamawiający informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści SWZ.

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 6 ustawy Pzp Zamawiający udziela odpowiedzi i zamieszcza zapytania i wyjaśnienia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 poz. 1 dopuści: wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie w tej pozycji wyrobu klasy I.

Pytanie:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 20 pozycja nr 121 zawierającej testy do diagnostyki in vitro (testy urazowe) do osobnego pakietu podobnie jak to uczynił, z unikalnymi wyrobami w pakiecie nr 21 czy 22?

Uzasadnienie: testy urazowe są szczególnymi testami diagnostycznymi do diagnostyki in vitro IV (a nie akcesoriami!), nie mającymi nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie (żele, skalpele itp.). W dostawie testów urazowych do diagnostyki in vitro specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną a testami w kierunku *helicobacter pylori* w szczególności. Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, które się specjalizują w diagnostyce in vitro a Zamawiającemu uzyskanie najlepszego testu po najniższej cenie. Utworzenie dodatkowego pakietu nie stanowi wielkiego kłopotu dla Państwa. Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostaw wadliwych testów starej generacji – po zawyżonych cenach. Testy urazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroscopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy urazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne w Polsce w 100% użytkowników tych testów mających na uwadze, powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych, pojedynczych pakietów lub umożliwia złożenie oferty na poszczególne pozycje. W obecnej postaci ten pakiet jest skierowany tylko do jednego konkretnego hurtownika.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na modyfikację swz.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 pozycja nr 121 wymaga, aby stosowany test urazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 pozycja nr 121 – testy urazowe - wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy testu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga aby oferowany produkt posiadał certyfikat ISO 13485

Pytanie:

Pytanie dotyczy pak. 23. Poz.1. Prosimy o dopuszczenie filtra o objętości oddechowej 150-1200 ml, opór przepływu 1,2 cm H₂O przy 30 l/min, i 4,8 cm przy 90 l/min., masa 28g, przestrzeń martwa 51 ml., skuteczność nawilżania przy VT 500 33 mg H₂O/l, pozostałe parametry b/z.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pytanie dotyczy pak. 23. Poz. 2. Prosimy o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci o oporze przepływu 0,7 cm H₂O przy 30 l/min. i 3,0 przy 90 l/min, masa 8,5 g., przestrzeń martwa 16 ml, nawilżanie 28,5 mg H₂O przy VT 500.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu §6 ust. 1 pkt. A na: „Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar, płatnych w następujących przypadkach i wysokości:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) za niedostarczenie towaru w terminie, o którym mowa w §2 ust. 3 w wysokości 2% wartości zamówienia, które nie zostało dostarczone w terminie, liczoną za każdy dzień zwłoki,”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet nr 10. Pozycja 3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuch higieniczny o długości min. 112 cm – pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 10. Pozycje 4-8 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ubranie operacyjnego gdzie bluza posiada 2 kieszenie (obie w dole bluzy) - pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 10. Pozycja 9 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ubranie operacyjne jednorazowe w rozmiarze XXXL, bluza z krótkim rękawem i spodnie, z antystatycznej włókny SMS o gramaturze min. 44 g/m kw., bluza z trzema kieszeniami (jedna na piersi), dekol w kształcie litery V obszyty białą lamówką, z metką widoczną przed rozłożeniem, rękaw obszyty od wewnątrz, spodnie wiązane na troki, nogawki bez ściągaczy, obszyte od wewnątrz, pakowane osobno (bluza i spodnie osobno pakowane) będące dwoma komponentami oraz skalkulowanie ceny jako suma dwóch składników (cena bluzy + cena spodni)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Projekt umowy – par. 2 poz. 10. Prosimy o zmianę terminu na rozpatrzenie reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet nr 7 poz. 1. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod bez znacznika RTG, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 7 poz. 8. Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier do aparatu EDAN F9 o rozmiarze 150 mm x 100 mm x 150 kartek czy o rozmiarze 151 mm x 90 mm x 150 kartek. Oba rozmiary papierów są przeznaczone do aparatu EDAN F9, a bez podania drugiego rozmiaru tj. czy drugi bok składanki ma mieć 100 mm czy 90 mm nie można ustalić, którego papieru oczekuje Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania papieru w rozmiarze 150 x 100 mm.

Pytanie:

Pakiet nr 12, pozycja nr 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Jednorazowy czepek do mycia głowy, antybakteryjny. Ogranicza infekcje krzyżowe. Czepek do włosów działa antybakteryjnie na gronkowca złocistego, enterokoka hirae, pseudomonas aeruginosa, gronkowca złocistego opornego na metycylinę (MRSA), klebsiella pneumoniae (ESBL), enterococcus faecium (VRE) i candida albicans. Czepek do włosów spełnia wymagania norm DIN EN13624 i DIN EN 13727. Usuwa bakterie MRSA, ESBL i VRE. Czepek do włosów pochłania zanieczyszczenia medyczne i brud, czyści, odświeża i neutralizuje zapachy oraz jest wolny od alkoholu. Szampon i odżywka w jednym. W razie potrzeby można podgrzać czepek w kuchenke mikrofalowej. Czepek jest zgodna z zasadami produktów kosmetycznych (76/768/EG). Używany u dzieci powyżej 3 roku życia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 12, pozycja nr 2 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Jednorazowy czepek do mycia głowy bez wody antybakteryjny. Skuteczny antybakteryjnie przeciwko E.coli, Metycylinoopornym Staphylococcus Aureus (MRSA), Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Streptococcus faecalis i Enterobacter aerogenes. Usuwa zarazki MRSA. Czepek wchłania pozostałości medyczne i zanieczyszczenia, oczyszcza, odświeża, neutralizuje zapach i jest wolny od alkoholu. Zapewnia dwa w jednym - szampon i odżywkę, a w razie potrzeby można go podgrzać w kuchence mikrofalowej. Czepek jest zgodna z zasadami produktów kosmetycznych (76/768/EG).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 12, pozycja nr 3 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Rękawice do mycia pacjenta bez dodatkowego użycia wody Jednorazowe, wilgotne rękawiczki do higienicznego mycia pacjentów i zmniejszania ryzyka infekcji krzyżowych. Zapewniające ochronę, odżywienie skóry głowy, neutralizację zapachów. Cechy: - rękawice zawierają witaminę E - wolny od: alkoholu, lateksu, lanoliny, perfum i parabenów - możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej - opakowanie wielokrotnego zamykania zawiera 8 rękawic - materiał: włókno poliestrowe, wiskozowe i polipropylenowe

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 12, pozycja nr 4 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Rękawiczki do higieny pacjenta, bez wody, antybakteryjna, ECO (8 szt.) Wilgotne rękawice myjące do użytku w celu higienicznego czyszczenia pacjentów i zmniejszenia zakażeń krzyżowych podczas czyszczenia pacjentów. Rękawica działa antybakteryjnie na: *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus hirae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus Aureus oporny na metycylinę*, (MRSA), *Klebsiella pneumoniae* (ESBL), *Enterococcus faecium* (VRE) und *Candida albicans*. Jest zgodna z normami: DIN EN 13624 i DIN EN 13727. Rękawica myjąca zapewnia łatwą i skuteczną metodę czyszczenia pacjentów. Podczas mycia pacjenta rękawiczką zarazki MRSA, ESBL i VRE zostaną usunięte ze skóry, kolonizacja i rozprzestrzenianie się bakterii jest zmniejszone. Zawiera: witaminę E, prowitaminę B5 i ekstrakty ziołowe, jest również wolna od alkoholu i lanoliny (pH 5,5), składniki wywołujące działania przeciwbakteryjne: chlorek didecyldymonu, diglukonian chlorheksydyny. W razie potrzeby rękawicę można podgrzać w kuchence mikrofalowej. Rękawica jest zgodna z zasadami dotyczącymi produktów kosmetycznych (76/768/EG). Chusteczki mogą być używane dla dzieci w wieku powyżej 3 lat. W jednym opakowaniu wielorazowego użytku znajduje się 8 sztuk rękawic myjących.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 15, pozycja nr 1-5 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Rurka tracheostomijna, z mankietem, rozmiar 7,0 ; 7,5 ; 8,0 ; 8,5 ; 9,0 ; Bez lateksu, jednorazowa, sterylna. Rurka posiada mankiet niskociśnieniowy wraz z adapterem obrotowym 360° oraz złączem 15 mm. Widoczne oznaczenia na

obturatorze i rurce. W zestawie obturator ułatwiający wprowadzenie rurki tracheostomijnej oraz wygodny i bezpieczny uchwyt na szyję pacjenta wraz z poduszką. Wbudowany pasek nieprzepuszczający promieniowania dla dokładnej lokalizacji probówki.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 23, pozycja nr 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Filtr elektrostatyczny dla dorosłych, okrągły, port CO2, waga 29 g, objętość oddechowa 300-1500, martwa przestrzeń 45, filtracja % B/V 99,999 / 99,999, Wydajność nawilżania Vt 1000 ml = 32,4, sterylne. Pakiet nr 23, pozycja nr 2 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Wymiennik ciepła i wilgoci „sztuczny nos” dla pacjentów na własnym oddechu z samouszczelniającym się portem do odsysania i portem tlenowym, utrata wilgoci maksymalnie 13,2 mg/l przy Vt 500ml, przestrzeń martwa 17 ml, waga max. 5 g, mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Dot. Pakietu nr 19 - Czy Zamawiający dopuści dren o długości 180 cm w pozycji 2 i 3?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów swz.

Pytanie:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 11 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar, płatnych w następujących przypadkach i wysokości:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) za niedostarczenie towaru w terminie, o którym mowa w §2 ust. 3 w wysokości 1% wartości brutto zamówienia, które nie zostało dostarczone w terminie, liczoną za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia, które nie zostało dostarczone w terminie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 17 poz. 2. Prosimy o dopuszczenie do oceny suchych chusteczek do nasączenia dowolnym środkiem dezynfekcyjnym lub myjącym spełniających wszystkie zapisy SWZ o wymiarach 30x32cm i gramaturze 50g/mkw.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści długość fartucha 115 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10 poz. 4, 5, 6, 7, 8, 9. Czy Zamawiający dopuści gramaturę 40 g/m2?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści rozmiar XXL?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10 poz. 4, 5, 6, 7, 8, 9. Czy Zamawiający dopuści włókninę SMMS?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pytania do umowy. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary?

§6. Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar, płatnych w następujących przypadkach i wysokości:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) za niedostarczenie towaru w terminie, o którym mowa w §2 ust. 3 w wysokości 1% wartości zamówienia, które nie zostało dostarczone w terminie, liczoną za każdy dzień zwłoki,

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 dopuści Poz. 1 worek ileostomijny, jednoczęściowy otwarty samoprzylepny, z filtrem węglowym, z przylepcem przytwierdzonym na stałe do worka, przezroczysty, wykonany z materiału składającego się z hydrokoloidów i polimerów, od strony ciała pokryty nieprzepuszczającą wilgoci włókniną, z odpływem w dolnej części worka, pojemność 510 ml., z płytką do przycinania, rozmiar 10-55 mm

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 dopuści Poz. 2 worek kolostomijny, jednoczęściowy, zamknięty, owalny, wymiary długość 200 mm, szerokość 140 mm, pojemność 500 ml, wykonany z wodoodpornej fizeliny, z filtrem z membraną, z dużą wydajnością, płytka w górnej części worka, przyklejana płytka do docięcia 10-76 mm

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 dopuści Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż opis sposobu wyceny znajduje się w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Mamy możliwość przesyłania faktury w formacie pdf na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż projekt umowy przewiduje możliwość przesyłania faktur w formie elektronicznej, patrz §2 ust. 4. Zamawiający prosi o unikanie wysyłania faktur pocztą tradycyjną jeśli jest możliwość przesłania email.

Pytanie:

Czy Zamawiający jako Szpital, który będzie używał glukometrów na różnych oddziałach, w tym na oddziale neonatologicznym, będzie wymagał w Pakiecie 14, aby system dawał możliwości badania krwi włósniczkowej, żyłnej, tętnicznej i noworodkowej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania glukometrów umożliwiających badanie krwi noworodkowej.

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 będzie wymagał, aby testy miały co najmniej 18-miesięczną datą ważności od momentu produkcji niezależnie od daty otwarcia folii? Świadczy to o stabilności substancji użytej do testu i przekłada się na dokładność i powtarzalność wyników. Paski z niestabilną substancją rodzą ryzyko otrzymywania błędnych wyników i podejmowania niewłaściwych decyzji terapeutycznych zagrażającej zdrowiu/życiu pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.

Pytanie:

Czy Zamawiający będzie wymagał w Pakiecie 14, aby paski do glukometru bez względu na datę otwarcia fiolki zachowywały ważność do daty podanej na opakowaniu i tym samym nie wymagały banderolowania datą otwarcia fiolki ze względu na niespójność daty ważności na opakowaniu z rzeczywistą datą ważności liczoną od momentu otwarcia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania produktu z taką właściwością.

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 będzie wymagał pola absorpcji krwi na całej szerokości paska w jego najszerszym miejscu, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi pracę personelu w placówce?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania takiego rozwiązania.

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 będzie wymagał, aby glukometr spełniał obowiązującą normę EN ISO:15197:2015 w zakresie dokładności, co świadczy o wysokiej jakości urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania glukometru spełniającego normę EN ISO:15197:2015

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 będzie wymagał pasków do glukometru o szerokim zakresie hematokrytu 10-65%, co ma szczególne znaczenie dla noworodków z wysoką wartością hematokrytu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania pasków pracujących w zakresie hematokrytu 10-65% .

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 będzie wymagał, aby objętość próbki krwi wynosiła maksymalnie 0,6 µl? Uzyskanie większej kropli krwi jest trudniejsze np. u noworodków i osób starszych a nałożenie zbyt małej kropli krwi może powodować przekłamanie wyniku.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania aparatów mierzących parametry przy objętości kropli krwi DO 0,7 µL (pomyłka pisarska w specyfikacji)

Pytanie:

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 14 zestawu bez nasadki AST, która służy do użytku osobistego i nie ma zastosowania w warunkach szpitalnych, gdzie za pomocą glukometru badanych jest wielu pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 14 zestawu bez płynu kontrolnego, z bateriami w ilości 2 sztuk, pod warunkiem bezpłatnego dostarczania płynów kontrolnych poza zestawem na podstawie

złożonego zamówienia lub zapewnienia walidacji sprzętu przez przedstawiciela Wykonawcy za pomocą płynów kontrolnych Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu 14 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniający wymóg „z alarmem przy przekroczeniu zakresu”, glukometr, który informuje o przekroczeniu progu hipo- i hiperglikemii komunikatem na ekranie zamiast alarmu dźwiękowego. Alarm dźwiękowy jest funkcją całkowicie zbędną dla personelu medycznego doskonale zorientowanego, które wartości przekraczają próg hipo- i hiperglikemii, dodatkowo powodującą hałas niewskazany w warunkach szpitalnych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż uzna takie rozwiązanie za wystarczające.

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 będzie wymagał wyrzutu testu paskowego jako higienicznej, bezpiecznej (brak kontaktu z materiałem biologicznym) i łatwej formy usunięcia testu paskowego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania aparatu posiadającego system wyrzutu paska.

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 będzie wymagał podświetlanego ekranu (białe napisy na czarnym tle), którego czytelność minimalizuje błędy podczas odczytu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 14 będzie wymagał systemu z czasem pomiaru próbki poniżej 4 sekund, co zapewni odpowiedni czas w sytuacji wymagającej szybkiego podjęcia decyzji terapeutycznej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż maksymalny czas pomiaru ma wynosić 7 sekund.

Pytanie:

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 14 glukometru wyświetlającego wyniki tylko w jednostkach mg /dl jako bezpieczniejszego dla pacjenta. Możliwość zmiany mg na mmol rodzi niebezpieczeństwo przypadkowego przestawienia jednostek i podjęcia niewłaściwej decyzji terapeutycznej zagrażającej zdrowiu/życiu pacjenta .

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Dot. Par. 6 ust. 1 lit. a) umowy – prosimy o obniżenie kary umownej z 5 do 2%. Kara w obecnej postaci jest nadmiernie wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 8, poz. 10. Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyraża zgodę na czepek z włókny polipropylenowej z tyłu ściągnięty gumką? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 8, poz. 28. Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyraża zgodę na koszulę dla pacjenta rozciętą na całej długości, wiązaną w pasie i przy szyi, co stanowi alternatywę dla wycięcia "Y"? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 8, poz. 31. Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie, czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie tolerancji rozmiaru nożyczek w przedziale 15-17 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację treści projektu umowy §6 w zakresie kar umownych na:
„§6 Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar, płatnych w następujących przypadkach i wysokości:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- a) za niedostarczenie towaru w terminie, o którym mowa w §2 ust. 3 w wysokości 2% wartości zamówienia, które nie zostało dostarczone w terminie, liczoną za każdy dzień zwłoki,
- b) za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy,
- c) za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z tytułu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.5-12. Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.5-12. Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.5-12. Czy Zamawiający dopuści kaniule z barwionymi skrzydełkami?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie takich kaniul.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.5-12. Czy Zamawiający dopuści kaniule z 2 paskami radiocieniującymi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.6. Czy Zamawiający dopuści kaniule o rozmiarze 0,8x25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.8. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,0x32mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.8. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,1x32mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.9. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,2x32mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.8. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,0x32mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.9. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,2x32mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.10. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,2x45mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.11. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,4x45mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.12. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 2,05x45mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.12. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 2,2x45mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.13-17. Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.13-17. Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.13-17. Czy Zamawiający dopuści kaniule z dwoma paskami radiocieniującymi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.15. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,1x32mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 1 poz.16. Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,3x32mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10 poz.1,2. Czy Zamawiający dopuści fartuch bez dołączonych ręczników?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10 poz.1,2. Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMMS?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10 poz.4-9. Czy Zamawiający dopuści ubranie z włókniny SMMS?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10 poz.4-9. Czy Zamawiający dopuści ubranie z lamówką w kolorze ubrania?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 6 poz.1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500 ml, z adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania takiego wyrobu.

Pytanie:

Pakiet 6 poz.1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dostarczany tlen ma przepływać przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania takiego rozwiązania.

Pytanie:

Pakiet 6 poz.1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma posiadać dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wymaga zaoferowania takiego rozwiązania.

Pytanie:

Pakiet 6 poz.1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy port pojemnika ze sterylną wodą łączący się z reduktorem poprzez adapter ma posiadać odłamywaną zatyczkę co zmniejsza ryzyko kontaminacji?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania takiego rozwiązania.

Pytanie:

Pakiet 23. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H₂O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H₂O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 1,0 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V_t 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 23. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność

nawilżania 24 mg H₂O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,2 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej Vt 60 ml (maksymalna objętość oddechowa Vt 1000 ml), waga 6 g, biologicznie czysty.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 8. Poz.77-80. W celu złożenia konkurencyjnej cenowo oferty Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie poz. 77-80 do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 8. Poz.77-80. Czy w związku z posiadaniem przez Zamawiającego certyfikatem ISO potwierdzającym wysoką jakość wykonywanych usług medycznych Zamawiający będzie oczekiwał, aby producenci oferowanych rękawic posiadali wdrożony i certyfikowany system zarządzania jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485 obejmujący produkcję oferowanych rękawic?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 8. Poz.80. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 90 szt. dla rozmiaru XL, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 9. Poz.1-5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16, Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 9. Poz.1-5. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby zawartość protein winna być potwierdzona badaniem niezależnego laboratorium od producenta z nazwą rękawic, których one dotyczą?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 9. Poz.1-5. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje opakowania zewnętrznego hermetycznego, foliowego z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 9. Poz.1-5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych ≤ 10 ug/g rękawicy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 9. Poz.6-7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, długość min. 290 mm. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 9. Poz.8-10. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 8-10 do odrębnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 9. Poz.8-10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejalowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10. Poz.1-2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny typu SMS o gramaturze 40 g/m². Rękawy fartucha zakończone elastycznym mankietem z dzianiny, łączone za pomocą ultradźwięków, z tyłu wiązany na troki umieszczone w kartoniku oraz zapinany na rzep przy szyi, z oznaczeniem rozmiaru na metce, krój prosty. Pakowany w podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę lub papier krepowy, w komplecie z dwoma ręcznikami z mikrosiecią. Na opakowaniu 4 etykiety przypięte. Wyrób medyczny klasy Is. Zgodny z normą EN 13795-1:2019. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Troki w pasie przyklejane do fartucha. Lamówka biała. Rzep dł. 5 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10. Poz.1-2. Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje fartuchów będących jednocześnie środkiem ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, EN 14126:2003+AC:2004 zapewniających ochronę przed czynnikami biologicznym, jednocześnie będących wyrobem medycznym klasy I.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 10. Poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Fartucha medycznego, niejałowego, podfoliowanego (polipropylen, polietylen) o gramaturze 30g/m². Rękawy zakończone elastyczną gumką, wiązany z tyłu na troki, krój prosty, rozmiar uniwersalny. Wyrób medyczny, klasa I (zgodnie z Dyrektywą 93/42/EWG). Pakowany w opakowanie foliowe po 24szt., następnie zbiorczo w karton po 96 szt. Długość ok.115cm. Szerokość ok.70 cm

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10. Poz.4-9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych ubrań chirurgicznych, składających się z bluzy i spodni:

- Bluza: krótki rękaw, dekol V wykończony białą lamówką, 3 kieszenie.

- Spodnie: wiązane w pasie na troki, kieszeń z tyłu

Komplet wykonany z oddychającej włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², barierowości min. 49 mmH₂O. Materiał odporny na wypychanie na sucho min. 140 kPa. Zgodne z EN 13795; wyrób medyczny klasy I. Dostępne w 6 rozmiarach oznaczonych wszywką na każdym produkcie: XS-XXL, kolor niebieski. Pakowane indywidualnie w torebkę foliową, zbiorczo 50 kompletów w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10. Poz.4-9. Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający oczekuje ubrań z wyraźnym oznakowaniem rozmiaru bezpośrednio na ubraniu, w postaci metki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.

Pytanie:

pakiet 1, poz. 1,30. Czy zamawiający wydzieli poz.1,30 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 informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

pakiet 1, poz. 1. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania przyrządów bez ftalanów, z informacją o tym na opakowaniu.

Pytanie:

pakiet 1, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

pakiet 1, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

pakiet 1, poz. 1. czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie:

pakiet 1, poz. 30. czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

pakiet 8, poz. 10-14, 18-19,21-23,25-27,30,45,72-76. Czy zamawiający wydzieli poz.10-14, 18-19,21-23,25-27,30,45,72-76 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 informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

pakiet 8, poz. 10. czy zamawiający dopuści czepek wykonany z włókniny PP?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

pakiet 8, poz. 10-11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

pakiet 8, poz. 12-13. czy zamawiający dopuszcza opakowanie papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie produktu w takim opakowaniu.

Pytanie:

pakiet 8, poz. 14. czy zamawiający dopuszcza 17 nitkowa gaze?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania gazy o splocie minimum 13 – to niktowym.

Pytanie:

pakiet 10, poz. 3. Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb.w rolce z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

pakiet 8, poz. 19, 21-23,25-27. czy zamawiający dopuszcza brzegi podwijane z dwóch stron?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza produkty tak składanie.

Pytanie:

pakiet 8, poz. 30,45. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

pakiet 8, poz. 45. Czy zamawiający dopuści włókninowy plaster do mocowania kaniul, który posiada specjalne wycięcie do odpowiedniego umiejscowienia wokół kaniuli, natomiast duża powierzchnia opatrunku zapewnia ochronę i komfort w miejscu wklucia, plaster posiada dodatkowa ochronę w postaci małego włókninowego opatrunku o wymiarze 2 cm x 2 cm, bez dodatkowej luźnej podkładki, zastosowany klej akrylowy nie powoduje uczuleń na skórze pacjenta, bez luźnej podkładki, plaster o wymiarach 6 cm x 8 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

pakiet 8, poz. 72-76. czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe zawierające 25 mb siatki w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania produktu zgodnie ze swz.

Pytanie:

pakiet 10, poz. 3. Czy zamawiający wydzieli poz.3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

pakiet 10, poz. 3. czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m2?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania produktu o gramaturze minimum 17 g/mkw.

Pytanie:

pakiet 10, poz. 3. czy zamawiający dopuści dł. min. 110 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

pakiet 10, poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

pakiet 20, poz. 1,63,109-117,119,125,129-130. Czy zamawiający wydzieli poz. 1,63,109-117,119,125,129-130 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 informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

pakiet 20, poz. 63. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

pakiet 20, poz. 110-111. czy zamawiający dopuści skale rozszerzona 50/60 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

pakiet 20, poz. 130. Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku, wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

pakiet 24, poz. 1. czy zamawiający dopuści min. 245 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 9, poz. 6-7. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości minimum 300 mm i nieznacznej różnicy w grubości mankietu tj. 0,15-0,16 mm. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 9, poz. 8-10. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości minimum 280 mm, z podaniem ceny za opakowanie a'50 szt. (25 par) z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż przecież długość oferowanej rękawicy mieści się w granicach określonych przez specyfikację a sposób wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 10, poz. 1-2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów wykonanych pięciowarstwowej włókniny SMMS, o pozostałych wymogach zgodnych z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10, poz. 4-9. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kompletów chirurgicznych wykonanych z antystatycznej włókniny polipropylenowej SMMS, o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pytanie dot. Projektu umowy:

1) Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a);
- b. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w lit. b) i c).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pytanie dot. Projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 3 projektu umowy poprzez dookreślenie że zmiana stawki VAT na wyroby dostarczane w ramach umowy następować będzie automatycznie i dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej. **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pytanie dot. Projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 11 projektu umowy poprzez dodanie ust. 4 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 2 - 5 – Czy zamawiający dopuści łyżki, których korpus i podstawa wykonane są z stali nierdzewnej, aluminium o matowym wykończeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 2 – 5 – Czy zamawiający dopuści łyżki z plastikową podstawą?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 6 – 8 – Czy zamawiający dopuści maski z innym oznaczeniem kolorystycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 6 – 13 – Czy zamawiający dopuści maski bez rowkowania na obudowie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 9 – 13 – Czy zamawiający dopuści maski z innym oznaczeniem kolorystycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 9 – 13 – Czy zamawiający dopuści maski z przeźroczystym mankietem oraz oznaczeniem rozmiaru za pomocą koloru pierścienia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści maskę o martwej przestrzeni 195ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści maskę o martwej przestrzeni 242ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści maskę o martwej przestrzeni 330ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 12 – Czy zamawiający dopuści maskę o martwej przestrzeni 83ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 13 – Czy zamawiający dopuści maskę o martwej przestrzeni 125ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 18 – Czy zamawiający dopuści maskę w rozmiarze 5?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 19 – 24 – Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 25 – Czy zamawiający dopuści rękojeści wykonane ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 25 – Czy zamawiający dopuści rękojeści z plastikowym uchwytem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 26 – Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 27 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 28, 29 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwodce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 28, 29 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

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

- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwodce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 30, 31 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania

- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 3, pozycja nr 30, 31 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier

- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – 5 – Czy zamawiający dopuści równoważne rurki tracheostomijne o następujących parametrach:

- Wykonana z medycznego PVC
- Kanał wbudowany w ściankę rurki do odsysania wydzieliny znad mankietu
- Dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu
- Prowadnica
- Łącznik 15 mm
- 2 tasemki mocujące
- Bez lateksu
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w blister zachowujący kształt rurki



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 21 – Czy zamawiający dopuści balon o pojemności 5 – 15ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 27, 28 – Czy zamawiający dopuści dren z PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 33 – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy zewnętrznej 8mm oraz długości 2,1m?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 73, 74 – Czy zamawiający dopuści maski z workiem o pojemności 1000 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 85 – Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 120ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 87 – Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 3,4l?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 88 – Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 520ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 92 – 96 – Czy zamawiający dopuści pojemniki w kolorze czerwonym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 103 – 106 – Czy zamawiający dopuści rurki w kolorze mlecznym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania produktu półprzezroczystego.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 135, 136 – Czy zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z drenem o długości 2,1m?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 149, 150 – Czy zamawiający dopuści żel do cewnikowania z dodatkiem 0,05% chlorheksydyny?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 20, pozycja nr 152 – Czy zamawiający dopuści żel o pojemności 250ml, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 23, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści 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 informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 23, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści równoważny wymiennik ciepła i wilgoci 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 informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 8, pozycja 77-80. Czy Zamawiający wydzieli pozycje 77-80 (rękawice diagnostyczne nitrylowe) do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli nam złożyć konkurencyjną ofertę z korzyścią dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 280mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 283mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 1-5. Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein 10µg/g, o grubości na palcu 0,21mm+/-0,02, na dłoni 0,018mm+/-0,01, na mankcie 0,17mm+/-0,01, o sile zrywu przed starzeniem min. 18N, po starzeniu min. 15N?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 6-7. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02, na mankcie 0,16mm+/-0,02?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 294mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 296mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 8-10. Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic pakowanych po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 8-10. Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 1,5 i grubości na dłoni 0,30mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 138cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XXL o długości 157cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10, pozycja 4-9. Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10, pozycja 4-9. Czy Zamawiający dopuści bluzę z wycięciem „V” zakończone obszyciem w kolorze ubrania?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10, pozycja 4-9. Czy Zamawiający dopuści bluzę z rękawami ciętymi, nieobszitymi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 10, pozycja 4-9. Czy Zamawiający dopuści spodnie z nogawkami ciętymi, nieobszitymi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 11, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści gąbkę do mycia, nasączoną 2% roztworem chlorheksydyny, pakowaną indywidualnie, ale niesterylną?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 11, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 16cm x 22cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 11, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści myjkę pakowaną a'50sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób pakowania i wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 11, pozycja 13. Czy Zamawiający dopuści ręcznik wykonany z celulozy o gramaturze 50g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 11, pozycja 13. Czy Zamawiający dopuści ręcznik pakowany w opakowanie foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 11, pozycja 14-17. Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób pakowania i wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści butelkę o pojemności 250ml z drenem o długości 125cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 6-8. Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii dwukanałowy, z balonem lateksowym mocowanym nicią poliestrową?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem o pojemności 3-5ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 18-20, 22-23. Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem o pojemności 5-10ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 21. Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem o pojemności 5-10ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 24-25. Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem o pojemności 5-10ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 24-25. Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem o pojemności 30ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 33. Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka CH 24 o średnicy zewnętrznej 8mm, wewnętrznej 5,6mm, o długości 210mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 49-57. Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób pakowania i wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 63. Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90 szt. z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 2089 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób pakowania i wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 67. Czy Zamawiający dopuści wycenę lancetów za opakowanie a'200 szt. z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 10 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób pakowania i wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 75. Czy Zamawiający dopuści miskę o wymiarze: 315x255x110mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 75. Czy Zamawiający dopuści miskę o wymiarze: 245x115x50?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 85. Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 250ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 87. Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 2000ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 91. Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 100ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 91. Czy Zamawiający dopuści pojemnik z drenami wykonanymi z PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 103. Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe z blokerem zgryzu wykonanym z polipropylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 109. Czy Zamawiający dopuści strzykawki z korpusem i tłokiem wykonanymi z polipropylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 110-111. Czy Zamawiający dopuści strzykawki z korpusem wykonany z poliwęglanu i tłokiem wykonanym z polipropylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 112-114, 117. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób pakowania i wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 113. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzeniem do 11ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 114. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzeniem do 2,2ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 116. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzeniem do 22ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 115-115. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób pakowania i wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 117. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzeniem do 5,5ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 119. Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek w opakowaniu a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób pakowania i wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 124. Czy Zamawiający dopuści wycenę wapna w opakowaniu 4,5kg, z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 28 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sposób pakowania i wyceny został określony w uwagach pod tabelą.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 130. Czy Zamawiający dopuści worek do wymiocin o pojemności 2000ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 135-136. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z drenem o długości 210cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 135-136. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z końcem dystalnym jak na zdjęciu:



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 143-145. Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z zatyczką?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 137-148. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby zgłębniki posiadały zmrożoną powierzchnię?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 137-142. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby zgłębniki posiadały zatyczkę?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 151. Czy Zamawiający dopuści żel przewodzący do badań USG?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 6. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki z wodą sterylną o pojemności 450ml, z możliwością stosowania do 35 dni od otwarcia, ze sterylnym łącznikiem, umożliwiającym podłączenie do dozownika tlenowego, sterylne.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Pakiet nr 6. Czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wásów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z swz.

Pytanie:

Pakiet nr 6. Prosimy o potwierdzenie, iż, ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji - oferowane pojemniki z wodą - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż potwierdza, że oferowane produkty nie mogą być sterylizowane tlenkiem etylenu.

Pytanie:

dot. Załącznika nr 2 do SWZ – Specyfikacja techniczna, pakiet nr 19, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w pakiecie nr 19, poz. 3 zestawu w pełni kompatybilnego ze wstrzykiwaczem Nemoto Dual Shot Alpha składającego się ze strzykawki 200ml, strzykawki 100 ml, złącza Y o dł. 150 cm, gdzie długość ramion wynosi 10 cm i 25 cm, 2 białych kolców i 2 ostrzy spike.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 7-13 wymaga: „Maska anestetyczna,(...) z rowkowaniem antypoślizgowym na obudowie”.

Opis jednoznacznie uniemożliwia złożenie oferty z produktem o porównywalnych parametrach użytkowych. Zastosowane ograniczenia w opisie ograniczają złożenie oferty z porównywalnymi parametrami fizycznymi mającymi wpływ na leczenie pacjentów co stanowi naruszenie art. 16 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Wyłącznie maski anestetyczne dystrybuowane przez firmę Promed mają z rowkowaniem antypoślizgowym na obudowie. Zastosowana technologia nie wpływa na polepszenie i zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów oraz poprawy pracy personelu medycznego. Korzyść jest iluzoryczna. Nie udowodniona merytorycznie. Jest to wyłącznie cecha a nie korzyść dla użytkownika.

W związku z powyższym wnosimy o wykreślenie wymaganych wymogów z opisu przedmiotu zamówienia. Pozostałe wymagania zgodne z opisem w siwz. Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp). Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Zgodnie z orzeczeni KIO:

orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16

orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

Zamawiający zgodnie z ustawą PZP ma obowiązek opisać przedmiot zamówienia stosując zasadę minimalnych wymaganych parametrów co należy rozumieć, że Wykonawca może zaoferować produkt o parametrach nie gorszych niż wymagane. Ma również prawo zaoferować produkt równoważny i obowiązek wykazania, że produkt jest nie gorszy niż wymagany przez Zamawiającego. Produkt równoważny należy rozumieć jako produkt spełniający wymagania funkcjonalne mające wpływ na proces hospitalizowania pacjentów a nie cechy produktu zgodnie z w/w orzeczeniami KIO

Orzeczenia KIO 2734/11, KIO 2760/11, KIO 887/12, KIO 1615/12

Orzeczenia Krajowa Izba Odwoławcza w wyrokach KIO/UZP 739/09, KIO/UZP 984/09; KIO/UZP 585/09; KIO/UZP 733/09; KIO/UZP 980/09; KIO 1122/10; KIO 545/11; KIO 516/13.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 19-24 wymaga: balonik kontrolny z oznaczeniem rozmiaru. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 19-24 dopuści rurkę z oznaczeniem rozmiaru na opakowaniu jednostkowym, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 2 dopuści równoważny wymiennik o wadze większej o 0,1g tj. 8,5 g, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 14 pasków z jednostką pomiarową mg/dl, bez możliwości zmiany na mmol/l. Zmiana jednostek pomiarowych przez użytkownika, jako źródło potencjalnych błędów odczytu wyniku prowadzących do wdrożenia nieprawidłowego leczenia i spowodowania zagrożenia zdrowia i życia, jest niezalecana przez obowiązującą normę EN ISO 15197:2015 (traktuje o tym m. in. załącznik C2 normy). Prosimy o odpowiedź w odniesieniu do powyższej argumentacji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Pobieranie krwi z alternatywnych miejsc nakłucia (AST) jest obarczone szeregiem ograniczeń wynikających z terapii pacjentów, określonej pory pobierania i czasu od przyjęcia posiłku czy też ostatniego podania leku. Żadne gremium medyczne nie zaleca takiej metody wykonywania pomiarów stężenia glukozy we krwi, nigdy nie wykazano też jakichkolwiek korzyści medycznych ze stosowania tej metody. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 14 pasków testowych bez możliwości stosowania nakłuć w trybie AST (bez nakładek do tego służących), gdyż technika ta istotnie naraża pacjentów na uzyskanie zafałszowanych wyników pomiaru.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie nr 14 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie nr 14 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.

Pytanie:

Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania pasków o niespójnych informacjach.

Pytanie:

Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od miejsca wykonywania badań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie nr 14 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności? W innym przypadku, jeśli paski są dowożone transportem niemedycznym, wyniki pomiarów powinny być każdorazowo weryfikowane w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej. Czy Zamawiający jest gotowy przeznaczyć dodatkowe środki na taką kontrolę?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia takiego wymogu.