

Kętrzyn, dnia 27.09.2023 r.

Zamawiający:
SPZOZ Szpital Powiatowy w Kętrzynie
Ul. M. C. Skłodowskiej 2,
11-400 Kętrzyn

**Platforma zakupowa/
Strona internetowa**

Wyjaśnienia nr 1 do SWZ

Dotyczy: „Dostawa jednorazowych materiałów medycznych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie” Znak postępowania: 27/TP/2023

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, Wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1:

PAKIET 1, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45 x 13?

Odpowiedź 1.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 2:

PAKIET 1, POZ. 6-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek do pomp innego Producenta niż Margomed, o takich samych parametrach?

Odpowiedź 2:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 3:

PAKIET 1, POZ. 11

Czy Zamawiający wydzieli poz.11 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 3:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 4:

PAKIET 5, POZ. 9

Czy Zamawiający wydzieli poz.9 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 4:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 5:

PAKIET 5, POZ. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach:

24 G – 0,7 x 19, przepływ 18 ml/ min

22 G- 0,9 x 25 , przepływ 33 ml/min

20 G – 1,1,x 32 przepływ 55 ml/min

18 G – 1,3 x 45, przepływ 85 ml/min

17 G – 1,4 x 45 , przepływ 126 ml/min

16 G – 1,8 x 45, przepływ 200 ml/min

14 G – 2,1 x 45, przepływ 270 ml/min

Odpowiedź 5:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 6:

PAKIET 25, POZ. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu bezigłowego z opisem jak niżej:

Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu

Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min

Kompatybilny z MRI

Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji

Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku

Posiada Objętość wypełnienia (ml)- 0,085. Przepływ (ml/min @ 1 m ciśnienia wody)- 320 ,

Przepływ (ml/min @ ciśnieniu 0.5 bara) – 650

Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu. Odporność na ciśnienie cieczy- 4 bary (58 PSI), oraz Odporność na ciśnienie cieczy (zwrotne) 2 bary (29 PSI).

Zawór posiada Przestrzeń martwa <0.10 ml. Zaś odporność na ciśnienie 24 bary

Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu

Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew.

Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.

Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa

Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść

Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami

Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedź 6:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 7:

PAKIET 25, POZ. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu zamykającego z potrójnym przedłużaczem o długości 9,5 cm?

Odpowiedź 7:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 8:

PAKIET 25, POZ. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu zamykającego z potrójnym przedłużaczem o przepływie 145 ml/min?

Odpowiedź 8:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 9:

PAKIET 25, POZ. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu zamykającego z potrójnym przedłużaczem o objętości wypełnienia 0,42 ml?

Odpowiedź 9:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 10:

PAKIET 25, POZ. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu zamykającego z przedłużaczem o długości 9,5 cm?

Odpowiedź 10:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 11:

PAKIET 25, POZ. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu zamykającego z przedłużaczem o przestrzeni martwej 0,15 ml?

Odpowiedź 11:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 12:

PAKIET 25, POZ. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu zamykającego z przedłużaczem o przepływie 167 ml/min?

Odpowiedź 12:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 13:

PAKIET 25, POZ. 5-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej neonatologicznej wykonanej z PTFE?

Odpowiedź 13:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 14:

PAKIET 25, POZ. 5- 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej neonatologicznej G 26 i G 24 o przepływie 13ml/ min?

Odpowiedź 14:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 15:

PAKIET 33, POZ. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie masek na gumki i troki w typie II ?

Odpowiedź 15:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 16:

Zwracamy się uprzejmie z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie nr 2, Pozycji 2, 5, 6** 7 igieł z prowadnicą o dł. 34 mm. Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

Odpowiedź 16:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 17:

Zwracamy się uprzejmie z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 2 igieł o dł. 88 mm.

Odpowiedź 17:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 18:

Pakiet nr 26 Komplet chirurgiczny

1. Czy Zamawiający dopuści ubrania o gramaturze min. 40 g/m²?

Odpowiedź 18:

Zamawiający dopuści ubrania o gramaturze znajdujące się w przedziale od 35 g/m² do 40 g/m².

Pytanie 19:

Pakiet Nr 32. Elektrody do stymulacji / defibrylacji /EKG stosowane z LIFEPAK 15.

Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź 19:

Zamawiający wymaga, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK.

Pytanie 20:

1. Dotyczy Pakiet 17 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania rękawic ginekologicznych (łokciowe) nr 8,5 jałowych, wykonanych z lateksu (poziom protein <50µg/g), bez pudrowe, długość min. 480mm, pakowane parami.

Odpowiedź 20:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 21:

2. Dotyczy Pakiet 17 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania rękawic bez pudrowych syntetycznych wykonanych z neoprenu (nie zawierające lateksu, przeznaczonych dla osób uczulonych na lateks), obustronnie pokrytych polimerem, sterylizowane radiacyjnie, w kolorze brązowym jasnym (tan), spełniających pozostałe wymagania.

Odpowiedź 21:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 22:

Pakiet nr 19

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm, powleczenie w kolorze szarym dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii.
2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli z drutu o średnicy 0,3 mm dla średnicy otwarcia 10 mm i 15 mm oraz 0,4 mm dla średnicy otwarcia 25 mm, 30 mm i 35 mm, maksymalna długość oczka pętli 50 mm, średnica osłonki 2,3 mm.
3. Czy Zamawiający w pozycji 36 dopuści zaoferowanie pętli z siatką o otwarcu 30 mm i długości 55 mm oraz o otwarcu 40 mm i długości 60 mm, średnica narzędzia 2,3 mm.
4. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów zawierających 6 opasek czarnych i jedną przedostatnią, sygnalizacyjną w innym kolorze.
5. Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2500 mm.

Odpowiedź 22:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 23:

Pakiet nr 22

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy narzędzia (osłonki) 2,4 mm, średnica igły 22G lub 23G (do wyboru), długość igły 5 mm i 6 mm – do wyboru
2. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczotek z dwoma główkami – po jednej na każdym końcu cewnika, średnica zewnętrzna włosia 6 mm, długość całkowita 230 cm, cewnik szczotek wykonany z POM.
3. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie o średnicy osłonki 2,6 mm.
4. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie pętli monofilamentowych o średnicy pętli 10 mm, 15 mm, 20 mm, 25 mm, 30 mm i 35 mm.
5. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie kleszczy o szerokości rozwarcia łyżeczek 8,0 mm, średnica cewnika 2,4 mm.
6. Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie zestawów z cewnikiem wprowadzającym o długości 150 cm, średnica gumki po uwolnieniu 1,75 mm.

Odpowiedź 23:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 23:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 22 dopuści wycenę kraników z przedłużaczem, z optycznym identyfikatorem otwarcia, o wytrzymałości 0,5Bara?

Odpowiedź 23:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 24:

Ze względu na zwiększoną ilość postępowań przetargowych proszę o przesunięcie terminu składania ofert na termin 10.10.2023r. lub późniejszy

Odpowiedź 24:

Zamawiający informuje, iż zmienia termin składania i otwarcia ofert na 03.10.2023 r.

Pytanie 25:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 11 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,7x40mm?

Odpowiedź 25:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 26:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 12 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,9x75mm?

Odpowiedź 26:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 27:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 12 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,9x88mm?

Odpowiedź 27:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 28:

Zadanie nr 29 Pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego zadania, prośbę swoją motywujemy faktem iż przy obecnym kształcie pakietu nr 29 nie zachowana jest zasada uczciwej konkurencji i ofertę może złożyć tylko 1 producent .

Odpowiedź 28:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 29:

Zadanie 29 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie: Jednorazowy, niepylny wysokochłonny, nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny w rozmiarze 100cm (+/-4cm) x 229cm (+/-5cm). Powierzchnia chłonna pikowana w rozmiarze 50cm (+/-2cm) x 205cm (+/-5cm). Chłonność min. 10L, potwierdzona badaniem z niezależnego akredytowanego laboratorium. W zestawie z dodatkową serwetą do przykrycia lub transportu pacjenta w rozmiarze 101cm (+/-2cm) x 152cm (+/-4cm) i udźwigu min. 200kg. Odporność na rozdzieranie (prześcieradła do transportu) potwierdzona badaniem z niezależnego akredytowanego laboratorium wg ISO 9073-4. Gramatura min. 120g/m2. Opakowanie a. 24szt (każdy zestaw zapakowany pojedynczo w worku foliowym, z możliwością identyfikacji po wyjęciu z opakowania zbiorczego- opatrzone etykietą) W/w zestaw jest obecnie dostarczany do państwa jednostki i stosowany na bloku operacyjnym. Przez cały okres trwania umowy nie otrzymaliśmy żadnej reklamacji dotyczącej jakości czy dostępności.

Odpowiedź 29:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 30:

pyt 1 Zadanie 28 poz1,2

Prosimy o dopuszczenie: gąbka z żelą hypoalergicznym myjącym do jednorazowego użycia, wykonana z włókna poliestrowego o wymiarach nie mniejszych niż 20 cm x 12 cm x 0,5 cm. Gramatura 100g/m2, opakowanie jednostkowe 24 szt. Oferowana przez nas gąbka produkowana jest zgodnie z najwyższymi standardami bezpieczeństwa pacjenta (odpowiednia także dla dzieci), wpisana do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych CPNP (oznacza to, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania na odpowiedniej ilości osób) i jest to gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

Odpowiedź 30:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 31:

Pakiet 18 pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści worek jednoczęściowy z możliwością opróżniania, piaskowy z okienkiem lub przeźroczysty, płytka hydrokoloidowa z dodatkowym składnikiem wspomagającym gojenie w postaci miodu Manuka klasy medycznej; płyta z komfortowymi krzywiznami/ nacięciami bocznymi, z możliwością docięcia w zakresie 13-60-80mm; zapinany na rzep; ujęcie woreczka usztywnione (łatwe utrzymanie higieny), worek posiada filtr węglowy zabezpieczony przez wewnętrzną membranę przed zatykaniem się; worek obustronnie pokryty wodoodporną fizeleiną, opakowanie x 30 sztuk?

Odpowiedź 31:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 32:

Pakiet 18 pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści worek jednoczęściowy z możliwością opróżniania z okienkiem, płytka bardzo elastyczna typu convex, hydrokoloidowa z dodatkowym składnikiem wspomagającym gojenie w postaci miodu Manuka klasy medycznej, płytka owalna z możliwością przycięcia - w tej samej cenie oferujemy szeroki wybór wariantów docięcia przylepca, w zależności od aktualnych potrzeb szpitala: docięcie przylepca w zakresie 13-25 mm lub 13-35 mm lub 13-48 mm lub 13-60 mm; worek zapinany na rzep; ujęcie woreczka usztywnione (łatwe utrzymanie higieny); worek posiada filtr węglowy zabezpieczony przez wewnętrzną membranę przed zatykaniem się; worek obustronnie pokryty wodoodporną fizeleiną; opakowanie x 10 sztuk?

Odpowiedź 32:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 33:

Pakiet 18 pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści półpierścień uszczelniający hydrokoloidowy z dodatkową substancją gojącą w postaci miodu Manuka klasy medycznej, pakowany po 30 sztuk?

Odpowiedź 33:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 34:

Pakiet 18 pozycja 6:

Czy Zamawiający dopuści gaziki do zmywania skóry wokół stomii i usuwania resztek kleju pakowane po 50 sztuk i jaką wówczas liczbę opakowań należy zaoferować?

Odpowiedź 34:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamawiający w celu ujednolicenia zapisów przedstawia Zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo- cenowy.

Należy zaoferować 3 opakowania po 50 szt.

Pytanie 35:

Pakiet 18 pozycja 7:

Czy Zamawiający dopuści gaziki z substancją ochronną oraz z dodatkową substancją wspomagającą przylepność worka do skóry pakowane po 50 sztuk i jaką wówczas liczbę opakowań należy zaoferować?

Odpowiedź 35:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Należy zaoferować 6 opakowań po 50 sztuk.

Pytanie 36:

Pakiet 18 pozycja 8:

Czy Zamawiający dopuści worek do zaopatrywania ran i przetok poj. 160ml, pakowany po 30 szt? Załączamy zdjęcie worka.

Odpowiedź 36:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 37:

Pakiet 3, poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 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 37:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ>

Pytanie 38:

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS o standardowej budowie komory kroplowej, długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź 38:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 39:

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

Pakiet 30, poz. 5

Odpowiedź 39:

Pytanie nie dotyczy Pakietu 30, poz. 5.
Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 40:

Pakiet 8, poz. 1-4,13

Czy zamawiający wydzieli poz.1-4,13 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 40:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 41:

Pakiet 12,poz. 1,5

Czy zamawiający wydzieli poz.1,5 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 41:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 42:

Pakiet 12, poz 1

Czy zamawiający dopuści długość drenu min. 90 cm?

Odpowiedź 42:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 43:

Pakiet 30, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź 43:

Zamawiający informuje, iż taką możliwość zawarł w rozdziale 4 pkt 6 SWZ:

„Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym ogólnej ilości materiałów medycznych wg opakowań obecnie istniejących na rynku, jeśli dany artykuł jest konfekcjonowany w innych opakowaniach niż wskazanych w załączniku nr 2 do SWZ. Niemniej ostateczna ogólna ilość musi być taka sama jak wskazana w SWZ”.

Pytanie 44:

Pakiet 33, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych wykonaną z trzech warstw : włókniny polipropylenowej , warstwa wewnętrzna typu Meltblown?

Odpowiedź 44:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 45:

Zadanie 9, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania osłony na kończynę o wymiarach 24 x 80 cm z 1 foliową taśmą samoprzylepną 10 cm x 50 cm. Osłona na kończynę wykonana z termoplastycznej folii elastomerowej oraz elastycznej bielonej dzianiny.

Odpowiedź 45:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 46:

Zadanie 9, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania taśmy samoprzylepnej włókninowej o wymiarach 9 x 50 cm

Odpowiedź 46:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 47:

Zadanie 9, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania serwety na stolik Mayo składanej w sposób składanej w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację, spełniającej pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź 47:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 48:

Zadanie 9, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania serwety operacyjnej 2-warstwowa 150 cm x 180 cm, spełniającej pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź 48:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 49:

Zadanie 9, poz. 7

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania uchwytu typu rzep do mocowania przewodów i drenów o wymiarach 2,5 x 20/ 24 cm.

Odpowiedź 49:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 50:

Pakiet nr 9 – Zestawy, osłony:

Pozycja 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania osłony na kończynę zgodnej z opisem oraz **dodatkowo, oddzielnie pakowanej**, taśmy samoprzylepnej?

Odpowiedź 50:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 51:

Do §2 ust.13 i §9 ust.1 lit. f) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź 51:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 52:

Do §5 ust.2 projektu umowy. Prosimy o rezygnację z wymogu dołączania specyfikacji zamówienia do każdej faktury, gdyż dane określające nazwę handlową, nazwę producenta, serię, datę ważności, ilość i rodzaj zamawianego asortymentu określa sama faktura, a jej zaakceptowanie przez Zamawiającego, potwierdzone podpisem w chwili odbioru dostarczonych towarów, jest zarazem potwierdzeniem złożenia zamówienia.

Odpowiedź 52:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53:

Do §6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź 53:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 54:

Do §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za opóźnienie w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości brutto przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź 54:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 55:

Do §6 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za realizację dostawy niezgodnie z zamówieniem (asortymentowo, ilościowo, jakościowo) do wysokości 1% wartości brutto danej dostawy?

Odpowiedź 55:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 56:

Do treści §6 ust. 1 lit. e, f) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 lit.e, f) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź 56:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 57:

Do §10 ust.2 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §10 ust.2 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na co najmniej 10% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §10 ust.2 wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 10%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 9% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

Odpowiedź 57:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 58:

Do §10 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 ust.2 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź 58:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59:

Pakiet nr 2, pozycja 1-7

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń o długości 88mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź 59:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 60:

Pakiet nr 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń z prowadnicą w rozmiarze 22G x 38mm?

Odpowiedź 60:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 61:

Pakiet nr 2, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Quinckie w rozmiarze 19G x 1,1mm?

Odpowiedź 61:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 62:

Pakiet nr 2, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń o długości 88mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź 62:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 63:

Pakiet nr 7, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści okularki z mocowaniem na potylicy oraz z boku główki?

Odpowiedź 63:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 64:

Pakiet nr 7, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści okularki w rozmiarze: 20-30 cm; 25-35 cm; 30-40 cm?

Odpowiedź 64:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 65:

Pakiet nr 7, pozycja 40

Czy Zamawiający dopuści zestaw do zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący

- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 1x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe

Odpowiedź 65:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 66:

Pakiet nr 7, pozycja 40

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnego zestawu do zbiórki stolca?

Odpowiedź 66:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 67:

Pakiet nr 7, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na sztuki, ze względu iż oferowane worki pakowane są pojedynczo?

Odpowiedź 67:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 68:

Pakiet nr 7, pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy o długości ok. 16cm?

Odpowiedź 68:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 69:

Pakiet nr 7, pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy o długości części gąbkowej 2,5cm?

Odpowiedź 69:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 70:

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylny worek na mocz?

Odpowiedź 70:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 71:

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren o długości min. 90cm?

Odpowiedź 71:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 72:

Pakiet nr 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek z pojedynczym, mocnym zgrzewem?

Odpowiedź 72:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 73:

Pakiet nr 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek z równoważnym portem do pobierania próbek?

Odpowiedź 73:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 74:

Pakiet nr 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek nie posiadający podwieszanego kraniku spustowego?

Odpowiedź 74:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 75:

Pakiet nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worek z drenem o długości 120cm?

Odpowiedź 75:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 76:

Pakiet nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worek bez odpowietrznika?

Odpowiedź 76:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 77:

Pakiet nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worek z zabezpieczeniem przed zaginaniem się drenu, ale nie w postaci spirali?

Odpowiedź 77:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 78:

Pakiet nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści komorę skalowaną co 1ml do 50ml i co 5ml od 50ml do 500ml?

Odpowiedź 78:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 79:

Pakiet nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worek skalowany co 50ml od 100ml?

Odpowiedź 79:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 80:

Pakiet nr 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną bez markera RTG?

Odpowiedź 80:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 81:

Pakiet nr 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną w rozmiarze 11,43cm x 3,75m?

Odpowiedź 81:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 82:

Pakiet 22 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki z dwoma główkami czyszczącymi o średnicy 6/6, 5/10 i 6.10 mm, długość 230 cm?

Odpowiedź 82:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 83:

Pakiet 22 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści klipsownice hemostatyczne z jednym gotowym do bezpośredniego użycia klipssem, średnica osłonki 2.6 mm, rozwarcie ramion klipsa 13 oraz **17 mm**? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź 83:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 84:

Pakiet 22 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści pętle z siatką chwytającą; jednorazowe, owalne, obrotowe 360°, z regulacją wysunięcia. Zakres otwarcia pętli do wyboru zamawiającego 30x60 mm oraz wersja **powiększona** 40x60mm, Średnica narzędzia 2,6mm, długość robocza 2300mm, pasująca do kanału roboczego 2,8mm?

Odpowiedź 84:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 85:

Pakiet 22 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw do opaskowania żyłaków przełyku Skład zestawu : nasadka na endoskop z 6, 7 i 9 opaskami (do wyboru), głowica z nicią o długości 1500 mm, połączone z dwukierunkowym pokrętle do naciągania nici. Słyszalne „kliknięcie” po każdym uwolnieniu gumki . Zestaw z mechaniczną sygnalizacją momentu uwolnienia podwiązki Opaski zapewniają doskonałą widoczność w obrazie endoskopu Zestaw wyposażony w port Luer/złącze do irygacji Opaski w niebieskim, przedostatnia opaska w kolorze czarnym **Zestaw gotowy do bezpośredniego zakładania – nieć przewleczona przez rękojęść**. Kompatybilne z endoskopami o średnicy zewnętrznej 8.6-11.3 mm?

Odpowiedź 85:

Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 22 pozycja 8. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 86:

Pakiet 19 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, powleczone niebieską hydrofilną powłoką PE, łyżeczki **wydłużone 4,3mm**, rozwarcie 7,5mm, pojemność 7,46mm³ Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, dostępne w długościach: 160 cm, 180 cm, 230 cm, możliwość otwarcia i zamknięcia kleszczy bez względu na stopień zagięcia endoskopu?

Odpowiedź 86:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 87:

Pakiet 19 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii jednorazowego użytku, sterylne, owalne, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, plecione, drut o średnicy 0,3 mm dla średnic 6,10,15 mm oraz 0,47 mm dla średnic 20, 25, 30, 35, 40 mm. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. Dodatkowo wszystkie pętle w wersji **OBROTOWEJ 360°- ułatwiony obrót pętli poprzez pokrętło na rękojęść?**

Odpowiedź 87:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 88:

Pakiet 19 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pętle z siatką chwytającą; jednorazowe, owalne, obrotowe 360°, z regulacją wysunięcia. Zakres otwarcia pętli do wyboru zamawiającego 30x60 mm oraz wersja **powiększona** 40x60mm, Średnica narzędzia 2,6mm, długość robocza 2300mm, pasująca do kanału roboczego 2,8mm?

Odpowiedź 88:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 89:

Pakiet 19 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści klipsownice hemostatyczne z jednym gotowym do bezpośredniego użycia klipssem, długości ramion 10 mm, średnica osłonki 2.6 mm, rozwarcie ramion klipsa 13 oraz **17 mm** i stopniu zagięcia klipsa 90 oraz rozwarcie ramion klipsa 11,13,16 mm i stopni zagięcia klipsa 135 stopni.

Odpowiedź 89:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 90:

Pakiet nr 8:

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietem poliestrowym?

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawami zakończonymi gumką?

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze minimum 25g/m2?

Odpowiedź 90:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 91:

Pakiet nr 8:

Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści pokrowce na obuwie foliowe bez warstwy antypoślizgowej?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści pokrowce na obuwie z włókniny posiadające warstwę antypoślizgową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 92:

Pakiet nr 8:

Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 100x200cm?

Odpowiedź 92:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 93:

Pakiet nr 8:

Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na nosze w rozmiarze 75x190cm?

Odpowiedź 93:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 94:

Pakiet nr 8:

Poz. 8 Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozmiarze 160x210cm?

Szpital Powiatowy w Kętrzynie, ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn

Tel/fax: 89 751 25 02/ 89 751 37 97

e-mail: sekretariat@szpital-ketrzyn.pl

Odpowiedź 94:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 95:

Pakiet nr 8:

Poz. 9 Czy Zamawiający dopuści sterylne pokrowiec o wymiarach 16x250cm?

Odpowiedź 95:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 96:

Pakiet nr 8:

Poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej kieszeni przylepnej, dwukomorowej w rozmiarze 30 x 40 cm?

Odpowiedź 96:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 97:

Pakiet nr 8:

Poz. 14 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnych ściereczek wykonanych z włókniny spunlace w rozmiarze 40 x 40 cm?

Odpowiedź 97:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 98:

Pakiet 10

Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o rozmiarze powierzchni lepnej 15x22cm?

Poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o rozmiarze powierzchni lepnej 30x22cm?

Poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o rozmiarze powierzchni lepnej 45x22cm?

Odpowiedź 98:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 99:

Pakiet 11

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści golarkę gallant wykonaną ze stali nierdzewnej pokrytej chromem o wymiarach ostrza 0,8 x 3,6 x 0,01 cm?

Odpowiedź 99:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 100:

Pakiet 11

Poz. 3-4 Czy Zamawiający dopuści zestaw do wysokociśnieniowego drenażu ran o opisie:

Niebisko-przeźroczysta butelka wykonana z nietłukącego się, mocnego i lekkiego tworzywa PVC

- Dostępne pojemności butelek 200ml, 400ml, 600ml Wyraźny wskaźnik zassania podciśnienia/wielkości podciśnienia początkowego równego 900 mbar
- Wysoki stopień dokładności pomiaru odsysanej wydzieliny - skalowanie z dokładnością co 10ml do pełnej pojemności butelki
- Łącznik Large-lock, umożliwiający odkręcenie drenu łączącego i wymianę butelki na nową
- Dren łączący o długości 125cm z uniwersalną końcówką do drenów Redona o rozmiarach od CH 6 - CH 18, zabezpieczony dodatkowo foliową taśmą stabilizującą
- Dwie wygodne klemmy zaciskowe typu przesuwne (od próżni i do wydzieliny)
- Własny, uniwersalny system podwieszenia

Szpital Powiatowy w Kętrzynie, ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn

Tel/fax: 89 751 25 02/ 89 751 37 97

e-mail: sekretariat@szpital-ketrzyn.pl

- Dostępne opcje pełnych zestawów (butelka ssąca, dren łączący oraz dren Redona o długości 80cm z trokarem)
- Sterylny
- Podwójnie pakowany: zewnętrznie folia/papier, wewnętrznie folia

Odpowiedź 100:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 101:

Pakiet 13

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pojemnik 0,7 okrągły?

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady o pojemności 2 litrów o wysokości 246mm, z otworem wrzutowym w kształcie zaokrąglonego trójkąta o wysokości 70mm?

Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści tackę na kieliszki o wymiarach 430x325x60?

Odpowiedź 101:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 102:

Dzień dobry, przesyłam pytanie do pakietu nr 25 Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 2 Czy Zamawiający uzna za skuteczne dostarczenie faktury w formacie pdf za pośrednictwem poczty e-mail? W przypadku zgody na powyższe, prosimy o uwzględnienie zapisu w umowie wraz ze wskazaniem adresu e-mail, na który należy przesłać fakturę.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 103:

Pakiet nr 8

Poz. 10 Czy Zamawiający dopuści pokrowce o wymiarach 85x85cm?

Odpowiedź 103:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 104:

Pakiet 1

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania strzykawki do tuberkuliny wwersji tylko z igłą 0m5 x 16 mm

Odpowiedź:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ

Poz. 2-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną dwustronną skalą pomiarową

Odpowiedź:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 szt z odpowiedni przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym

Odpowiedź:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ

Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek cewnikowych o poniższych parametrach:

Strzykawka cewnikowa, janeta, do płukania cewnika, pęcherza 100 ml z podwójnym gumowym uszczelniaczem tłoka, bez zawartości lateksu - informacja nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), wykonana z polipropylenu (wolna od PCV) z dodatkowym łącznikiem luer o gładko

Szpital Powiatowy w Kętrzynie, ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn

Tel/fax: 89 751 25 02/ 89 751 37 97

e-mail: sekretariat@szpital-ketrzyn.pl

wyrobionych brzegach i stożkowym kształcie, wylot strzykawki zakończony prosto (nie pod kątem), bez uskoków, nazwa producenta na cylindrze umożliwiającą łatwą identyfikację, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z cylindra, sterylność, opakowanie 45 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 105:

Pakiet 3

Poz. 1

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą wolną od PCV

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga aby przyrząd do przetaczania był wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji

Odpowiedź:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie i przyrządu do przetaczania krwi z komorą wolną od PCV

Odpowiedź:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Poz. 5 i 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy z umieszczonym na opakowaniu jednostkowym oznaczeniu VOL zamiast informacji na opakowaniu jednostkowym o pojemności resztkowej

Odpowiedź :

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 106:

Pakiet 25

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o neutralnym ciśnieniu o poniższych parametrach :

Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylność- sterylizacja radiacyjna. jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź :

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania o poniższych parametrach :

Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z czterema zaciskami zatraskowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 1,3 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy o przepływie

Szpital Powiatowy w Kętrzynie, ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn

Tel/fax: 89 751 25 02/ 89 751 37 97

e-mail: sekretariat@szpital-ketrzyn.pl

min. 165 ml/min. i możliwości podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny-sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy.

Odpowiedź :

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania o poniższych parametrach

Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem. Długość zestawu około 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny-sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź :

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, Wykonana z bikompatybilnego poliuretanu. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Sterylna jednorazowego użytku pakowana pojedynczo. **Rozmiar 26G- fioletowy 06x19mm przepływ 12 ml/min**

Odpowiedź :

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, Wykonana z bikompatybilnego poliuretanu. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Sterylna jednorazowego użytku pakowana pojedynczo. **Rozmiar 26G- fioletowy 07x19mm przepływ 16 ml/min**

Odpowiedź :

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Poz. 5 i 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania kaniul bezpiecznych z mechanizmem w pełni izolującym igłę świadomie aktywowanym przez użytkownika

Odpowiedź:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 107:

Pakiet 17 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

Pakiet 17 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych do systemu podwójnego zakładania jako rękawice spodnie w wyraźnie kontrastującym kolorze (zielony), z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Pakiet 17 poz.3

Rękawice chirurgiczne lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. . AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami

promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 25 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Pakiet 17 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź 107:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 108:

Pakiet 23 poz.1

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

Odpowiedź 108:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 109:

Pakiet 23 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice nitrylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiety rolowane. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL $\leq 1,5$, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. 0,10 $\pm 0,02$ mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na

opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Pakiet 23 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice nitrylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru niebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiety rolowane. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 7N. Grubość na palcach min. 0,10 ± 0,02 mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na penetrację min. 30 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź 109:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 110:

Dotyczy pakiet nr 34 –

Dotyczy pozycja nr 1 – gaza hemostatyczna

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie na zasadzie równoważności opatrunku o działaniu hemostatycznym Chitoagauze XR-PRO – opatrunek o który pytamy od lat jest dostarczany do polskiej armii oraz placówek szpitalnych na terenie kraju.

Cechy opatrunku:

Chitogauze XR PRO to opatrunek hemostatyczny najnowszej generacji ze znacznikiem widocznym w badaniu RTG, przeznaczony do tamowania krwotoków zagrażających życiu o średniej i dużej intensywności. Opatrunek jest bardzo bezpieczny w użyciu, nie wywołuje reakcji egzotermicznych. Rozmiar: 7,5 cm x 3,7 m Składany w formie „Z”.

Odpowiedź 110:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 111:

Dotyczy pakiet nr 34 –

Dotyczy pozycji nr 3 – opatrunek indywidualny typu izraelskiego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku izraelskiego FCP 01?

Opatrunek o wymiarach 10 cm x 4,5 m?

Z podściółką

Wyposażony w klamrę ułatwiającą bandażowanie – poprzez zmianę kierunku bandażowania oraz dodatkowy ucisk na ranę.

Opakowanie wodoodporne

Pakowany hermetycznie

Całkowity okres ważności opatrunku 8 lat od daty produkcji.

Odpowiedź 111:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 112:

Dotyczy pakiet nr 34 –

Szpital Powiatowy w Kętrzynie, ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn

Tel/fax: 89 751 25 02/ 89 751 37 97

e-mail: sekretariat@szpital-ketrzyn.pl

Dotyczy pozycji nr 4 Opatrunek Olaes 4:

Czy jako rozwiązanie równoważne Zamawiający dopuści modułowy opatrunek izraelski FCP-T3 o poniższych parametrach?

- Rozmiar bandaża: 10cm x 3,7m
- Rozmiar rozłożonej podściółki opatrunkowej: 20cmx 18cm (możliwość łatwego oddzielenia połowy)-
- Rozkładana i odrywana sterylna podściółka - skuteczny opatrunek na duże i wielokrotne rany, oparzenia i amputacje.
- Składana gaza do czyszczenia lub upakowania rany
- Podwójne opakowanie próżniowe
- 8-letni okres trwałości (całkowity okres ważności opatrunku)
- Zintegrowana klamra uciskowa wywiera natychmiastowy bezpośredni nacisk na ranę oraz umożliwia zmianę kierunku bandażowania i bandażowanie jedną ręką
- Wbudowana zapinka mocująca i kończąca opatrunek, którą można użyć jak stażę zaciskową
- Bandaż poprzęplatany nićmi, zapobiegającymi niekontrolowanemu rozwinięciu się i zabrudzeniu bandaża

Odpowiedź 112:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 113:

Dotyczy zapisów umowy :

§ 6.

Kary umowne

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:
 - a) za każdy dzień zwłoki w dostawie Produktów w stosunku do terminu określonego w Umowie – karę umowną w wysokości 2,5 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy obliczonej według wartości zamówienia,
 - b) za każdy dzień zwłoki w wymianie wadliwych Produktów, których wadliwość została stwierdzona przy odbiorze na Produkty wolne od wad w stosunku do terminu określonego w Umowie – karę umowną w wysokości 2,5 % wartości brutto wadliwych Produktów,
 - c) karę umowną za zrealizowanie dostawy Produktów niezgodnie z zamówieniem pod względem asortymentowym, jakościowym lub ilościowym, w wysokości 5% wartości brutto danej dostawy,

Czy zamawiający dokona obniżenia wysokości kar umownych na poniższe:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:
 - d) za każdy dzień zwłoki w dostawie Produktów w stosunku do terminu określonego w Umowie – karę umowną w wysokości 0,2 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy obliczonej według wartości zamówienia,
 - e) za każdy dzień zwłoki w wymianie wadliwych Produktów, których wadliwość została stwierdzona przy odbiorze na Produkty wolne od wad w stosunku do terminu określonego w Umowie – karę umowną w wysokości 0,2 % wartości brutto wadliwych Produktów,
 - f) karę umowną za zrealizowanie dostawy Produktów niezgodnie z zamówieniem pod względem asortymentowym, jakościowym lub ilościowym, w wysokości 1% wartości brutto danej dostawy,

Odpowiedź 113:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 114:

Dotyczy terminu dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia?

Odpowiedź 114:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 115:

Pakiet 17 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości min. 282 mm, grubości w strefie palców 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm. Rękawice o poziomie protein $\leq 90,12 \mu\text{g/g}$. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź 115:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 116:

Pakiet 17 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości min. 482 mm. Rękawice o poziomie protein $\leq 32 \mu\text{g/g}$. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź 116:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 117:

Pakiet 17 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych do zabiegów o podwyższonym ryzyku – rękawice wykonane z lateksu (zawartość protein nie więcej niż $30 \mu\text{g/g}$) bez pudrowe rękawica zewnętrzna obustronnie polimeryzowana, rękawica wewnętrzna wewnętrznie polimeryzowana, zewnętrznie chlorowana, sterylizowane radiacyjnie, rękawica zewnętrzna mikro teksturowana, rękawica wewnętrzna gładka, rękawice z równomiernie rolowanym rantem, szczelnie pakowane (opakowanie zewnętrzne foliowe) w komplecie po 2 odpowiednio dopasowane pary, wewnętrzne rękawice o intensywnym kolorze, zewnętrzne o stonowanej barwie nie wywołującej zjawiska odbłasku i refleksu. Minimalna długość rękawicy wewnętrznej i zewnętrznej 282mm. Rękawice anatomicznie dopasowane do kształtu, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Elastyczne o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne. $\text{AQL} \leq 0,65$. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone: Data sterylizacji termin ważności nr serii rozmiar nazwa producenta informacje w języku polskim oraz znak CE. Pakowane po 25 kpl. Rozmiary 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0

Odpowiedź 117:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 118:

Pakiet 17 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w kolorze zielonym, o długości min. 292 mm, grubość na palcach 0,18 mm, na dłoni 0,17 mm rękawice dostępne w rozmiarach od 6.0-9.0. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź 118:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 119:

Pakiet 23 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic przebadanych na substancje chemiczne wg normy EN 16523 -1:2015 z grupy zasady, aldehydy oraz min. 2 kwasy- min 1 poziom odporności. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Odpowiedź 119:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 120:

Pakiet 23 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o sile zrywu min 6N, grubości na palcu 0,09 mm, grubości na dłoni 0,06 mm. Rękawice odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholi: jeden na bazie alkoholu

Szpital Powiatowy w Kętrzynie, ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn

Tel/fax: 89 751 25 02/ 89 751 37 97

e-mail: sekretariat@szpital-ketrzyn.pl

izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) na poziomie 1(>10 min.) potwierdzone raportem z badań wykonanych w laboratorium niezależnym zgodnie z EN 16523-1 – w miejsce wymogu barierowości dla alkoholi tj. 70% stężenia etanolu i isopropanolu- min. 25 min. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź 120:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 121:

Pakiet Nr 1, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny w komplecie z dopakowaną igłą w jednym rozmiarze 0,45 x 13 mm?

Pakiet Nr 1, pozycja 2-5 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10 % rozszerzenie pojemności nominalnej?

Pakiet Nr 1, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową o długości od końcówki stożka do zakończenia cylindra 171 mm, średnica podstawy 38mm?

Pakiet Nr 1, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową z łącznikiem redukcyjnym Luer o kształcie jak na załączonej fotografii?



Odpowiedź 121:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 122:

Pakiet Nr 1, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek cewnikowych za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź 122:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123:

Pakiet Nr 2, pozycja 2-3- Czy Zamawiający dopuści igłę prowadzącą 20G x 34mm? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Pakiet Nr 2, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści igłę prowadzącą 22G x 34mm? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Pakiet Nr 2, pozycja 5-6- Czy Zamawiający dopuści igłę prowadzącą 20G x 34mm? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Pakiet Nr 2, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści igłę prowadzącą 22G x 34mm? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Pakiet Nr 2, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych pencil point 25G/120 mm z igłą prowadzącą 20G x 34mm? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Pakiet Nr 2, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych quincke w rozmiarze 19G długość 90mm, 3,5 cala?

Odpowiedź 123:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 124:

Pakiet Nr 5, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z portem i 6 paskami RTG i następujących rozmiarach, przepływach?

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1¼"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1¾"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1¾"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź 124:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 125:

Pakiet Nr 5, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'50szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź 125:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 126:

Pakiet 5 pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych 22G 0,7 x40mm?

Odpowiedź 126:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 127:

Pakiet 5 pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych 20G 09x75mm?

Odpowiedź 127:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 128:

Pakiet 5 pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bezpieczną bez nazwy producenta na korku portu bocznego, zamiast tego nazwa producenta znajduje się na opakowaniu jednostkowym?

Pakiet Nr 5, pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'50szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź 128:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 129:

Pakiet 5, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków w rozmiarze 1,2 x 30mm?

Odpowiedź 129:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 130:

Pakiet 5, pozycja 18 – Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 4 liniami kontrastującymi w RTG?

Pakiet 5, pozycja 18 – Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź 130:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 131:

Pakiet 5, pozycja 19 – Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega kontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

Odpowiedź 131:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 132:

Pakiet 5, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 132:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 133:

Pakiet 5, pozycja 20 – Czy Zamawiający dopuści koreczki kombi wykonane z wysokiej gęstości polietylenu (HDPE)?

Odpowiedź 133:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 134:

Pakiet 5, pozycja 21– Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 134:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135:

Pakiet 5, pozycja 22 – Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z przedłużaczem wyposażony w wyłącznie wyraźny optyczny identyfikator pozycji otwarty-zamknięty?

Odpowiedź 135:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 136:

Pakiet Nr 7, pozycja 34 - Czy Zamawiający dopuści śliniaki dentystyczne w rozmiarze 38x48x15cm?

Pakiet Nr 7, pozycja 42 - Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy o długości całkowitej 15 cm oraz długości części gąbkowej 2,5cm?

Pakiet Nr 7, pozycja 42 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź 136:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 137:

Pakiet Nr 8, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g?

Pakiet Nr 8, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny z mankietami z włókniny polipropylenowej?

Pakiet Nr 8, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawami zakończonymi gumką?

Odpowiedź 137:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 138:

Pakiet Nr 8, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści pokrowce na obuwie foliowe bez warstwy antypoślizgowej?

Pakiet Nr 8, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści pokrowce na obuwie z włókniny posiadające warstwę antypoślizgową?

Odpowiedź 138:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 139:

Pakiet Nr 8, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 100x200cm?

Odpowiedź 139:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 140:

Pakiet Nr 8, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na nosze w rozmiarze 90x220cm?

Odpowiedź 140:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 141:

Pakiet Nr 8, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź 141:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 142:

Pakiet Nr 8, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na nosze w rozmiarze 90x200cm?

Odpowiedź 142:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 143:

Pakiet Nr 8, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Pakiet Nr 8, pozycja 5,7,8 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź 143:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 144:

Pakiet Nr 8, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozmiarze 160x210 cm?

Odpowiedź 144:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 145:

Pakiet Nr 8, pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź 145:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 146:

Pakiet Nr 9, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę w rozmiarze 30x80cm z taśmą samoprzylepną 10x50cm?

Pakiet Nr 9, pozycja 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety na stolik Mayo w rozmiarze 80 x 140cm, wykonanej z folii niepiaskowanej, z wzmocnieniem włókninowym?

Odpowiedź 146:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 147:

Pakiet Nr 9, pozycja 4-6 - Czy Zamawiający oczekuje serwet spełniających wymogi aktualnej normy EN 137951-1:2019?

Odpowiedź 147:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 148:

Pakiet Nr 9, pozycja 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taśmy typu rzep w rozm. 2x22 cm?

Odpowiedź 148:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 149:

Pakiet Nr 10, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o rozmiarze powierzchni lepnej 15x22cm?

Pakiet Nr 10, pozycja 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o rozmiarze powierzchni lepnej 30x22cm?

Pakiet Nr 10, pozycja 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o rozmiarze powierzchni lepnej 45x22cm?

Odpowiedź 149:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 150:

Pakiet 12, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści worek na mocz sterylny?

Odpowiedź 150:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 151:

Pakiet 12, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu o następujących parametrach:

- worek o pojemności 2000ml wykonany z medycznego PVC
- biała, tylna ścianka ułatwiająca wizualną ocenę moczu
- skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezzwrotna)
- szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką z możliwością podwieszenia w twardej pochewce
- komora kroplowa typu Pasteur'a tworząca „suchą” barierę powietrzną
- dwa filtry hydrofobowe (w worku i komorze), zapobiegające zasysaniu, wyrównujące ciśnienie wewnątrz systemu
- dren długości 120 cm o dużej średnicy, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym
- samouszczelniający się, bezigłowy port do pobierania próbek na zakończeniu drenu
- dren wyposażony w przesuwny zacisk oraz zapinkę do stabilizacji drenu
- w miejscu połączenia drenu z komorą dodatkowy element wzmacniający zapobiegający zaginaniu i skręcaniu drenu
- czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru co 25 ml od 25 do 100 ml i co 100 ml od 100 do 2000 ml
- na worku nazwa producenta, miejsce do opisu danych pacjenta oraz daty
- zintegrowany, uniwersalny wieszak pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka
- dodatkowe mocowanie za pomocą sznurka
- jednorazowego użytku
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

?

Odpowiedź 151:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga przy spełnieniu pozostałych parametrów z SWZ (m.in. czas stosowania worka 14 dni).

Pytanie 152:

Pakiet 12, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 152:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153:

Pakiet 12, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści worek Przeznaczony do połączenia z drenami zakończonymi łącznikiem large lock w celu gromadzenia wydzielin i płynów po zabiegu operacyjnym. Zakończony łącznikiem żeńskim dużego kalibru- large lock- do połączenia z drenami m.in. T-Khera oraz butelkami do drenażu jak na załączonym obrazku?



Odpowiedź 153:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 154:

Pakiet 12, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści zestaw do pomiaru diurezy godzinowej o następujących parametrach:

- Komora pomiarowa 500 ml, umożliwiająca bardzo dokładny pomiar diurezy (co 1 ml od 3 do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, co 10 ml do 500 ml)
- Wyposażona w obrotowy zawór przelewowy, filtr hydrofobowy oraz podwójny system podwieszania
- Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml skalowany co 100 ml
- Wyposażony w zastawkę bezwrotną, filtr hydrofobowy, kranik spustowy typu „T”
- Dwuświatłowy dren o długości 120 cm, wzmocniony spiralą antyzalamaniovą na wejściu do komory
- Wyposażony w klamrę zatraskową, bezpieczny łącznik do cewnika z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu oraz zastawkę jednokierunkową zabezpieczającą przed cofaniem się zalegającego moczu do cewnika Foley
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia



Odpowiedź 154:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga przy spełnieniu pozostałych parametrów z SWZ (m.in. czas stosowania worka nie krótszy niż 14 dni).

Pytanie 155:

Pakiet 12, pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę wieszaków za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 155:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 156:

Pakiet 14, pozycja 6-9 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem 5-10ml?

Pakiet 14, pozycja 13-16 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem 30ml?

Odpowiedź 156:

Pytanie 157:

Pakiet 14, pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya CH 20 z balonem 30ml?

Odpowiedź 157:

Pytanie nie dotyczy pakietu nr 14, pozycja 17. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 158:

Pakiet 14, pozycja 21-22 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufoura 3-drożny, silikonowy, z niebieskim paskiem kontrastującym z balonem:

- 50 – 80 dla rozmiaru CH18,20

- 80 – 100 dla rozmiaru 22,24 ?

Odpowiedź 158:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ>

Pytanie 159:

Pakiet 15, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 500 mm?

Pakiet 15, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelatona w rozmiarze CH6?

Pakiet 15, pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelatona w rozmiarze CH24?

Odpowiedź 159:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 160:

Pakiet 15, pozycja 26-31 - Czy Zamawiający dopuści sondę o długości 125 cm?

Odpowiedź 160:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 161:

Pakiet 15, pozycja 36-45 - Czy Zamawiający dopuści cewnik z nieprzezroczystym, kolorystycznie kodowanym konektorem?

Odpowiedź 161:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 162:

Pakiet 15, pozycja 36-37 - Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH6?

Pakiet 15, pozycja 46 - Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehr wykonany z najwyższej jakości 100% biokompatybilnego i transparentnego silikonu klasy medycznej o długości 45x18 cm?

Odpowiedź 162:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 163:

Pakiet 15, pozycja 47 - Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena dostępną w rozmiarach: CH 16, CH 18, CH 20?

Odpowiedź 163:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 164:

Pakiet Nr 17, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, lekko pudrowane, z rolowanym mankietem, warstwą antypoślizgową na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 3 na min. 4 poziomie odporności) - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21 +/-0,01mm, dłoni 0,18+/-0,01mm, mankiecie 0,17+/-0,01mm, długość min. 270mm. Zawartość protein lateksowych poniżej 100 µg/g, średnia siła zrywu: przed starzeniem min 18N, po starzeniu min 15N - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,0-8,5

Odpowiedź 164:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 165:

Pakiet Nr 17, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające na opakowaniu datę produkcji będącą równocześnie datą sterylizacji?

Odpowiedź 165:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 166:

Pakiet Nr 17, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości 480mm+/-10?

Odpowiedź 166:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 167:

Pakiet Nr 17, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: rękawice chirurgiczne, lateksowe, w systemie podwójnego rękawiczowania, bezpudrowe, polimerowane. Dwie pary rękawic w opakowaniu: rękawica spodnia w kolorze zielonym z wewnętrzną warstwą nawilżającą - aloesową i rękawica wierzchnia w kolorze naturalnego lateksu, mankiet rolowany, zewnętrzna powierzchnia rękawicy wierzchniej antypoślizgowa, rękawicy spodniej – gładka. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość ścianki rękawic: palec - rękawica spodnia 0,18±0,03mm, rękawica wierzchnia 0,21 ±0,02mm, dłoń - rękawica spodnia min 0,10mm, rękawica wierzchnia 0,17 ±0,02mm, mankiet - rękawica spodnia min 0,10mm, rękawica wierzchnia 0,16 ±0,02mm, długość min 280 mm –290 mm w zależności od rozmiaru. Siła zrywu przed starzeniem min 11N, po starzeniu min 10N – dla obu rękawic, AQL: 0,65, niski poziom białek lateksowych: max 30µg/g dla obu par rękawic - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z wymaganiami EN 455, ASTM F1671. Zgodne z EN 374-1,2,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie; rękawice spodnie pół rozmiaru większe od rozmiaru na opakowaniu; opakowania wewnętrzne papierowe dla każdej pary oddzielne, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej dłoni oraz oznaczeniem kolejności nakładania rękawic, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,5-8,5 ?

Pakiet Nr 17, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,20±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie

cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 5,5-9,0 ?

Odpowiedź 167:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 168:

Pakiet Nr 23, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne, lateksowe, bezpydrowe, polimerowane od wewnątrz, teksturowane na palcach i dłoni, poziom protein $\leq 50 \mu\text{g/g}$, grubość na palcu $0,11 \pm 0,02\text{mm}$, na dłoni $0,10 \pm 0,02\text{mm}$?

Odpowiedź 168:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 169:

Pakiet Nr 23, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające badania na substancje chemiczne wykonane przez jednostkę niezależną?

Odpowiedź 169:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 170:

Pakiet Nr 23, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 2 kwasy na min. 1 poziomie odporności?

Pakiet Nr 23, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe dostępne wyłącznie w rozmiarach M i L?

Odpowiedź 170:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 171:

Pakiet Nr 23, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane od wewnątrz i obustronnie polimeryzowane, o grubości na dłoni $0,07 \pm 0,01\text{mm}$?

Pakiet Nr 23, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na przenikanie etanolu 10% na poziomie 6?

Odpowiedź 171:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 172:

Pakiet Nr 23, pozycja 3 – Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy pod określeniem pełny raport ma na myśli raport zawierający informacje:

- Nazwa laboratorium badawczego
- Data badania
- Numer raportu
- Substancja chemiczna
- Czas przebicia
- Poziom odporności ?

Odpowiedź 172:

Zamawiający oczekuje i wymaga pełnego raportu przeprowadzonego przez jednostkę notyfikowaną zawierającą wymienione informacje. Nie dopuszcza oświadczeń producenta.

Pytanie 173:

Pakiet Nr 25, pozycja 2 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości użycia portu z cytotastykami?

Odpowiedź 173:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 174:

Pakiet Nr 25, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o następujących parametrach:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – **poliwęglanu**
- **Wysokiej jakości silikonowa membrana** pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- **Plaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję**
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu, ftalanów
- **Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji**
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- **Wysoki przepływ 350ml/min**
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Ilość w opakowaniu : 100 sztuk?

Odpowiedź 174:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 175:

Pakiet Nr 25, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści zawór zamykający dostęp naczyniowy z potrójnym przedłużaczem o następujących parametrach:

- obudowa portu wykonana z transparentnego **poliwęglanu**
- wysokiej jakości transparentna **silikonowa membrana** pozwala na wielokrotną iniekcję
- płaska powierzchnia wstrzyknięcia – **gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję**
- dren wykonany z transparentnego poliuretanu
- nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- dreny wyposażone w zaciski przesuwne
- zakończenie męskie zabezpieczone aplikatorem
- **długość całkowita 15 cm**
- **czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji**
- **objętość wypełnienia portu bezigłowego 0,09 ml**
- przestrzeń martwa 0,001 ml
- wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- **przepływ 100 ml/min**
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zgodność z normą techniczną: EN ISO 80369-1, EN ISO 80369-7, EN ISO 8536-10, EN ISO 8536-14
- jednorazowego użytku
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź 175:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 176:

Pakiet Nr 25, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści zawór zamykający dostęp naczyniowy z potrójnym przedłużaczem o następujących parametrach:

- obudowa portu wykonana z transparentnego **poliwęglanu**
- wysokiej jakości transparentna **silikonowa membrana** pozwala na wielokrotną iniekcję
- płaska powierzchnia wstrzyknięcia – **gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję**
- dren wykonany z transparentnego poliuretanu
- nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- dreny wyposażone w zaciski przesuwne
- zakończenie męskie zabezpieczone aplikatorem
- **długość całkowita 15 cm**
- **czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji**
- **objętość wypełnienia portu bezigłowego 0,09 ml**
- przestrzeń martwa 0,001 ml
- wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- **przepływ 115 ml/min**
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zgodność z normą techniczną: EN ISO 80369-1, EN ISO 80369-7, EN ISO 8536-10, EN ISO 8536-14
- jednorazowego użytku
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź 176:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 177:

Pakiet Nr 25, pozycja 5-6 – Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o następujących parametrach:

- ☐ Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- ☐ Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
- ☐ Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, bez portu górnego
- ☐ Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- ☐ Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- ☐ Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- ☐ Dostępna w dwóch rozmiarach: 24 G i 26 G
- ☐ Jednorazowego użytku
- ☐ Nie zawiera lateksu
- ☐ Nie zawiera ftalanów
- ☐ Sterylizowana tlenkiem etylenu
- ☐ Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
26 x ¾"	0,6 x 19	fioletowy	17
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23

?

Odpowiedź 177:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 178:

Pakiet Nr 25, pozycja 5-6 – Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 178:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179:

Pakiet Nr 28, pozycja 1-2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na badania aplikacyjne przeprowadzone na 25 osobach?

Odpowiedź 179:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 180:

Pakiet Nr 28, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki o gramaturze 90g/m²?

Pakiet Nr 28, pozycja 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki o gramaturze 100g/m², w rozmiarze 20cmx20cm?

Odpowiedź 180:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 181:

Pakiet Nr 33, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski chirurgicznej z trokami typ II, spełniającej pozostałe wymagania?

Odpowiedź 181:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Powyższe zmiany są wiążące dla Wykonawców oraz Zamawiającego i stanowią integralną część SWZ.

Mając na uwadze treść udzielonych wyjaśnień, oraz potrzebę usunięcia rozbieżności pomiędzy ich treścią a treścią dokumentu zamówienia, zamawiający, działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp, wprowadza następujące zmiany do SWZ:

1. Sprostowanie ogłoszenia z dnia 27.09.2023 nr: 2023/BZP 00416512/01
2. Zmodyfikowany załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
3. Zmiana terminu składania i otwarcia ofert.
4. Zmiana Terminu związania ofertą.

Zamawiający informuje, że zmiane ulega termin składania ofert.

Termin składania ofert upływa 03.10.2023 r. o godz. 8⁰⁰.

Termin otwarcia ofert: 03.10.2023 r. godz. 8³⁰.

Termin związania ofertą do: 01.11.2023 r.