

Kętrzyn, dnia 03.10.2022 r.

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

Strona postępowania/
Wykonawcy

Wyjaśnienia nr 1 do SWZ

Dotyczy: „Dostawa jednorazowych materiałów medycznych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie” Znak postępowania: 34/TP/2022

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 1 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 oraz modyfikuje treść dokumentów.

Pytanie 1: **Pakiet nr 32**

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz 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 1.

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

Pytanie 2: **Pakiet 1, poz. 6-10**

Czy zamawiający wydzieli poz.6-10 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 2.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ i nie wydzieli poz. 6-10 z Pakietu nr 1.

Pytanie 3: **Pakiet 1, poz. 7**

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź 3.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 4:

Pakiet 1, poz. 9

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, dwustronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu? Czy zamawiający dopuści strzykawkę o dł. W stanie zamkniętym 200 mm, w stanie rozłożonym ok. 300 mm, średnica podstawy ok. 6 cm, średnica w środku łącznika ok. 7 mm?

Odpowiedź 4.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5:

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biopercyjnej, natomiast kolec igły biopercyjnej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm? czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia lub dokumentu potwierdzającego syst. zamknięty w rozumieniu def. NIOSH, natomiast dopuści standardowy przyrząd IS z filtrem, bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji?

Odpowiedź 5.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 6:

Pakiet 3, poz. 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 6.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ i nie wydzieli poz. 1-2 z Pakietu nr 3.

Pytanie 7:

Pakiet 7, poz. 1-7,18,26-29,

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-7,18,26-29 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 7.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ i nie wydzieli poz. 1-7,18,26-29 z Pakietu nr 7.

Pytanie 8:

Pakiet 8, poz. 2-5

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-5 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 8.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ i nie wydzieli poz. 2-5 z Pakietu nr 8.

Pytanie 9:

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 9.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ i nie wydzieli poz. 1,5 z Pakietu nr 12.

Pytanie 10:

Pakiet 12, poz. 1

Czy zamawiający dopuści worki sterylne?

Odpowiedź 10.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 11:

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 11.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 12:

Pakiet 1, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45 x 13 mm zamiast 0,45 x 12 mm.

Odpowiedź 12.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 13:

Pakiet 1, poz. 2-5

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą pomiarową.

Odpowiedź 13.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 14:

Pakiet 1, poz. 2-5

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z nazwą producenta na cylindrze.

Odpowiedź 14.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 15:

Pakiet 1, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 2 ml pakowanej w opakowanie 80szt. z możliwością przeliczenia ilości.

Odpowiedź 15.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 16:

Pakiet 1, poz. 6, 8

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z do pomp z oświadczeniem producenta strzykawek o kompatybilności pomp.

Odpowiedź 16.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 17:

Pakiet 3, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń o podanych parametrach:

- uniwersalny ostry kolec, wzmocniony ABS, pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (55 mm w części przezroczystej)
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 0,1 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu,
- Logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm
- Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku
- Opakowanie typu folia papier
- Wolny od ftalanów

Odpowiedź 17.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 18:

Pakiet 3, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń o podanych parametrach:

- uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem
- Komora kroplowa o długości 45 mm (40 mm w części przezroczystej)
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 0,1 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Precyzyjny zacisk rolkowy
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm
- Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku
- Opakowanie typu blister
- Wolny od ftalanów

Odpowiedź 18.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 19:

Pakiet 3, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń o podanych parametrach:

- uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (55 mm w części przezroczystej)
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 0,1 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Precyzyjny zacisk rolkowy
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną

- Dren długości 150 cm
- Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku
- Opakowanie typu folia
- Wolny od ftalanów

Odpowiedź 19.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 20:

Pakiet 3, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie przyrządu o podanych parametrach:

- ☐ Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
- ☐ Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
- ☐ Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.
- ☐ Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
- ☐ Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.
- ☐ Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie.
- Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu. Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczep na dren.
- ☐ Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)
- ☐ Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- ☐ Posiada komorę kroplową, której część z kolcem wykonana jest ze sztywnego, w pełni przezrystego materiału, oddzielona pierścieniem od części elastycznej (dodrenowej)
- ☐ Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- ☐ Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- ☐ Długość drenu: 180 cm
- ☐ Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

Odpowiedź 20.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 21:

Pakiet 3, poz. 7-10

Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź 21.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ i nie wydzielił poz. 7-10 z Pakietu nr 3.

Pytanie 22:

Pakiet 5, poz. 9

Prosimy o dopuszczenie kaniuli zwykłej o podanych parametrach:

- Cewnik wykonany z PTFE
- • Wolna od PVC i lateksu.
- • Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi
- • Widoczna w USG posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG
- • Posiada port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem
- • Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekaniem krwi
- • Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- • Igła silikonizowana, ostrze igły typu back-cut, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie

- Stożkowa końcówka kaniuli, umożliwiającą łatwe wprowadzenie do żyły
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	125 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 32	80 m/min
		1,2 x 45	
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min

Odpowiedź 22.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 23:

Prosimy o dopuszczenie kaniuli zwykłej o podanych parametrach:

- Wykonana z PTFE widoczna w promieniach RTG
- Wolna od PVC i lateksu.
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi
- Posiada samodomykający się zawór portu bocznego
- Wyposażona w filtr hydrofobowy zatrzymujący wypływ krwi poza kaniulą
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, potrójnie ścięta, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Koreczek luer lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343
Szary	16 G	1,7 x 45	196
Biały	17 G	1,5 x 45	128
Zielony	18 G	1,3 x 45	90
		1,3 x 33	103
Różowy	20 G	1,1 x 33	61
		1,1 x 25	65
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36
Żółty	24 G	0,7 x 19	22
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	10

Odpowiedź 23.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 24:

Pakiet 5, poz. 10

Prosimy o dopuszczenie nakłuwacza w rozmiarze 21G x 1,8 mm

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 24.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 25:

Pakiet 5, poz. 11

Prosimy o dopuszczenie igły do penów innego producenta.

Odpowiedź 25.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 26:

Pakiet 5, poz. 14

Prosimy o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o podanych rozmiarach i przepływach:

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	200	1.80	45
17G	White	140	1.50	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

Odpowiedź 26:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 27:

Pakiet 5, poz. 15

Prosimy o dopuszczenie igły tępej z filtrem w rozmiarze 1,2 x 40 mm.

Odpowiedź 27.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 28:

Pakiet 5, poz. 19

Prosimy o dopuszczenie kaniuli o podanych parametrach:

- Cewnik wykonany z PTFE
- Wolna od PVC i lateksu.
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi
- Widoczna w USG posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG
- Posiada port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem
- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, ostrze igły typu back-cut, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Stożkowa końcówka kaniuli, umożliwiająca łatwe wprowadzenie do żyły
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź 28.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 29:

Pakiet 8, poz. 1-5, 8, 14

Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionej pozycji do osobnego pakietu z możliwością wyceny.

Odpowiedź 29.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ i nie wydzieli poz. 1-5,8,14 z Pakietu nr 8.

Pytanie 30:

Pakiet 25, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie portu bezigłowego o podanych parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przeźroczysta 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 wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami
- Zgodny min. z normą PN-EN ISO 10555-5
- Możliwość podawania krwi, tłuszczów, chemioterapeutyków, stosowania do hemodializy

Odpowiedź 30.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 31:

Pakiet 25, poz. 3, 4

Prosimy o dopuszczenie zaworu dostępu naczyniowego podwójnego i potrójnego o podanych parametrach

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje przestrzeń martwą, tj. objętość wypełnienia 0,35 ml
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przeźroczysta 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 wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczu

Długość drenu	Cała długość zaworu z drenami	Ilość zaworów	Nr kat.
3,0 cm	9,5 cm	2	MPP002
3,0 cm	9,5 cm	3	MPP003

Odpowiedź 31.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 32:

Pakiet 25, poz. 5-7

Prosimy o dopuszczenie kaniuli zwykłej o podanych parametrach:

- Cewnik wykonany z PTFE
- • Wolna od PVC i lateksu.
- • Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi
- • Widoczna w USG posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG
- • Posiada port iniecyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem
- • Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi
- • Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- • Igła silikonizowana, ostrze igły typu back-cut, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- • Stożkowa końcówka kaniuli, umożliwiająca łatwe wprowadzenie do żyły
- • Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- • Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- • Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź 32.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 33:

Pakiet 33, poz. 1-2

Prosimy o dopuszczenie masek typu II

Odpowiedź 33.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 34:

Pakiet 1, poz. 2-5

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z stabilnym tłokiem umożliwiającym płynny ruch bez odchyśleń podczas podawania leku oraz zwężenie obwodu tłoków oferowanych strzykawek nie większe niż 25-30% całości tłoka.

Odpowiedź 34.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 35:

Pakiet 1, Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, który umożliwia bezpieczną aplikację i wskazuje kierunek nakładania.

Odpowiedź 35.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 36:

Pakiet 3, Poz. 5 i 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy o niskiej objętości resztkowej potwierdzonej w materiałach producenta i bez informacji nadrukowanej na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź 36.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 37:

Pakiet 25, Poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie portu bezigłowego - opakowanie 100 szt.

Odpowiedź 37.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 38:

Pakiet 25, Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania 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 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. Sterylno-sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy.

Odpowiedź 38.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 39:

Pakiet 25, Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania 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

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

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. Badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź 39.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 40:

Pakiet 25, poz. 5

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli BD Neoflon o poniższych parametrach:

Kaniula dożylna przeznaczona do małych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulacje naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w USG, bez pasków radio cieniujących. Wykonana z PTFE, bez dodatkowego otworu przy ostrzu igły . Sterylna jednorazowego użytku pakowana pojedynczo. Rozmiar 26G- fioletowy 06x19mm przepływ 13 ml/min.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o poniższych parametrach:

Kaniula dożylna przeznaczona do małych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Z zabezpieczeniem w pełni izolującym igłę , chroniącym przed ekspozycją zawodową . Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG , Wykonana z biokompatybilnego 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 12ml/min

Odpowiedź 40.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 41:

Pakiet 25, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli BD Neoflon o poniższych parametrach:

Kaniula dożylna przeznaczona do małych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulacje naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w USG, bez pasków radio cieniujących. Wykonana z PTFE, bez dodatkowego otworu przy ostrzu igły . Sterylna jednorazowego użytku pakowana pojedynczo. Rozmiar 24G- żółty 07x19mm przepływ 13 ml/min

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o poniższych parametrach:

Kaniula dożylna przeznaczona do małych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Z zabezpieczeniem w pełni izolującym igłę , chroniącym przed ekspozycją zawodową . Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG , Wykonana z biokompatybilnego poliuretanu Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji . Sterylna jednorazowego użytku pakowana pojedynczo. Rozmiar 26G- żółty 07x19mm przepływ 16ml/min

Odpowiedź 41.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 42:

Pakiet 10 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii o powierzchni całkowitej 15 x 36,5 cm oraz powierzchni lepnej 15 x 28 cm

Odpowiedź 42.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 43:

Pakiet 10 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii o powierzchni całkowitej 28 x 38,5 cm oraz powierzchni lepnej 30 x 28 cm

Odpowiedź 43.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 44:

Pakiet 10 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii o powierzchni całkowitej 28 x 53,5 cm oraz powierzchni lepnej 45 x 28 cm

Odpowiedź 44.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 45:

Pakiet 10 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii o powierzchni całkowitej 45 x 63,5 cm oraz powierzchni lepnej 45 x 55 cm.

Odpowiedź 45.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 46:

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), mankiety rolowane. 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. 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. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź 46.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 47:

Pakiet 17 poz. 2

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 N,

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

sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/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. 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. 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 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź 47.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 48:

Pakiet 17 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Grubość (mediana) 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 poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). 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. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź 48.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 49:

Pakiet 17 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 20 N, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/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 4 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). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). 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 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź 49.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 50:

Pakiet 17 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych 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 ug/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.

Odpowiedź 50.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 51:

Pakiet 17 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych syntetycznych, neoprenowych, bepułdrowych 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, 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. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej 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 paraocetowy, 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 51.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 52:

Pakiet 19 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym składzie:

1x serweta na stolik narzędziowy 140x190cm z folii PE 50 µ ze wzmocnieniem w części krytycznej

1x taśma przyklepna 9x50cm

2x ręcznik chłonny 30x20cm z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem

1x serweta z bilaminatu 75x90cm

1x serweta do zabiegów ginekologicznych 290/175/242cm ze zintegrowanymi nogawicami z przyklepnym paskiem do fiksacji serwety w okolicy łonowej 15X5 cm, z przyklepnym otworem

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

10x17cm, z torbą na płyny z gęstym filtrem i portem do ssaka z zatyczką, z dwoma trokami z włókniny typu Spunlance do regulacji worka (możliwość mocowania z fartuchem operatora). Serweta główna wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu (polipropylen, polietylen), pozbawiona pyłących włókien celulozy i wiskozy o gramaturze max.58g/m², (współczynnik pylenia ≤ 1,7 log10). Materiał odporny na przenikanie płynów > 175 cm H₂O.I klasa palności Konstrukcja serwety zapewnia osłonę kończyn warstwą chłonną od strony pacjentki .Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy PN EN 13795, pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie zbiorcze - worek foliowy i karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź 52.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 53:

Pakiet 23 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych bezpudrowych z grubością na mankiecie 0,07 mm.

Odpowiedź 53.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 54:

Pakiet 23 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrilowych o grubości na palcu 0,08.

Odpowiedź 54.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 55:

Pakiet 23 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrilowych o parametrach zgodnych z opisanymi niemniej jednak bez wymogu opakowania zróżnicowanego kolorystycznie w zależności od rozmiaru.

Odpowiedź 55.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 56:

Pakiet Nr 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny W komplecie z dopakowaną igłą w jednym rozmiarze 0,45 x 13 mm?

Odpowiedź 56.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 57:

Pakiet Nr 1, pozycja 2-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z Przedłużoną skalą uwzględniającą 10 % rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odpowiedź 57.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 58:

Pakiet Nr 1, pozycja 2-5 –

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z czterościennym wycięciem na tłoku jak na zdjęciu?



Odpowiedź 58.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 59:

Pakiet Nr 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści koreczki luer lock z trzpieniem powyżej krawędzi?

Odpowiedź 59.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 60:

Pakiet Nr 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie a'250szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź 60.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 61:

Pakiet Nr 1, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową o długości od końcówki stożka do zakończenia cylindra 171 mm, średnica podstawy 38mm?

Odpowiedź 61.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 62:

Pakiet Nr 1, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z jedynie optycznym identyfikatorem pozycji otwarty-zamknięty?

Odpowiedź 62.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 63:

Pakiet Nr 2, pozycja 2-8

Czy Zamawiający dopuści igłę prowadzącą 20G x 34mm? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Odpowiedź 63.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 64:

Pakiet Nr 2, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych quincke w rozmiarze 19G długość 90mm, 3,5 cala?

Odpowiedź 64.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 65:

Pakiet Nr 3, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji o opisie:

Wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
Dwukanałowy, ostry kolektor komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wklucie w pojemniki z płynami
Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
Hydrofilowy filtr cząsteczkowy o wielkości oczek 10 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
Miękki i elastyczny dren o długości min. 180cm z dodatkowym portem do podawania leków
Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biórczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
Uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
Nie zawiera lateksu oraz ftalanów
Sterylizowany tlenkiem etylenu
Jednorazowego użytku
Termin ważności: 5 lat
Opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia

Odpowiedź 65.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 66:

Pakiet Nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji o opisie:

- Bezpieczny, grawitacyjny przyrząd infuzyjny do przetaczania płynów/leków
- Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wyposażony w Air Pass, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia
- Opatentowana zastawka (pływak) umieszczona w komorze kroplowej automatycznie blokuje przepływ, zabezpiecza przedostawanie się powietrza do drenu oraz zapobiega wstęcznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o skuteczności filtrowania 15 µm umieszczony na końcu drenu
- Miękki elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Uniwersalne zakończenie Luer-Lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy
- Nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów
- Niepirogenny
- Jednorazowy, sterylizowany EO
- Opakowanie: papier/folia

Odpowiedź 66.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 67:

Pakiet Nr 5, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z 6 paskami RTG? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Odpowiedź 67.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 68:

Pakiet Nr 5, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'50szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź 68.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 69:

Pakiet Nr 5, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz automatyczny o głębokości nakłucia 1,8mm?

Odpowiedź 69.

Pytanie nie dotyczy poz. Nr 9.

Pytanie 70:

Pakiet 5 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych 22G o długości 40mm?

Odpowiedź 70.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 71:

Pakiet 5 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych 20G o długości 40mm lub 20Gx75mm?

Odpowiedź 71.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga igły do nakłuć lędźwiowych 20G o długości 40mm.

Pytanie 72:

Pakiet 5, poz. 15,16

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków w rozmiarze 1,2 x 30 mm?

Odpowiedź 72.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 73:

Pakiet Nr 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietem poliestrowym?

Odpowiedź 73.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 74:

Pakiet Nr 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawami zakończonymi gumką?

Odpowiedź 74.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 75:

Pakiet Nr 8, pozycja 2

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

Odpowiedź 75.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 76:

Pakiet Nr 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści pokrowce na obuwiu foliowe bez warstwy antypoślizgowej?

Odpowiedź 76.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 77:

Pakiet Nr 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści pokrowce na obuwiu z włókniny posiadające warstwę antypoślizgową?

Odpowiedź 77.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 78:

Pakiet Nr 8, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 100x200cm?

Odpowiedź 78.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 79:

Pakiet Nr 8, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na nosze w rozmiarze 90x200cm?

Odpowiedź 79.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 80:

Pakiet Nr 8, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozmiarze 160x210 cm?

Odpowiedź 80.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 81:

Pakiet Nr 8, pozycja 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego pokrowca na przewody w rozmiarze 16 x 250 cm?

Odpowiedź 81.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 82:

Pakiet Nr 8, pozycja 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej kieszeni przylepnej, dwukomorowej w rozmiarze 30 x 40 cm (kieszeń lewa 15x30 cm, kieszeń prawa 25 x 30 cm), wyposażoną w sztywnik?

Odpowiedź 82.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 83:

Pakiet Nr 8, pozycja 15

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

Odpowiedź 83.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 84:

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 84.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 85:

Pakiet Nr 9, pozycja 4-6

Czy Zamawiający oczekuje serwet spełniających wymogi aktualnej normy EN 137951-1:2019?

Odpowiedź 85.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 86:

Pakiet Nr 9, pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taśmy typu rzep w rozm. 2x22 cm?

Odpowiedź 86.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 87:

Pakiet Nr 9, pozycja 1-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów pakowanych do transportu w sposób bezpieczny, tj. wewnętrzną torbę foliową, oraz karton zewnętrzny?

Odpowiedź 87.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 88:

Pakiet Nr 10, pozycja 1

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

Odpowiedź 88.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 89:

Pakiet Nr 10, pozycja 2

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

Odpowiedź 89.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 90:

Pakiet Nr 10, pozycja 3

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

Odpowiedź 90.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 91:

Pakiet Nr 11, pozycja 1

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

Odpowiedź 91.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 92:

Pakiet Nr 11, pozycja 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 klemry zaciskowe typu przesuwne (od próżni i do wydzieliny)
- Własny, uniwersalny system podwieszenia
- 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 92.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 93:

Pakiet Nr 11, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm (wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwia przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E. Coli, redukuje zapach. Op. 20 szt.?

Odpowiedź 93.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 94:

Pakiet 12, pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści worek na mocz sterylne?

Odpowiedź 94.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 95:

Pakiet 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z portem bezigłowym? Reszta parametrów jak w SWZ.

Odpowiedź 95.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 96:

Pakiet 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 0,7 okrągły?

Odpowiedź 96.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 97:

Pakiet 13, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady o pojemności 2 litrów o wysokości 246mm, z otworem wrzutowym w kształcie zaokrąglonego trójkąta o wysokości 70mm jak na poniższym zdjęciu?

Odpowiedź 97.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 98:

Pakiet 13, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady o pojemności 2 litrów o wysokości 220mm, średnica górna 120mm średnica dolna 105mm?

Odpowiedź 98.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 99:

Pakiet 13, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści tacke na 32 kieliszki o wymiarach 4130x325x60?

Odpowiedź 99.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 100:

Pakiet 12, pozycja 4

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

Odpowiedź 100.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 101:

Pakiet 14, pozycja 10-17

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley z balonem 30ml?

Odpowiedź 101.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 102:

Pakiet 14, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley w rozmiarze CH20 z balonem 30ml?

Odpowiedź 102.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 103:

Pakiet 14, pozycja 21,22

Czy Zamawiający dopuści cewnik dufora 3 drożny, silikonowy, z niebieskim paskiem kontrastującym z balonem:

- 50 – 80 dla rozmiaru CH18,20

- 80 – 100 dla rozmiaru 22/24

Odpowiedź 103.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 104:

Pakiet 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 500 mm?

Odpowiedź 104.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 105:

Pakiet 15, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 500 mm?

Odpowiedź 105.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 106:

Pakiet 15, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelatona w rozmiarze CH6?

Odpowiedź 106.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 107:

Pakiet 15, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelatona w rozmiarze CH24?

Odpowiedź 107.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 108:

Pakiet 15, pozycja 26-31

Czy Zamawiający dopuści sondę o długości 125 cm?

Odpowiedź 108.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 109:

Pakiet 15, pozycja 32-35

Czy Zamawiający dopuści sondę o długości 800 cm?

Odpowiedź 109.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 110:

Pakiet 15, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 35?

Odpowiedź 110.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 111:

Pakiet 15, pozycja 36-45

Czy Zamawiający dopuści cewnik z nieprzezroczystym, kolorowym konektorem?

Odpowiedź 111.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 112:

Pakiet 15, pozycja 36-37

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH6?

Odpowiedź 112.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 113:

Pakiet 15, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści dren t-kehr o długości 45x18 cm?

Odpowiedź 113.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 114:

Pakiet Nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein max 94µg/g, posiadające specjalną warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy, grubość na dłoni 0,18mm+/-0,01, na palcu 0,21mm+/-0,02, o długości min. 275-285 mm w zależności od rozmiaru, posiadające na opakowaniu datę produkcji będącą równocześnie datą sterylizacji?

Odpowiedź 114.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 115:

Pakiet Nr 17, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein max 33µg/g, grubość na dłoni 0,19mm+/-0,01, na palcu 0,22mm+/-0,02, o długości min. 280-290 mm w zależności od rozmiaru, posiadające na opakowaniu datę produkcji będącą równocześnie datą sterylizacji?

Odpowiedź 115.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 116:

Pakiet Nr 17, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości 480mm+/-10?

Odpowiedź 116.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 117:

Pakiet Nr 17, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości 280-290mm w zależności od rozmiaru, posiadające na opakowaniu datę produkcji będącą równocześnie datą sterylizacji?

Odpowiedź 117.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 118:

Pakiet Nr 17, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze brązowym, w rozmiarze 6,0-9,0, posiadające specjalną warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy, grubość na dłoni 0,18mm+/-0,02, na palcu

0,20mm+/-0,02, o długości min. 280-300 mm w zależności od rozmiaru, posiadające na opakowaniu datę produkcji będącą równocześnie datą sterylizacji?

Odpowiedź 118.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 119:

Pakiet Nr 19, pozycja 1

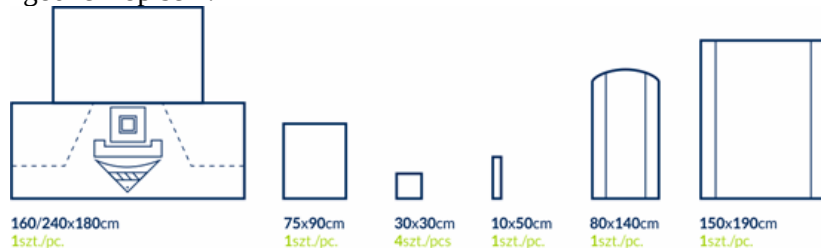
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów ginekologicznych o składzie:

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150cm x 190cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 1 x serweta 160/240cm x 180cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10cm x 15cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35x 50cm. W serwecie dodatkowa taśma samoprzylepna w rozmiarze 6cm x 38cm.

Obłożenie pacjenta wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m²,

w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów.

Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych. Pozostałe parametry zgodne z opisem.



Odpowiedź 119.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 120:

Pakiet Nr 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 1,5, o grubości na palcu 0,11mm+/-0,02, na dłoni 0,10mm+/-0,02, na mankiecie 0,07mm+/-0,02?

Odpowiedź 120.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 121:

Pakiet Nr 23, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarze M, L?

Odpowiedź 121.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 122:

Pakiet Nr 26, pozycja 1,2

Czy Zamawiający oczekuje fartuchów spełniających wymogi aktualnej normy EN 137951-1:2019?

Odpowiedź 122.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 123:

Pakiet Nr 26, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylizowany wzmocniony z wzmocnieniem w części przedniej o długości 92-132 cm, kończącym się 25-32 cm od dolnej krawędzi (w zależności od rozmiaru fartucha), w rękawach wzmocnienie o dł: M – 32 cm, L-XXL -34 cm. Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź 123.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 124:

Pakiet Nr 26, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści komplety chirurgiczne z włókniny SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź 124.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 125:

Pakiet Nr 28, pozycja 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na badania aplikacyjne przeprowadzone na 25 osobach?

Odpowiedź 125.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 126:

Pakiet Nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki o gramaturze 90g/m²?

Odpowiedź 126.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 127:

Pakiet Nr 28, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki o gramaturze 100g/m², w rozmiarze 20cmx20cm?

Odpowiedź 127.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Pytanie 128:

Pakiet Nr 29, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu serwet uniwersalnych o składzie:

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150cm x 190cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej,
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm, składana teleskopowo,
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm, chłonna włóknina spunlace

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60g/m². Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 120/110 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 56/50 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 120 cm H₂O. Współczynnik pylenia 3.4log10. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 600%. Materiał serwet posiada I klasa palności wg 16 CFR 1610. Spełnia wymagania wg normy EN 13795 na wysokim poziomie. Opakowanie typu folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji

danych. Sterylizacja radiacyjna. Zestawy pakowane zbiorczo w wewnętrzną torbę foliową oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź 128.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 129:

Pakiet Nr 29, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu normy środowiskowej ISO 14001? Żądanie potwierdzenia zgodności z normą ISO 14001 potwierdzone certyfikatem stanowi ograniczenie dostępu do uzyskania zamówienia, ograniczenie uczciwej konkurencji - ww. norma jest instrumentem dobrowolnym odnoszącym się do producenta, a nie do produktu. Dysponowanie przez wykonawcę tym certyfikatem w żaden sposób nie przekłada się na jakość oferowanych produktów. Spełnianie ww. normy jest bowiem zupełnie bez znaczenia dla obiektywnej możliwości zrealizowania zamówienia i dostarczenia produktów wysokiej jakości.

Odpowiedź 129.

Zamawiający odstępuje od wymogu normy środowiskowej ISO 14001.

Pytanie 130:

Pakiet Nr 33, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski chirurgicznej z trokami typ II, spełniającej pozostałe wymagania?

Odpowiedź 130.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 131:

Pakiet Nr 33, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'50 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź 131.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 132:

Pakiet Nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski o rozciągliwości 100-140%?

Odpowiedź 132.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 133:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przysyłanie faktur w formie pliku PDF na adres: fakturyapteka@szpital-ketrzyn.pl lub inny, wskazany przez Zamawiającego adres e-mail?

Odpowiedź 133.

Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie i przysyłanie faktur duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 z późn. zm.).

Pytanie 134:

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. Postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej.

Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie

konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego.

W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź 134.

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

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:

Zamawiający przypomina, że w dniu 30.09.2022 zmianie uległ termin składania ofert.

Termin składania ofert upływa 06.10.2022 r o godz. 9.00;

Termin otwarcia ofert: 06.10.2022 r o godz. 9.30;

Termin związania ofertą: 04.11.2022 r.

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia zostało opublikowane w dniu 30.09.2022 pod numerem: **2022/BZP 00372955/01.**

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