

Wieluń, dnia 24.08.2017 r.

SPZOZ - OiZP/3 /38/380-382 / 20 / 2017 / A

WYKONAWCY

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

Nazwa zadania: Sukcesywne dostawy do Apteki jednorazowych wyrobów medycznych na potrzeby SPZOZ w Wieluniu.

Numer sprawy: SPZOZ – OiZP /3 /38/380-382 / 20 / 2017

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Pytanie nr 1: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 39 systemów do godzinowego pomiaru diurezy z drenem o długości 150cm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe parametry bez zmian,

Pytanie nr 2 (Zadanie nr 45): Czy zamawiający oczekuje szczoteczki cytologicznej typu wachlarzyk?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje szczoteczki umożliwiającej jednoczesne pobieranie komórek gruczołowych z kanału szyjki macicy oraz komórek nabłonka płaskiego z szyjki i strefy transformacji, o charakterystycznym układzie włosków.

Pytanie nr 3 (Zadanie nr 38): Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego zadania poz. 13-15 ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w zadaniu 38?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 4 (Zadanie nr 38): Czy zamawiający w poz. 13 dopuści maskę tlenową z drenem i nebulizatorem, do podawania leku w formie aerozolowej, z regulowaną blaszką na nos, gumką mocującą, dren o dł. 2000 cm +/- 5%, z uniwersalnym zakończeniem, nebulizator objętość 6 ml, rozm. M?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nebulizator o objętości 6ml, długość drenu ± 210cm.

Pytanie nr 5 (Zadanie nr 38): Czy zamawiający w poz. 14 dopuści maskę tlenową z drenem i nebulizatorem, do podawania leku w formie aerozolowej, z regulowaną blaszką na nos, gumką mocującą, dren o dł. 2000 cm +/- 5%, z uniwersalnym zakończeniem, nebulizator objętość 6 ml, rozm. L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nebulizator o objętości 6ml, długość drenu ± 210cm.

Pytanie nr 6 (Zadanie nr 33, poz. 1) Czy zamawiający dopuści utrwalacz cytologiczny opak. 150 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 (Zadanie nr 33): Czy zamawiający podzieli zadanie 33 na osobne zadania poz. 1-5 oraz osobne zadanie poz. 6-14 ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów w zadaniu 33, podział ten umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawcom a Zamawiającemu pozwoli na uzyskanie korzystniejszych ofert ?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje podziału zamówienia na zadanie 33 poz.1-5 i zadanie 33a poz.6-14

Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zadanie nr 33	Różne urządzenia i produkty medyczne	70,00 zł
Zadanie nr 33 a	Różne urządzenia i produkty medyczne	80,00 zł

Pytanie nr 8 (Zadanie 19): Czy zamawiający wydzieli do osobnego pakietu poz. 1-8 do osobnego zadania ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w zadaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 1-8 do osobnego zadania i utworzenie zadania nr 19 z poz. 1-8 i zadania 19a z poz. 9-11

Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zadanie nr 19	Odzież medyczna	250,00 zł
Zadanie nr 19 a	Odzież medyczna	450,00 zł

Pytanie nr 9 (Zadanie 19, poz. 1): Czy zamawiający dopuści czepek pielęgniarski typu bere, włókninowy, ściągnięty delikatną nieuciskającą gumką, gram. 16 g/m², w kolorze zielonym, szer. Min. 54 cm, opak po 100 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10 (Zadanie 19, poz. 5): Czy zamawiający dopuści fartuch jednorazowego użytku, ochronny, włókninowy, gram. 20 g/m², długi rękaw zakończony bawełnianym mankietem ze ściągaczem, wiazany na troki na szyji i w pasie, z przedłużonymi połami do założenia na plecach, w kolorze zielonym, niejałowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11 (Zadanie 19, poz. 6): Czy zamawiający dopuści fartuch jednorazowego użytku, ochronny, włókninowy, gram. 20 g/m², długi rękaw zakończony bawełnianym mankietem ze ściągaczem, wiazany na troki na szyji i w pasie, z przedłużonymi połami do założenia na plecach, w kolorze zielonym, niejałowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12 (Zadanie 19, poz. 5 i 6): Czy zamawiający dopuści fartuch jednorazowego użytku, ochronny, włókninowy, gram. 20 g/m², długi rękaw zakończony bawełnianym mankietem ze ściągaczem, wiazany na troki na szyji i w pasie, z przedłużonymi połami do założenia na plecach, w kolorze zielonym, niejałowy, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13 (Zadanie nr 19, poz. 7): Czy zamawiający dopuści wytrzymałe ochraniacze na obuwiu, włókninowe, gram. Włókniny 40 g/m², opak. 100 szt, w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14 (Zadanie nr 19, poz. 8): Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy typu przedniak rozm. 72 X 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 15 (Zadanie nr 10): Czy Zamawiający dopuści Sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową na opakowaniu oraz w zbiorczym opakowaniu zawierającym 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 16 (Zadanie nr 10): Czy Zamawiający o dopuści ostrza bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 17 (Zadanie nr 8, poz. 1): Czy zamawiający dopuści przyrząd bez logo producenta na zaciskaczu rolkowym (nie ma to wpływu na cechy użytkowe wyrobu a wpływa na ograniczenie konkurencyjności postępowania)?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 18 (Zadanie nr 8, poz. 2): Czy zamawiający dopuści przyrząd bez logo producenta na zaciskaczu rolkowym (nie ma to wpływu na cechy użytkowe wyrobu a wpływa na ograniczenie konkurencyjności postępowania)?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 19 (Zadanie nr 8, poz. 3): Czy zamawiający dopuści przyrząd bez logo producenta na zaciskaczu rolkowym (nie ma to wpływu na cechy użytkowe wyrobu a wpływa na ograniczenie konkurencyjności postępowania)?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 20 (Zadanie nr 8, poz. 1): Czy Zamawiający dopuści TS o składzie: osłonka igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie, wykonana z PE, igła biorcza dwukanałowa, uniemożliwiająca wypływ płynu z miejsca połączenia, łatwe połączenie nawet do małych pojemników miękkich, hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego, typ on/off w kolorze czerwonym, komora kroplowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml; długość komory kroplowej 98mm; elastyczne tworzywo daje komfort podłączenia przyrządu; wolna od PCV; pojemność 18ml, filtr krwi o wielkości oczek 200 µm i powierzchni filtracyjnej 14,2cm², zaciskacz rolkowy, z miejscem na dren dla bezpieczeństwa po użyciu; regulacja min. 15 mm, dren medyczny o długości 150 cm, wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów, łącznik stożkowy luer-lock, osłonka łącznika luer-lock?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21 (Zadanie nr 8, poz. 2): Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory ok. 5,5, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 22 (Zadanie nr 8, poz. 2): Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 23 (Zadanie nr 8, poz. 3): Czy zamawiający dopuści bursztynowy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych o następujących parametrach: Objętość wypełnienia- 13 ml, Komora kroplowa z kolcem (wentylowana / niewentylowana), Komora dwuczęściowa, elastyczna dla łatwego wypełnienia, bez PCV, 20 kropli / ml, Wentylowany filtr, precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca), Z zatyczką z filtrem hydrofobowym, Łącznik obrotowy umożliwiający łatwe wpięcie do wklucia, 15µm filtr infuzyjny, Bez lateksu, Nie zawiera DEHP, Sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany pojedynczo ?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 24 (Zadanie nr 2, pozycja 13): Czy Zamawiający dopuści Onco Flow- system do bezpiecznej infuzji leków cytostatycznych przez personel medyczny, w celu zapobiegania wszelkiego rodzaju kontaminacji. ONCO- FLOW oferuje szeroki zakres linii centralnych, które wraz z regulatorem DOSI- FLOW mogą tworzyć kompletny system. Zestaw zawiera w szczególności: 2 światłoczułe wloty, kołec wlotowy z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, bezigłowy konektore Luer-Lock, pojemnik wyrównawczym 20-kropli/ml z filtrem, linia podaży leku przezroczysta o długości 160cm, regulator przepływu Dosi-Flow, bezigłowy port typu Y wraz z konektorem Luer-Lock z samopłuczącą się nakrętką, zakrętki hydrofobowe. Regulator przepływu DOSI- FLOW jest liderem na rynku i może być stosowany zamiast elektrycznych pomp tworząc kompletny system i regulując koszty. Produkt pakowany pojedynczo w kartonie zbiorczym po 20 sztuk produktu.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 25 (Zadanie nr 2, pozycja 14): Czy Zamawiający dopuści Onco Flow- system do bezpiecznej infuzji leków cytostatycznych przez personel medyczny, w celu zapobiegania wszelkiego rodzaju kontaminacji. ONCO- FLOW oferuje szeroki zakres linii centralnych, które wraz z regulatorem DOSI- FLOW mogą tworzyć kompletny system. Zestaw zawiera w szczególności: 2 przezroczyste wloty, kołec wlotowy z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, bezigłowy konektore Luer-Lock, pojemnik wyrównawczym 20-kropli/ml z filtrem, linia podaży leku przezroczysta o długości 160cm, regulator przepływu Dosi-Flow, bezigłowy port typu Y wraz z konektorem Luer-Lock z samopłuczącą się nakrętką, zakrętki hydrofobowe. Regulator przepływu DOSI- FLOW jest liderem na rynku i może być stosowany zamiast elektrycznych pomp tworząc kompletny system i regulując koszty. Produkt pakowany pojedynczo w kartonie zbiorczym po 20 sztuk produktu.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 26 (Zadanie nr 2, pozycja 15): Czy Zamawiający dopuści Onco Flow- system do bezpiecznej infuzji leków cytostatycznych przez personel medyczny, w celu zapobiegania wszelkiego rodzaju kontaminacji. ONCO- FLOW oferuje szeroki zakres linii centralnych, które wraz z regulatorem DOSI- FLOW mogą tworzyć kompletny system. Zestaw zawiera w szczególności: 4 przezroczyste wloty, kołec wlotowy z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, bezigłowy konektor Luer-Lock, pojemnik wyrównawczym 20-kropli/ml z filtrem, linia podaży leku przezroczysta o długości 160cm, regulator przepływu Dosi-Flow, bezigłowy port typu Y wraz z konektorem Luer-Lock z samopłuczącą się nakrętką, zakrętki hydrofobowe. Regulator przepływu DOSI- FLOW jest liderem na rynku i może być stosowany zamiast elektrycznych pomp tworząc kompletny system i regulując koszty. Produkt pakowany pojedynczo w kartonie zbiorczym po 20 sztuk produktu.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 27 (Zadanie nr 2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13, pozycji 14 oraz pozycji 15 z Zadania nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 28 (Zadanie nr 14): Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	
	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKTYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	
	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria

KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź: Zaoferowane paski muszą spełniać wszystkie warunki graniczne podane w SIWZ.

Pytanie nr 29: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru? Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko do zadania 14.

Pytanie nr 30: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby płyny kontrolne były na dwóch poziomach: wysokim i niskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 31: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin ważności oferowanych płynów kontrolnych wynosił 90 dni?

Odpowiedź: Zaoferowane płyny kontrolne muszą spełniać wszystkie warunki graniczne podane w SIWZ.

Pytanie nr 32 – dotyczy terminu składania/otwarcia ofert: W związku z rozbieżnością między SIWZ a ogłoszeniem, prosimy o ujednoczenie terminu składania i otwarcia ofert, gdyż w ogłoszeniu widnieje data 04-09-2017 r., w SIWZ natomiast 31-08-2017 r.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że ostateczną datą składania i otwarcia ofert jest dzień 04.09.2017 r.

Pytanie nr 33 – dotyczy Zadania nr 17 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 1 niżej opisanego zestawu? Jałowy zestaw chirurgiczny do laparoskopii – wykonany z chłonnego laminatu polietyleniu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 60 g/m² wzmocnionego włókniną o gramaturze 80 g/m² i współczynnika absorpcyjności 990%. Odporność na przenikanie cieczy – min.165cm H₂O. Skład:

- 1 osłona niebieska na stolik Mayo o min. wym. 78x145cm, wykonana z folii PE o min. grubości 0,06mm wzmocniona włókniną polipropylenową i folią polietylenową
- 1 serweta o minimalnych wymiarach 230x300cm z samoprzylepnym oknem 31x35cm, dookoła okna wzmocnienie o min. wym. 5x80cm z uchwytnymi (otworami) na przewody
- 2 ręczniki celulozowe 30,5x34cm.
- 2 taśmy przylepne 9x50cm

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm z folii polietylenowej o grubości min. 60um wzmocnionej włókniną polipropylenową i folią polietylenową na min. pow. 75x190cm. Zestaw w opakowaniu „folia-papier” typu Tyvec, posiadającym cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę identyfikującą dostawcę, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze podwójne: dyspenser kartonowy i karton. Na opakowaniu zbiorczym piktogram, informujący, że produkt jest sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 34 – dotyczy Zadania nr 17 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 2 niżej opisanego zestawu? Jałowy zestaw chirurgiczny do artroskopii stawu kolanowego- serwety niezawierające celulozy ani wiskozy, wykonane w strefie dedykowanej dla pacjenta z chłonnego laminatu polietylenu i dwóch warstw włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 75 g/m² Odporność materiału na przenikanie cieczy- min. 165cm H₂O. Skład:

- 1 osłona niebieska na stolik Mayo o min. wym. 78x145cm, wykonana z folii PE o min. grubości 0,06mm wzmocniona włókniną polipropylenową i folią polietylenową
- 1 serweta główna- minimalne wymiary 200x320cm posiadająca 2 elastyczne (o zmiennej średnicy) otwory na nogę ø5 i ø5 cm, worek do przechwytywania płynów z zaworem spustowym i uchwyt do mocowania przewodów i drenów
- 1 serweta o wymiarach 150x190cm
- 1 osłona na kończynę o min. wym. 22x75cm
- 2 taśmy samoprzylepne wykonane z włókniny typu wetlaid 9x50cm
- 4 ręczniki celulozowe 30,5x34

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm z folii polietylenowej o grubości min. 60um wzmocnionej włókniną polipropylenową i folią polietylenową na min. pow. 75x190cm. Zestaw w opakowaniu „folia-papier” typu Tyvec, posiadającym cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę identyfikującą dostawcę, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze podwójne: dyspenser kartonowy i karton. Na opakowaniu zbiorczym piktogram, informujący, że produkt jest sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 35 – dotyczy Zadania nr 17 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 3 niżej opisanego zestawu? Jałowy zestaw do chirurgii biodra- wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 60 g/m² wzmocnionej włókniną typu Spunlace o gramaturze 80g/m² i współczynnika absorpcyjności 990%. Odporność na przenikanie cieczy – min. 165cm H₂O. Skład:

- 1 osłona niebieska na stolik Mayo o min. wym. 78x145cm, wykonana z folii PE o min. grubości 0,05mm wzmocniona włókniną polipropylenową i folią polietylenową

- 1 serweta główna o minimalnych wymiarach 200x260cm z samoprzylepnym wycięciem w kształcie litery „U” o wym. 20x85cm wzmocniona na powierzchni min. 50x100cm
 - 1 serweta samoprzylepna o wymiarach min. 150x300cm
 - 1 serweta o min. wym. 100x150cm
 - 1 osłona na kończybę o min. wym. 35x120cm
 - 2 taśmy samoprzylepne wykonane z włókniny typu wetlaid 9x50cm
- Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm z folii polietylenowej o grubości min. 60um wzmocnionej włókniną polipropylenową i folią polietylenową na min. pow. 75x190cm. Zestaw w opakowaniu „folia-papier” typu Tyvec, posiadającym cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę identyfikującą dostawcę, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze podwójne: dyspenser kartonowy i karton. Na opakowaniu zbiorczym piktogram, informujący, że produkt jest sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 36 – dotyczy Zadania nr 17 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 4: Jałowa serweta chirurgiczna, niezawierająca celulozy ani wiskozy wykonana z laminatu folii polietylenowej i włókniny polipropylenowej w gram. min. 60 g/m² w Formacie 100x150cm. Serweta w opakowaniu typu „folia-papier” posiadające dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze podwójne: dyspenser kartonowy i karton.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37 – dotyczy Zadania nr 17 poz. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 5: Jałowa serweta chirurgiczna, niezawierająca celulozy ani wiskozy samoprzylepna- wykonana z laminatu folii polietylenowej i włókniny polipropylenowej w gram. min. 60 g/m² w formacie 150x180cm. Serweta w opakowaniu typu „folia-papier” posiadające dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze podwójne: dyspenser kartonowy i karton.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38 – dotyczy Zadania nr 17 poz. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 6: Jałowa serweta chirurgiczna, niezawierająca celulozy ani wiskozy samoprzylepna- Wykonana z laminatu folii polietylenowej i włókniny polipropylenowej w gram. min. 60 g/m² z dodatkową warstwą chłonną (50x50cm) o gramaturze 80g/m² w formacie 150x150cm z wycięciem w kształcie „U” o wymiarach 7x70cm. Serweta w opakowaniu typu „folia-papier” posiadające cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę identyfikującą dostawcę, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze podwójne: dyspenser kartonowy i karton.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 39 – dotyczy Zadania nr 17 poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 7: Jałowa serweta chirurgiczna, niezawierająca celulozy ani wiskozy samoprzylepna- wykonana z laminatu folii polietylenowej i włókniny polipropylenowej w gram. min. 60 g/m² w formacie 75x90cm z umieszczonym centralnie przylepnym otworem 6x8cm. Serweta w opakowaniu typu „folia-papier” posiadające cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę identyfikującą dostawcę, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze podwójne: dyspenser kartonowy i karton.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40 – dotyczy Zadania nr 17 poz. 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 8: Osłona na stół Mayo niebieska, jałowa o min. wym. 78x145cm, niezawierająca wiskozy ani celulozy, wykonana z folii PE o min. grubości 0,06mm, wzmocniona włókniną polipropylenową i folią polietylenową o gramaturze PE+PP 85g/m². Pakowana pojedynczo w opakowaniu typu „folia-papier” posiadające cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę identyfikującą dostawcę, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze podwójne: dyspenser kartonowy i karton.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41 – dotyczy Zadania nr 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 18 niżej opisanego zestawu?

Jałowy zestaw chirurgiczny uniwersalny wzmocniony- wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej lub wiskozowej o minimalnej gramaturze 60 g/m² wzmocnionego w części krytycznej włókniną o łącznej gramaturze min. 140g/m² i współczynnika absorpcyjności min. 990%.

Odporność na przenikanie cieczy – min.165cm H₂O. Skład:

- 1 osłona na stół Mayo o min. wym. 78 x145cm, wykonana z folii PE o min. grubości 0,06mm wzmocniona włókniną polipropylenową i folią polietylenową
- 1 dolna serweta samoprzylepna o min. wym. 180x180cm wzmocniona w części krytycznej
- 2 boczne serwety samoprzylepne o min. wym. 75x90cm wzmocnione na powierzchni min. 15x50cm
- 1 taśma samoprzylepna 9x(50 +/-2%)cm
- 4 ręczniki celulozowe 305x34cm
- 1 serweta górna serweta 150x240

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm z folii polietylenowej o grubości min. 60um wzmocnionej włókniną polipropylenową i folią polietylenową na min. pow. 75x190cm. Zestaw w opakowaniu „folia-papier” typu Tyvec, posiadającym cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę identyfikującą dostawcę, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze podwójne: dyspenser kartonowy i karton . Na opakowaniu zbiorczym piktogram, informujący, że produkt jest sterylizowany.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 42 – dotyczy Zadania nr 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 18 niżej opisanego zestawu uniwersalnego i oddzielnie dostarczanej kieszeni dwukomorowej.

Jałowy zestaw chirurgiczny uniwersalny wzmocniony- wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej lub wiskozowej o minimalnej gramaturze 60 g/m² wzmocnionego w części krytycznej włókniną o łącznej gramaturze min. 140g/m² i współczynnika absorpcyjności min. 990%.

Odporność na przenikanie cieczy – min. 165cm H₂O. Skład:

- 1 osłona na stolik Mayo o min. wym. 78 x145cm, wykonana z folii PE o min. grubości 0,06mm wzmocniona włókniną polipropylenową i folią polietylenową
- 1 dolna serweta samoprzylepna o min. wym. 180x180cm wzmocniona w części krytycznej
- 2 boczne serwety samoprzylepne o min. wym. 75x90cm wzmocnione na powierzchni min. 15x50cm
- 1 taśma samoprzylepna 9x(50 +/-2%)cm
- 4 ręczniki celulozowe 305x34cm
- 1 serweta górna serweta 150x240

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm z folii polietylenowej o grubości min. 60um wzmocnionej włókniną polipropylenową i folią polietylenową na min. pow.

75x190cm. Zestaw w opakowaniu „folia-papier” typu Tyvec, posiadającym cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę identyfikującą dostawcę, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze podwójne: dyspenser kartonowy i karton . Na opakowaniu zbiorczym piktogram, informujący, że produkt jest sterylny.

- osobno zapakowana dwukomorowa kieszeń samoprzylepna na narzędzia chirurgiczne wymiarach 30x40cm

Obłożenie w opakowaniu zbiorczym zawierającym 12 zestawów, kieszeń w opakowaniu zbiorczym zawierającym 55 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43: Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów? Oraz czy wymagacie Państwo dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych zgodnych z obowiązującą normą.

Pytanie nr 44: Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 45: Czy Zamawiający wymaga aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu.

Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 46: Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 47: Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z obowiązującą normą.

Pytanie nr 48: Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A czy tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Pragniemy podkreślić, że każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującym prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnych ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innych wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016 roku, tego typu informację sa obowiązkowe, co regulowane jest przez ww Rozporządzenie:

Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera , podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6 , podpunkt 11) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta.

Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierze Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania pasków zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 49 (Zadanie 24, pozycja 1): Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy 12FR o długości 20cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone prowadnica J-Flex Tip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50 (Zadanie 24, pozycja 2): Czy Zamawiający dopuści cewnik trójświatłowy poliuretanowy 12FR o długości 20cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone prowadnica J-Flex Tip 0.035", dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 oraz pozycji 2 z Zadania nr 24 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie i utworzenie zadania 24 poz. 1-2 i zadania 24a poz. 3-5.

Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zadanie nr 24	Zestawy medyczne	100,00 zł
Zadanie nr 24a	Zestawy medyczne	200,00 zł

Pytanie nr 52 (Zadanie 40, pozycja 1): Czy Zamawiający pisząc „Maska dobrze dopasowana zachodząca głęboko na brodę” ma na myśli maskę trójpanelową?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli maskę trójpanelową

Pytanie nr 53 (Zadanie 29, poz. 1-4): Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny system do odsysania Vacsax (producent brytyjski), pod warunkiem bezpłatnego doposażenia w kompatybilne pojemniki wielorazowego użytku? System nasz charakteryzuje się okrągłymi pojemnikami wielorazowego użytku, bez króćców przyłączeniowych. Są kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego zawieszkami oraz ssakami. Oferowane wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce przyłączeniowe (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest gładki, rozszerzający się (kompatybilny z drenami o różnej średnicy); nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wkłady do odsysania ortopedycznego dostępne opcjonalnie (poj. 2l.). Pozostałe jak w SIWZ.

Oferowany system jest najnowocześniejszy na rynku ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi). Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 54 (Zadanie 29, poz. 5, 6): Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem opakowanie, ile sztuk jednostkowych produktu? Jednocześnie prosimy Zamawiającego o wydzielenie rzeczonych pozycji do osobnego pakietu, ze względu na brak związku funkcjonalnego pomiędzy tymi produktami, a pozostałymi w pakiecie. Utrzymanie dotychczasowych wymagań SIWZ skutkować będzie tym, że ważną ofertę, niepodlegającą odrzuceniu, złożyć będzie mógł tylko jeden dystrybutor.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie i utworzenie zadania 29 poz.1-4 i utworzenie zadania 29a poz. 5-6. Zamawiający w poz. 5 wymaga zaoferowania 20 szt, a w pozycji 6 wymaga zaoferowania 10 szt produktu.

Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zadanie nr 29	Materiały medyczne	130,00 zł
Zadanie nr 29a	Materiały medyczne	20,00 zł

Pytanie nr 55 (Zadanie nr 24, pozycja 1): Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewnik o przekroju 14FR i długości 20 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56 Zadanie nr 24, pozycja 1): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 24 poz. 1, 2 i utworzenie zadania 24 a poz. 3-5.

Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zadanie nr 24	Zestawy medyczne	100,00 zł
Zadanie nr 24a	Zestawy medyczne	200,00 zł

Pytanie nr 57 (Zadanie nr 54, pozycja 1): Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania w zadaniu nr. 54 poz. 1 rękawic diagnostycznych nitylowych pakowanych w opakowania a 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58 (Zadanie nr 54, pozycja 1): Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaofiarowania w zadaniu nr. 54 poz. 1 rękawic diagnostycznych nitylowych będących wyrobem medycznym klasy I i środkiem ochrony osobistej Kategorii III, zgodnych z normą EN 455-1-2-3-4, posiadających badania niezależne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 na ponad 25 substancji chemicznych (z czego min. 18 na poziomie min. 2) oraz na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F-1671, według normy EN 374-1 określonych jako rękawice wodoodporne o niskiej odporności chemicznej (polega to na tym, że w badaniach na przenikanie substancji chemicznych wymienionych w załączniku A do normy, będących bardzo silnymi substancjami nie stosowanymi w placówkach służby zdrowia, nie uzyskano min. 2 poziomu ochrony dla minimum 3 substancji z ww. załącznika).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 59 (Zadanie nr 45): Czy Zamawiający miał na myśli w Zadaniu nr 45 szczoteczki cytologiczne odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z rozporządzeniem Ministra zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. oraz wymaganiom PTG dotyczących standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych? Wymagania Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych wykazują zgodność z powyższymi wymaganiami zasadniczymi dla wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje szczoteczki umożliwiającej jednoczesne pobieranie komórek gruczołowych z kanału szyjki macicy oraz komórek nabłonka płaskiego z szyjki i strefy transformacji, o charakterystycznym układzie włosków.

Pytanie nr 60: Ze względu na przewidziany w par. 2, pkt. 1 Projektu Umowy bardzo krótki czas na realizację zamówienia (1 dzień), zwracamy się z prośbą o dopisanie do par. 2, pkt. 1 Projektu Umowy precyzującego godziny składania zamówień u Wykonawcy, tzn. wnosimy o dodanie postanowienia: „Zamówienia towaru będą składane u Wykonawcy w godzinach 07:30 – 11:00”.

Brak uwzględnienia wnioskowanej zmiany stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 Pzp i jest w istocie prowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia w sposób, który nie zapewnia zachowania uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców. Niezachowanie uczciwej konkurencji i naruszenie zasady równego traktowania wykonawców przejawia się tym, że brak zakreślenia terminu do godz. 11:00 i składanie przez Zamawiającego „późnych zamówień” faworyzuje lokalnych dostawców, gdyż dla pozostałych dostawców realizacja zamówienia w wyznaczonym czasie będzie niemożliwa, względnie będzie wiązać się z koniecznością poniesienia dodatkowych kosztów. Należy mieć bowiem na uwadze, że Wykonawca, aby dostarczyć asortyment musi najpierw przygotować i spakować towar, a następnie zamówić kuriera. Wysyłka towaru wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właśnie nadanie towaru w ciągu 1 dnia (przy składaniu zamówień po godzinie 11:00) nosi znamiona świadczenia niemożliwego, co pociąga za sobą nieważność umowy w tym zakresie stosownie do art. 387 par. 1 Kc.

Odpowiedź: Zamawiający w § 2 pkt. 1 projektu umowy nie zawarł sformułowania: „1 dzień na realizację zamówienia”. W projekcie umowy przedmiotowy punkt brzmi następująco: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot zamówienia Zamawiającemu w ciągudni roboczych liczonych od chwili złożenia zamówienia - za pomocą faksu lub e-mailem - wyłącznie do magazynu Apteki SP ZOZ w Wieluniu w godzinach 8⁰⁰ – 14⁰⁰.”

Zamawiający określił natomiast w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (Rozdział IV) nie przekraczalny termin dostaw sukcesywnych na min 2 dni robocze od daty złożenia pisemnego zamówienia. Termin dostaw stanowi jedno z kryterium oceny ofert o wartości 10%.

W związku z powyższym to w gestii Wykonawcy jest określenie konkretnego terminu sukcesywnych dostaw przedmiotu zamówienia w Formularzu ofertowym, niekoniecznie musi to być: „1 dzień na realizację zamówienia”. Zamawiający jednakże, aby nie być posądzony o niezachowanie uczciwej konkurencji i naruszenie zasady równego traktowania wykonawców dokonuje modyfikacji w § 2 pkt. 1 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot zamówienia Zamawiającemu do magazynu Apteki SP ZOZ w Wieluniu wyłącznie w godzinach 8:00 – 14:00 w ciągu dni roboczych, liczonych od chwili złożenia u Wykonawcy w godzinach 07:30 – 11:00 pisemnego zamówienia za pomocą faksu lub e-mailem .”

Pytanie nr 61: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 4 w poz. 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekami płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką? W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może być on używany przez 96 h. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62 (Zadanie nr 14): Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia w Zadaniu 14 specyfikuje wyłącznie paski testowe jednego, konkretnego wytwórcy, ograniczając konkurencję tylko i wyłącznie do nich, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobu tegoż wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że opisy tego typu były wielokrotnie kwestionowane przez Krajową Izbę Odwoławczą jako niezgodne z obowiązującymi przepisami:

Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej („KIO”) KIO/UZP 174/11: „Zakazane jest dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia nie tylko takiego, który utrudnia uczciwą konkurencję, wskazując na konkretny produkt, ale i takiego, który potencjalnie mógłby wpłynąć na konkurencję na rynku.”

Wyrok KIO KIO/UZP 955/11 „Gdyby równoważność produktu miała się sprowadzać do oferowania wyrobu o identycznych parametrach oznaczałoby to, że należy zaoferować wyrób tożsamy ze wskazanym z nazwy w specyfikacji technicznej oraz w przedmiarze. Takie wymaganie jest niedopuszczalne i w myśl art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych prowadzi do utrudniania uczciwej konkurencji.”

Wyrok KIO KIO/UZP 707/11: „Przepis art. 29 ustawy Prawo zamówień publicznych nakłada na Zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń. Wskazany przepis służy realizacji ustawowej zasady uczciwej konkurencji, jak również zasady równego dostępu do zamówienia, wyrażonych w art. 7 ust. 1 ustawy. Jednocześnie z przepisu art. 29 ust. 2 ustawy wynika wprost zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zakazane jest więc dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia nie tylko w taki sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję wskazując na konkretny produkt, ale i taki, który potencjalnie mógłby wpłynąć na ograniczenie konkurencji na rynku.”

Wyrok KIO KIO/UZP 1798/10: "Opisanie przedmiotu zamówienia w taki sposób, że poszczególne urządzenia wchodzące w skład zamówienia mogą pochodzić od jednego tylko producenta, może utrudniać uczciwą konkurencję, a tym samym naruszać art. 29 ust 2 ustawy Pzp.

Takie wskazania faworyzują, bowiem w sposób nieuprawniony bezpośrednio takiego producenta, a pośrednio również podmioty, które pozostają w stałych stosunkach gospodarczych z takim producentem. **Skonstruowanie opisu przedmiotu w taki sposób, nie może, w ocenie Izby, być uzasadnione jedynie szczególnymi potrzebami Zamawiającego. Izba przyjęła, że Zamawiający w postępowaniu otwartym, konkurencyjnym nie może ograniczać opisu przedmiotu zamówienia, w taki sposób, ażeby chociażby część zamawianego sprzętu, mogła pochodzić tylko od jednego producenta".**

Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej, zbliżonymi cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotkowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folii; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem bezpłatnego użyczenia kompatybilnych glukometrów i zapewni szkolenie personelu i serwis w cenie pakietu na paski. Zamawiający dopuszcza również wyrób zgodny z SIWZ.

Pytanie nr 63 (Zadanie nr 14): Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 64 (Zadanie nr 14): Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 65 (Zadanie nr 14): Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością serca lub generalnie różnymi, nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 66 (Zadanie nr 14): Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 67 (Zadanie nr 14): Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków, przy czym każda z fiolek może być zużyta w a ciągu 4 miesięcy – co gwarantuje zużycie jednego opakowania pasków w dłuższym czasie niż w przypadku pojedynczej fiolki gdzie paski zachowują stabilność 6 miesięcy po otwarciu); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C – nie istnieje konieczność przechowywania pasków w wyższej temperaturze, gdyż Zamawiający jako szpital musi zapewniać przechowywanie leków w temperaturze pokojowej, a praca personelu w temperaturze wyższej niż 32°C jest niezgodna z obowiązującymi przepisami BHP; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem;

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem bezpłatnego użyczenia kompatybilnych glukometrów i zapewni szkolenie personelu i serwis w cenie pakietu na paski. Zamawiający dopuszcza również wyrób zgodny z SIWZ.

Pytanie nr 68 (Zadanie nr 14): Pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie, jakie Zamawiający bierze na siebie dopuszczając oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ograniczeniach wynikających z wąskiego zakresu hematokrytu, przy którym paski testowe dają prawidłowe wyniki, lub też w ogóle nie informuje o zakresie hematokrytu w zarejestrowanych i dostępnych na rynku instrukcjach obsługi. Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia. Z uwagi na powyższe, zwracamy się za zapytaniem a) czy Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem hematokrytu 35-60%, których instrukcje nie zawierają wymaganych przepisami ostrzeżeń o możliwości uzyskania zafałszowanych wyników pomiaru u kobiet w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia? b) czy Zamawiający dopuści takie paski testowe do glukometrów, które w swoich zarejestrowanych i dostępnych w sprzedaży instrukcjach obsługi nie zawierają żadnych informacji na temat zakresu hematokrytu, przy którym paski testowe dają prawidłowe wyniki, co stanowi niedoinformowanie użytkowników co do zakresu zastosowań pasków testowych i glukometrów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 69 (Zadanie nr 1, poz. 3): Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic posiadających powierzchnie zewnętrzną gładką, silikonowaną i chlorowaną. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 70 (Zadanie nr 19, poz.2): Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie czepków chirurgicznych wykonanych z chłonnej włókniny, w części przedniej bez wstawki pochłaniającej pot, wiązane na troki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71 (Zadanie nr 3, pozycja 1 –10 i 14-17):

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 72 (Zadanie nr 4, pozycja 1 –3): Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 73 (Zadanie nr 4, pozycja 1 –3): Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
18 G	1,20 x 45	90
	1,20 x 32	
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ

Pytanie nr 74 (Zadanie nr 4, pozycja 4-8): Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ

Pytanie nr 75 (Zadanie nr 4, pozycja 4-8): Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
18 G	1,20 x 45	90
	1,20 x 38	
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 76 (Zadanie nr 7, pozycja 4): Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za strzykawkę pakowane a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zaokrąglonym w górę.

Pytanie nr 77 (Zadanie nr 7, pozycja 5-7): Proszę o odstąpienie od wymogu jednego producenta dla tych pozycji. Każdy sprzęt produkowany zgodnie z normą ISO 594-1, zapewnia szczelność połączeń bez względu na jego producenta, w związku z czym wymóg taki nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie poz. 5-6 jednego producenta i w poz. 7 jednego producenta.

Pytanie nr 78 (Zadanie nr 7, pozycja 9): Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki j.u. tuberkulinowej z dołączoną igłą iniekcyjną 0,45x13 mm, zamiast 0,45x12 mm? Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79 (Zadanie nr 8, pozycja 1-3): Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 80 (Zadanie nr 8, pozycja 1-2): Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 81 (Zadanie nr 8, pozycja 3): Proszę o dopuszczenie przyrządu bursztynowego z drenem o długości 150 cm z workiem w kolorze żółtym. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd pakowany z workiem w kolorze żółtym jako jeden blister, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 82 (Zadanie nr 54, poz. 1): Prosimy o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL 1,5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 83 (Zadanie nr 54, poz. 1): Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych a'100szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84 (Zadanie nr 54, poz. 1): Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje rękawic zgodnych z normą EN 374-1 (z wył. 5.3.2) -2-3.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 85 (Zadanie 1, poz.1): Prosimy o dopuszczenie rękawic z zewnętrzną powierzchnią teksturowaną i antypoślizgową.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 86 (Zadanie 1, poz.2): Prosimy o dopuszczenie rękawic z zewnętrzną powierzchnią teksturowaną i antypoślizgową oraz wewnętrzną warstwą silikonowaną i CPC (chlorek cetylopirydyniowy). Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,32 mm, na części dłoniowej $\geq 0,21$ mm, na mankiecie $\geq 0,21$ mm. Rękawice o lepszym poziomie AQL niż odpisany tj. 0,65.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 87 (Zadanie 1, poz.3): Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o zewnętrznej powierzchni teksturowanej i antypoślizgowej oraz wewnętrzną warstwą z polimerem o fizycznej strukturze sieci.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 88 (Zadanie 1, poz.3): Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o zewnętrznej powierzchni teksturowanej i antypoślizgowej oraz wewnętrzną warstwą z czystym liofilizowanym Aloe Vera Gel Coating (nawilżający suchą skórę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 89 (Zadanie 1, poz.3): Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubościach na palcu min. 0,17mm, na dłoni min. 0,17 mm, mankiet min. 14,5 mm, rękawice o długości min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru fartucha.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 90 (Zadanie 1, poz.4): Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o zewnętrznej powierzchni teksturowanej i antypoślizgowej oraz wewnętrzną warstwą z polimerem o fizycznej strukturze sieci.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 91 (Zadanie 1, poz.6): Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych o grubościach na palcu min. 0,12 mm; na dłoń min.0,08 mm, mankiet min.0,05 mm.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 92 (Zadanie 1, poz. 6): Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubościach min. 0,36 mm palce, min. 0,32mm dłoń, min. 0,24mm mankiet.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 93 (Zadanie 1, poz.6): Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,19 mm, dłoń 0,17 mm, mankiet 0,09 mm.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 94 (Zadanie 1, poz. 7): Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe o grubościach palec – 0,23 mm, dłoń – 0,20 mm, mankiet – 0,17 mm.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 95 (Zadanie 1, poz.9): Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubościach na palcu min. 0,12 mm; dłoń min.0,08 mm; mankiet min.0,05 mm.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 96 (Zadanie 6, poz. 1): Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania kranika o wytrzymałości 2 bary, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 97 (Zadanie 6, poz. 2): Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kranik ma posiadać objętość wypełnienia max 0,22 ml

Odpowiedź: Kranik ma posiadać objętość wypełnienia max 0,22 ml.

Pytanie nr 98 (Zadanie 7, poz. 4): Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem w górę.

Pytanie nr 99 (Zadanie 7, poz. 9): Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania strzykawki z igłą 0,45x 10 mm, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 100 (Zadanie 8, poz. 1): Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi i jej pochodnych, bezlateksowy, igła biorcza dwukanałowa uniemożliwiająca wypływ płynu z miejsca połączenia, komora kroplowa bez zawartości ftalanów, miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, miejsce na dren, długość drenu min 150 mm, wolny od ftalanów, pakowany pojedynczo, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 101 (Zadanie 8, poz. 2): Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bezlateksowy, igła biorcza, dwukanałowa, uniemożliwiająca wypadnięcie butelki i wypływ płynu w miejscu podłączenia, komora kroplowa wolna od ftalanów, o długości min 60 mm, filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, precyzyjny zaciskacz rolkowy, miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, miejsce na dren, długość drenu min 165 mm, wolny od ftalanów, pakowany pojedynczo, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 102 (Zadanie 8, poz. 3): Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy dopuści możliwość zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, bezlateksowego, bursztynowego z workiem pakowanym oddzielnie, worek w kolorze zielonym do płynów o pojemności 500 ml.

Igła biorcza dwukanałowa, uniemożliwiająca wypadnięcie butelki i wypływ płynu w miejscu podłączenia, komora kroplowa wolna od PCV o minimalnej długości 60 mm, filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, precyzyjny zaciskacz rolkowy, miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, miejsce na dren, długość drenu 150, wolny od ftalanów, pakowany pojedynczo, sterylny, do leków światłoczułych, z łącznikiem obrotowym, pozwalającym na łatwe upięcie.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 103 (Zadanie 9, poz. 1): Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zglębnika Sengstakena w rozmiarze CH 15.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 104 (Zadanie 15, poz. 7): Czy Zamawiający wydzieli pozycję 7 z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 105 (Zadanie 18): Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu chirurgicznego, o następującym składzie:

- 1 osłona na stolik Mayo o wym. 80 x142cm, wykonana z folii PE o min. grubości 0,07mm wzmocniona włókniną polipropylenową
- 1 dolna serweta samoprzylepna o wym. 175x190cm wzmocniona w części krytycznej
- 2 boczne serwety samoprzylepne o wym. 75x90cm wzmocnione na powierzchni min. 25x60cm
- 1 taśma samoprzylepna 9x50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30x20cm
- 1 górna serweta 150x240
- 1 dwukomorowa samoprzylepna kieszeń na narzędzia chirurgiczne o wym. 33 x 41 cm, pakowana osobno

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm z folii polietylenowej o grubości 50 µm wzmocnionej włókniną polipropylenową na min. pow. 74x190cm.

Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze 58g/m². Obszar krytyczny wzmocniony włókniną typu Spunlace (gramatura łączna 110g/cm²) odporny na penetrację płynów (>200 cm H₂O), chłonny (absorpcja > 600%). Zestaw w opakowaniu typu foliowym z portem do sterylizacji, posiadającym min. dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym piktogram sterylizacji i datę przydatności do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106 (Zadanie nr 18): Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymagania dołączenia do oferty dokumentów, potwierdzających zgodność parametrów oferowanych zestawów z normami ISO 11135-1:2007 i EN 556-1:2001, ponieważ wymagania dotyczące sterylizacji ujęte w wyżej wymienionych normach muszą być spełnione dla normy PN-EN 13795:2011. Państwa zgoda umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 107 (Zadanie 19, poz. 1): Prosimy o dopuszczenie czepka o gramaturze 12 g/m², pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 108 (Zadanie 19, poz. 2): Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości czepka chirurgicznego o kroju furazerki wiązanego z tyłu na troki. Czepek jest wykonany w części górnej z oddychającej włókniny SMMS o gramaturze 10g/m², a w części bocznej ze wzmocnionego chłonnego materiału scrim o gramaturze 47g/m² pochłaniającego pot – dzięki czemu nie wymaga dodatkowej wstawki, ani wywijania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109 (Zadanie 19, poz. 5-6): Prosimy o dopuszczenie fartuchów o gramaturze 20 g/m² pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110 (Zadanie 19, poz.8): Prosimy o dopuszczenie zaoferowania fartuchów w rozmiarze 68x108 cm o długości troków min. 57 cm.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 111 (Zadanie 19, poz.8): Prosimy o dopuszczenie zaoferowania fartuchów w rozmiarze 72x120 cm o długości troków min. 57 cm.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 112 (Zadanie 19, poz.9-11): Czy Zamawiający wydzieli pozycję 9-11 z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 113 (Zadanie 19, poz.9-11): Prosimy o dopuszczenie fartuchów o kroju prostym , pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114 (Zadanie 19, poz.9-11): Prosimy o dopuszczenie zaoferowania fartuchów z ręcznikami pakowanymi oddzielnie, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 115 (Zadanie 19, poz.9-11): Prosimy o dopuszczenie czy dla zwiększenia bezpieczeństwa fartuchy mają posiadać 4 rzędy ultradźwięków ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116 (Zadanie nr 27): Prosimy o dopuszczenie taśmy chirurgicznej w rozmiarze 9x50 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117 (Zadanie 21, Zadanie 42): Prosimy o dopuszczenie ultracienkiej folii z poliuretanu o grubości 0,022 +/- 5%

w poz.1. rozmiar: 70x45cm, powierzchnia lepna: 60x45cm

w poz. 2 rozmiar 80x60cm, powierzchnia lepna: 60x60cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 118 (Zadanie 21, Zadanie 42): Czy nie zaszła oczywista pomyłka i Zamawiający powielił wymagania dla pakietu 21 z 42?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że omyłkowo powielił wymagania dla Zadania 42 z 21, w związku z powyższym Zamawiający anuluje Zadanie nr 42.

Pytanie nr 119 (Zadanie 35, poz. 5-8): Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 5-8 do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty większej ilości wykonawców.

Odpowiedź: wyraża zgodę i wydziela zadanie 35 poz 1-4 i zadanie 35 a poz 5-8.

Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zadanie nr 35	Różne urządzenia i produkty medyczne	450,00 zł
Zadanie nr 35a	Różne urządzenia i produkty medyczne	200,00 zł

Pytanie nr 120 (Zadanie 35, poz. 1): Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania filtra HEPA mikrobiologicznie czystego, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, port kapno, wydajność nawilżania 33 mg H₂O/ Vt= 500 ml

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu sterylnego.

Pytanie nr 121 (Zadanie 35, poz. 1): Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania filtra HEPA mikrobiologicznie czystego, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, port kapno, wydajność nawilżania 32 mg H₂O/ Vt= 500 ml

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu sterylnego.

Pytanie nr 122 (Zadanie 35, poz. 2): Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania wymiennika ciepła i wilgoci do rurek trachestomijnych biologicznie czystego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu sterylnego.

Pytanie nr 123 (Zadanie 35, poz. 3): Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania przewodu tlenowego do wymiennika ciepła i wilgoci mikrobiologicznie czystego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu sterylnego.

Pytanie nr 124 (Zadanie 35, poz. 3): Prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy wymaga aby przewód tlenowy był wolny od ftalanów, BPA, DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu bezpiecznego dla pacjenta.

5Pytanie nr 125 (Zadanie 39, poz. 1): Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zamkniętego systemu do pomiaru diurezy z drenem o długości 150 cm, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 126 (Zadanie 43, poz. 2): Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 2 do oddzielnego pakietu co pozwoli złożyć konkurencyjną ofertę większej ilości wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 127 (Zadanie 43, poz. 1): Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy przyrząd do nabierania leków ma mieć możliwość nabierania, rozpuszczania i podaży grawitacyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 128 (Zadanie 49): Prosimy o dopuszczenie zestawu do cesarskiego cicia o składzie:

1 x serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm

1 x serweta na stół MAYO 80x142cm

1 x serweta do cięcia cesarskiego 196x249x300 cm z obłożeniem ramion stołu, z otworem 30x36cm z dodatkowymi przylepcami do fiksacji serwety, wypełniony folią chirurgiczną wokół brzegów otworu, ze zintegrowaną torbą na płyny 270□ z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z 2 portami do ssaka, wzmocnienie chłonne wokół otworu, zintegrowane 4 podwójne organizatory przewodów oraz dodatkowe wzmocnienie chłonne na kończynach pacjentki. Część serwety osłaniająca pacjentkę wykonana z laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze 66g/m².

1xfartuch chirurgiczny z włókniny SMMS, gramatura 35g/cm², odporność na penetrację wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – min. 4,5. L-120cm

2 x fartuch chirurgiczny z włókniny SMMS, gramatura 35g/cm², odporność na penetrację wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – min. 4,5. XL-140cm

1 x kocyk dla noworodka 100x105cm materiał Spunlance

1 x opatrunek z wkładem chłonnym 10x25cm

20 x kompresy gazowe 10x10cm 12W17N z nitka RTG

5 x serweta laparotomijna 45x70cm 4W20N z nitka RTG, biała

1 x zaciskacz do pępownicy

1 x taca na łożysko 3000ml, 31x24x7cm, niebieska

2 x ręcznik papierowy 30x39cm

1 x miska 250ml, podziałka, niebieska

1 x skalpel z plastikowym trzonkiem rozmiar 23

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 129 (Zadanie 54): Prosimy o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL $\leq 1,5$ zgodnym z wymaganiami normy EN455-1.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 130 (Zadanie 54): Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych a 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 131 (Zadanie 3, pozycje 1 – 13): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 132 (Zadanie 7, pozycja 4): Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'70 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do 615 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 133 (Zadanie 7, pozycja 6): Czy Zamawiający dopuści strzykawki innego producenta niż strzykawki zaoferowane w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5 i 7?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w poz. 1-4 jednego producenta, 5-6 jednego producenta i 7- jednego producenta.

Pytanie nr 134 (Zadanie 7, pozycja 9): Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z igłą w rozmiarze 0,45 x 13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 135 (Zadanie 9, pozycje 1 – 2): Czy Zamawiający oczekuje silikonowych zgłębników Sengstakena?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 136 (Zadanie 11, pozycje 2 – 7): Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 105cm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje długości zgłębnika żołądkowego z wymiarami podanymi w SIWZ.

Pytanie nr 137: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w wersji elektronicznej w formie dokumentu pdf?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 138: Czy Zamawiający wyraża zgodę, by Wykonawca pozostawił w formularzu ofertowym tylko pakiety, na które składa ofertę?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami Formularza ofertowymi wymaga by celu jego przejrzystości, Wykonawca pozostawił w formularzu ofertowym tylko te zadania, na które składa przedmiotową ofertę.

Pytanie nr 139 (Zadanie 15, pozycje 1)

Czy zamawiający dopuści pokrowce sterylne na przewody TUBUS/kamerę w rozmiarze 16 x250cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 140 (Zadanie 15, pozycja 3): Czy Zamawiający dopuści podkład perforowany, co 38cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 141 (Zadanie 15, pozycje 6): Czy zamawiający dopuści jednorazowy, włókninowy zestaw pościeli które zawiera prześcieradło: 150 cm x 210 cm , poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 142 (Zadanie 15, pozycje 9): Czy Zamawiający dopuści : Ubranie chirurgiczne-BLUZA wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze minimalnej 47g/m² zawierającej 100% polipropylenu, antystatycznej, niepylącej, oddychającej, przeznaczonej do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego. Bluza z krótkim rękawem , powinna być wyposażona w nap (pod szyją), trzy praktyczne : jedna na piersi, oraz dwie na dole bluzy, w kolorze niebieskim lub zielonym, posiadające indywidualne widoczne oznaczenie rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 143 (Zadanie 15, pozycje 10): Czy Zamawiający dopuści : Ubranie chirurgiczne-Spodnie wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze minimalnej 47g/m² zawierającej 100% polipropylenu, antystatycznej, niepylącej, oddychającej, przeznaczonej do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego. Spodnie ściągane trokiem, kieszeń boczna na nogawicy z klapką wyposażoną w nap, w kolorze niebieskim lub zielonym, posiadające indywidualne widoczne oznaczenie rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 144 (Zadanie 15, pozycje 11): Czy Zamawiający dopuści sterylna folia chirurgiczna do zabezpieczenia pola operacyjnego:

-wysoka przepuszczalność pary wodnej gwarantująca
bardzo dobre przyleganie nawet podczas długich
zabiegów

- antystatyczna
- niepalna
- nie powoduje refleksów
- łatwa w aplikacji

Wymiary:

- rozmiar 30x28cm
- powierzchnia lepna 30x22cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 145 (Zadanie 15, pozycje 11): Czy Zamawiający dopuści sterylna folia chirurgiczna do zabezpieczenia pola operacyjnego:

- wysoka przepuszczalność pary wodnej gwarantująca bardzo dobre przyleganie nawet podczas długich zabiegów

- antystatyczna
- niepalna
- nie powoduje refleksów
- łatwa w aplikacji

Wymiary:

- rozmiar 40x41cm
- powierzchnia lepna 36x40cm?

Odpowiedź: Jeżeli pytanie dotyczy zadania 15 pozycja 12 to Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 146 (Zadanie 15, pozycje 11): Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, włókninowy kocyk rozmiar 110x210cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 147 (Zadanie 18): Czy zamawiający dopuści **zestaw uniwersalny wzmocniony** w składzie:

- serweta 180x180cm z taśmą lepną z dodatkową warstwą chłonną i organizatorami na przewody o rozmiarze 25 cm x 60 cm o łącznej gramaturze 136 g/m² - 1 szt.
- serweta 240x150cm z taśmą lepną z dodatkową warstwą chłonną i organizatorami na przewody o rozmiarze 25 cm x 60 cm o łącznej gramaturze 136 g/m² - 1 szt.
- serweta 90x75cm z taśmą lepną z dodatkową warstwą chłonną i organizatorami na przewody o rozmiarze 25 cm x 60 cm o łącznej gramaturze 136 g/m² - 2 szt.
- osłona na stół Mayo o rozmiarze 80x145cm, wykonana z folii PE z dodatkową warstwą chłonną włókninową
- taśma lepna dwuwarstwowa 10x50cm - 1 szt.
- celulozowe ręczniki chłonne o wymiarze 30,5x34cm - 4 szt.
- serweta stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarze 150x190 cm, wykonana z folii PE z dodatkową warstwą chłonną o gramaturze 63 g/m² w

Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku o twierdzenia oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykietce samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Spełnia wszystkie wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeżeli serwety posiadają wymagane w SIWZ wzmocnienia.

Pytanie nr 148 (Zadanie 20, pozycje 1 – 4): Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem, pakowane podwójnie: wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie folia-papier, z dodatkowym zabezpieczeniem grota trokara, z rozmiarem drenu umieszczonym w 4 miejscach: na drenie, łączniku, uchwycie trokara oraz osłonce zabezpieczającej ostrze, zamiast kolorowego oznaczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 149 (Zadanie 27): Czy Zamawiający dopuści taśmę chirurgiczną w rozmiarze 10x50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150 (Zadanie 33, pozycje 2 – 5): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje podziału zamówienia na zadanie 33 poz.1-5 i zadanie 33a poz. 6-14.

Zamawiający informuje ponadto, że zmienione zostanie wadium, które wyniesie wtedy:

Zadanie nr 33	Różne urządzenia i produkty medyczne	70,00 zł
Zadanie nr 33 a	Różne urządzenia i produkty medyczne	80,00 zł

Pytanie nr 151 (Zadanie 36, pozycje 1 – 3): Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia o długości 500mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 152 (Zadanie 36, pozycje 20 – 26): Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z zaworem plastikowym?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 153 (Zadanie 36, pozycje 20 – 26): Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 154 (Zadanie 40): Czy Zamawiający dopuści, aby skuteczność filtracji była potwierdzona karta techniczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 155 (Dotyczy zadania nr 51, pozycja 2): Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wyłączenie z zadania 51 pozycji 2.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wydziela poz 1. jako zadanie 51 i poz. 2 jako zadanie 51a

Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zadanie nr 51	Cewniki	90,00 zł
Zadanie nr 51 a	Cewniki	10,00 zł

Pytanie nr 156 (Dotyczy zadania nr 53, pozycja 1): Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wyłączenie z zadania 53 pozycji 1.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 157 (Dotyczy zadania nr 53, pozycja 1): Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej CH14/16 długość 54cm, i rurki tracheostomijnej CH14/16, długość 30,5cm, z możliwością stosowania przez 72h. System stanowi integralną całość, nierozłączalny, wyposażony w elastyczną przestrzeń martwą, podwójnie obrotowe kolanko ułatwiające poruszanie pacjenta i zapobiegający urazom, zamykany port do płukania cewnika z zintegrowanym kapturkiem zapobiegający odłączeniu od systemu. Cewnik z miękką końcówką z okiem Murhy'go umożliwiającą delikatne i skuteczne odsysanie. Aktywacja podciśnienia za pomocą zastawki do odsysania wraz z blokadą redukującą ryzyko. System posiada zastawkę separującą pozwalającą na stosowanie przez 72h. Kodowany kolorystycznie.

System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby montażu dodatkowych akcesoriów, Zamawiający wymaga, aby każdy element systemu był sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 158 (Dotyczy zadania nr 18): Czy Zamawiający dopuści, aby w poz. 1 zaoferowano zestaw zgodny z SIWZ o następującym składzie:

1. serweta górna z taśmą samoprzylepną z dodatkową warstwą chłonną w strefie krytycznej i z organizatorami przewodów.....240 x 150 – 1szt.
 2. serwety boczne z taśmą samoprzylepną z dodatkową warstwą chłonna w strefie krytycznej90 x 75 – 2 szt.
 3. serweta dolna z taśmą samoprzylepną z dodatkową warstwą chłonna w strefie krytycznej krytycznej i z organizatorami przewodów..... 175 x 175 – 1szt.
 4. taśma samoprzylepna9 x49- 1 szt.
 5. ręczniki chłonne 18 x 25 – 4 szt.
 6. osłona na stół MAYO 79 x 145 – 1 szt.
 7. serweta na stół – (osłonięcie zestawu)150 x 190 – 1 szt.
- dodatkowo załączoną oddzielnie pakowana kieszeń na narzędzia chirurgiczne w kalkulowaną w cenę zestawu?

Serwety główne zestawu wykonane z laminatu min. 3 - warstwowego wzmocnionego w części krytycznej dodatkową warstwą o łącznej gramaturze min. 125 g / m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 159 (Dotyczy zadania nr 19): Zamawiający dopuści, aby w poz. 2 zaoferowano czepek ze wstawką chłonną w części przedniej ściągnięty z tyłu gumką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 160 (Dotyczy zadania nr 19): Zamawiający dopuści, aby w poz. 9, 10, 11 zaoferowano jałowy fartuch o kroju rękawa klasycznego, szwami wykonanymi techniką ultradźwiękową w strefie krytycznej, do wysokości łokcia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 161 (Dotyczy zadania nr 19): Zamawiający dopuści, aby w poz. 9, 10 zaferowano jałowy fartuch zgodny z SIWZ wykonany z włókniny 3 – warstwowej typu SMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji 10, w pozycji 9 utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 162 (Dotyczy zadania nr 19): Zamawiający dopuści, aby w poz. 11 zaferowano jałowy fartuch wykonany z włókniny 3 – warstwowej typu SMS, ze wstawkami o gramaturze min. 40 g/ m² i nieprzemakalności w strefie krytycznej min. 138 cm H₂O w rozmiarach L, LL, XL, przy czym wymiary mieszczą się w normach ustalonych dla symboli odpowiednio M, L, XL?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 163 (Dotyczy zadania nr 15):

Poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wydziela zadanie 15 poz.1-8 i zadanie 15a poz. 9-14. Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zadanie nr 15	Odzież medyczna	1.200,00 zł
Zadanie nr 15 a	Odzież medyczna	800,00 zł

Pytanie nr 164 (Dotyczy zadania nr 15):

Poz 1. Czy można zaferować pokrowiec sterylny na przewody o rozmiarze 15x250cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 165 (Dotyczy zadania nr 15):

Poz 3. czy można zaferować nieprzemakane pokrycie higieniczne w rolce o rozmiarze: długość 40mb, szerokość 51cm, perforacja 50cm? Ilości zostaną odpowiednio przeliczone.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 166 (Dotyczy zadania nr 15):

Poz 4. Czy można zaferować prześcieradło higieniczne z włókniny SMS o rozmiarze 210x160cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 167 (Dotyczy zadania nr 15):

Poz 5. Czy można zaferować prześcieradło higieniczne z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m² o rozmiarze 210x160cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 168 (Dotyczy zadania nr 15):

Poz 6. Czy można zaferować jednorazowy, włókninowy zestaw pościeli: poszwa na koldrę 200x150cm, poszewka na poduszkę 80x90cm, prześcieradło 210x150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 169 (Dotyczy zadania nr 15):

Poz. 7. Czy można zaferować ubranie chirurgiczne wykonane z włókniny trzywarstwowej SMS o gramaturze 45g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 170 (Dotyczy zadania nr 15):

Poz. 8. Czy można zaferować ubranie chirurgiczne damskie jednoczęściowe wykonane z włókniny trzywarstwowej SMS o gramaturze 45g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 171 (Dotyczy zadania nr 18):

Poz. 1: Czy można zaferować zestaw chirurgiczny uniwersalny bez wzmocnień, wykonany na całej powierzchni z włókniny dwuwarstwowej, laminat wykonany z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 56 g/m², kolor niebieski, chłonność 570%, nasiąkliwość 27,96%, wytrzymałość na rozdzieranie wzdłużne 29,72N, wytrzymałość na rozdzieranie poprzeczne 40,33N, wytrzymałość na wypychanie na sucho 150 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro 150 kPa, odporność na przenikanie cieczy 250 cmH₂O, folia posiada właściwości antystatyczne, laminat nie powoduje drażnienia, uczulenia, nie jest cytostoksykny, I klasa palności wg 16 CFR 1610 (metoda badań PN-EN ISO 6941), (wymagana karta danych technicznych, potwierdzająca powyższe parametry). Całość zestawu zawinięta w serwetę na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej oraz warstwy chłonnej o szerokości 66cm na całej długości serwety. Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m², folia 47 g/m², klej 2 g/m². Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH₂O. Serweta na stolik Mayo składana teleskopowo do środka, oznakowanie za pomocą naklejki z piktogramem ułatwia jego szybką aplikację o rozmiarze 145x80cm wykonana z folii polietylenowej oraz włókninowej warstwy chłonnej, gramatura włókniny 24 g/m², grubość folii 50µm - folia piaskowana, wytrzymałość na wypychanie na sucho i na mokro ≥80 kPa, barierowość dla wody ≥123 cm H₂O, skład zestawu:

- serweta na stolik Mayo (parametry jak wyżej) - 1 szt
- serweta na stół do instrumentarium (parametry jak wyżej) - 1 szt
- dolna serweta samoprzylepna o rozmiarze 180x170cm - 1 szt
- górna serweta samoprzylepna o rozmiarze 150x240cm - 1 szt
- boczna serweta samoprzylepna o rozmiarze 90x75cm - 2 szt
- taśma medyczna 9x50cm - 1 szt
- serwetki do rąk włókninowe niepytlące 20x40cm - 2 szt
- kieszeń przezroczysta 1-komorowa 40x30cm - 1 szt

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier” lub „folia-folia”, posiadającym cztery samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz kolejnym kartonem (dyspenserem). Na opakowaniu zbiorczym brak kolorystycznego wskaźnika sterylizacji, wskaźniki kolorystyczne znajdują się na każdym pojedynczym opakowaniu zestawu.. Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeżeli serwety posiadają wymagane w SIWZ wzmocnienia.

Pytanie nr 172 (Dotyczy zadania nr 19):

Poz. 1. Czy można zaoferować czepek o gramaturze 17 g/m²? Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 173 (Dotyczy zadania nr 19):

Poz.2 Czy można zaoferować czepek ze wstawką pochłaniającą pot, na gumkę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 174 (Dotyczy zadania nr 19):

Poz. 3, 4 Prosimy zamawiającego o wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu, co zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał podziału zadania na zadanie 19 poz. 1-8 i zadanie 19 a poz 9-11.

Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zadanie nr 19	Odzież medyczna	250,00 zł
Zadanie nr 19 a	Odzież medyczna	450,00 zł

Pytanie nr 175 (Dotyczy zadania nr 19):

Poz. 5, 6. Czy można zaoferować fartuch higieniczny o gramaturze 17 g/m² w rozmiarze uniwersalnym? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 176 (Dotyczy zadania nr 19):

Poz. 8. Czy można zaoferować fartuch z folii PE typu "przedniak" o rozmiarze 81cmx125cm? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 177 (Dotyczy zadania nr 19):

Poz. 9. Czy można zaoferować fartuch chirurgiczny jałowy niewzmacniany wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², odporność na przenikanie cieczy min 36,9 cm H₂O, kolor niebieski. fartuch z 2 ręcznikami do wycierania rąk, owinięty w papier krepowy. Fartuch pakowany potrójnie dla zwiększenia bezpieczeństwa: karton tekturowy zewnętrzny, torebka papierowo-foliowa, papier krepowy. Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 178 (Dotyczy zadania nr 19):

Poz. 10. Czy można zaoferować fartuch chirurgiczny jałowy niewzmacniany wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², odporność na przenikanie cieczy min 36,9 cm H₂O, kolor niebieski. fartuch z 2 ręcznikami do wycierania rąk, owinięty w papier krepowy. Fartuch pakowany potrójnie dla zwiększenia bezpieczeństwa: karton tekturowy zewnętrzny, torebka papierowo-foliowa, papier krepowy. Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 179 (Dotyczy zadania nr 19):

Poz. 11. Czy można zaoferować fartuch chirurgiczny jałowy wzmocniony, przeznaczony do zabiegów wysokiego ryzyka wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m² w strefie mniej krytycznej, w strefie krytycznej rękawy, przód fartucha dodatkowo wzmocniony włókniną podfoliowaną o gramaturze 40 g/m², odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 203,3 cm H₂O, kolor niebieski. fartuch z 2 ręcznikami do wycierania rąk, owinięty w papier krepowy. Fartuch pakowany potrójnie dla zwiększenia bezpieczeństwa: karton tekturowy zewnętrzny, torebka papierowo-foliowa, papier krepowy. Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 180 (Dotyczy zadania nr 23):

Poz. 1. Czy można zaoferować podkład z pulpy celulozowej, bez superabsorbentu o chłonności 1400ml? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 181 (Dotyczy zadania nr 23):

Poz. 2. Czy można zaoferować podkład z pulpy celulozowej, bez superabsorbentu o chłonności 2000ml? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 182 (Dotyczy zadania nr 27):

Poz 1. Czy można zaoferować taśmę chirurgiczną samoprzylepną o rozmiarze 9x50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 183 (Dotyczy zadania nr 49):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do cesarskiego cięcia o składzie:

- serweta chirurgiczna do cięcia cesarskiego o wymiarach 180x 320cm posiadająca otwór o wymiarach 35x32cm, wypełniony folią chirurgiczną, wewnątrz której znajduje się wycięcie w kształcie gruszki o wymiarach 20x15. Serweta posiada duży zintegrowany okalający worek do przechwytywania płynów o wymiarach 89x76cm wyposażony w sztywnik, podłączenie ssaka i organizatory przewodów. Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu (jedną z warstw ma stanowić folia PE) o gramaturze 56g/m², odporność na przenikanie cieczy 250cm H₂O, odporność na wypychanie w strefie krytycznej sucho/mokro 170/105kPa- 1 szt.,
- serweta do owinięcia noworodka 80x130cm - 2 szt,
- taśma samoprzylepna, nieprzemakalna 9x50cm, wykonana z laminatu dwuwarstwowego, jedną z warstw ma stanowić folia PE - 1 szt,
- włókninowe ręczniki chłonne 20 x 40cm - 4szt,
- osłona na stół Mayo 80x145cm - 1szt.,
- opatrunek chłonny włókninowy 10 x 20 cm -1 szt,
- serweta na stół (owinięcie zestawu)150x190cm, warstwa chłonna 66 x 190 cm wykonana z laminatu dwuwarstwowego (włóknina/folia PE) o gramaturze 84g/m² - 1 szt.,
- ostrze chirurgiczne nr 24 z plastikową nasadką i osłonką - 2 szt,
- fartuch chirurgiczny z lekkiej i przewiewnej włókniny typu SMS o gramaturze min.35g/m², fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep rozmiar L- 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 184 (Dotyczy zadania nr 54):

Czy można zaoferować rękawice diagnostyczne nitylowe, niejałowe, bezpudrowe o wartości AQL 1,5, w opakowaniach A'100. Ilości zostaną odpowiednio przeliczone.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 185 (Dotyczy dot. treści umowy):

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje zapisy projektu umowy.

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

DYREKTOR
SPZOZ w Wieluniu

Janusz Atłachowicz