

Pruszków, dnia 17.12.2019 roku

Nr postępowania: ZP.272.19.2019

Wykonawcy w postępowaniu

Odpowiedzi na pytania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na Dostawę wyrobów jednorazowego użytku

Zamawiający, na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29.01.2014 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia pytania wraz z odpowiedziami:

Pakiet 1, poz. 9

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

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 1, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 1, poz. 9,42

Czy zamawiający wydzieli poz.9,42 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 1, poz.42

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań lub wycenę do 4 miejsc po przecinku za sztukę.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza,](#)

Pakiet 1, poz.59

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań lub wycenę do 4 miejsc po przecinku za sztukę.

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 1, poz.67

Czy zamawiający oczekuje wycenę za 1500 szt czy 1500 rolek po 25 szt. pojedynczych odcinków staz?

[Odpowiedź. Mając na myśli pakiet 2, poz. 67 Zamawiający oczekuje 1500 pojedynczych sztuk](#)

Pakiet 1, poz. 9

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

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 1, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta

co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pakiet 1, poz. 9,42, 48

Czy zamawiający wydzieli poz.9,42,48 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 48

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, obłe z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pakiet 2, poz. 23-27, 36,38,59

Czy zamawiający wydzieli poz. 23-27, 36,38,59 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 36, poz. 38

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 36

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

wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 36

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

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 36, 38

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 38

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznowo ściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczeł na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany

tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 2, poz. 38

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 2, poz. 23-27,36-38,59,67-68

Czy zamawiający wydzieli poz. 23-27,36-38,59,67-68 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 2, poz. 36

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 2, poz. 36

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

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 2, poz. 36-38

Czy zamawiający wymaga opakowania papier – folia?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 2, poz. 36,38

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 2, poz. 38

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200 μ m, 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznowo ściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 2, poz. 38

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 2, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści opaskę identyfikacyjną dla noworodków tylko w wersji z wkładaną karteczką?

[Odpowiedź. Zamawiający podtrzymuje wymagania](#)

Pakiet 2, pozycja 47

Czy Zamawiający dopuści worek do 14-dniowej zbiórki moczu z drenem o długości 120cm oraz bezigłowym portem do pobierania próbek moczu?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 2, pozycja 49

Czy Zamawiający oczekuje silikonowej sondy Sengstakena?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 2, pozycja 58

Czy Zamawiający dopuści wielorazowe maski do ambu z silikonowym mankietem i poliwęglanowym szkieletem?

[Odpowiedź. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ](#)

Pakiet 2 pozycja 67

Czy Zamawiający dopuści stażę bezlateksową w standardowym opakowaniu kartonowym zabezpieczonym folią?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 2 pozycje 61 – 66 i 69 - 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji z zadania 2 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 podtrzymuje wymagania SIWZ](#)

Dotyczy pakietu 3 , pozycja 7

Czy Zamawiający wydzieli w pakiecie 3 pozycję 7 co wpłynie na konkurencyjność i umożliwi złożenie oferty . Według naszej wiedzy żadna Firma nie jest w stanie złożyć oferty .

[Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza utworzenie osobnego pakietu pod wskazanym nr z dopiskiem „a”](#)

Pakiet 4 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 3,3mm / 390mm (+/-10mm) lub 4,7mm / 390mm (+/-10mm)?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 4 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wygiętą „w łuk”, jak na poniższym zdjęciu?



[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 4 pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową zakrzywioną pod kątem mniejszym niż 90 stopni, bez zabezpieczenia przez przegryzieniem przez pacjenta?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 5, poz. 6,14-20

Czy zamawiający wydzieli poz. 6, 14-20 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 5, poz. 6

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną czytelną skalą, w kontrastowym kolorze ?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 5, poz. 6,

Czy zamawiający dopuści jednostronną czytelną skalę?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 5, poz. 18

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową bursztynową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną czytelną skalą, w kontrastowym kolorze ?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 5, poz. 15-16

Czy zamawiający oczekuje podkładu nieprzemakalnego z warstw folii i bibuły?

[Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga](#)

Pakiet 5, poz. 17

Czy zamawiający dopuści zaciskacz sterylny?

[Odpowiedź. Zamawiający wymaga](#)

Pakiet 5, poz. 19

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 60 cm x 40 m , z perforacją co 50 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m²; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdieranie, gramatura bibuły?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza \(ale do tabeli należy przeliczyć do 80m, 2 rolki na jedną tabelaryczną\)](#)

Pakiet 5, poz. 15-16

Czy zamawiający oczekuje podkładu celulozowego dwuwarstwowego?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 5, poz. 15

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 5, poz. 16

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza \(ale do tabeli należy przeliczyć do 80m, długości dla porównywalności wartości tabelarycznych\)](#)

Pakiet 5, poz. 20

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?
[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza \(ale do tabeli należy przeliczyć do 80m, długości dla porównywalności wartości tabelarycznych\)](#)

Pakiet 5, poz. 15

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 5, poz. 16

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga folii \(ale do tabeli należy przeliczyć do 80m, długości dla porównywalności wartości tabelarycznych\)](#)

Pakiet 5, poz. 15-16

Czy zamawiający wymaga podkładu papier-papier czy papierowy, podfoliowany?

[Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga podfoliowania](#)

Pakiet 5, poz. 15

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, składający się z warstwy bibuły i folii, o wymiarach 60 cm x 50 m , z perforacją co 50 cm, o gramaturze 34 g/m2?

[Odpowiedź. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ](#)

Pakiet 5, poz. 16

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, składający się z warstwy bibuły i folii, o wymiarach 50 cm x 50 m , z perforacją co 50 cm, o gramaturze 34 g/m2?

[Odpowiedź. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ](#)

Pakiet 5, poz. 17

Czy zamawiający dopuści produkt sterylny?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 5, poz. 18

Czy zamawiający dopuści skalę jednostronną rozszerzoną 50 ml (60ml)?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 5, poz. 19

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, składający się z warstwy bibuły i folii, o wymiarach 60 cm x 50 m , z perforacją co 50 cm, o gramaturze 34 g/m2?

[Odpowiedź. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ](#)

Pakiet 5, poz.20

Czy zamawiający wymaga prześcieradła celulozowego?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 5, poz.20

Czy zamawiający dopuści prześcieradło o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga folii \(ale do tabeli należy przeliczyć do 80m, długości dla porównywalności wartości tabelarycznych\)](#)

Pakiet 5, poz.20

Czy zamawiający dopuści prześcieradło ochronne, składające się z warstwy bibuły i folii, o wymiarach 50 cm x 50 m , z perforacją co 50 cm, o gramaturze 34 g/m2?

[Odpowiedź. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ](#)

Pakiet 5, poz. 6,14-20

Czy zamawiający wydzieli poz. 6,14-20 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza,](#)

Pakiet 5, poz. 20

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 50 cm x 40 m , z perforacją co 50 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m2; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdieranie, gramatura bibuły?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga folii \(ale do tabeli należy przeliczyć do 80m, długości dla porównywalności wartości tabelarycznych\)](#)

Pakiet nr 6 poz.1

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji wycenę za op. – 50 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości? Podanie cen za opakowania nie będzie zawyżało całkowitej wartości przygotowanej oferty przetargowej, co miałyby miejsce w przypadku przeliczenia ceny dla 1 sztuki i podania jej z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, co wiąże się z koniecznością jej zaokrąglenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 6 poz.4

Prosimy o informację czy nie zaszła pomyłka w pozycji 3 - Zamawiający nie wpisał ilości ww pozycji żelu .

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ podano 30 szt po 0,5 litra

Pakiet nr 6 poz.6

Prosimy o informację czy Zamawiający w ww papierach oczekuje papieru kompatybilnego czy oryginalnego.

Kompatybilny papier jest z powodzeniem stosowany w wielu szpitalach.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ, Aparat USG jest nowy na gwarancji i wymagany jest oryginalny papier USG.

Pakiet nr 6 poz.7

Prosimy o informację do jakiego modelu Lifepaka Zamawiający oczekuje papieru oraz prosimy o dopuszczenie papieru o wymiarach 50x30.

Odpowiedź: Lifepak 20, Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 6 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby papiery do USG były wysokiej rozdzielczości pozwalające uzyskać wydruki o wysokim kontraście i dużej skali szarości oraz były oryginalne zalecane przez producenta Videoprinterów?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga

Pakiet 6 pozycja 7

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje papieru o szerokości 50mm?

Odpowiedź. Zamawiający potwierdza 50mm

Pakiet 7 pozycja 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji z zadania 7 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, poz. 1-3

Czy zamawiający wymaga opakowania papier – folia?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga

Pakiet 7, poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza

Pakiet 7, poz. 1-7

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 7, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści serwetę celulozową podfoliowaną o szerokości 50cm, perforacja co 38 cm, o długości rolki 50m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 7, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści serwetę pod pośladki w rozmiarze 114x150cm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pakiet 7, poz. 1-7

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pytanie dotyczące Pakietu 13 poz. 1,2,3,4, 5,6

Zamawiający wymaga spełnienia standardu ASTM D 3577. Jest amerykańska norma stosowana wobec rękawic lateksowych do użytku medycznego na potwierdzenie takich właściwości jak:

- o nieobecność dziur
- o właściwości fizycznych rękawic – długość szerokość i siła zrywania
- o zawartość protein

gdzie w europejskich standardach ma to odzwierciedlenie w normie EN 455 cz.1 – nieobecność dziur, cz.2 – właściwości fizyczne rękawic – długość , szerokość i siła zrywania, cz.3 – zawartość protein. W związku z powyższym że zamawiający wymaga już zgodności z podstawową normą medyczną EN 455 – 1,2,3,4 wynikającą z ustawy o wyrobach medycznych MDD 93/42/EEC prosimy o odstąpienie od wymogu spełnienia standardu ASTM D 3577 gdyż pokrywa się on ze wspomnianym EN 455 oraz nie jest wymagany na rynku europejskim.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza przy spełnieniu standardu europejskich norm](#)

Pakiet 11

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsownicy o długości 230 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsownicy o długości 230 cm, szerokość rozwarcia klipsa 12 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 13 poz. 1,2,3,4, 5,6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie, czy określając parametry dotyczące właściwości fizyczne rękawic tj. grubości, długość oraz siły zrywu i rozciągliwość miał na myśli parametry minimalne

[Odpowiedź. Zamawiający wymaga spełnienia parametrów co najmniej minimalnych](#)

Pakiet 13 poz. 7-9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z nich odrębnej części. Obecna konstrukcja pakietu umożliwia złożenie oferty tylko jednemu wykonawcy, w istotny sposób ograniczając konkurencyjność postępowania.

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 13, poz. 9

1. Prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla rękawic diagnostycznych.
2. Prosimy o dopuszczenie dł. rękawic min. 296mm i teksturowanej jednolicie powierzchni.

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 13 pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości białek lateksowych 89 µg/g, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 13 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących właściwościach: grubość na dłoni 0,24-035mm, siła zrywająca przed starzeniem 12N, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 13 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących właściwościach: długość min 290mm, z teksturą na palcach, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 14 pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: wewnętrznie chlorowane, zewnętrznie nie pokryte polimerem, poziom AQL=1, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 14, poz. 1-5

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic chlorowanych w miejsce - obustronnie pokrytych polimerem.
2. Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 14 poz. 1-4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 1.0, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 14 poz. 1-4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o wydłużeniu wynoszącym 500% przed starzeniem i 400% po starzeniu. Pragniemy zaznaczyć, że wyższa rozciągliwość świadczy o większej elastyczności i odporności rękawic na uszkodzenia mechaniczne

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 14 poz. 1-4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o nieznacznie niższej grubości na dłoni wynoszącej 0,08 mm. Pragniemy zaznaczyć, iż tak nieznaczna różnica nie wpływa na parametry użytkowe rękawic oraz ich odporność na uszkodzenia.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 14 poz. 1-4

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w/w pozycji rękawic w opakowaniach a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga](#)

Pakiet 14 poz. 1-4

Prosimy o odstąpienie od wymogu rękawic obustronnie polimerowanych.

[Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ](#)

Pakiet 14 poz 1-4

Czy zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane, bez zewnętrznej warstwy polimerowej?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 14 1-4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 14 poz. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w opakowaniu a`100 sztuk?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale z przeliczeniem na 80 sztuk op.](#)

Pakiet nr 14 poz.5

Prosimy o dopuszczenie ww pozycji rękawic foliowych wycenę za opakowane po 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 70 op.

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale z przeliczeniem na 80 sztuk op.](#)

Pakietu 15 poz. 1,2,3

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego Środków Ochrony Indywidualnej, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE oraz ustaleniem okresu przejściowego, w czasie którego nie można utrudniać udostępniania na rynku produktów objętych zakresem stosowania dyrektywy 89/686/EEG prosimy o doprecyzowanie i zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających normy 374 1, 2, 3 lub normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza o przy spełnieniu standardu europejskich norm](#)

Pakiet 15 poz. 1,2,3

Zamawiający wymaga spełnienia standardu ASTM D 6319. Jest amerykańska norma stosowana wobec rękawic nitylowych do użytku medycznego na potwierdzenie takich właściwości jak:

o nieobecność dziur

- o właściwości fizycznych rękawic – długość szerokość i siła zrywania
- o zawartość protein

gdzie w europejskich standardach ma to odzwierciedlenie w normie EN 455 cz.1 – nieobecność dziur, cz.2 – właściwości fizyczne rękawic – długość, szerokość i siła zrywania, cz.3 – zawartość protein. W związku z powyższym że zamawiający wymaga już zgodności z podstawową normą medyczną EN 455 – 1,2,3,4 wynikającą z ustawy o wyrobach medycznych MDD 93/42/EEC prosimy o odstąpienie od wymogu spełnienia standardu ASTM D 6319 gdyż pokrywa się on ze wspomnianym EN 455 oraz nie jest wymagany na rynku europejskim.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza o przy spełnieniu standardu europejskich norm](#)

Pakiet 15 poz. 1,2,3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikanie leków cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D6978 (wyniki badań przeprowadzonych zgodnie z normą EN 374 są przedstawiane z dokładnością > 1 µg/cm²/min, natomiast te przeprowadzone zgodnie z normą ASTM D 6978 z dokładnością < 0,01 µg/cm²/min., co oznacza że norma amerykańska ASTM D6978 jest 100 razy dokładniejsza. Co więcej jest to norma specjalistyczna dedykowana do badania substancji cytostatycznych, zaś norma EN 374 dopuszcza przebadanie dowolnych substancji chemicznych. Ze względu na to, że cytostatyki są wyjątkowo groźnymi substancjami chemicznymi użytkownik musi być zabezpieczony w najlepszy możliwy sposób).

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 15 poz. 1,2,3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic diagnostycznych nitrilowych o nieznacznie większej grubości na palcu tj. 0.12 mm. Palce to część dłoni najbardziej narażona na uszkodzenia - oferowane przez nas rękawice minimalizują zatem prawdopodobieństwo uszkodzeń mechanicznych zapewniając przy tym doskonałe czucie, elastyczność i sprawność manualną.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 15 poz. 1,2,3

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w opakowaniach a'200 szt. (XS-XL). Rękawice pasujące do uchwytów naściennych plastikowych pojedynczych z możliwością dowolnego łączenia za pomocą dostępnych w zestawie zaczepów. Uchwyt pojedynczy, rozmiar podstawy 13 cmx13 cm (+/- 5%), montaż do ściany w 2 miejscach

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, jednak oczekuje wyceny z przeliczeniem odpowiednim do ilości tabelarycznych, celem umożliwienia porównywania ofert](#)

Pakiet 19

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet nr 20, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 24 sztuki? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet nr 20, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści testy zgrzewu w postaci arkusza z substancją w kolorze czarnym do umieszczenia w opakowaniu papierowo - foliowym?

[Odpowiedź. O ile chodzi o pakiet 20 pozycję 7, zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet nr 20, pozycja 8: Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający miał na myśli wpisując: „Użyczenie na czas trwania umowy”. Czy 2 wymagane metkownice mają być użyczone, a w cenie ma pozostać wartość „0”, czy też ma być wpisana jednorazowa kwota za dzierżawę każdej z metkownic?

[Odpowiedź. Zamawiający oczekuje nieodpłatnego użyczenia na czas umowy](#)

Pakiet nr 20, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści metkownicę trzyczęściową numeryczną?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet nr 20, pozycja 12: Czy Zamawiający dopuści etykiety o sześciu polach informacyjnych kolejno: 1 rząd: data procesu, numer sterylizatora, 2 rząd: data ważności, numer cyklu, 3 rząd: nr operatora, kod procesu.

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet nr 20, pozycja 12: Prosimy o dopuszczenie by rolka tuszująca dostarczana była na każde 10 rolek etykiet. Nie ma potrzeby wymiany rolki tuszującej wraz z każdą wymianą etykiet, stąd wymóg by do każdej rolki etykiet dołączać rolkę tuszującą, jedynie zwiększa koszty.

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 20, pozycja 13: Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga 4 sztuk rękawic czy 4 par rękawic?

Odpowiedź. Zamawiający oczekuje 2 par, czyli 4 szt

Pakiet nr 22 poz.1

Prosimy o podanie aparatu do jakiego ma być przeznaczony papier.

Odpowiedź:

Papier ma być przeznaczony do Kardiomonitora ARGUS LCM plus Schiller

Pakiet nr 22 poz.1

Prosimy o uściślenie: czy zamawiający oczekuje papieru 80x70x300 kartek w składance?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje papieru 80x 70x 30 kartek składanych

Pakiet nr 22 poz.3

Prosimy o informację czy liczba 30 oznacza średnicę elektrody.

Odpowiedź:

Tak (rozmiar 30 mm)

Pakiet nr 22 poz.3

Prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje 25 opakowań elektrod pakowanych po 50szt czy 25szt elektrod.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 1 opakowania (50szt elektrod)

Pakiet 23

Aby precyzyjnie dobrać odpowiedni sprzęt czy Zamawiający wymaga Opaski piankowe do czujników LNOP/LNCS . Do stosowania z czujnikami Y-I mają być kompatybilne z Czujnikami wykonanymi technologii Masimo SET z jednej strony białe z drugiej w kolorze niebieskim? Takie jak zamawiający używa obecnie?



Odpowiedź Zamawiający wymaga

Pakiet 24

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków o wymiarach: 13,0 cm x 8,8 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 25, pozycja 1-2- Czy zamawiający dopuści wzierniki w rozmiarze tylko 2,5 oraz 4,0 ?

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 26 poz. 2

Czy zamawiający dopuści elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, o równych połówkach, hydrożelowe, o powierzchni przewodzącej 110cm², nie wymagające aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego. Do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety?

Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 26 poz. 2

Czy zamawiający dopuści elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, o równych połówkach, hydrożelowe, o powierzchni przewodzącej 108cm², przeznaczone zarówno dla dorosłych jak i dla dzieci o wadze od 2 kg. Elektrody posiadają dodatkowy pas ekwipotencjalny odizolowany mechanicznie i elektrycznie, zapewniający oprócz równomiernego rozkładu prądu również równomierny rozkład gęstości prądu na ciele pacjenta. Do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety. Elektrody nie wymagają aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego.

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet nr 26 poz. 5

Z posiadanych przez nas informacji wynika, że nie są dostępne uchwyty jednorazowe z elektrodą nóż, 2 przyciski, kabel dł. 3 m, sterylne z wtykiem SDS Czy nie zaszła pomyłka?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 26

W celu przedłożenia oferty konkurencyjnej JAKOŚCIOWO i cenowo, prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 elektrod neutralnych, biokompatybilnych dla skóry, jednorazowych dzielonych, niekierunkowych - super-bezpiecznych z tzw. pierścieniem ekwipotencjalnym o powierzchni aktywnej 128,50mm i całkowitej powierzchni 170,5mm. Elektroda ma neutralne rozmiary, można ją stosować na plecach pacjenta, jak także na udzie/ przedramieniu. Jest stosowana z powodzeniem w kilkudziesięciu placówkach w Polsce, w tym na oddziałach KARDIOCHIRURGII, bez etykiet samoprzylepnych na opakowaniu.

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 26

Prosimy o dopuszczenie:

- elektrody czynnej w pozycji 3 o długości rękojeści zgodnej z SIWZ 155 mm i długości całkowitej 308mm (wymagane 330mm)
- kabla do elektrody neutralnej w pozycji 5 - dł. 5m (wymagane 3-3,5m)

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsownicy o długości roboczej narzędzia 230cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 27:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradła w rozmiarze 200x90cm?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 225x100cm?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 28 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne silikonowe w rozmiarach CH 20, 21, 24, 26, 27, 30, 33, 36, 39?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet nr 29 poz. 5

bardzo proszę o wyjaśnienie wątpliwości dotyczących pakietu nr 29 pozycja 5 - czy 5 szt klipsownic należy w formularzu cenowym wycenić jako wyroby do zakupu czy też 5 szt. klipsownic wycenić jako wyroby do użyczenia na czas trwania umowy?

[Odpowiedź. Klipsownica ma być przedmiotem użyczonym na czas trwania umowy](#)

Pakiet Nr 29 poz. 5

Bardzo proszę o wyjaśnienie wątpliwości dotyczących pakietu nr 29 pozycja 5 - czy 5 szt klipsownic należy w formularzu cenowym wycenić jako wyroby do zakupu czy też 5 szt. klipsownic wycenić jako wyroby do użyczenia na czas trwania umowy?

[Odpowiedź. Klipsownica ma być przedmiotem użyczonym na czas trwania umowy](#)

Pakiet 30, poz. 1

Czy zamawiający dopuści pościel o gramaturze min. 25 g/m²?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 30 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pościeli o gramaturze włókniny 25 g/m²?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 30 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koszul w dwóch rozmiarach M/L oraz XL/XXL?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 30 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z włókniny o gramaturze 25g/m²?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 30 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z włókniny o gramaturze 40g/m²?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 30 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 30 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania kompletu pościeli z włókniny 20 g/m²?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet nr 30 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania fartucha flizelinowego w rozmiarze uniwersalnym.

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet nr 30 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o podanie długości wymaganej koszuli?

[Odpowiedź. Zamawiający oczekuje długości minimum 120cm](#)

Pakiet nr 30 poz. 6

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie produktów z 23% stawką podatku VAT?

Zgodnie z Polską Klasyfikacją Wyrobów i Usług przedmiot zamówienia nie jest zakwalifikowany jako wyrób medyczny.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet nr 30 poz. 6

Czy Zamawiający ma na myśli 175 par kapci flizelinowych, czy 175 sztuk kapci flizelinowych?

[Odpowiedź. Zamawiający oczekuje par kapci flizelinowych](#)

Pakiet 30 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści koszule w rozmiarze uniwersalnym?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 30, poz. 1

Czy zamawiający dopuści gramaturę 25 g/m²?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 31, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m²?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 31 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletów o gramaturze 40 g/m²?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 31:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletu chirurgicznego wykonanego z włókniny SMS?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet nr 36 poz. 1-10: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o AQL 0,65, zgodne z normami EN-455 części:1-4; PN EN ISO 374-1:2017, PN-EN 374-2:2015, EN 16523-1:2015, PN-EN 374-4:2014, PN-EN ISO 374-5:2017; EN-420; ASTM F-1671. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet nr 36 poz. 11-13: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o AQL 0,65, zgodne z normami EN-455 części:1-3; PN EN ISO 374-1:2017, PN-EN 374-2:2015, EN 16523-1:2015, PN-EN 374-4:2014, PN-EN ISO 374-5:2017; ASTM F-1671; EN-420? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet nr 36: Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie kolumny z nazwą sztuki. Czy zamawiający ma na myśli pary, czy sztuki pojedyncze rękawic?

[Odpowiedź. Zamawiający miał na myśli pary rękawic](#)

Pakiet 36 pozycja 1-10

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o następujących właściwościach: mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna polimerowana, powierzchnia wewnętrzna polimerowana i lekko chlorowana, rozm. 5,5-9,0, grubość na dłoni 0,19mm+/-0,01, na mankiecie 0,17mm+/-0,01, długość 278-290 w zależności od rozmiaru, poziom białe max 33 µg/g, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 36 pozycja 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o następujących właściwościach: poliizoprenowe, pow. zewnętrzna gładka polimerowana, pow. wewnętrzna polimerowana, mankiet rolowany, grubość na palcu 0,21mm+/-0,02, grubość na dłoni 0,20mm+/-0,02, grubość na mankiecie 0,14mm+/-0,02, długość 283-305mm w zależności od rozmiaru, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.](#)

Pakiet nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiety nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby testy urazowe był mokre?

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Pakiet 39

Pytanie 1

Aby precyzyjnie dobrać odpowiedni sprzęt czy Zamawiający wymaga Czujnik 3-20 kg Infant wykonane w technologii Masimo Set kompatybilne z innymi urządzeniami wykonanymi w technologii Masimo SET potwierdzone przez autoryzowany serwis Masimo na terenie Polski?

[Odpowiedź.](#)

[Tak zamawiający wymaga czujnika 3-20 kg Infant wykonane w technologii Masimo Set kompatybilne z innymi urządzeniami wykonanymi w technologii Masimo SET potwierdzone przez autoryzowany serwis Masimo na terenie Polski](#)

Pytanie 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 i utworzenie odrębnego pakietu, gdyż Czujniki Masimo SET są opatentowane i Firma z Nellcor nie będzie posiadała Czujników Masimo a Masimo czujników z Nellcor lub połączenia z Pakietem 23 opaski do czujników Masimo SET.

[Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza utworzenie osobnego pakietu z dopiskiem „a”](#)

Pakiet nr 39, pozycja 1

Bardzo proszę Zamawiającego o doprecyzowanie rodzaju połączenia czujnika z kablem. Czy zamawiający ma na myśli czujnik Masimo SET RD, czy Masimo SET LNCS?

Odpowiedź.

[Połączenie czujnika z kablem Masimo SET RD NEO](#)

Pakiet 41, pozycja 1- Czy zamawiający oczekuję 50 opak po 20 sztuk?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 41 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przewód do cystoskopu i rektoskopu z miękką końcówką drenu z silikonu?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 41, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści przedłużkę wykonaną z miękkiego PCV, osobno pakowaną do zestawu ?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet nr 45

Butelki jednorazowe 80 ml kompatybilne z zestawem – 125 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butelek jednorazowych 80 ml kompatybilnych z zestawem pakowanych po 40 szt.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakietu nr 46, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści mankiet NIBP o szerokości 6,2cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet nr 49, poz. 1,2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnych kleszczyków z osłonką hydrofilną z PE, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet nr 49, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnych pętli o średnicy osłonki 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza](#)

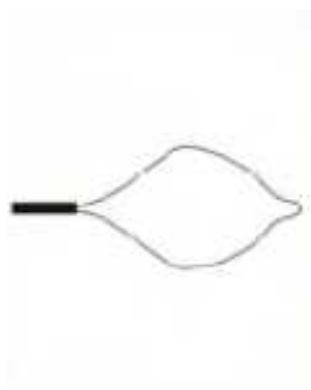
Pakiet nr 49, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnych igieł o średnicy osłonki 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 49, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli owalnej obrotowej o średnicy otwarcia 10,15,25,32 mm (do wyboru Zamawiającego) i pętli typu brzoskwinia obrotowej o średnicy otwarcia 10, 15, 25 mm (do wyboru Zamawiającego) oraz średnicy osłonki pętli 2,4mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)



Pakiet 49, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły do ostrzykiwań o średnicy osłonki 2,4mm i średnicy igły 23G oraz długości ostrza 6mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 49, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły do ostrzykiwań o średnicy osłonki 2,4mm i średnicy igły 23G oraz długości ostrza 4mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 49, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczotki o długości 250cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 49, poz. 7. Ilu komorowej pułapki oczekuje Zamawiający i czy dopuści zaoferowanie pułapki 4-komorowej?

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.](#)

Pakiet nr 49, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie ustników pakowanych w warunkach aseptycznych w indywidualne opakowania jednostkowe, bez możliwości wielokrotnego otwierania z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza:](#)

Pakiet nr 49, poz. 6

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga opakowań zbiorczych typu dyspenser kartonowy z okienkiem.

[Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga:](#)

Pakiet 49

Poz.3.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32mm, średnicy cewnika 2,4mm i długości narzędzia 240cm.

[Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza](#)

Poz.4.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł w rozmiarze 23G, dł. igły 6mm lub 4 mm, średnia osłonki 2,4mm.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 52 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego jednorazowego do respiratora: 2 rury karbowane o stałej długości 180 cm; rury z PE (polietylenu), złącza rur od strony respiratora 22mmF; trójnik Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami przytwierdzonymi do Y; trójnik Y odłączalny od rur umożliwiający podłączenie nebulizatora w gałąź wdechową; kolanko z portem luer lock do pomiaru gazów zabezpieczone stabilnie wkręcanym koreczkiem; zatyczka 22mmF zabezpieczająca układ przed wpadaniem ciał obcych / tester szczelności; wieszak do mocowania rur; czas stosowania do 7 dni (potwierdzenie w instrukcji użycia).

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 52 pozycja 7

Prosimy o dopuszczenie masek anestetycznych jednorazowych ze złączem 15mmM zamiast 15mmF.

Informujemy iż nie istnieją na rynku maski z wymaganych w Opisie Przedmiotu Zamówienia złączem 15mmf.

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza](#)

Pakiet 52, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści maskę zakrzywioną pod kątem 70 stopni, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 52, pozycja 2- Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy jednorazowy do respiratora rura rozciągliwa do 180 cm?

[Odpowiedź. Zamawiający do respiratora wymaga rury nierozciągliwej](#)

Pakiet 54A poz. 4. Czy Zamawiający dopuści próbówki skalowane? pozostałe parametry bez zmian

[Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga](#)

Pakiet 54A poz. 9. Czy Zamawiający może doprecyzować przedmiot zamówienia

Odpowiedź. Jednorazowe kamery do oceny osadu moczu

Pakiet 54A poz. 4. Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 2 l? Pozostałe parametry bez zmian
[Odpowiedź. Zgodnie z SIWZ](#)

Pytania w zakresie umowy i zapisów SIWZ

§ 6 ust. 1: pkt 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna w przypadku odstąpienia od umowy naliczana była od niezrealizowanej części umowy

[Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody](#)

Kary umowne - opóźnienia w dostarczeniu zamówionych produktów.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej § 6 ust. 2 do 0,3 % wartości brutto niedostarczonej części zamówienia za każdy roboczy dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy, licząc od daty dostarczenia zamówienia wykonawcy.

[Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody](#)

Pkt XIV SIWZ - kryterium oceny ofert.

Czy nie zaszła omyłka w punktacji kryterium termin dostawy? Jeżeli termin dostawy 3 dni to 0 pkt a poniżej 3 dni to 40 pkt, to jaki jest zatem minimalny termin dostawy?

[Odpowiedź.](#)

[Minimalny termin dostawy to 3 dni.](#)

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1.1

Naszym zdaniem kary umowne winny być naliczane w kwocie 0,1% od wartości netto niezrealizowanej umowy (według stanu na dzień odstąpienia) / dostawy, a nie od wartości umowy brutto.

Podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wystawionych faktur w miesiącu. Taki zapis sprawia, że strony umowy nie są równoprawne. Prosimy zatem aby kary naliczane były tylko od wartości netto nie wykonanego świadczenia.

[Odpowiedź. Zamawiający pozostawia zapisy bez zmiany](#)

Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

[Odpowiedź. Zamawiający opuszcza taką czynność pod warunkiem że wykonawca określi w składanym oświadczeniu, że nie należy do żadnej grupy kapitałowej](#)

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

[Odpowiedź. Zamawiający pozostawia zapisy bez zmiany](#)

Dotyczy Umowy

W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

[Odpowiedź. Zamawiający podtrzymuje wymagania](#)

Dotyczy Oświadczenia odnośnie art. 24 ust.1 pkt 23 ustawy PZP- grupa kapitałowa- wymóg złożenia

oświadczenia po 3 dniach od zamieszczenia przez Zamawiającego informacji o których mowa w art. 86 ust.5 Pzp.

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, w przypadku gdy wykonawca jednoznacznie w takim oświadczeniu stwierdzi, że nie należy do żadnej grupy kapitałowej

Zamawiający zwraca uwagę oferentów, iż należy odnieść się w ofercie do ilości wskazanych w kolumnie sztuki lub opakowania.

W związku z powyższym zamawiający przedłuża termin składania ofert do 23.12.2019 r. Godziny składania i otwarcia pozostają bez zmian.

Z poważaniem

Przewodniczący Komisji Przetargowej
/-/ Grzegorz Bełowski