

Białystok, dn. 04.03.2022 r.

SP ZOZ Wojewódzki Szpital Zespolony
im. J. Śniadeckiego w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej-Curie 26
15-950 Białystok

Numer pisma: DA.ZP.242.8.1.2022

**Wszyscy zainteresowani
Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Dostawa elementów zużywalnych oraz wózka i szaf medycznych na potrzeby Bloku Operacyjnego i OIT**”, oznaczenie postępowania: **DA.ZP.242.8.2022**.

Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku, działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść zapytań do SWZ wraz z udzielonymi wyjaśnieniami oraz zmianę treści SWZ.

Odpowiedzi na pytania Wykonawców:

Dotyczy Pakietu nr 1:

Pakiet nr 1, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści maski z innym oznaczeniem kolorystycznym?
Odpowiedź: Dopuszczamy.

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Maska anestezyjologiczna, jednorazowego użytku, biologicznie czysta, z miękkim mankietem z TPE, niewymagającym zewnętrznego uszczelniania, umożliwiającym szczelne dopasowanie do twarzy pacjenta. W rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały / dorosły średni / dorosły duży / dorosły bardzo duży, rozmiar maski kodowany barwą mankieta oraz oznaczony numerycznie na części ustnej korpusu. Korpus maski wykonany z polipropylenu, o anatomicznym kształcie zapewniającym dokładne dopasowanie do twarzy pacjenta, bez pompowanego mankieta wykonany z przezroczystego materiału, zakończony kominem 22 F dla rozmiarów od 3 do 7 wyposażonym w pierścienie mocujące oraz zakończony kominem 15 M dla rozmiarów 1-2. Maski anestezyjologiczne pozbawione PCV, ftalanów i lateksu, kompatybilne ze środowiskiem MRI. Na etykiecie jednostkowej nazwa w języku polskim, rozmiar, data produkcji, data ważności, piktogram, instrukcja użycia, oznaczenie braku lateksu, DEHP, BPA i kompatybilności z MRI.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet nr 1, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści końcówki do higieny jamy ustnej pakowane pojedynczo?

Odpowiedź: Nie.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czystej biologicznie Końcówki do higieny jamy ustnej z gąbką, pakowanej po 1 sztuce.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 6:

Pakiet nr 6, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści resuscytator jednorazowego użytku dla dorosłych do wentylacji pacjentów o wadze powyżej 40kg, objętość worka 1650ml, objętość oddechowa ≥ 600 ml, możliwość podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta przy użyciu dodatkowych złączy, zawór ciśnieniowy z możliwością blokady (60cm H₂O), o antypoślizgowej powierzchni zapewniającej stabilny chwyt (zamiast paska), obrotowe połączenie maski z zaworem pacjenta i zaworu pacjenta z workiem, rezerwuuar tlenu 2000ml, dren tlenowy, maska dla dorosłego z mankietem, możliwość warunkowego stosowania w rezonansie magnetycznym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści równoważne resuscytatory, silikonowe, do wentylacji pacjentów dorosłych z paskiem podtrzymującym pozwalającym na skuteczną wentylację przez dłuższy czas
SPECYFIKACJA:

- Resuscytatory półprzezroczyste
- wielorazowego użytku
- w zestawie maska do resuscytacji (rozmiar do wyboru przez Zamawiającego)
- wentylacja pacjentów o masie ciała powyżej 30 kg
- nadający się do wielokrotnie sterylizowane w autoklawie w temperaturze 134°C. (bez rezerwuuaru tlenu)
- objętość resuscytatora - 1800 ml
- objętość wyrzutowa – 1060ml
- w zestawie maska (rozmiar do wyboru przez Zamawiającego)
- zawór ograniczający ciśnienie- 4,0 kPa (40 cm H₂O)
- objętość zbiornika - 2700 ml
- złącze pacjenta zewn. 22 mm, męskie; wew. 15mm, żeńskie
- złącze wydechowe (do zaworu PEEP) 30 mm , żeńskie
- temperatura robocza od -18 do +50 0C
- temperatura przechowywania od -20 do +60 0C
- możliwość dłuższego magazynowania resuscytatora, szczelnie zapakowanego przechowywanego w chłodnym miejscu z dala od światła słonecznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach 0,1 kodowane kolorem na opakowaniu, 2-6 kodowane kolorem pierścienia, przy zachowaniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet nr 6, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne posiadające informację o rozmiarze w postaci koloru pierścienia oraz w formie opisowej (np. adult) naniesionej na korpusie maski?

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne o martwej przestrzeni od 25ml dla rozmiaru 0 do 242ml dla rozmiaru 5?

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 2,1m?

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o pojemności 6ml oraz z drenem o długości 2,1m?

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o pojemności 6ml oraz z drenem o długości 2,1m?

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 5-6

Czy Zamawiający dopuści zestaw do aeroterapii zawierający: maskę aerozolową dla dzieci i dorosłych (rozmiary S, M, L, XL), nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 μm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet nr 6, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 2,1m?

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 2,1m?

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 10:

Pakiet 10, poz. 1: Zważywszy na fakt, iż Zamawiający wymaga chłonności serwety min. 260 cm H₂O, czy Zamawiający dopuści serwetę o nieznacznie różniącej się chłonności min. 250 cm H₂O i gramaturze min. 56g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 10, poz. 2: Zważywszy na fakt, iż Zamawiający wymaga osłony o gramaturze min 59 g/m², czy Zamawiający dopuści serwetę o nieznacznie różniącej się gramaturze min 56 g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 12:

Pytanie do Pakietu 12 pkt.24.

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 24 kleszcze chwytające, bipolarne, okienkowe o średnicy 5 mm. i długości 360 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie do Pakietu 12 pkt. 40

Czy w punkcie 40 nie doszło do omyłki pisarskiej i chodzi o światłowód o średnicy 3,5 mm i długości 230 cm?

Odpowiedź: Tak, doszło do omyłki pisarskiej w zakresie średnicy. Powinno być: 3,5 mm.

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt że towar znajduje się w magazynie zewnętrznym poza granicami kraju, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 12 do 28 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Przedmiotem zamówienia nie są leki ratujące życie a sprzęt którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia w pakiecie 12, tj. poz. nr 4, 14, 15, 17, 20, 32 – uszczelki, membrana, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności, dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Czy w związku z faktem że pętle pakowane są w opakowania zbiorcze (1 opakowanie zawiera 6 szt.) Zamawiający dopuści modyfikację formularza cenowego w pozycji 6 oraz 10 (pakiet nr 12) w rubryce j.m ze sztuk na opakowanie (8 opakowań po 6 sztuk)?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowania po 6 sztuk. W takim przypadku należy przeliczyć wymaganą ilość sztuk na opakowania.

Czy w związku z faktem że elektrody pakowane są w opakowania zbiorcze (1 opakowanie zawiera 6 szt.) Zamawiający dopuści modyfikację formularza cenowego w pozycji 7 (pakiet nr 12) w rubryce j.m ze sztuk na opakowanie (2 opakowania po 6 sztuk)?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowania po 6 sztuk. W takim przypadku należy przeliczyć wymaganą ilość sztuk na opakowania.

Czy w związku z faktem że elektrody pakowane są w opakowania zbiorcze (1 opakowanie zawiera 6 szt.) Zamawiający dopuści modyfikację formularza cenowego w pozycji 8 (pakiet nr 12) w rubryce j.m ze sztuk na opakowanie (3 opakowania po 6 sztuk)?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowania po 6 sztuk. W takim przypadku należy przeliczyć wymaganą ilość sztuk na opakowania.

Czy w związku z faktem że elektrody pakowane są w opakowania zbiorcze (1 opakowanie zawiera 6 szt.) Zamawiający dopuści modyfikację formularza cenowego w pozycji 11 (pakiet nr 12) w rubryce j.m ze sztuk na opakowanie (2 opakowania po 6 sztuk)?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowania po 6 sztuk. W takim przypadku należy przeliczyć wymaganą ilość sztuk na opakowania.

Czy w związku z faktem że elektrody pakowane są w opakowania zbiorcze (1 opakowanie zawiera 6 szt.) Zamawiający dopuści modyfikację formularza cenowego w pozycji 12 (pakiet nr 12) w rubryce j.m ze sztuk na opakowanie (3 opakowania po 6 sztuk)?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowania po 6 sztuk. W takim przypadku należy przeliczyć wymaganą ilość sztuk na opakowania.

Czy w związku z faktem że elektrody pakowane są w opakowania zbiorcze (1 opakowanie zawiera 6 szt.) Zamawiający dopuści modyfikację formularza cenowego w pozycji 13 (pakiet nr 12) w rubryce j.m ze sztuk na opakowanie (3 opakowania po 6 sztuk)?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowania po 6 sztuk. W takim przypadku należy przeliczyć wymaganą ilość sztuk na opakowania.

Dotyczy Pakietu nr 14:

Pytanie 1 (dot. Załącznik nr 1 do SWZ - Formularz Szczegółowy Oferty (DA.ZP.242.8.2022), część 14):

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu 14 pozycji nr 5 i stworzenie z tej pozycji odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 (dot. Załącznik nr 1 do SWZ - Formularz Szczegółowy Oferty (DA.ZP.242.8.2022), część 14 ppkt 5.)

Czy zamawiający dopuści rozwiązanie tamponada nosowa z balonem, do tamowania krwawień, wykonana z hydroksykoloidowej siateczki CMC. Tamponada rozpełzalna o długości 9 cm, z aplikatorami do podawania powietrza osobno do części przedniej i tylnej tamponady, ze znacznikiem do prawidłowej aplikacji, z motylkiem do fiksacji opatrunku na policzku oraz z 2 balonikami kontrolnymi do kontroli ciśnienia wewnątrz tamponady (przód i tył).

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Dotyczy Pakietu nr 17:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie taśmy lepnej pakowanej w pojedynczo w białą kopertę papierowo-foliową.

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 17:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania taśm lepnych zgodnych z opisem, ale pakowanych zbiorczo w jasnobrązowe kartoniki z możliwością pobierania pojedynczych sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 17

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie taśmy pakowanej w kartonik pełniący funkcję dyspensera, umożliwiający pobieranie pojedynczych sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 19:

Pakiet 19, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania fartucha o wytrzymałości na wypychanie na sucho/ mokro min. 161/153 kPa, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 19

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Fartuch chirurgiczny sterylny zapewniający komfort termiczny pracy operatora, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (włóknina składająca się z masy celulozowej i poliestru), o właściwościach hydrofobowych, gramatura min. 70g/m², wyposażony w nieprzemakalne

wstawki z przodu i na rękawach wykonane z folii polietylenowej i włókniny o gramaturze maks. 40 g/m². Rękawy na wysokości strefy krytycznej klejone, nie szyte dla zachowania barierowości. Długość mankietu 6-8 cm. Wytrzymałość na rozerwanie na sucho i na mokro min. 250 kPa. Zakładany z możliwością zachowania sterylnych pleców oraz z dużą regulacją dopasowania fartucha za pomocą długiego rzepu o długości min. 15 cm. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne włókninowe z 2 ręcznikami. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone 4 samoprzylepne etykiety. Dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wymagań. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 19

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu i etykiecie wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony bilaminatem: Folia polietylenowa + Spunbond w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach.

Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – min. 2,8

– obszar krytyczny: penetracja wody – min. 175 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 19

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień) z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony polietylenem w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości w co najmniej 2 miejscach.

Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – min. 4,6

– obszar krytyczny: penetracja wody – min. 170 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M-2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 19

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. W przedniej części i na rękawach wzmocnienia z laminatu o gramaturze min. 43gsm. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze zielonym oznaczającym wymagania wysokie. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barrierowość na rękawach i w części przedniej fartucha min. 140 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na mokro głównej włókniny min. 155 kPa i min. 205 kPa w obszarze krytycznym, wytrzymałość na rozciąganie na mokro głównej włókniny CD/MD min. 30/65 N oraz min. 93/91 N w obszarze krytycznym. Na opakowaniu indykator sterylności min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. W zestawie 2 ręczniczki do osuszania rąk w rozmiarze: 30x40cm, pakowane razem z fartuchem. Rozmiary fartuchów: S-XXL.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 21:

Pakiet nr 21:

Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zakładania szwów zgodnego z opisem, ale nożyczki metalowe ostro/ostre mają długość 11,6cm (zamiast 11 cm)?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Poz. nr 5 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania następującego zestawu do usuwania zszywek:

Zestaw do usuwania zszywek staplera

Skład zestawu*:

- 2 x kompres włókninowy 7,5 x 7,5 cm
- 1 x kleszczyki do usuwania klipsów skórnych

Opakowanie:

Opakowanie typu twardy blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Dopuszczamy.

lub następującego zestawu do zdejmowania szwów:

Zestaw do zdejmowania szwów III

Skład zestawu*:

- 3 x kompres z gazy bawełnianej 7,5 x 7,5 cm
- 1 x ostrze – skalpel, 6,5 cm (zapakowane)
- 1 x pęseta plastikowa anatomiczna, 12,5 cm

Opakowanie:

Opakowanie typu twardy blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Poz. nr 6 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania następującego zestawu do cewnikowania pęcherza moczowego:

Zestaw do cewnikowania pęcherza moczowego II

Skład zestawu*:

- 1 x para rękawiczek diagnostycznych nitylowych, rozmiar M
- 1 x serweta włókninowa, 45 x 75 cm (barierowa)
- 1 x kleszyczki plastikowe, 14 cm
- 5 x kompres z gazy bawełnianej, 7,5 x 7,5 cm
- 4 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x pęseta plastikowa, 12,5 cm
- 1 x serweta 75 x 90 cm, z otworem o średnicy 10 cm
- 1 x żel poślizgowy w saszetce, 2,7 g
- 1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną, 10 ml

Opakowanie:

Opakowanie typu twardy blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Dopuszczamy zestaw sterylny o ww. parametrach.

Dotyczy Pakietu nr 24:

Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 7-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 25:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 pozycja 1 zgodzi się na wydzielenie tej pozycji i utworzenie z niej odrębnego pakietu co pozwoli firmą konkurencyjnym na złożenie oferty? Licząc na pozytywną odpowiedź, jednocześnie prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów bronchoskopu jednorazowego użytku, sterylnego, w trzech rozmiarach, o średnicy kanału roboczego 1.2 mm (Slim), 2.2 mm (Regular), 2.8 mm (Large), pole widzenia 90°, głębia ostrości 6-50 mm (+/- 2 mm), oświetlenie LED, dł. części roboczej 600 mm, możliwość manipulacji w co najmniej jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej, zakres regulacji: do góry 180° do dołu 180° dla wszystkich rozmiarów bronchoskopów, automatyczne dopasowanie intensywności światła, możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy, oznaczenia kolorystyczne w zależności od rozmiaru, możliwość robienia zdjęć z poziomu rękojeści, kanał roboczy narzędzia posiada kształt 'muszli' zapewniający bardzo dobrą jakość ssania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 28:

Czy Zamawiający w Pakiecie 28 poz. 4 dopuści wycenę kranika z drenem o wymiarach 3mm x 4,1mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 28

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kranika trójdrożnego do infuzji, opakowanie zbiorcze 100 szt. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kranika trójdrożny do infuzji z drenem. i. Parametry drenu: 2,9 mm x 4,1mm (śr. wew. x śr. zewn.). Pakowany pojedynczo, sterylny.

a) długość drenu 10 cm – opakowanie 75 szt.

b) długość drenu 50 cm – opakowanie 50 szt.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przetoczeń 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+/-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.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego pobierania płynów z fiolek. Szczelna zatyczka z koreczkiem domykany ręcznie łącznik zapewniający maksymalną ochronę przed zanieczyszczeniami. Filtr powietrza 0,2µm. Pasuje do złączy luer i luer-lock. Pozbawiona lateksu, pcv oraz ftalanów. Opakowanie zbiorcze a' 50 szt.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Dotyczy Pakietu nr 30:

DOTYCZY PAKIET NR 30, LP. 1.

1. Czy Zamawiający wymaga materaca z TPU- poliuretanu, do opieki długoterminowej, co również ma znaczenie w zmniejszaniu potliwości skóry pacjenta?

Wskazujemy, że materace wykonane z PCV- są tzw. materacami krótkoterminowymi- ich trwałość to najwyżej kilka miesięcy. Aby materac był długo sprawny musi być wykonany z materiału TPU, wtedy jego trwałość jest największa i wynosi zawsze wiele lat.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Czy Zamawiający będzie wymagał do udziału w postępowaniu materac, którego komory napełniają się powietrzem i opróżniają na przemian (co trzecia) w cyklu o regulowanym czasie 12 minut?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający dopuści do postępowania materac o wymiarach 195x85x15 cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Jaką Zamawiający przyjmie tolerancją dot. wymiarów materaca?

Odpowiedź: Tolerancja +/- 5 cm.

5. Czy pompa zasilająca materac przeciwoleżynowy ma posiadać zewnętrzny filtr antybakteryjny + zapasowy? Wskazujemy, że użytkowanie filtra zewnętrznego wydłuża żywotność urządzenia.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

6. Czy Zamawiający wymaga pompy zasilającej materac z funkcjami:

- zakres ciśnienia 10 - 60 mmHg,
- praca w trybie stałego ciśnienia, funkcja pielęgnacyjna i funkcja siedzeniowa (≤ 30 min.),
- zakres masy pacjenta 5 - 260 kg,
- wybór wartości ciśnienia dokonywany automatycznie (wg. algorytmu masa ciała - wartość ciśnienia),
- wyświetlacz LED wskazujący podaną masę ciała pacjenta, lub utrzymywaną wartość ciśnienia?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

7. Czy Zamawiający wymaga pokrowca charakteryzującego się brakiem pylenia, barierowością dla płynów i drobnoustrojów (w tym alergenów), oddychalnością, łatwością układania i brakiem pamięci kształtu. Można go łatwo, szybko czyścić i żadne zanieczyszczenia nie wnikają w jego strukturę. Odpornego na gotowanie, suszenie i prasowanie w temperaturze **do 105°C** oraz na powszechnie dostępne, wodne i alkoholowe środki dezynfekcyjne?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

DOTYCZY PAKIET NR 30, LP. 2

1. Czy Zamawiający wymaga materaca z TPU- poliuretanu, do opieki długoterminowej, co również ma znaczenie w zmniejszaniu potliwości skóry pacjenta?

Wskazujemy, że materace wykonane z PCV- są tzw. materacami krótkoterminowymi- ich trwałość to najwyżej kilka miesięcy. Aby materac był długo sprawny musi być wykonany z materiału TPU, wtedy jego trwałość jest największa i wynosi zawsze wiele lat.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Czy Zamawiający będzie wymagał do udziału w postępowaniu materac, którego komory napełniają się powietrzem i opróżniają na przemian (co druga) w cyklu o regulowanym czasie 12 minut?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Czy pompa zasilająca materac przeciwoleżynowy ma posiadać zewnętrzny filtr antybakteryjny + zapasowy? Wskazujemy, że użytkowanie filtra zewnętrznego wydłuża żywotność urządzenia.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Czy Zamawiający wymaga pompy zasilającej materac z funkcjami:

- zakres ciśnienia 10 - 60 mmHg,
- praca w trybie stałego ciśnienia, funkcja pielęgnacyjna i funkcja siedzeniowa (≤ 30 min.),
- zakres masy pacjenta 5 - 260 kg,
- wybór wartości ciśnienia dokonywany automatycznie (wg. algorytmu masa ciała - wartość ciśnienia),
- wyświetlacz LED wskazujący podaną masę ciała pacjenta, lub utrzymywaną wartość ciśnienia?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

5. Czy Zamawiający wymaga pokrowca charakteryzującego się brakiem pylenia, barierowością dla płynów i drobnoustrojów (w tym alergenów), oddychalnością, łatwością układania i brakiem pamięci kształtu. Można go łatwo, szybko czyścić i żadne zanieczyszczenia nie wnikają w jego strukturę. Odpornego na gotowanie, suszenie i prasowanie w temperaturze **do 105°C** oraz na powszechnie dostępne, wodne i alkoholowe środki dezynfekcyjne?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

DOTYCZY PAKIET NR 30, LP. 3

1. Czy Zamawiający będzie wymagał do udziału w postępowaniu materac, którego komory napełniają się powietrzem i opróżniają na przemian (co druga) w cyklu o regulowanym czasie 12 minut?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Czy pompa zasilająca materac przeciwoleżynowy ma posiadać zewnętrzny filtr antybakteryjny + zapasowy? Wskazujemy, że użytkowanie filtra zewnętrznego wydłuża żywotność urządzenia.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający wymaga pompy zasilającej materac z funkcjami:

- zakres ciśnienia 10 - 60 mmHg,
- praca w trybie stałego ciśnienia, funkcja pielęgnacyjna i funkcja siedzeniowa (≤ 30 min.),
- zakres masy pacjenta 5 - 260 kg,
- wybór wartości ciśnienia dokonywany automatycznie (wg. algorytmu masa ciała - wartość ciśnienia),
- wyświetlacz LED wskazujący podaną masę ciała pacjenta, lub utrzymywaną wartość ciśnienia?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Czy Zamawiający wymaga pokrowca charakteryzującego się brakiem pylenia, barierowością dla płynów i drobnoustrojów (w tym alergenów), oddychalnością, łatwością układania i brakiem pamięci kształtu. Można go łatwo, szybko czyścić i żadne zanieczyszczenia nie wnikają w jego strukturę. Odpornego na gotowanie, suszenie i prasowanie w temperaturze do 105°C oraz na powszechnie dostępne, wodne i alkoholowe środki dezynfekcyjne?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

DOTYCZY PAKIET NR 30, LP. 4

1. Czy Zamawiający będzie wymagał do udziału w postępowaniu materac, którego komory napełniają się powietrzem i opróżniają na przemian (co druga) w cyklu o regulowanym czasie 12 minut?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Czy pompa zasilająca materac przeciwoleżynowy ma posiadać zewnętrzny filtr antybakteryjny + zapasowy? Wskazujemy, że użytkowanie filtra zewnętrznego wydłuża żywotność urządzenia.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający wymaga pompy zasilającej materac z funkcjami:

- zakres ciśnienia 10 - 60 mmHg,
- praca w trybie stałego ciśnienia, funkcja pielęgnacyjna i funkcja siedzeniowa (≤ 30 min.),
- zakres masy pacjenta 5 - 260 kg,
- wybór wartości ciśnienia dokonywany automatycznie (wg. algorytmu masa ciała - wartość ciśnienia),
- wyświetlacz LED wskazujący podaną masę ciała pacjenta, lub utrzymywaną wartość ciśnienia?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Czy Zamawiający wymaga pokrowca charakteryzującego się brakiem pylenia, barierowością dla płynów i drobnoustrojów (w tym alergenów), oddychalnością, łatwością układania i brakiem pamięci kształtu. Można go łatwo, szybko czyścić i żadne zanieczyszczenia nie wnikają w jego strukturę. Odpornego na gotowanie, suszenie i prasowanie w temperaturze do 105°C oraz na powszechnie dostępne, wodne i alkoholowe środki dezynfekcyjne?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Dotyczy Pakietu nr 32:

Pytanie nr 1

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie nr 32 poz. 1 – Zestaw do porodu**, zawierający:

1. serwetę 150x100 cm (zamiennie za rozmiar 150 cm x 90 cm)- 1 szt.,
2. serwetę 120x100 cm (zamiennie za rozmiar 130 cm x 90 cm) – 1 szt.,
obie w/w serwety wykonane z włókniny o gramaturze od 56g/m² - 60g/m², wykonane z włókniny, z jednej strony posiadający folię polietylenową, zabezpieczającą przez przesiąkaniem, z drugiej strony chłonną włókniną polipropylenową;
3. serwetkę z włókniny kompresowej o gramaturze 40 g/m², o wym. 80x70 cm (zamiennie za rozmiar 80 cm x 60 cm) – 1 szt.;
4. podkład higieniczny 90cm x 60cm, minimalne wymiary wkładu chłonnego 82 cm x 58 cm (+-1cm) wykonany z pulpy celulozowej, pokryty folią antypoślizgową, chłonność 2000 g (wg normy ISO 11948-1) – 1 szt,
5. podkład higieniczny 60cm x 90cm, minimalne wymiary podkładu chłonnego 52 cm x 58cm (+-1cm), wykonany z pulpy celulozowej pokryty folią antypoślizgową, chłonność min. 1400 g (wg. normy ISO 111948-1) – 1 szt,
6. serwetkę z włókniny kompresowej min. 25 cm x 20 cm - 6 szt.

Wymagania: Zestaw ma być zapakowany w torbę foliowo-papierową. Na opakowaniu muszą znajdować się etykieta z 2 samoprzylepnymi naklejkami (metki) z informacjami: kod wyrobu, nr LOT, data ważności, identyfikacja wytwórcy.

Pozostałe parametry w granicach określonych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie nr 32 poz. 2 – Zestaw sterylny dla noworodka** składający się z:

- 1x podkładu higienicznego o wymiarach 90x60 cm (zamiennie za rozmiar 80x60 cm, wykonany z pulpy celulozowej, warstwa spodnia pokryta folią antypoślizgową, chłonność 2000g (wg normy ISO 11948-1).
-4 szt x ściereczek z włókniny kompresowej 40 g/m².

W podkładach higienicznych ogólnodostępne są rozmiary 60x60 cm, 60x90 cm, i przypuszczamy, że zaistniała omyłka pisarska co do rozmiaru podkładu.

Pozostałe parametry w granicach określonych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 32, poz. 1: Czy Zamawiający nie popełnił omyłki i wymaga: poz. 5 podkład higieniczny 60cm x 60cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 34:

Pakiet 34

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga min. 2 sztuk fartuchów o wymaganych parametrach?

Odpowiedź: Tak, wymagamy minimum 2 sztuk fartuchów.

Pytanie nr 3

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie nr 34 poz. 1 – Zestaw do artroskopii kolana**, skład zestawu:

1. -1 x serweta zabiegowa o wymiarach min. 220 x 320 cm zotworem neoprenowym o średnicy min. 6 cm, wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 59 g/m²,*(zachowana min. gramatura 57 g/m²)* wzmocniona wokół otworu w strefie krytycznej o łącznej gramaturze min. 109 g/m², odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 950 cm H₂O *(zachowana minimalna gramatura w części wzmocnienia min. 109 g/m² oraz zachowany minimalny poziom absorpcji min. 475ml/m²)*, zintegrowane dwa organizery na dreny i przewody
 2. -1 x osłona na kończynę min. 33 x 55 cm,
 3. -1 x taśma przylepna,
 4. -1 x serweta o wymiarach co najmniej 150 cm x 180 cm,
 5. -1 x serweta na stolik Mayo 80x140 cm, warstwachłonna 60x140 cm wzmocnionej na jednej stronie*(zamiennie za Mayo wym. 80cm x 145 cm, wymiary warstwy chłonnej min. 75x90 cm)*,
 6. -2 x ręcznik do rąk min. 30x35cm*(zamiennie za rozmiar 30x40 cm)*,
 7. -2 x fartuchy chirurgiczne wydłużone w rozmiarze XL.
 8. -1 x serweta na stolik instrumenariuszki 150x190 cm wzmocniona w części środkowej.
- Zestaw posiada co najmniej 2 samoprzylepne naklejki do wklejenia w dokumentację medyczną z informacjami: nazwa zestawu, nr katalogowy, nr lot, data ważności, dane producenta, kod kreskowy. Na opakowaniu zaznaczony kierunek otwierania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 34

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obłożenia do artroskopii kolana o składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm z mikroteksturą ze wzmocnieniem z polipropylenu w części środkowej (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm
- 1 x serweta 135x196 cm, nieprzylepna
- 1 x stokineta 23x91 cm 2-warstwowa, elastyczna, antypoślizgowa
- 2 x taśma przylepna 10x50 cm
- 1 x serweta do operacji kończyny 221x328cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem Ø 6 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 67x140cm wokół otworu, zintegrowane z serwetą 4 uchwyty na przewody typu rzep. Serwety okrywająca pacjenta wykonana z wielowarstwowej, dobrze układającej się „oddychającej”- paro przepuszczalnej, włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze max. 43g/m², w strefie krytycznej ze wzmocnieniem chłonnym z laminatu, o łącznej gramaturze min. 115 g/m², odpornym na penetrację płynów (min. 200 cm H₂O), odpornym na rozerwanie na mokro/sucho (min. 250 kPa), o wysokim współczynniku absorpcji (min. 400%). I klasa palności. Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 34

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obłożenia do artroskopii kolana o składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm z mikroteksturą ze wzmocnieniem z polipropylenu w części środkowej (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm
- 1 x serweta 135x196 cm, nieprzylepna
- 1 x stokineta 23x91 cm 2-warstwowa, elastyczna, antypoślizgowa
- 2 x taśma przylepna 10x50 cm

1 x serweta do operacji kończyny 221x328cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem $\varnothing$ 6 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 67x140cm wokół otworu, zintegrowane z serwetą 4 uchwyty na przewody typu rzep. Serwety okrywająca pacjenta wykonana z wielowarstwowej, dobrze układającej się „oddychającej”- paro przepuszczalnej, włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze max. 43g/m², w strefie krytycznej ze wzmocnieniem chłonnym z laminatu, o łącznej gramaturze min.115 g/m², odpornym na penetrację płynów (min. 200 cm H₂O), odpornym na rozerwanie na mokro/sucho (min. 250 kPa), o wysokim współczynniku absorpcji (min. 400%). I klasa palności. Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Pakowany osobno fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi, z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu wskazującym na barierowość fartucha. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach. Parametry fartucha (obszar krytyczny i niekrytyczny): penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) - min. 2,8. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 35:

Dotyczy Pakietu 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serwetka do owinięcia dziecka 75 x 120 cm

1 serweta do cięcia cesarskiego 230 x 330 cm z torbą na płyny 72 x 72 cm, folia operacyjna 36 x 36 cm, organizatory przewodów, 2 porty do ssaka

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Laminat dwuwarstwowy PP+PE (nieprzemakalna folia polietylenowa o grubości 33µm + chłonna włóknina polipropylenowa). Gramatura 60g/m² Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie nr 35 poz. 1 -**

Zestaw do cięcia cesarskiego zawierający minimum:

1. Serweta do cięcia cesarskiego o wymiarach co najmniej 300 x 200 cm z otworem o wymiarach 25x30 cm (zamiast 25 x 35 cm (+/-2cm) wypełnionym folią chirurgiczną, z workiem na płyny o wymiarach 70-80x100 cm z usztywnionym brzegiem, z kranikiem do przechwytywania płynów-1 szt.,

2. Serwetadla noworodka o wymiarach 70x80 cm, miękka, wykonana z nietkanej włókniny zatrzymującej ciepło i dobrze układającej się włókniny bawełnopodobnej gramaturze min. 45g/m², kolor biały, wolna od formaldehydu-1 szt.,

3. Serweta na stolik instrumentariuszki 150cm x 190cm, (służy jako owinięcie zestawu) -1 szt.,

4. Serwetana stolik Mayo 80x140 cm (zamiast 80cm x 145cm)-1 szt.

5. Ręczniki włókninowe -4 szt.,

6. Taśma lepna 10x50 cm -1 szt.

Jednorazowy, sterylny Zestaw do obłożenia pola operacyjnego cięcia cesarskiego o gramaturze od 45 g/m², wykonane z włókniny czterowarstwowej paroprzepuszczalnej, oddychającej typu SMMS. Zestaw zapakowany w torbę typu papier -folia. Zawiera przynajmniej 2 samoprzylepne naklejki –metki z informacjami : indeks wyrobu, nr lot, data, identyfikacja wytwórcy.?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 5

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie w **Pakiecie nr 35 poz. 1 –**

Zestaw do cięcia cesarskiego, dot. serwety do cięcia cesarskiego z jakiego rodzaju materiału według Zamawiającego powinna być wykonana serweta:

-czy włóknina typu SMMS oddychająca, paroprzepuszczalna dla pacjentki,

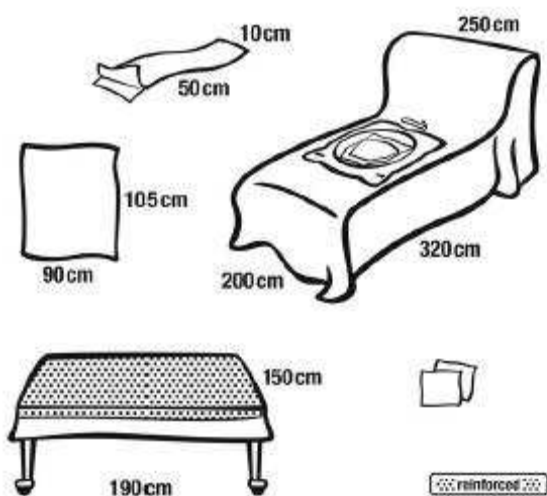
-czy laminat dwuwarstwowy tj. nieoddychająca, nieprzepuszczająca powietrza.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 35:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cięcia cesarskiego o parametrach technicznych zgodnych z opisanymi i następującym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 150cm 190cm
- 1 serweta do cięcia cesarskiego z workiem na płyny (okno 19 x 29 cm wypełnione folią chirurgiczną) 250/200cm x 320cm
- 1 serweta dla noworodka 90cm x 105cm
- 1 taśma samoprzylepna 10cm x 50cm
- 2 ręczniki celulozowe 30cm x 33cm?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 35

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o cechach:

Sterylny zestaw do cięcia cesarskiego. Skład zestawu:

1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem chłonnym

1 x kocik dla noworodka 100x105 cm

2 x ręcznik chłonny 20x30 cm

1 x serweta do cięcia cesarskiego 196x249x300 cm z obłożeniem ramion stołu, z otworem 30x36cm wypełniony folią chirurgiczną wokół brzegów otworu, ze zintegrowaną torbą na płyny 270⁰ z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z 2 portami do ssaka, wzmocnienie chłonne wokół otworu 50x65+/- 3cm, zintegrowane 4 podwójne organizatory przewodów oraz dodatkowe wzmocnienie chłonne na kończynach pacjentki 40x60 +/-3cm. Część główna serwety osłaniająca pacjentkę wykonana z laminatu z warstwą komfortu (trilaminat o gramaturze max. 66g/m²) pozbawiona pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia ≤ 1,9 log₁₀), boki wykonane z pełnobarierowej folii, ekran anestezjologiczny wykonany z laminatu dwuwarstwowego. I klasa palnoci. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo zawierające kod kreskowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 35

Poz.1

Czy Zamawiający wymaga obłożenia do cięcia cesarskiego ze wzmocnieniem zarówno w okolicy otworu, jak i dodatkowego na kończynach pacjentki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 35, poz. 1: Zważywszy na fakt, iż Zamawiający wymaga - Serwetę o wymiarach co najmniej 300 x 200 cm z otworem o wymiarach 25 x 35 cm (+2cm) wypełnionym folią chirurgiczną, z workiem na płyny, z usztywnionym brzegiem, z zaworem do przechwytywania płynów, czy Zamawiający dopuści serwetę o nieznacznie różniących się wymiarach 320x180 oraz otworem o wymiarach 32x35?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 35, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą dla noworodka w rozmiarze 90x60cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 35, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zestaw nie posiadający taśmy lepnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 36:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kompletu rękawic, gdzie rękawica zewnętrzna jest mikroteksturowana, rękawica wewnętrzna- **gładka**. Grubość każdej z rękawic: na palcu 0.21 – 0.22 mm, na dłoni 0.20 – 0.21 mm oraz na mankiecie 0.15 – 0.16 mm. Pozostałe wymogi zgodnie z opisem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic chirurgicznych lateksowych w systemie podwójnego zakładania, zewnętrznych w kolorze lateksu, wewnętrznych kontrastowych zielonych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci.

Odpowiedź: Tak, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 37:

Pytanie nr 2– dotyczy Pakietu 37 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowej serwety uniwersalnej jednorazowego użytku z materiału dwuwarstwowego o wym. 75 x 90 cm, wykonanej z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m² opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 4 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 3– dotyczy Pakietu 37 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowej serwety uniwersalnej jednorazowego użytku z materiału dwuwarstwowego o wym. 50 x 60 cm, wykonanej z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m² opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 4 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 37, poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu zapakowanego w twardej blister trzy komorowy?

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pakiet 37, poz. 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradeł pakowanych po 25 szt., z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Dotyczy projektów umów:

1. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przysyłanie E-FAKTUR za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania. Numer PEPPOL NIP 5422529292. Zapisy wzorów umów pozostają bez zmian.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1) 0,1 % wartości brutto, o której mowa w § 4 ust. 1, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w należytej realizacji Wykonawcy, w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w § 2 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nienależycie wykonanej części umowy.**

2) 0,5 % wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w:

a) § 3 ust. 2,

b) § 3 ust. 10 pkt 1,

c) § 3 ust. 10 pkt 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towarów objętych zamówieniem**

- 3) **0,5 %** wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy przypadek niezrealizowania dostawy Towarów w terminie, w tym również w przypadku odmowy przyjęcia dostawy Towarów zgodnie z § 3 ust. 9;
- 4) 10 % **niezrealizowanej części** wartości brutto, o której mowa w § 4 ust. 1 w przypadku odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

3. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 10 pkt. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę. Zapis w § 3 ust. 10 pkt 2 projektu umowy stanowiącego Załącznik nr 6A do SWZ otrzymuje brzmienie:

„rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni, a następnie w ciągu kolejnych 2 dni roboczych, dostarczenia Towaru wolnego od wad.”

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmiany w zapisach umowy §3 pkt 10.1 oraz 10.2 na następujące brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się:

- 1) uzupełnić stwierdzone przez Zamawiającego braki ilościowe w otrzymanym Towarze w terminie do 2 dni roboczych,
- 2) rozpatrzenia reklamacji w ciągu 4 dni roboczych, a następnie w ciągu kolejnych 2 dni roboczych, dostarczenia Towaru wolnego od wad.”

Odpowiedź: Zapis w § 3 ust. 10 pkt 1 i 2 projektu umowy stanowiącego Załącznik nr 6A do SWZ otrzymuje brzmienie:

- „1) uzupełnić stwierdzone przez Zamawiającego braki ilościowe w otrzymanym Towarze w terminie do 2 dni roboczych,
- 2) rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni, a następnie w ciągu kolejnych 2 dni roboczych, dostarczenia Towaru wolnego od wad.”

Pytania dot. projektu umowy:

5. Wnosimy o wykreślenie § 3 ust. 9 pkt 4 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Pragniemy podkreślić, że Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U. 2017 poz. 509, ze zm.) jest rozporządzeniem wykonawczym do ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2019 r. poz. 499, ze zm.) i dotyczy jedynie „produktów leczniczych”, podczas gdy Wykonawca planuje złożyć ofertę, której przedmiotem jest „wyrób medyczny” w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1565 ze zm.) i w związku z tym obowiązki wynikające z Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej nie mają w tym przypadku zastosowania. Wykonawca podkreśla, że podczas transportu zawsze stosuje się do instrukcji producenta – zgodnie z wymaganiami dla poszczególnych wyrobów medycznych. Obciążanie zatem wykonawców dodatkowym obowiązkiem transportu ww. wyrobów specjalnym samochodem, umożliwiającym monitorowanie poziomu temperatury, naraża Wykonawcę (a pośrednio także Zamawiającego) na niewspółmiernie wysokie koszty.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 10 pkt 1) projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zapis w § 3 ust. 10 pkt 2 projektu umowy stanowiącego Załącznik nr 6A do SWZ otrzymuje brzmienie:

„rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni, a następnie w ciągu kolejnych 2 dni roboczych, dostarczenia Towaru wolnego od wad.”

7. Wnosimy o zmianę § 4 ust. 10 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

Odpowiedź: Zgodnie z projektami umów.

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

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

9. Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia - w § 7 ust. 1 pkt 4) projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10)

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

10. Wnosimy o wykreślenie postanowienia § 7 ust. 2 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z orzecnictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85)

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

11. Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 4 projektu umowy poprzez dookreślenie, iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytania dot. projektu umowy:

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna w przypadku zwłoki była naliczana od towaru niedostarczonego w terminie, a nie od wartości całej umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z projektami umów.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna w przypadku odstąpienia od umowy naliczana była od części umowy niezrealizowanej?

Odpowiedź: Zgodnie z projektami umów.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w przypadku odstąpienia od umowy do 5%?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Dotyczy SWZ:

Rozdział XIV pkt. 2 SWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie pełnomocnictwa nie zawierającego konkretnej nazwy postępowania?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

**Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz
mgr Joanna Zaręba-Słoma**