



SPZOZ
W WIELUNIU

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WIELUNIU
ul. Szpitalna 16 · 98-300 Wieluń · e-mail: sekretariat@szpital-wielun.pl
NIP 832-17-89-610 · REGON 000310143 · Tel.: 43 840 68 00 · Fax: 43 840 68 01

Wieluń dnia 23.10.2020 r.

Numer sprawy: SPZOZ-ZP/2/24/**242/15/2020**

**Do wszystkich uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ – CZ. V

ODPOWIEDZI NA WNIOSKI DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

**Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Sukcesywne dostawy
jednorazowych materiałów medycznych i drobnego sprzętu medycznego, cz. I.**

Zamawiający SPZOZ w Wieluniu informuje, że wpłynęły za pomocą środków komunikacji elektronicznej (platforma zakupowa) wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Poniżej podajemy treść pytań i udzielonych odpowiedzi:

Pytanie 261, Pakiet 37, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania maski 4-warstwowej, pakowanej w kartonik 5 x 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 262, Pakiet 57, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania zestawu do operacji ginekologicznych wykonanego z laminatu 2-warstwowego, w którym jedną z warstw stanowi folia PE o grubości min. 60µm i następującym składzie: 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm +/- 10 cm 1 samoprzylepna serweta ginekologiczna z workiem do zbiórki płynów i otworem (9 x 12 cm) 290 x 250 cm bez możliwości przymocowania serwety do fartucha operatora 1 nieprzylepna serweta do podłożenia pod pośladki 75 x 90 cm 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm 1 ręcznik celulozowy 30 x 33 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 263, Pakiet 76, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czujnik SpO2 niemowlęcy w zakresie wagowym 3 -20 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 264, Pakiet 67, pozycja 4

Czy zamawiający wyłączy z pakietu:

Elektrodę neutralną, jednorazową EMED, hydrożelowa, dzielona dla dzieci i dorosłych 176x122 mm 110 cm²

Jako osobny pakiet - jako producent elektrod biernych o wymiarach 174x122mm o pow. 110 cm² (reszta parametrów bez zmian), kompatybilnych z aparatami ERBE, EMED, ValleyLab, Martin, mamy możliwość dostarczyć wyrób wysokiej jakości i w konkurencyjnej cenie.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 265, Pakiet 50

Czy Zamawiający dopuści używane już w Szpitalu z powodzeniem igły o śr. 0,7 mm, i śr. zewn. cewnika 2,3 mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 266, Pakiet 69, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści używane już w Szpitalu z powodzeniem szczotki o dł. 1200 mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 267, Pakiet 96, pozycje 4,5,6



Certyfikat ISO 9001:2015

Z uwagi na ogólnikowy zapis prosimy o dookreślenie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w każdej z trzech pozycji kleszczyków w wariacie bez bolca i z bolcem?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kleszczyków z bolcem.

Pytanie 268, Pakiet 96, pozycja 8

Z uwagi na bardzo ogólnikowy zapis prosimy o dookreślenie wymiarów siatki. Czy chodzi o siatki w rozmiarze 30x60 mm i o śr. osłonki 2,3 mm.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 269, Pakiet 96, pozycja 9

Z uwagi na bardzo ogólnikowy zapis prosimy o dookreślenie parametrów zestawu. Czy chodzi o zestaw 6-gumkowy, wstępnie złożony (nie nawinięta na szpulę) z portem typu Luer-Lock do przepłukiwania pola?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 270, Pakiet 97, pozycja 1

Z uwagi na wycofywanie niektórych rodzajów szczotek wielorazowych, czy Zamawiający dopuści wielorazową szczotkę jednostronną o dł. 210 cm (zamiast dwustronnej o dł. 230 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 271, Pakiet 97, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści szczotki o dł. 230 cm i śr. włosia 6 mm na obu końcach (zamiast o dł. 220 cm i śr. włosia 5 mm i 10 mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 272, Pakiet 35, pozycja 1

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 35** - z racji na zakończenie produkcji filtra przez producenta - zgodzi się na wydzielenie **pozycji 1** do odrębnego pakietu? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo na asortyment pozostały w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 273

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach? Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 274

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis? „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 275

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia towaru zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Pytanie 276

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy z rozładunkiem i rozpaletowaniem, dopuszcza obecność przy sprawdzaniu zgodności towaru z fakturą.

Pytanie 277, Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści na zaoferowanie igły jednorazowego użytku, sterylnej a 100 szt. 0,9x50 opakowanie typu papier-folia, nasadki kolorystyczne zgodnie z ISO?

Odpowiedź: Brak informacji, której pozycji pakietu 3 dotyczy pytanie.

Pytanie 278, Pakiet 7

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki w pozycji 1-4 posiadały podwójną skalę pomiarową oraz nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 279, Pakiet 7

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki w pozycji 1-4 posiadały kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 280, Pakiet 7

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki w pozycji 5, 6 posiadały skalowanie od 1ml do 50ml co 1ml i od 50ml do 60ml co 5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 281, Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 strzykawki pakowane w opakowania po 85 szt. tj. 153 opakowania zaokrąglone w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 282, Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 6 strzykawki pakowane w opakowania po 85 szt. tj. 52 opakowania zaokrąglone w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 283, Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści aby w pozycji 7 strzykawka pochodziła od innego producenta niż strzykawki w pozycji 1-6?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 284, Pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 kanki CH22 7,3mmx400mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 285, Pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3-8. 11, zgłębniki z konektorem w kolorze nieprzezroczystym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 286, Pakiet 31

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 32-39, rurki Guedel'a wykonane z polietylenu PE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 287, Pakiet 31

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 37, rurki Guedel'a rozmiar 3 długość 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 288, Pakiet 31

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 38, rurki Guedel'a rozmiar 4 długość 100mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 289, Pakiet 32

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 6, 7, dren T-Kehr o długości ramion 16/35cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 290, Pakiet 36

Czy Zamawiający dopuści w pozycjach 20-26 cewnik Foley sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 291, Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 13, 14 nebulizator o pojemności 6 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 292, Pakiet 48

Czy Zamawiający wymaga aby w pozycji 5-8 przedłużacze posiadały fabrycznie umieszczoną informację na opakowaniu o objętości wypełnienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 293, Pakiet 71

Czy Zamawiający ma na myśli w pozycji 1 kieliszki pakowane w opakowania po 80 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania 106 000 kieliszków i dopuszcza pakowane po 80 sztuk.

Pytanie 294, Pakiet 71

Czy Zamawiający ma na myśli w pozycji 1 kieliszki pakowane w opakowania po 75 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania 106 000 kieliszków.

Pytanie 295, Pakiet 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 do osobnego pakietu? Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 296, Pakiet 83

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 kaniule dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonany z teflonu FEP
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- brak lateksu
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 297, Pakiet 65

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 65): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948;

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedłożenia powyższych dokumentów do wglądu na wezwanie Zamawiającego.

Pytanie 298, Pakiet 65

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 65; pozycja: 1): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S o minimalnym rekomendowanym obwodzie 56cm i maksymalnym obwodzie aż 96cm, które posiadają następujące parametry i cechy: • chłonność co najmniej 1770g wg normy ISO 11948-1; • jeden ściągacz taliowy (tylny) oraz elastyczne boki produktu, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza; • wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napętnienia produktu moczem zmienia kolor; • cztery, elastyczne i wielokrotnego użytku przylepcorzępy; • absorbent neutralizujący nieprzyjemne zapachy; • system szybkiego wchłaniania, który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta; • bez elementów lateksowych; • produkt "oddychający" na całej powierzchni, paroprzepuszczalny przez wszystkie warstwy, dla osób z wrażliwą skórą skłoną do podrażnień; • opakowanie zbiorcze 30 sztukowe; • o wymiarach: o długość całkowita pieluchomajtki 694mm, szerokość 480mm; o długość wkładu chłonnego górnego 340mm, dolnego 207mm; o szerokość wkładu chłonnego – 200mm; 140mm; 200mm. Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza produkty tylko jednego producenta na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z naszych obserwacji wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 299, Pakiet 65

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 65; pozycja: 2): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o minimalnym rekomendowanym obwodzie 92cm i maksymalnym obwodzie aż 130cm, które posiadają następujące parametry i cechy: • chłonności co najmniej 2400g wg normy ISO 11948-1; • jeden ściągacz taliowy (tylny) oraz elastyczne boki produktu, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza; • wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor; • cztery, elastyczne i wielokrotnego użytku przylepcorzepty; • absorbent neutralizujący nieprzyjemne zapachy; • system szybkiego wchłaniania, który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta; • bez elementów lateksowych; • produkt "oddychający" na całej powierzchni, paroprzepuszczalny przez wszystkie warstwy, dla osób z wrażliwą skórą skłoną do podrażnień; • opakowanie zbiorcze 30 sztukowe; • o wymiarach: o długość całkowita pieluchomajtki 828mm, szerokość 650mm; o długość wkładu chłonnego górnego 466mm, dolnego 245mm, o szerokość wkładu chłonnego – 245mm, 145mm, 245mm. Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza produkty tylko jednego producenta na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z naszych obserwacji wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 300, Pakiet 65

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 65; pozycja: 3): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o minimalnym rekomendowanym obwodzie 92cm i maksymalnym obwodzie aż 160cm, które posiadają następujące parametry i cechy: • chłonności co najmniej 2700g wg normy ISO 11948-1; • jeden ściągacz taliowy (tylny) oraz elastyczne boki produktu, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza; • wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor; • cztery, elastyczne i wielokrotnego użytku przylepcorzepty; • absorbent neutralizujący nieprzyjemne zapachy; • system szybkiego wchłaniania, który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta; • bez elementów lateksowych; • produkt "oddychający" na całej powierzchni, paroprzepuszczalny przez wszystkie warstwy, dla osób z wrażliwą skórą skłoną do podrażnień; • opakowanie zbiorcze 30 sztukowe; • o wymiarach: o długość całkowita pieluchomajtki 976mm, szerokość 800mm; o długość wkładu chłonnego górnego 616mm, dolnego 210mm; o szerokość wkładu chłonnego – 295mm, 160mm, 295mm. Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza produkty tylko jednego producenta na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z naszych obserwacji wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 301, Pakiet 65

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 65, pozycja 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 4-9kg, pakowane a'86szt, o chłonności co najmniej 466g, których retencja badana jest metodą 19-48-01, a wyniki są inne niż wymagane w SIWZ? Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ typu, cytuję: „retencja wg. NAFC 270g” spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom i jest niezgodne z PZP. Organizacja NAFC jest organizacją prywatną której badania pełnią funkcję czysto poglądową na temat danego produktu - dla klienta, który zlecił wykonanie badania. Badanie wykonane w NAFC nie jest wiążące i wymagane przez polskie prawo PZP, jak również EU PZP. Produkty firmy Essity i ich retencja badana jest metodą 19-48-01, która posiada inną metodologię badania stąd też przedstawione są inne wyniki.?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 302, Pakiet 65

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 65, pozycja 4): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 303, Pakiet 1, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycji nr 1 do osobnego pakietu. Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 304, Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 pozycja 1 dopuści również rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem i silikonowana, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i listwą adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: 0,220mm, na dł. 0,200mm, mankiecie: 0,180mm, długość min. 285mm, AQL max 0,65, niski poziom protein lateksowych - poniżej 50µg/g, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat, III, zgodne z EN ISO 374-1(typ B), 5, EN 420, EN 455-1,2,3,4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 7 cytotatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0. Rękawice renomowanego producenta o ugruntowanej pozycji międzynarodowej co gwarantuje wysoką jakość oferowanego asortymentu?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 305, Pakiet 7, pozycja 1-4

Czy zamawiający dopuści strzykawki bez skali rozszerzonej?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 306, Pakiet 7, pozycja 5-6

Czy zamawiający dopuści jednostronną czytelną skalę pomiarową?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 307, Pakiet 8, pozycja 1-3

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 308, Pakiet 8, pozycja 2-3

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 309, Pakiet 8, pozycja 1-3

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 310, Pakiet 8, pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 311, Pakiet 19, pozycja 8

Pakiet 19, poz. 8 (przedniak)

1. czy zamawiający dopuści wycenę za 200 opakowanie szt. pakowane w roli z przeliczeniem ilości?
2. Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 312, Pakiet 33, pozycja 2-5

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 313, Pakiet 58, pozycja 1-2

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 58 pozycji nr 1-2 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 58A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi nam złożenie atrakcyjnych cenowo i jakościowo ofert, dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze oferty w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Pakiet 58 zostanie podzielony na dwie części w następujący sposób:

58 – pozycje 1-2

58 A - pozycje 3-5.

Formularze asortymentowo-cenowe po zmianie zostaną opublikowane wraz z niniejszą informacją.

Pytanie 314, Pakiet 58, pozycja 1-2

- Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, j.u., o gramaturze min. 25 g/m², długi rękaw, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej – jednowarstwowe?
- Czy zamawiający dopuści fartuchy w jednym rozmiarze - w rozmiarze uniwersalnym - o wymiarach zbliżonych do rozmiaru L; o długości ok. 127 cm, szerokości ok. 160 cm i długości paska (trok w talii) min. 200 cm?
- Czy zamawiający wymaga fartuchy z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX®

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 315, Pakiet 35, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów oddechowych intermolekularnych z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, port kapno. Wydajność nawilżania 32,3mg H₂O/l przy min. VT 180ml.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

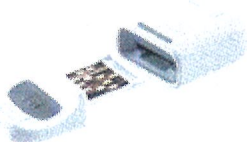
Pytanie 316, Pakiet 35, pozycja 2 i 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymienników ciepła i wilgoci do rurek intubacyjnych i tracheostomijnych (sztuczny nos). Wkład gąbkowy, mechanizm antyokluzyjny, port zatrzaskowy do odsysania, wbudowany obrotowy łącznik tlenowy. Zwrot wilgoci na poziomie 26mg H₂O/L. Waga 8g. Przestrzeń martwa 19ml, sterylny oraz dopuszczenie w pozycji 3 przewodów tlenowych, mikrobiologicznie czystych, kompatybilnych z w/w wymiennikiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 317, Pakiet 99

Aby precyzyjnie dobrać odpowiedni asortyment prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu dostarczenia czujnika w zakresie wagowym Neo, < 3 kg lub > 40 kg wykonanym w technologii Masimo SET z połączeniem RD kompatybilność z modulem Masimo potwierdzona pisemnie przez producent Masimo lub autoryzowany serwis Masimo? Zakres podany przez Zamawiającego 3 – 40 kg nie jest produkowany.



Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 318, Pakiet 1 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni gładkiej antypoślizgowej spełniających wszystkie pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 319, Pakiet 1 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic:

- o lepszym poziomie AQL – równym 0.65, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 320, Pakiet 1 poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic:

- o lepszym poziomie AQL – równym 1,0, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

- grubości na palcu 0.40 mm, na dłoni: 0.35mm i mankiecie 0.20 mm.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 321, Pakiet 1 poz. 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic:

- o lepszym poziomie AQL – równym 1,0, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

- grubości na palcu 0.14 mm

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 322, Pakiet 1 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o poziomie AQL równym 1.0, grubości na mankiecie

0.09 mm, siła zrywu po starzeniu min 9N. Rękawice zgodne z Rozporządzeniem (UE) 2016/425 cat.III, Środek Ochrony Indywidualnej,

posiadający Certyfikat Badania typu UE zgodne EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 & EN 16523-1 oraz na przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 323, Pakiet 17 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu do chirurgii biodra o parametrach minimalnie różniących się od opisanych w SIWZ, zaznaczonych wytłuszczonym drukiem tj

- 1 serweta główna o minimalnych wymiarach **240x260cm** z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" o min. wym. **20x95cm**, wzmocniona na powierzchni min. 150x160cm
- 6 taśm samoprzylepnych wykonane z włókniny typu Spunlace 9x50cm
- 2 ręczniki celulozowe 30x40cm wzmocnione syntetyczną siatką
- 1 **jednokomorowa** samoprzylepna kieszeń na narzędzia chirurgiczne o wym. 30x40cm

Pozostały skład i parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 324, Pakiet 58

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu 58 pozycji 1 i 2 i utworzenie dwóch odrębnych pakietów jeden na fartuchy higieniczne drugi na fartuchy chirurgiczne. Umożliwi to naszej firmie złożenie oferty na fartuchy chirurgiczne.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Por. pytanie nr 313.

Pytanie 325, Pakiet 58 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie nr 19 w pozycji nr 10 oczekuje jałowego fartucha chirurgicznego z włókniny SMS, SMMS lub SMMMS?

Odpowiedź: W pakiecie 58 pozycja nr 4 Zamawiający oczekuje fartucha z włókniny SMS.SMMS lub SMMMS.

Pytanie 326, Pakiet 64 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Kabel do jednorazowej elektrody neutralnej o dł.5 m firmy BOWA ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 327, Pakiet 67 poz. 1

Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 328, Pakiet 67 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści Elektrody neutralna, jednorazowa EMED, hydrożelowa ,
Dzielona dla dzieci i dorosłych, o wymiarach 163,5x117 mm o powierzchni czynnej 103cm² ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 329, Pakiet 35 poz. 1

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 35 w pozycji 1 filtrów HEPA 13 o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,9999% i przeciwpłatkowej 99,999% potwierdzone certyfikatem , wydajność nawilżania na poziomie 32-36 mg przy VT 1000 ml , pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 330, Pakiet 44

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 44 cewnik permanentny 15Fr/31cm o następującym składzie :

- 1 szt. Prowadnik druciasty 120cm z powłoką PTFE o przekroju: .038" (.97 mm) z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka prosta, prowadnica umieszczona w pochewce w kształcie koła. Zestaw wprowadzający ArrowAdvancer z nakładką zabezpieczającą
- 1 szt. SmartSeal® rozrywalna koszulka z podwójną zastawką hemostatyczną i rozszerzadłem: 16 Fr/13cm
- 1 szt. cienkościenna igła punkcyjna 6,35cm/18Ga x 3/4" XTW
- 1 szt. tunelizator metalowy
- 2 szt. korki Luer-Lock
- 1 szt. opatrunek Tegaderm® 10 cm x 12 cm
- 1 szt. SharpsAway II™ kubek z blokadą na igły
- 1 szt. bezpieczny skalpel rozmiar 11
- 1 szt. karta identyfikacyjna pacjenta
- 1 szt. rozszerzadło 12 Fr
- 1 szt. rozszerzadło 14 Fr

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 331, Pakiet 29, poz. 5 i 6

Czy Zamawiający w **Pakiecie 29 poz.5 i 6** jako jednostka miary oczekuje opakowania zawierającego 5 sztuk ewakuatorów laparoskopowych? (czyli np. poz.5 razem 20opak.x5szt=100 ewakuatorów laparoskopowych 200ml a poz.6 razem 110opak.x5szt=550 ewakuatorów laparoskopowych 800ml?)

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje w pozycji 5 – 20 sztuk, w pozycji 6 -110 sztuk.

Pytanie 332, Pakiet 61, poz. 1

Czy Zamawiający w **Pakiecie 61 poz.1** oczekuje kleszczyków do usuwania zsywek (staplerów skórnych) **jednorazowego czy wielorazowego** użytku?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kleszczyków jednorazowych.

Pytanie 333

Dot. Załącznik nr 1.4 – formularz asortymentowo-cenowy – pakiet 62, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 62, poz. 3 jednorazowe, spiralne złącze niskiego ciśnienia o lepszej niż wymagana wytrzymałości ciśnieniowej 375 PSI wyposażone w dwa zawórki antywrzotne? Reszta parametrów zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 334

Dot. Załącznik nr 1.4 – formularz asortymentowo-cenowy – pakiet 62, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 62, poz. 4 jednorazowe, spiralne złącze niskiego ciśnienia o lepszej niż wymagana wytrzymałości ciśnieniowej 375 PSI? Reszta parametrów zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 335

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 6poz. 1alternatywnej kaniuli o następujących cechach:krótkie kaniule dożylnie pediatryczno-necrologiczne w rozm. 26G0,6 -przepływ 14 ml/min bez portu bocznego, ze zdejmowanym elementem ułatwiającym ich wprowadzanie do światła naczynia żylnego, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył, z szczelnym koreczkiem do zabezpieczenia wkłucia, Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących.Opakowanie bezpieczne -wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Opakowanie typu papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 336

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 6poz. 2alternatywnej kaniuli o następujących cechach: krótkie kaniule dożylnie pediatryczno-necrologiczne w rozm. 24G0,7-przepływ 19ml/min bez portu bocznego, ze zdejmowanym elementem ułatwiającym ich wprowadzanie do światła naczynia żylnego, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył, z szczelnym koreczkiem do zabezpieczenia wkłucia, Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Opakowanie bezpieczne -wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Opakowanie typu papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 337

Rozdział XV SIWZ. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów –sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 338

Pakiet nr 35, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny z wydajnością nawilżania 32 mg/l przy Vt=500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 339

Pakiet nr 38, pozycja 13. Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o pojemności 6 ml i skalowany co 2 ml przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 340

Pakiet nr 38, pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o pojemności 6 ml i skalowany co 2 ml przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 341

Pakiet nr 82, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści ustnik do endoskopu o wymiarach otworu 21 x 26,5 mm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 342

Pakiet nr 60. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 2, 3 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 343

Pakiet nr 60, Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika 30 ml z zakrętką w kolorze czerwonym, bez podziałki, niesterylnej, z naklejonym miejscem na opis.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 344, Pakiet nr 68

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, i utworzenie z nich oddzielnego pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 345

Pakiet nr 68, Poz. 13. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 520 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 346

Pakiet nr 68, Poz. 14. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 850 ml.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 347

Pakiet nr 68, Poz. 14. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 1,2 L.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 348

Pakiet nr 68, Poz. 15. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 2,3 L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 349

Pakiet nr 68, Poz. 16. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 2,3 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 350

Pakiet nr 68, Poz. 17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 3,4 L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 351

Pakiet nr 68, Poz. 18. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 5,6 L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 352

Pakiet nr 68, Poz. 19. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 10,6 L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 353

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę, stosowna informacja została zapisana w formularzu oferty, znajduje się w pkt 2 pod tabelą.

„*Łączną wartość zamówienia netto/brutto należy przenieść z formularza asortymentowo-cenowego. Zbędne wiersze dotyczące pakietów na które Wykonawca nie składa oferty należy usunąć lub wykreślić!”

Pytanie 354

Pakiet 96 Czy zamawiający dopuści w poz. 3. Pętla do polipektomii owalna, obrotowa, jednorazowa 2,3 mm/24mm/230 cm
poz. 4 Kleszcze biopsyjne gastroscopowe, jednorazowe, pokrywane, owalne 2,3 mm/180 cm

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 355

Zamawiający w pakiecie 35 pkt. 1 wymaga „Filtr oddechowy HEPA mechanicznie-elaktrostatyczny, sterylny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, port kapno. Wydajność nawilżania min.31-32mg/l przy przepływie V=1000ml.

Czy Zamawiający dopuści sterylny filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej pow. 99,9999% i wirusowej powyżej 99,999%, przestrzeni martwej 18 ml, wadze 29 g, pojemności oddechowej 150-1500ml, nawilżaniu min.36,8mg/L H₂O przy VT=500ml, oporach przepływu 1,2 cm H₂O przy 30L/min, 1,4 cm H₂O przy 60L/min ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

p.o. DYREKTORA
SPZOZ w Wieluniu

Zatwierdził

Anna Freus

podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej

Na oryginale właściwy podpis: p.o. Dyrektora SPZOZ w Wieluniu Anna Freus

