



SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU

Zabrze, dnia 01/10/2018r.

SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU SP Z O.O.
UL. ZAMKOWA 4, 41-803 ZABRZE
tel./fax. sekretariat (32) 277-61-00
Dział Administracji, Zamówień i Logistyki tel./fax (32) 277-62-12

WSZYSCY WYKONAWCY

WYJAŚNIENIA NA PODSTAWIE ART 38 UST 1 I 4 PRAWA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

PRZETARG NIEOGRANICZONY NR 19/PN/18

NA DOSTAWY WYROBÓW MEDYCZNYCH JEDNORAZOWEGO UŻYTKU MATERIAŁÓW ZUŻYWALNYCH DO APARATURY MEDYCZNEJ ORAZ DZIERŻAWA GENERATORA ULTRADŹWIĘKOWEGO

Pytanie nr 51

dotyczy pakietu nr 22

Poz. nr 4- prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania pojemników 3,5-4 L.

Przeważająca większość pojemników na odpady medyczne, faktycznie ma większe pojemności, od nominalnych, deklarowanych przez producentów. W praktyce nie ma to znaczenia dla tego rodzaju wyrobu, ale zwiększa jego funkcjonalność, co w prosty sposób przekłada się na oszczędność, zarówno przestrzeni magazynowej, jak i ilości zużywanych pojemników.

Odpowiedź nr 51

Tak, Zamawiający dopuści również zaoferowanie pojemników 3,5-4 L.

Pytanie nr 52

Dotyczy Pakietu nr 17, pozycja nr 9 i 10:

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź nr 52

Tak, Zamawiający dopuści także testy w opakowaniu po 200 sztuk odpowiednio przeliczone.

Pytanie nr 53

Dotyczy Pakietu nr 17, pozycja nr 9:

Prosimy o sprecyzowanie ile przyrządów Zamawiający wymaga do określonej w formularzu cenowym ilości testów?

Odpowiedź nr 53

Zamawiający wymaga do określonej w formularzu cenowym ilości testów 3 szt. przyrządów.

Pytanie nr 54

Dotyczy Pakietu nr 17, pozycja nr 12:

Prosimy o sprecyzowanie ile przyrządów Zamawiający wymaga do określonej w formularzu cenowym ilości testów?

Odpowiedź nr 54

Zamawiający wymaga do określonej w formularzu cenowym ilości testów 3 szt. przyrządów.

Pytanie nr 55

Dotyczy Pakietu nr 17, pozycja nr 13:

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 100 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź nr 55

Tak, Zamawiający dopuści także testy w opakowaniu po 100 sztuk odpowiednio przeliczone.

all

Pytanie nr 56**Pakiet 8, poz. 3, 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski z drenem gastrycznym zintegrowanym z maską, ułożenie drenu na zewnątrz maski, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź nr 56

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 57**Pakiet 13, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na dłoni min. 0,17 mm, na mankiecie min. 0,145 mm o obniżonym poziomie protein < 30 µg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Opakowanie jednostkowe podwójne: papierowe obustronnie foliowane, max 70 par.

Odpowiedź nr 57

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 58**Pakiet 13, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na mankiecie min. $0,16 \pm 0,01$ mm.

Odpowiedź nr

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 59**Pakiet 13, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznymi, bezpydrowymi, półsyntetycznymi: lateksowo-nitrylowymi, trójwarstwowymi. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

Odpowiedź nr 59

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 60**Pakiet 13, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako medyczne i ochronne kategorii III, przebadanych według metodologii opisanych w normach wymienionych w SIWZ i spełniających wymagania norm EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2), 2,3 tj. w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikowaną dla Środka ochrony osobistej kategorii III?

Odpowiedź nr 60

Tak, Zamawiający dopuści również rękawice oznakowane jako medyczne i ochronne kategorii III, przebadane według metodologii opisanych w normach wymienionych w SIWZ i spełniające wymagania norm EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2) 2,3 tj. w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikowaną dla Środka ochrony osobistej kategorii III

Pytanie nr 61**Pakiet 13, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, bezpydrowych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na palcach, wewnętrznie polimeryzowanych lub/i chlorowanych, pakowanych po max 200 szt.

Odpowiedź nr 61

Tak, Zamawiający dopuści również rękawice nitrylowe, bezpydrowe o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na palcach, wewnętrznie polimeryzowane lub/i chlorowane, pakowane po max 200 szt.

Pytanie nr 62**Pakiet 13, poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 5 z pakietu 13 do odrębnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców i tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność oferty. Pragniemy również podkreślić, iż opisane rękawice z powyższej pozycji są wykorzystywane do zupełnie innych procedur.

Odpowiedź nr 62

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 13 pozycji 5. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

Pytanie nr 63**Pakiet 13, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic ortopedycznych lateksowych bezpudrowych, o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej (antypoślizgowe), wewnętrzna warstwa CPC - o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym, silikonowane. Grubość na pojedynczej ścianie palca 0,32 mm, dłoni i mankieta $\geq 0,21$ mm. Odporne na przenikanie cementu kostnego – raport z wynikami badań zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważną. Zawartość pudru zgodna z wymogami ustawodawcy wynosząca ≤ 2.0 mg/rękawicę zgodnie z ASTM D 6124 i ISO 21171. Poziom protein < 30 $\mu\text{g/g}$ potwierdzone raportem niezależnego laboratorium. Obniżony poziom AQL wynoszącym po zapakowaniu 0,65. Opakowanie foliowe składane podciśnieniowe, hermetyczne.

Odpowiedź nr 63

Tak, Zamawiający dopuści również wysokiej klasy rękawice ortopedyczne lateksowe bezpudrowe, o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej (antypoślizgowe), wewnętrzna warstwa CPC - o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym, silikonowane. Grubość na pojedynczej ścianie palca 0,32 mm, dłoni i mankieta $\geq 0,21$ mm. Odporne na przenikanie cementu kostnego – raport z wynikami badań zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważną. Zawartość pudru zgodna z wymogami ustawodawcy wynosząca ≤ 2.0 mg/rękawicę zgodnie z ASTM D 6124 i ISO 21171. Poziom protein < 30 $\mu\text{g/g}$ potwierdzone raportem niezależnego laboratorium. Obniżony poziom AQL wynoszący po zapakowaniu 0,65. Opakowanie foliowe składane podciśnieniowe, hermetyczne.

Pytanie nr 64**Pakiet 13, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie 50% akrylamidu tj. prop-2-enamidu, który podobnie jak podstawowy składnik cementu kostnego (metakrylan metylu) stanowi organiczny monomer biorący udział w procesie polimeryzacji rozpuszczalny w wodzie.

Odpowiedź nr 64

Tak, Zamawiający dopuści również rękawice odporne na przenikanie 50% akrylamidu tj. prop-2-enamidu, który podobnie jak podstawowy składnik cementu kostnego (metakrylan metylu) stanowi organiczny monomer biorący udział w procesie polimeryzacji rozpuszczalny w wodzie

Pytanie nr 65**Pakiet 13, poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka z przedłużonym mankiem koloru białego o średniej długość min. 265 mm. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na palcach. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.

Odpowiedź nr 65

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 66**Pakiet 44, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych ostrzy standardowych do strzygarki z nieruchomą głowicą, wysokość strzyżenia min. 0,3 mm, szerokość strzyżenia co najmniej 31-32 mm, pakowane indywidualnie, ostrza tnące na górze, znacznie zmniejszające ryzyko zacięcia skóry pacjenta.

Odpowiedź nr 66

Tak, Zamawiający dopuści również jednorazowe ostrza standardowe do strzygarki z nieruchomą głowicą, wysokość strzyżenia min. 0,3 mm, szerokość strzyżenia co najmniej 31-32 mm, pakowane indywidualnie, ostrza tnące na górze, znacznie zmniejszające ryzyko zacięcia skóry pacjenta.

Pytanie nr 67**Pakiet 44, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie akumulatorowej strzygarki chirurgicznej, ładowanej bezkontaktowo z możliwością wielokrotnego doładowywania, łatwa do dezynfekcji przez zanurzenie (klasa szczelności IPX7). Strzygarka wyposażona w diodę informującą o prawidłowym ładowaniu strzygarki.

Odpowiedź nr 67

Tak, Zamawiający dopuści również akumulatorową strzygarkę chirurgiczną, ładowaną bezkontaktowo z możliwością wielokrotnego doładowywania, łatwą do dezynfekcji przez zanurzenie (klasa szczelności IPX7). Strzygarka wyposażona w diodę informującą o prawidłowym ładowaniu strzygarki.

Pytanie nr 68**Pakiet 44, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ładowarki indukcyjnej do strzygarki. Ładowarka łatwa do wyczyszczenia dzięki gładkiej powierzchni. Możliwość postawienia na blacie lub przymocowania do powierzchni pionowo.

Odpowiedź nr 68

Tak, Zamawiający dopuści również ładowarkę indukcyjną do strzygarki. Ładowarka łatwa do wyczyszczenia dzięki gładkiej powierzchni. Możliwość postawienia na blacie lub przymocowania do powierzchni pionowo.

Pytanie nr 69**Pakiet 44, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy jednorazowych ginekologicznych do miejsc wrażliwych, kompatybilnych z oferowaną w/w strzygarką. Szerokość cięcia 20mm, wysokość strzyżenia min. 0,23 mm, biologicznie czyste, pakowane pojedynczo, nr LOT na każdym ostrzu.

Odpowiedź nr 69

Tak, Zamawiający dopuści również ostrza jednorazowe ginekologiczne do miejsc wrażliwych, kompatybilne z oferowaną w/w strzygarką. Szerokość cięcia 20mm, wysokość strzyżenia min. 0,23 mm, biologicznie czyste, pakowane pojedynczo, nr LOT na każdym ostrzu.

Pytanie nr 70**Pakiet 56 poz.1**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 1 z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź nr

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 56 pozycji 1. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet

Pytanie nr 71**Pakiet 56 poz.1**

Prosimy o dopuszczenie niebieskiej serwety ochronnej na stół operacyjny, przeciwolezynowej, 5-cio warstwowej, zintegrowanej wielopunktowo na całej powierzchni chłonnej, bez przeszyć, samowygładzająca się, zapobiegająca przesuwaniu się warstwy zewnętrznej względem rdzenia; wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Podkład o rozmiarach min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x205+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu. Chłonność min. 40ml/100cm². Do podkładu dodatkowo dołączony kocyk do przenoszenia pacjenta, 102 x 152 cm, biały o wytrzymałości do 226 kg.

Odpowiedź nr

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 72

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź nr 72

Tak, Zamawiający za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

CS1
[Signature]

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „bez uprzedniego wezwania Wykonawcy do należytego wywiązania się z umowy i bez wyznaczania Wykonawcy dodatkowego terminu w tym celu” zostało zastąpione wyrażeniem „po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonywania umowy.”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź nr 73

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 3 ust. 2 wzoru umowy

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy słowa „opóźnienie” i „opóźnienia” zostały zastąpione odpowiednio słowami „zwłokę” i „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

Odpowiedź nr 74

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w § 6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy wyrażenie „20% kwoty brutto wskazanej w § 2 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za rozwiązanie/odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku rozwiązania/odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź nr 75

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w § 6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy.

Pytanie nr 76**Pakiet 1 poz.12**

Czy Zamawiający dopuści dreny Khera o dł. 45cm x18cm?

Odpowiedź nr 12

Tak, Zamawiający dopuści również dreny Khera o dł. 45cm x18cm.

Pytanie nr 77**Pakiet 1 poz.37**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 77

Tak, Zamawiający dopuści również strzykawki w op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie nr 78**Pakiet 1 poz.54**

Czy Zamawiający dopuści zestawy do lewatywy dla dorosłych z jednym otworem centralnym i jednym otworem bocznym o pojemności 1500ml?

Odpowiedź nr 78

Tak, Zamawiający dopuści również zestawy do lewatywy dla dorosłych z jednym otworem centralnym i jednym otworem bocznym o pojemności 1500ml.

Pytanie nr 79**Pakiet 1 poz.70**

Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopu rozmiar 4,25mm?

Odpowiedź nr 79

Tak, Zamawiający dopuści również wzierniki do otoskopu rozmiar 4,25mm.

Pytanie nr 80**Pakiet 1 poz.71**

Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopu rozmiar 2.75mm?

Odpowiedź nr 80

Tak, Zamawiający dopuści również wzierniki do otoskopu rozmiar 2,75mm.

Pytanie nr 81**Pakiet 10 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści koreczek posiadający stożek męski umieszczony powyżej krawędzi zewnętrznego złącza luer lock?

Odpowiedź nr 81

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 82**Pakiet 10 poz.5**

Czy Zamawiający dopuści kraniki z optycznym wskaźnikiem pozycji otwarty-zamknięty?

Odpowiedź nr 82

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 83**Pakiet 10 poz.9**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania krwi nie posiadające symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów na potwierdzenie oświadczenie producenta oraz informacja o braku zawartości lateksu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci oświadczenia producenta?

Odpowiedź nr 83

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 84**Pakiet 10 poz.10**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych nie posiadające symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów na potwierdzenie oświadczenie producenta oraz informacja o braku zawartości lateksu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci oświadczenia producenta?

Odpowiedź nr 84

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 85**Pakiet 13 poz. 3**

Czy Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania o dokumenty potwierdzające spełnianie wszystkich parametrów SIWZ?

Odpowiedź nr 85

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ

Pytanie nr 86**Pakiet 15 poz.11**

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x60cm?

AN *[signature]*

Odpowiedź nr 86

Tak, Zamawiający dopuści również serwetę w rozmiarze 45x60cm.

Pytanie nr 87**Pakiet 15 poz.15**

Czy Zamawiający dopuści kieszeń dwukomorową o wymiarze 40x30cm (15x30 i 25x30), spełniającą pozostałe wymagania w SIWZ?

Odpowiedź nr 87

Tak, Zamawiający dopuści również kieszeń dwukomorową o wymiarze 40x30cm (15x30 i 25x30), spełniającą pozostałe wymagania w SIWZ.

Pytanie nr 88**Pakiet 15 poz.21**

Czy Zamawiający dopuści czepkę głęboki w formie furazerki z trokami do umocowania, wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m2 zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu 20,5 cm +/- 1cm., wysokość części przedniej umożliwiająca wywinięcie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem, opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk ?

Odpowiedź nr 88

Tak, Zamawiający dopuści również czepkę głęboki w formie furazerki z trokami do umocowania, wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m2 zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu 20,5 cm +/- 1cm., wysokość części przedniej umożliwiająca wywinięcie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem, opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk.

Pytanie nr 89**Pakiet 15 poz.21**

Czy Zamawiający dopuści czepkę w formie furazerki z tyłu ściągany gumką, wykonany w części bocznej z włókniny Spunlace 45 g/m2 oraz z włókniny polipropylenowej 25g/m2 w części górnej, kolor niebieski, denko w kolorze białym, opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk?

Odpowiedź nr 89

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 90**Pakiet 21 poz.15**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 2,5l?

Odpowiedź nr 90

Tak, Zamawiający dopuści również pojemniki o pojemności 2,5l.

Pytanie nr 91**Pakiet 21 poz.12**

Czy Zamawiający dopuści op.a'200szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 91

Tak, Zamawiający dopuści również op.a'200szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie nr 92**Pakiet 38 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści czepkę zarejestrowany jako kosmetyk ze stawką VAT 23%?

Odpowiedź nr 92

Nie Zamawiający nie dopuści czepka zarejestrowanego jako kosmetyk ze stawką VAT 23%.

Pytanie nr 93**Pakiet 38 poz.4**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę w rozmiarze 12cm x 7,5cm x 2,3 cm?

Odpowiedź nr

Tak, Zamawiający dopuści również gąbkę w rozmiarze 12cm x 7,5cm x 2,3 cm.

Pytanie nr 94

Pakiet 38 poz.4

Czy Zamawiający zgodzi się na odstępnie od wymogu aby gąbka zarejestrowana była jako wyrób medyczny?

Odpowiedź nr 94

Tak, Zamawiający dopuści również gąbkę zarejestrowaną jako produkt biobójczy.

Pytanie nr 95

Pakiet 56 poz. 1

Czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje zaoferowania podkładu w rozmiarze 210x80cm o wkładzie chłonnym 200x60cm a nie jak podano 20x60cm?

Odpowiedź nr 95

Tak, Zamawiający informuje, że zaszła omyłka pisarska i oczekuje zaoferowania podkładu w rozmiarze 210x80cm o wkładzie chłonnym 200x60cm a nie jak podano 20x60cm.

Pytanie nr 96

Pakiet 56 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cięcia cesarskiego w pozycji litotomijnej o składzie i parametrach:

Obłożenie pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m, wyposażone w oznaczenia informujące o kierunku rozkładania. Zestaw zapakowany sterylnie w opakowanie typu TYVEC wykonane z mlecznej folii z kłapką papierową zgrzewana z folią w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia podczas wyjmowania zawartości z opakowania, przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines. Opakowanie wyposażone w dwie etykiety samoprzylepne zawierające kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Na opakowaniu wyraźnie zostanie zaznaczony kierunek otwierania. Skład zestawu :

1 szt. - serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150x200 cm, stanowiąca owinięcie zestawu wykonana z warstwy nieprzemakalnej oraz włókninowej warstwy chłonnej,

1 szt. - serweta na stolik Mayo o wymiarach 75 x 150 cm z zaznaczonym kierunkiem rozwijania,

1 szt. - wzmocniona serweta do cięcia cesarskiego 260/175x320 cm z otworem samoprzylepnym częściowo wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z nogawaicami oraz torbą do zbiórki płynów z przezroczystej folii PE wyposażoną w port do podłączenia drenów. Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wyskoczone w strefie krytycznej.

1 szt. - taśma samoprzylepna typu rzep o wymiarach 2,5cmx23cm, składająca się z dwóch części. Na jednej części znajduje się taśma umożliwiającą zamocowanie rzepu na serwecie

50 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 16-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10 szt.

10 szt. - tufier w kształcie kuli z elementem kontrastującym w RTG, o średnicy 2 cm. Spakowane w dodatkową torebkę papierową

2 szt. - serweta operacyjna z gazy bawełnianej, 17-nitkowa, min. 4-warstwowa, 45cmx45cm, z elementem kontrastującym w RTG oraz tasiemką umożliwiającą bezpieczne umocowanie poza polem operacyjnym,

2 szt. - serweta operacyjna z gazy bawełnianej, 17-nitkowa, min. 4-warstwowa, 75cmx90cm, z elementem kontrastującym w RTG oraz tasiemką umożliwiającą bezpieczne umocowanie poza polem operacyjnym,

1 szt. - serweta chłonna dla noworodka o wymiarach $\geq 75\text{cm} \times 80\text{cm}$ wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze $\geq 55\text{g/m}^2$,

2 szt. - jednorazowa osłonka na uchwyt do lampy pasująca na przejściówkę fabrycznego uchwytu umożliwiającą wielokrotne ustawianie lampy w trakcie zabiegu bez utraty sterylności, osłonka wyposażona w wypustki uniemożliwiające zsuwanie się z uchwytu lampy oraz kołnierz ochronny zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnej. Górna część w kształcie koła o średnicy 12 cm, dolna część zabezpieczająca uchwyt o długości 15 cm i szerokości 10 cm.

1 szt. - organizator foliowy transparentny na materiał opatrunkowy zawierający 10 kieszonek na materiał opatrunkowy oraz dwa otwory w górnej części umożliwiające zawieszenie

aw
Rozmowa

2 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 43g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego(włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki , 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy $\geq 65\text{cm H}_2\text{O}$, wytrzymałość na wypychanie na sucho $\geq 210\text{kPa}$, wytrzymałość na wypychanie na mokro $\geq 200\text{kPa}$ w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar:L.

1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 43g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego(włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki , 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy $\geq 65\text{cm H}_2\text{O}$, wytrzymałość na wypychanie na sucho $\geq 210\text{kPa}$, wytrzymałość na wypychanie na mokro $\geq 200\text{kPa}$ w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar:XL

4 szt. - ręcznik do rąko wymiarach $\geq 30\text{cm} \times 30\text{cm}$

Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki.

Odpowiedź nr 96

Tak, Zamawiający dopuści również zestaw do cięcia cesarskiego w pozycji litotomijnej o składzie i parametrach:

Obłożenie pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m², wyposażone w oznaczenia informujące o kierunku rozkładania. Zestaw zapakowany sterylnie w opakowanie typu TYVEC wykonane z mlecznej folii z kłapką papierową zgrzewana z folią w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia podczas wyjmowania zawartości z opakowania, przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines. Opakowanie wyposażone w dwie etykiety samoprzylepne zawierające kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Na opakowaniu wyraźnie zostanie zaznaczony kierunek otwierania. Skład zestawu :

1 szt. - serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150x200 cm, stanowiąca owinięcie zestawu wykonana z warstwy nieprzemakalnej oraz włókninowej warstwy chłonnej,

1 szt. - serweta na stolik Mayo o wymiarach 75 x 150 cm z zaznaczonym kierunkiem rozwijania,

1 szt. - wzmocniona serweta do cięcia cesarskiego 260/175x320 cm z otworem samoprzylepnym częściowo wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z nogawicami oraz torbą do zbiórki płynów z przezroczystej folii PE wyposażoną w port do podłączenia drenów. Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wysokochłonne w strefie krytycznej.

1 szt. - taśma samoprzylepna typu rzep o wymiarach 2,5cmx23cm, składająca się z dwóch części. Na jednej części znajduje się taśma umożliwiająca zamocowanie rzepu na serwecie

50 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 16-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10 szt.

10 szt. – tupfer w kształcie kuli z elementem kontrastującym w RTG, o średnicy 2 cm. Spakowane w dodatkową torebkę papierową

2 szt. - serweta operacyjna z gazy bawełnianej, 17-nitkowa, min. 4-warstwowa, 45cmx45cm, z elementem kontrastującym w RTG oraz tasiemką umożliwiającą bezpieczne umocowanie poza polem operacyjnym,

2 szt. - serweta operacyjna z gazy bawełnianej, 17-nitkowa, min. 4-warstwowa, 75cmx90cm, z elementem kontrastującym w RTG oraz tasiemką umożliwiającą bezpieczne umocowanie poza polem operacyjnym,

1 szt. - serweta chłonna dla noworodka o wymiarach $\geq 75\text{cm} \times 80\text{cm}$ wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze $\geq 55\text{g/m}^2$,

2 szt. - jednorazowa osłonka na uchwyt do lampy pasująca na przejściówkę fabrycznego uchwyty umożliwiającą wielokrotne ustawianie lampy w trakcie zabiegu bez utraty sterylności, osłonka wyposażona w wypustki uniemożliwiające zsuwanie się z uchwyty lampy oraz kołnierz ochronny zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnej. Górna część w kształcie koła o średnicy 12 cm, dolna część zabezpieczająca uchwyt o długości 15 cm i szerokości 10 cm.

1 szt. - organizator foliowy transparentny na materiał opatrunkowy zawierający 10 kieszonek na materiał opatrunkowy oraz dwa otwory w górnej części umożliwiającej zawieszenie

2 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 43g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tyłne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy $\geq 65\text{cm H}_2\text{O}$, wytrzymałość na wypychanie na sucho $\geq 210\text{kPa}$, wytrzymałość na wypychanie na mokro $\geq 200\text{kPa}$ w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: L.

1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 43g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tyłne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy $\geq 65\text{cm H}_2\text{O}$, wytrzymałość na wypychanie na sucho $\geq 210\text{kPa}$, wytrzymałość na wypychanie na mokro $\geq 200\text{kPa}$ w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: XL

4 szt. - ręcznik do rąk o wymiarach $\geq 30\text{cm} \times 30\text{cm}$

Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki.

Pytanie nr 97

Pakiet 56 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do laparoskopii o składzie i parametrach:

Obłożenie pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m, wyposażone w oznaczenia informujące o kierunku rozkładania. Zestaw zapakowany sterylnie w opakowanie typu TYVEC wykonane z mlecznej folii z kłapką papierową zgrzewana z folią w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia podczas wyjmowania zawartości z opakowania, przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines. Opakowanie wyposażone w dwie etykiety samoprzylepne zawierające kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Na opakowaniu wyraźnie zostanie zaznaczony kierunek otwierania. Skład zestawu:

1 szt. - serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150x200 cm, stanowiąca owinięcie zestawu wykonana z warstwy nieprzemakalnej oraz włókninowej warstwy chłonnej,

1 szt. - serweta na stolik Mayo o wymiarach 75 x 150 cm z zaznaczonym kierunkiem rozwijania,

1 szt. - serweta 260/208x315 zintegrowana z osłonami na kończyny dolne, z otworem wzmocnionym, samoprzylepnym w okolicach jamy brzusznej o wymiarach 39cmx41cm wyposażonym po obu stronach w kieszenie i organizatory przewodów oraz otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 19cmx17cm. Wzmocnienie wykonane z wysokochłonnego materiału o gramaturze 63g/m²,

30 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 12-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10szt.

1 szt. - osłona na przewody o wymiarach 13cmx235cm, wyposażona w końcówkę z perforacją, kartonik ułatwiający aplikację oraz taśmę lepnią. Osłona wykonana z transparentnej folii PE,

1 szt. - kieszeń samoprzylepna na narzędzia, dwukomorowa o wymiarach 50cmx40cm, wyposażona w dwie taśmy samoprzylepne umożliwiające umocowanie kieszeni. Wykonana z przezroczystej folii polietylenowej,

2 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tyłne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy $\geq 34\text{cm H}_2\text{O}$, wytrzymałość na wypychanie na sucho $\geq 140\text{kPa}$, wytrzymałość na wypychanie na mokro $\geq 84\text{kPa}$ w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: L.

1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 34 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 140 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 84 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: XL.

4szt. - ręcznik do rąk o wymiarach ≥ 30 cmx30cm.

Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki.

Odpowiedź nr 97

Tak, Zamawiający dopuści także zestaw do laparoskopii o składzie i parametrach:

Obłożenie pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m, wyposażone w oznaczenia informujące o kierunku rozkładania. Zestaw zapakowany sterylnie w opakowanie typu TYVEC wykonane z mlecznej folii z klapką papierową zgrzewana z folią w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia podczas wyjmowania zawartości z opakowania, przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines. Opakowanie wyposażone w dwie etykiety samoprzylepne zawierające kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Na opakowaniu wyraźnie zostanie zaznaczony kierunek otwierania. Skład zestawu :

1 szt. - serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150x200 cm, stanowiąca owinięcie zestawu wykonana z warstwy nieprzemakalnej oraz włókninowej warstwy chłonnej,

1 szt. - serweta na stolik Mayo o wymiarach 75 x 150 cm z zaznaczonym kierunkiem rozwijania,

1 szt. - serweta 260/208x315 zintegrowana z osłonami na kończyny dolne, z otworem wzmocnionym, samoprzylepnym w okolicach jamy brzusznej o wymiarach 39cmx41cm wyposażonym po obu stronach w kieszenie i organizatory przewodów oraz otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 19cmx17cm. Wzmocnienie wykonane z wysokochłonnego materiału o gramaturze 63g/m²,

30 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 12-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10szt.

1 szt. - osłona na przewody o wymiarach 13cmx235cm, wyposażona w końcówkę z perforacją, kartonik ułatwiający aplikację oraz taśmę lepłą. Osłona wykonana z transparentnej folii PE,

1 szt. - kieszeń samoprzylepna na narzędzia, dwukomorowa o wymiarach 50cmx40cm, wyposażona w dwie taśmy samoprzylepne umożliwiające umocowanie kieszeni. Wykonana z przezroczystej folii polietylenowej,

2 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 34 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 140 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 84 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: L.

1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 34 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 140 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 84 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: XL.

4szt. - ręcznik do rąk o wymiarach ≥ 30 cmx30cm.

Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki.

CG 

Pytanie nr 98

Pakiet 56 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do zabiegów brzuszno-kroczywych o składzie i parametrach:

Obłożenie pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m, wyposażone w oznaczenia informujące o kierunku rozkładania. Zestaw zapakowany sterylnie w opakowanie typu TYVEC wykonane z mleczonej folii z klapką papierową zgrzewana z folią w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia podczas wyjmowania zawartości z opakowania, przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines. Opakowanie wyposażone w dwie etykiety samoprzylepne zawierające kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Na opakowaniu wyraźnie zostanie zaznaczony kierunek otwierania. Skład zestawu :

1 szt. - serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150x200 cm, stanowiąca owinięcie zestawu wykonana z warstwy nieprzemakalnej oraz włókninowej warstwy chłonnej,

1 szt. - serweta na stolik Mayo o wymiarach 75 x 150 cm z zaznaczonym kierunkiem rozwijania,

1 szt. - serweta brzuszno-kroczywa o wymiarach 277/254x248cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne, z otworem w okolicy jamy brzusznej w kształcie trapezu o wymiarach 17/23x23cm, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 7,5x15 cm. Serweta zintegrowana z organizatorami przewodów oraz workiem do zbiórki płynów. Wyposażona we wzmocnienie w strefie krytycznej o gramaturze min. 63 g/m².

50 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 16-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10szt.

20 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 12-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10szt.

10 szt. - tupfer w kształcie kuli z elementem kontrastującym w RTG, o średnicy 2 cm. Spakowane w dodatkową torebkę papierową

2 szt. - serweta operacyjna z gazy bawełnianej, 17-nitkowa, min. 4-warstwowa, 45cmx45cm, z elementem kontrastującym w RTG oraz tasiemką umożliwiającą bezpieczne umocowanie poza polem operacyjnym,

1 szt. - dren do odsysania pola operacyjnego ≥ 250cm z końcówką bez kontroli siły ssania

1szt. - miska 250ml,

2 szt. - jednorazowa osłonka na uchwyt do lampy pasująca na przejściówkę fabrycznego uchwyty umożliwiającą wielokrotne ustawianie lampy w trakcie zabiegu bez utraty sterylności, osłonka wyposażona w wypustki uniemożliwiające zsuwanie się z uchwyty lampy oraz kolnierz ochronny zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnej. Górna część w kształcie koła o średnicy 12 cm, dolna część zabezpieczająca uchwyt o długości 15 cm i szerokości 10 cm.

1 szt. - kieszeń samoprzylepna na narzędzia, dwukomorowa o wymiarach 35cmx35cm, wyposażona w dwie taśmy samoprzylepne umożliwiające umocowanie kieszeni. Wykonana z przezroczystej folii polietylenowej,

1 szt. - organizator foliowy transparentny na materiał opatrunkowy zawierający 10 kieszonek na materiał opatrunkowy oraz dwa otwory w górnej części umożliwiającej zawieszenie

2 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tyłne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 34cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 140kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 84kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar:L.

1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tyłne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 65cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 170kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 170kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar:L.

1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy $\geq 65\text{cm H}_2\text{O}$, wytrzymałość na wypychanie na sucho $\geq 170\text{kPa}$, wytrzymałość na wypychanie na mokro $\geq 170\text{kPa}$ w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: XL.

4 szt. - ręcznik do rąk o wymiarach $\geq 30\text{cm} \times 30\text{cm}$.

Wszystkie składowe zestawy ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki.

Odpowiedź nr 98

Tak, Zamawiający dopuści również zestaw do zabiegów brzuszno-kroczywych o składzie i parametrach:

Obłożenie pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m, wyposażone w oznaczenia informujące o kierunku rozkładania. Zestaw zapakowany sterylnie w opakowanie typu TYVEC wykonane z młecznej folii z klapką papierową zgrzewana z folią w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia podczas wyjmowania zawartości z opakowania, przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines. Opakowanie wyposażone w dwie etykiety samoprzylepne zawierające kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Na opakowaniu wyraźnie zostanie zaznaczony kierunek otwierania. Skład zestawu :

1 szt. - serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150x200 cm, stanowiąca owinięcie zestawu wykonana z warstwy nieprzemakalnej oraz włókninowej warstwy chłonnej,

1 szt. - serweta na stolik Mayo o wymiarach 75 x 150 cm z zaznaczonym kierunkiem rozwijania,

1 szt. - serweta brzuszno-kroczywa o wymiarach 277/254x248cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne, z otworem w okolicy jamy brzusznej w kształcie trapezu o wymiarach 17/23x23cm, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 7,5x15 cm. Serweta zintegrowana z organizatorami przewodów oraz workiem do zbiórki płynów. Wyposażona we wzmocnienie w strefie krytycznej o gramaturze min. 63 g/m².

50 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 16-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10szt.

20 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 12-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10szt.

10 szt. - tufier w kształcie kuli z elementem kontrastującym w RTG, o średnicy 2 cm. Spakowane w dodatkową torebkę papierową

2 szt. - serweta operacyjna z gazy bawełnianej, 17-nitkowa, min. 4-warstwowa, 45cmx45cm, z elementem kontrastującym w RTG oraz tasiemką umożliwiającą bezpieczne umocowanie poza polem operacyjnym,

1 szt. - dren do odsysania pola operacyjnego $\geq 250\text{cm}$ z końcówką bez kontroli siły ssania

1 szt. - miska 250ml,

2 szt. - jednorazowa osłonka na uchwyt do lampy pasująca na przejściówkę fabrycznego uchwyty umożliwiającą wielokrotne ustawianie lampy w trakcie zabiegu bez utraty sterylności, osłonka wyposażona w wypustki uniemożliwiające zsuwanie się z uchwyty lampy oraz kołnierz ochronny zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnej. Górna część w kształcie koła o średnicy 12 cm, dolna część zabezpieczająca uchwyt o długości 15 cm i szerokości 10 cm.

1 szt. - kieszeń samoprzylepna na narzędzia, dwukomorowa o wymiarach 35cmx35cm, wyposażona w dwie taśmy samoprzylepne umożliwiające umocowanie kieszeni. Wykonana z przezroczystej folii polietylenowej,

1 szt. - organizator foliowy transparentny na materiał opatrunkowy zawierający 10 kieszonek na materiał opatrunkowy oraz dwa otwory w górnej części umożliwiającej zawieszenie

2 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy $\geq 34\text{cm H}_2\text{O}$, wytrzymałość na wypychanie na sucho $\geq 140\text{kPa}$, wytrzymałość na wypychanie na mokro $\geq 84\text{kPa}$ w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: L.

1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 65 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 170 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 170 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: L.

1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 65 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 170 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 170 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: XL.

4szt. - ręcznik do rąk o wymiarach ≥ 30 cmx30cm.

Wszystkie składowe zestawy ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki.

Pytanie nr 99

Pakiet 57 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do zabiegów ginekologicznych (przezpochwowych) o składzie i parametrach:

Obłożenie pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m, wyposażone w oznaczenia informujące o kierunku rozkładania. Zestaw zapakowany sterylnie w opakowanie typu TYVEC wykonane z mleczej folii z kłapką papierową zgrzewana z folią w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia podczas wyjmowania zawartości z opakowania, przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines. Opakowanie wyposażone w dwie etykiety samoprzylepne zawierające kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Na opakowaniu wyraźnie zostanie zaznaczony kierunek otwierania. Skład zestawu :

1 szt. - serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150x200 cm, stanowiąca owinięcie zestawu wykonana z warstwy nieprzemakalnej oraz włókninowej warstwy chłonnej,

1 szt. - serweta na stolik Mayo o wymiarach 75 x 150 cm z zaznaczonym kierunkiem rozwijania,

1 szt. - serweta 260/163x280 z zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne oraz z torbą na płyny z sitkiem i zaworem do podłączenia drenu, samoprzylepnym otworem w okolicy krocza o wymiarach 7x15 cm, wzmocnieniem wysokochłonnym wokół pola operacyjnego o gramaturze ≥ 60 g/m²,

2 szt. - taśma samoprzylepna typu rzep o wymiarach 2,5cmx23cm, składająca się z dwóch części. Na jednej części znajduje się taśma umożliwiająca zamocowanie rzepu na serwecie

1 szt. - serweta samoprzylepna 50 cm x 50 cm

1 szt. - serweta pod pośladki z zakładką umożliwiającą aseptyczną aplikację o wymiarach 100x100 cm,

40 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 16-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10 szt.

20 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 12-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10 szt.

10 szt. - tupfer w kształcie kuli z elementem kontrastującym w RTG, o średnicy 2 cm. Spakowane w dodatkową torebkę papierową

1 szt. - miska 250ml,

2 szt. - jednorazowa osłonka na uchwyt do lampy pasująca na przejściówkę fabrycznego uchwyty umożliwiającą wielokrotne ustawianie lampy w trakcie zabiegu bez utraty sterylności, osłonka wyposażona w wypustki uniemożliwiające zsuwanie się z uchwyty lampy oraz kołnierz ochronny zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnej. Górna część w kształcie koła o średnicy 12 cm, dolna część zabezpieczająca uchwyt o długości 15 cm i szerokości 10 cm.

1 szt. - kieszeń samoprzylepna na narzędzia, dwukomorowa o wymiarach 35cmx35cm, wyposażona w dwie taśmy samoprzylepne umożliwiające umocowanie kieszeni. Wykonana z przezroczystej folii polietylenowej,

1 szt. - organizator foliowy transparentny na materiał opatrunkowy zawierający 10 kieszonek na materiał opatrunkowy oraz dwa otwory w górnej części umożliwiającej zawieszenie

2 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 34 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 140 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 84 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar:L.

1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 65 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 170 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 170 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar:L.

1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 65 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 170 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 170 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar:XL.

4szt. - ręcznik do rąk o wymiarach ≥ 30 cmx30cm.

Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki.

Odpowiedź nr 99

Tak, Zamawiający dopuści również zestaw do zabiegów ginekologicznych (przezpochwowych) o składzie i parametrach:

Obłożenie pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m, wyposażone w oznaczenia informujące o kierunku rozkładania. Zestaw zapakowany sterylne w opakowanie typu TYVEC wykonane z mlecznej folii z klapką papierową zgrzewana z folią w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia podczas wyjmowania zawartości z opakowania, przy zgrzewie powinien znajdować się sterylne margines. Opakowanie wyposażone w dwie etykiety samoprzylepne zawierające kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności. Na opakowaniu wyraźnie zostanie zaznaczony kierunek otwierania. Skład zestawu :

1 szt. - serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150x200 cm, stanowiąca owinięcie zestawu wykonana z warstwy nieprzemakalnej oraz włókninowej warstwy chłonnej,

1 szt. - serweta na stolik Mayo o wymiarach 75 x 150 cm z zaznaczonym kierunkiem rozwijania,

1 szt. - serweta 260/163x280 z zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne oraz z torbą na płyny z sitkiem i zaworem do podłączenia drenu, samoprzylepnym otworem w okolicy krocza o wymiarach 7x15 cm, wzmocnieniem wysokochłonnym wokół pola operacyjnego o gramaturze ≥ 60 g/m²,

2 szt. - taśma samoprzylepna typu rzep o wymiarach 2,5cmx23cm, składająca się z dwóch części. Na jednej części znajduje się taśma umożliwiająca zamocowanie rzepu na serwecie

1 szt. - serweta samoprzylepna 50 cm x 50 cm

1 szt. - serweta pod pośladki z zakładką umożliwiającą aseptyczną aplikację o wymiarach 100x100 cm,

20
Zuzanna

- 40 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 16-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10 szt.
- 20 szt. - kompres z gazy bawełnianej, 17-nitkowe, 12-warstwowe, 10cmx10cm z elementem kontrastującym w RTG, wiązane po 10 szt.
- 10 szt. - tupfer w kształcie kuli z elementem kontrastującym w RTG, o średnicy 2 cm. Spakowane w dodatkową torebkę papierową
- 1 szt. - miska 250ml,
- 2 szt. - jednorazowa osłonka na uchwyt do lampy pasująca na przejściówkę fabrycznego uchwyty umożliwiającą wielokrotne ustawianie lampy w trakcie zabiegu bez utraty sterylności, osłonka wyposażona w wypustki uniemożliwiające zsuwanie się z uchwyty lampy oraz kołnierz ochronny zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnej. Górna część w kształcie koła o średnicy 12 cm, dolna część zabezpieczająca uchwyt o długości 15 cm i szerokości 10 cm.
- 1 szt. - kieszeń samoprzylepna na narzędzia, dwukomorowa o wymiarach 35cmx35cm, wyposażona w dwie taśmy samoprzylepne umożliwiające umocowanie kieszeni. Wykonana z przezroczystej folii polietylenowej,
- 1 szt. - organizator foliowy transparentny na materiał opatrunkowy zawierający 10 kieszonek na materiał opatrunkowy oraz dwa otwory w górnej części umożliwiającej zawieszenie
- 2 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 34 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 140 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 84 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: L.
- 1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 65 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 170 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 170 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: L.
- 1 szt. - pełnobarierowy fartuch chirurgiczny wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej polipropylenowej o gramaturze 35g/m², posiadający w okolicach brzucha i klatki piersiowej oraz na rękawach nieprzemakalne wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 37g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru dopuszczalne poprzez kolorową lamówkę i/lub nadruk/naklejkę z rozmiarówką podaną na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających długość fartucha i/lub literowo M,L,XL zgodnie z normą 13795 i widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy ≥ 65 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho ≥ 170 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro ≥ 170 kPa w strefie krytycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: XL.
- 4szt. - ręcznik do rąk o wymiarach ≥ 30 cmx30cm.
- Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki

Pytanie nr 100

Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 8 ust. 1 lit. c) umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych?

Odpowiedź nr 100

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w § 8 ust. 1 lit. c) umowy

Pytanie nr 101

Zważywszy na treść § 8 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

Odpowiedź nr 101

Zamawiający modyfikuje zapis w § 8 ust 2) wzór umowy o treści cyt. „Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków finansowych oraz do ograniczenia zamówień w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępstwem od wykonania umowy, ani odstąpieniem od niej, nawet w części, przy czym Zamawiający gwarantuje, że faktycznie zamówiona ilość przedmiotu umowy będzie nie mniejsza aniżeli 60% wartości umowy.”

Na zapis: Zamawiający zastrzega sobie prawo realizacji zamówienia w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków finansowych oraz do ograniczenia zamówień w zakresie rzeczowym i ilościowym, przy czym Zamawiający gwarantuje, że faktycznie zamówiona ilość przedmiotu umowy będzie nie mniejsza aniżeli 60% ilości wskazanej w SIWZ.

Wykonawca nie nabywa w stosunku do Zamawiającego żadnych roszczeń z tego tytułu.

Pytanie nr 102

Czy Zamawiający zmieni zapis w §3 ust. 2, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami? Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczymi określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź nr 102

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w § 3 ust. 2 umowy

Pytanie nr 103

Czy Zamawiający wskaże katalog dotyczący nienależytego wykonania umowy który będzie uprawniał do odstąpienia od umowy (§3 ust. 2)? Obecny zapis jest ogólny i nieprecyzyjny powodujący możliwość znacznych nadużyć.

Odpowiedź nr 103

Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 104

Czy Zamawiający dookreśli w §4 ust. 5, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem? Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

Odpowiedź nr 104

Zamawiający nie modyfikuje zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 105

§ 4 ust. 2 (oraz SIWZ pkt. 4 ppkt. 4.2) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy w zakresie pakietu nr 37 z 3 dni roboczych do 7 dni roboczych?

Odpowiedź nr 105

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostawy w zakresie pakietu nr 37.

Pytanie nr 106**pakiet 10**

Czy zamawiający wydzieli poz. 3,9 oraz 10 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie; 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 nr 106

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 10 pozycji 3, 9, i 10. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

Pytanie nr 107**pakiet 10 poz. 3**

czy zamawiający dopuści koreczek luer lock biały, do kaniul, z karbowanymi brzegami dla lepszego uchwytu, do zabezpieczania dostępów luer-lock, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, pakowany pojedynczo w opakowanie papier-folia z numerem serii, datą produkcji oraz datą ważności na pojedynczym opakowaniu, sterylne?

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Czy zamawiający dopuści koreczek luer-lock biały, standardowy do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi, który nie zwiększa ryzyka przypadkowej kontaminacji podczas podłączania ze względu na wygodne umieszczenie w pojedynczym blisterze?

Odpowiedź nr 107

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 108**pakiet 10 poz. 10**

Czy zamawiający wydzieli poz. 10 do osobnego pakietu ze względu na znaczącą ilość tego produktu w pakiecie?

Odpowiedź nr 108

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 10 pozycji 10. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

Pytanie nr 109**pakiet 10 poz. 10**

Czy zamawiający dopuści przyrząd z umieszczoną na etykiecie informacją o barku zawartości lateksu oraz ftalanów (PHT oraz DEHP)?

Odpowiedź nr 109

Tak, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 110**pakiet 10 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta komora kropłowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory ok.. 62mm z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm

Odpowiedź nr 110

Tak, Zamawiający dopuści także IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta komora kropłowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory ok.. 62mm 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

Pytanie nr 111**Pakiet 15**

Czy zamawiający wydzieli poz. 2 do osobnego pakietu ze względu na znaczącą ilość tego produktu w pakiecie?

Odpowiedź nr 111

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 15 pozycji 2. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

Pytanie nr 112**Pakiet 15**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 10 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 112

Tak, Zamawiający dopuści również wycenę za opak. 10 szt. z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 113**Pakiet 15**

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-8 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie; 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 nr 113

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 15 pozycji 5-8. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

Pytanie nr 114**Pakiet 15 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 50 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 114

Tak, Zamawiający dopuści również wycenę za opak. 50 szt. z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 115**Pakiet 15 poz. 6 - 7**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 115

Tak, Zamawiający dopuści również wycenę za opak. 100 szt. z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 116**Pakiet 15 poz. 8**

Czy zamawiający dopuści serwetę/ prześcieradło włókninowe, gram. 25g/m², niesterylne, w kolorze zielonym, rozm. 210x160 cm?

Odpowiedź nr 116

Tak, Zamawiający dopuści również serwetę/ prześcieradło włókninowe, gram. 25g/m², niesterylne, w kolorze zielonym, rozm. 210x160 cm.

Pytanie nr 117**Pakiet 15**

Czy zamawiający wydzieli poz. 21 do osobnego pakietu ze względu na znaczącą ilość tego produktu w pakiecie?

Odpowiedź nr 117

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 15 pozycji 5-8. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

Pytanie nr 118**Pakiet 15 poz. 21**

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 13 cm i wysokości 5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź nr 118

Tak, Zamawiający dopuści również czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 13 cm i wysokości 5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny

Pytanie nr 119**Pakiet 21 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 75 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 119

Tak, Zamawiający dopuści również wycenę za opak. 75 szt. z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 120**Pakiet 21 poz. 6**

Czy zamawiający dopuści okulary nie zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź nr 120

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 121**Pakiet 21 poz. 7**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź nr 121

Tak, Zamawiający dopuści również wycenę za opak. 100 szt. z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 122

Pakiet 21 poz. 11

Czy zamawiający dopuści wycenę za 1 opak. 100 szt?

Odpowiedź nr 1211

Zamawiający oczekuje wyceny zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 123

Pakiet 21 poz. 15

czy zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu z PCV, ze szczelną pokrywką, posiadający podziałkę do 3 l, o pojemności użytkowej do 2,5 l?

Odpowiedź nr 123

Tak, Zamawiający dopuści również pojemnik do dobowej zbiórki moczu z PCV, ze szczelną pokrywką, posiadający podziałkę do 3 l, o pojemności użytkowej do 2,5 l.

Pytanie nr 124

Pakiet 21 poz. 16

czy zamawiający dopuści pojemnik do moczu o poj. Maksymalnej 120 ml, pojemności użytkowej 100 ml?

Odpowiedź nr 124

Tak, Zamawiający dopuści również dopuści pojemnik do moczu o poj. Maksymalnej 120 ml, pojemności użytkowej 100 ml.

Pytanie nr 125

Pakiet 21 poz. 21

Czy zamawiający dopuści szczotki plastikowe z włosiem z nylonu oraz czy zamawiający dopuści szczotkę do mycia narzędzi wielorazowego użytku nie zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź nr 125

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 126

Pakiet 21 poz. 22

czy zamawiający dopuści szczotkę do mycia rąk, z możliwością sterylizacji, wielorazowego użytku nie zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź nr 126

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 127

Pakiet 21 poz. 23

Czy zamawiający oczekuje szpatułki sterylne czy niesterylne?

Odpowiedź nr 127

Zamawiający dopuszcza szpatułki niesterylne.

Pytanie nr 128

Pakiet 21

Czy zamawiający wydzieli poz. 25-26 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie; 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 nr 128

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 21 pozycji 25-26. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

Dot. Pakietu nr 20,

Pytanie nr 129

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu, który zamiast nazwy producenta będzie zawierał informację o znaku handlowym? Norma PN EN 868-5 w rozdziale 4.6 „Oznakowanie”, w podpunkcie 4.6.1.1. dot. czytelnego oznakowania torebek oraz rękawów stawia nazwę producenta oraz znak handlowy na równi.

Odpowiedź 129

Tak, zamawiający dopuści również zaferowanie produktu, który zamiast nazwy producenta będzie zawierał informację o znaku handlowym

Pytanie nr 130

Czy Zamawiający wymaga zgodność z normą ISO 11607-1, 2 ?

Odpowiedź nr 130

Tak, Zamawiający wymaga również zgodności z normą ISO 11607-1, 2.

Pytanie nr 131

Czy Zamawiający wymaga na rękawie oznaczenie normy ISO 11607-1, 2

Odpowiedź nr 131

Zamawiający dopuszcza oznaczenie na rękawie normy ISO 11607-1, 2.

Pytanie nr 132

Czy Zamawiający wymaga symbolu kierunku otwierania zarówno od strony papieru jak i folii?

Odpowiedź nr 132

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza symbol kierunku otwierania zarówno od strony papieru jak i folii.

Pytanie nr 133

Czy Zamawiający wymaga aby każdy wskaźnik posiadał symbol metody sterylizacji nadrukowany na wskaźniku?

Odpowiedź nr 133

Tak, Zamawiający wymaga aby każdy wskaźnik posiadał symbol metody sterylizacji nadrukowany na wskaźniku.

Pytanie nr 134

Czy Zamawiający wymaga aby każdy rękaw pakowany był w mleczną folię chroniącą przed światłem i wilgocią?

Odpowiedź nr 134

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby każdy rękaw pakowany był w mleczną folię chroniącą przed światłem i wilgocią.

Pytanie nr 135

Czy Zamawiający wymaga terminu ważności min. 5 lat?

Odpowiedź nr 135

Nie, Zamawiający nie wymaga terminu ważności min. 5 lat

Pytanie nr 136

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §6:

- a. Ust. 1 lit a - zmiana z 2% na 0,5% wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki w dostawie
- b. Ust. 1 lit b – zmiana z 20% na 10%?

Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty zbyt wygórowanej kary umownej.

Odpowiedź nr 136

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w §6 umowy.

Pytanie nr 137

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia?

Odpowiedź nr 137

Nie, Zamawiający oczekuje dostaw w terminie wskazanym w SIWZ.

Pytanie nr 138**Dotyczy pakietu 50, poz. 3.**

Prosimy o dopuszczenie pełnego zakresu rozmiarów maseczek tj.: S, M, L oraz 4, 5 i 6 dedykowanych dla dzieci o wadze powyżej od 2 do 5 kg.

Odpowiedź nr 138

Tak, Zamawiający dopuści również pełny zakres rozmiarów maseczek tj.: S, M, L oraz 4, 5 i 6 dedykowanych dla dzieci o wadze powyżej od 2 do 5 kg.

Pytanie nr 139**Pakiet nr 23 pozycja nr 13**

Czy Zamawiający przez ilość 100 szt. w formularzu cenowym rozumie 100 szt. kompletów czy też 100 szt. pojedynczych elektrod?

Odpowiedź nr 139

Zamawiający przez ilość 100 szt. w formularzu cenowym rozumie 100 szt. pojedynczych elektrod.

Pytanie nr 140

all June

Pakiet nr 23 pozycja nr 13

Czy Zamawiający dopuści elektrody w 2 rozmiarach do wyboru przez Zamawiającego, w rozmiarach o średnicy 19mm oraz podłużna 25mm na 9,5 mm co gwarantuje zdecydowanie mniejsze powierzchnie przyklejenia na skórze, ciele pacjenta?

Odpowiedź nr 140

Tak, Zamawiający dopuści również elektrody w 2 rozmiarach do wyboru przez Zamawiającego, w rozmiarach o średnicy 19mm oraz podłużna 25mm na 9,5 mm co gwarantuje zdecydowanie mniejsze powierzchnie przyklejenia na skórze, ciele pacjenta.

Pytanie nr 141

Pakiet nr 23 pozycja nr 13

Czy Zamawiający wymaga aby elektrody były niewidoczne w promieniach RTG, nie pozostawiać na obrazie artefaktów?

Odpowiedź nr 141

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby elektrody były niewidoczne w promieniach RTG.

Pytanie nr 142

Pakiet nr 23 pozycja nr 13

Czy Zamawiający wymaga aby elektrody mogły pozostawać na skórze pacjenta aż do 5 dni bez konieczności ich zdejmowania dzięki zastosowanym powierzchnią adhezyjnym hydrokoloidowej i hydrożelowej której efektem jest brak podrażnień skóry, w szczególności dziecka o niskiej wadze urodzeniowej?

Odpowiedź nr 142

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby elektrody mogły pozostawać na skórze pacjenta aż do 5 dni bez konieczności ich zdejmowania dzięki zastosowanym powierzchniom adhezyjnym hydrokoloidowej i hydrożelowej której efektem jest brak podrażnień skóry, w szczególności dziecka o niskiej wadze urodzeniowej

Pytanie nr 143

Pakiet nr 20

Czy Zamawiający oczekuje zgodnie z pkt. 4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy i znak handlowy?

Odpowiedź nr 143

Nie, Zamawiający nie oczekuje aby zgodnie z pkt. 4.6 normy PN EN 868-5 na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy i znak handlowy.

Pytanie nr 144

Pakiet nr 20

Czy zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numeru jednostki notyfikowanej lub które ograniczają widoczność lub czytelność znaku” Zamawiający oczekuje, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli? Takie oznakowanie stosuje większość przodujących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny.

Odpowiedź nr 144

Zamawiający zaakceptuje także aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli? Takie oznakowanie stosuje większość przodujących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny.

Pytanie nr 145

Pakiet nr 20

Czy Zamawiający oczekuje, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczone było odniesienie do obowiązujących norm EN 868-3i5 oraz ISO 11607-1i2?

Odpowiedź nr 145

Tak, Zamawiający oczekuje aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczone było odniesienie do obowiązujących norm EN 868-3i5 oraz ISO 11607-1i2.

Pytanie nr 146

Pakiet nr 20

Czy Zamawiający oczekuje, aby temperatura zgrzewania rękawów miał szeroki zakres i wynosiła 180-220°C?

Odpowiedź nr 146

Tak, Zamawiający oczekuje, aby temperatura zgrzewania rękawów miał szeroki zakres i wynosiła 180-220°C.

Pytanie nr 147

Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych o gramaturze papieru 70g/m², która korzystnie wpływa na wytrzymałość mechaniczną papieru?

Odpowiedź nr 147

Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza również rękawy papierowo-foliowe o gramaturze papieru 70g/m².

Pytanie nr 148

Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych z napisami i wskaźnikami umieszczonymi tylko i wyłącznie na papierze od strony folii, poza obszarem wypełnienia?

Odpowiedź nr 148

Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza również rękawy papierowo-foliowe z napisami i wskaźnikami umieszczonymi na papierze od strony folii, poza obszarem wypełnienia.

Pytanie nr 149

Czy Zamawiający oczekuje, aby rękawy papierowo-foliowe posiadały potwierdzenie o zgodności z normami PN EN 868 – 3 i 5 oraz EN ISO 11607 – 1, 2 wraz z raportem z badań wydane przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia powyższe normy.

Odpowiedź nr 149

Nie, Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza aby rękawy papierowo-foliowe posiadały potwierdzenie o zgodności z normami PN EN 868 – 3 i 5 oraz EN ISO 11607 – 1, 2 wraz z raportem z badań wydane przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia powyższe normy.

Pytanie nr 150

Pak 10 poz.4

Czy zamawiający dopuści złożenie oferty na port bezigłowy z parametrami technicznymi jak niżej:

Port bezigłowy iniekcyjny z transparentną obudową z niebieskim elementem wewnętrznym do oznakowania linii infuzyjnej. Prosta droga przepływu przez membranę. Niebieska membrana nie wystająca poza obudowę. Połączenia luer lock i luer slip. Zastawka bez drenu. Przepływy 1 PSI: 360 ml/min., 3 PSI: 600 ml/min., 5 PSI: 750 ml/min. Nie zawiera latexu. Nie zawiera DEHP. Bez PCV. Możliwość wielokrotnej dezynfekcji. Potwierdzona badaniami możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki lub do 200ostępów. Wytrzymałość na ciśnienie do 2 bary. Badanie kliniczne potwierdzające możliwość użytkowania do 7 dni?

Odpowiedź nr 150

Tak, Zamawiający dopuści również port bezigłowy z parametrami technicznymi jak niżej:

Port bezigłowy iniekcyjny z transparentną obudową z niebieskim elementem wewnętrznym do oznakowania linii infuzyjnej. Prosta droga przepływu przez membranę. Niebieska membrana nie wystająca poza obudowę. Połączenia luer lock i luer slip. Zastawka bez drenu. Przepływy 1 PSI: 360 ml/min., 3 PSI: 600 ml/min., 5 PSI: 750 ml/min. Nie zawiera latexu. Nie zawiera DEHP. Bez PCV. Możliwość wielokrotnej dezynfekcji. Potwierdzona badaniami możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki lub do 200ostępów. Wytrzymałość na ciśnienie do 2 bary. Badanie kliniczne potwierdzające możliwość użytkowania do 7 dni.

Pytanie nr 151

Pak 10. Poz. 5

Czy zamawiający dopuści złożenie oferty na kranik trójdrożny z parametrami technicznymi jak niżej:

Kranik trójdrożny sterylny, jednorazowego użytku, nietoksyczny, przezroczysta obudowa, pokrętło trójramienne, posiadający wyczuwalny indykator położenia w każdej pozycji co 45°, możliwość obrotu pokrętła o 360°, nie zawiera lateksu (oznaczenie producenta na opakowaniu jednostkowym), złącze męskie z niezależnie obracającą się osiowo nakrętka Luer-Lock, ze stałym przepływem, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami, odporne na pęknięcie, wykonane z poliamidu. Wypełnienie 0,26 ml. Sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź nr 151

Tak, Zamawiający dopuści również kranik trójdrożny z parametrami technicznymi jak niżej:

Kranik trójdrożny sterylny, jednorazowego użytku, nietoksyczny, przezroczysta obudowa, pokrętło trójramienne, posiadający wyczuwalny indykator położenia w każdej pozycji co 45°, możliwość obrotu pokrętła o 360°, nie zawiera lateksu (oznaczenie producenta na opakowaniu jednostkowym), złącze męskie z niezależnie obracającą się osiowo nakrętka Luer-Lock, ze stałym przepływem, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami, odporne na pęknięcie, wykonane z poliamidu. Wypełnienie 0,26 ml. Sterylizowany radiacyjnie?

Pytanie nr 152

Pak 10 poz. 9

Czy zamawiający dopuści złożenie oferty na przyrząd do przetaczania krwi z parametrami technicznymi jak niżej:

Przyrząd do przetaczania krwi i produktów krwiopochodnych z worków; przezroczysty mocny kolec jednokanałowy zintegrowany z sztywną górną częścią komory kroplowej (zgodny z normą ISO) bez filtra przeciwbakteryjnego zgodnie zaleceniem, elastyczna dolna część komory kroplowej w celu łatwego ustawienia poziomu jeziora; 200 µm filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o powierzchni 11cm²; bez zawartości latexu, DEHP i PHT w postaci symbolu na opakowaniu; opakowanie kodowane kolorystycznie

all Jurek

w celu szybkiego rozróżnienia przyrządów do przetaczania krwi i płynów, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kołec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu; dren 150cm wyposażony w filtr hydrofobowy zatrzymujący krew lub produkt krwiopochodny na końcu drenu podczas napełniania, sterylny?

Odpowiedź nr 152

Tak, Zamawiający dopuści również przyrząd do przetaczania krwi z parametrami technicznymi jak niżej:

Przyrząd do przetaczania krwi i produktów krwiopochodnych z worków; przezroczysty mocny kołec jednokanałowy zintegrowany z sztywną górną częścią komory kroplowej (zgodny z normą ISO) bez filtra przeciwbakteryjnego zgodnie zaleceniem, elastyczna dolna część komory kroplowej w celu łatwego ustawienia poziomu jeziorzka; 200 µm filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o powierzchni 11cm²; bez zawartości latexu, DEHP i PHT w postaci symbolu na opakowaniu; opakowanie kodowane kolorystycznie w celu szybkiego rozróżnienia przyrządów do przetaczania krwi i płynów, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kołec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu; dren 150cm wyposażony w filtr hydrofobowy zatrzymujący krew lub produkt krwiopochodny na końcu drenu podczas napełniania, sterylny.

Pytanie nr 153

Pak 10 poz. 9

Czy zamawiający dopuści złożenie oferty na przyrząd do przetaczania krwi produkcji renomowanej firmy Polfa Lublin z parametrami technicznymi jak niżej:

Przyrząd jednorazowego użytku do przetaczania krwi sterylny bez ftalanów, pakowany pojedynczo, igła biorcza dwukanałowa o odpowiedniej ostrości z kryzą ograniczającą, zabezpieczona osłonką, przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką, wielkość oczek filtra 3 µm, elastyczna komora kroplowa o długości min 8,5 cm, z filtrem krwi o wielkości oczek 200 µm, aktywna powierzchnia filtracyjna min. 10 cm², rolkowy regulator przepływu, z zaczepem dla odłączonego drenu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, długość przyrządu min. 150 cm, materiały do produkcji : tworzywa wolne od ftalanów DEHP i DOP, opakowanie jednostkowe typu blister-pack (folia – papier), na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi w postaci obrazkowej, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź nr 153

Tak, Zamawiający dopuści również przyrząd do przetaczania krwi produkcji renomowanej firmy Polfa Lublin z parametrami technicznymi jak niżej:

Przyrząd jednorazowego użytku do przetaczania krwi sterylny bez ftalanów, pakowany pojedynczo, igła biorcza dwukanałowa o odpowiedniej ostrości z kryzą ograniczającą, zabezpieczona osłonką, przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką, wielkość oczek filtra 3 µm, elastyczna komora kroplowa o długości min 8,5 cm, z filtrem krwi o wielkości oczek 200 µm, aktywna powierzchnia filtracyjna min. 10 cm², rolkowy regulator przepływu, z zaczepem dla odłączonego drenu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, długość przyrządu min. 150 cm, materiały do produkcji : tworzywa wolne od ftalanów DEHP i DOP, opakowanie jednostkowe typu blister-pack (folia – papier), na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi w postaci obrazkowej, sterylizowany tlenkiem etylenu

Pytanie nr 154

Pak 10 poz. 10

Czy zamawiający dopuści złożenie oferty na przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych produkcji renomowanej firmy Polfa Lublin z parametrami technicznymi jak niżej:

Przyrząd jednorazowego użytku do przetaczania płynów infuzyjnych sterylny bez ftalanów, pakowany pojedynczo, igła biorcza dwukanałowa o odpowiedniej ostrości z kryzą ograniczającą, zabezpieczona osłonką, przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką, wielkość oczek filtra 3 µm, elastyczna komora kroplowa o długości min 5 cm, z filtrem krwi o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu, z zaczepem dla odłączonego drenu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, długość przyrządu min. 150 cm, materiały do produkcji: tworzywa wolne od ftalanów DEHP i DOP, opakowanie jednostkowe typu blister-pack (folia – papier), na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi w postaci obrazkowej, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź nr 154

Tak, Zamawiający dopuści również przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych produkcji renomowanej firmy Polfa Lublin z parametrami technicznymi jak niżej:

Przyrząd jednorazowego użytku do przetaczania płynów infuzyjnych sterylny bez ftalanów, pakowany pojedynczo, igła biorcza dwukanałowa o odpowiedniej ostrości z kryzą ograniczającą, zabezpieczona osłonką, przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką, wielkość oczek filtra 3 µm, elastyczna komora kroplowa o długości min 5 cm, z filtrem krwi o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu, z zaczepem dla odłączonego drenu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, długość przyrządu min. 150 cm, materiały do produkcji: tworzywa wolne od ftalanów DEHP i DOP, opakowanie jednostkowe typu blister-pack (folia – papier), na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi w postaci obrazkowej, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Pytanie nr 155

Pak 10 poz. 12

Czy zamawiający pisząc „dopuszcza się również bezigłowe zawory dostępu żylnego z membraną wewnętrzną, która nie wystaje poza obręb koreczka, co wpływa na lepszą aseptykę pracy, o przepływie ok 18,72 L/h (312 ml/min), wytrzymały na ciśnienie płynu 30 psi (2 bary), na ciśnienie zwrotne 60 psi (4 bary), objętość wypełnienia 0,085 ml” miał na myśli dopuszczenie parametrów będących powyżej tego zapisu, pozostałe parametry poniżej wg Siwz?

Odpowiedź nr 155

Tak, Zamawiający pisząc „dopuszcza się również bezigłowe zawory dostępu żylnego z membraną wewnętrzną, która nie wystaje poza obręb koreczka, co wpływa na lepszą aseptykę pracy, o przepływie ok 18,72 L/h (312 ml/min), wytrzymały na ciśnienie płynu 30 psi (2 bary), na ciśnienie zwrotne 60 psi (4 bary), objętość wypełnienia 0,085 ml” miał na myśli dopuszczenie parametrów będących powyżej tego zapisu, pozostałe parametry poniżej wg Siwz.

W związku z powyższym Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 6 p.z.p. **zmienia termin składania i otwarcia ofert** z dnia 11.10.2018 r. godz. 10:00 (składanie ofert) 11.10.2018r. godz. 10:30 (otwarcie ofert)

na:

17.10.2018r. godz. 10:00 (składanie ofert) 17.10.2018r. godz. 10:30 (otwarcie ofert).

Z poważaniem

CZŁONEK ZARZĄDU

Zarząd Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o. o.

ca
Zuzette

