



Sejny, dnia 29.11.2019 r.

Znak postępowania: 10/ZP/2019

Dotyczy: zakup sprzętu medycznego jednorazowego dla SP ZOZ w Sejnach.

WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE ZGŁOSZONYCH W POSTĘPOWANIU ZAPYTAŃ I WĄTPLIWOŚCI

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych (t. j. z 2019 r. Dz. U. poz. 1843 ze zm.), przedstawia niniejszym wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości Wykonawców.

- 1) Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 1 poz. 77 i dopuści:
Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100 szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?
lub
Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- 2) Czy w zadaniu nr 3. Zamawiający wymaga, żeby ładunki staplera posiadały łańcuch pozycjonujący tkankę?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga, żeby ładunki staplera posiadały łańcuch pozycjonujący tkankę.

- 3) 1. Dotyczy załącznik nr 5 formularz cenowy zadanie nr 17 pozycja 1:

Z uwagi na trwałą zmianę wielkości opakowania wprowadzoną przez producenta prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie 4% cytrynianu sodu (136 mmol/l) w workach o objętości 1500 ml z jednoczesnym przeliczeniem ogólnie zapotrzebowanej ilości roztworu (500 l) na proponowaną objętość roztworu w worku, czyli 334 sztuki po 1,5 l. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

2. Dotyczy SIWZ rozdział XIII p.1.1.2/, załącznik nr 1 formularz ofertowy oraz załącznik nr 2 umowa – projekt § 3 p.2:

W celu uniknięcia nieporozumień prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku parametru „termin dostawy” miał na myśli ilość oferowanych dni roboczych. Zwracamy uwagę, że brak precyzyjnego określenia może wymusić niemożliwą do zrealizowania dostawę w dni ustawowo wolne od pracy a przez to narazić wykonawcę na niesłuszne naliczenie kary umownej.

Odpowiedź. Zamawiający potwierdza.

4) Dotyczy zapisów umowy:

1. Par. 6 ust. 1: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

2. Par. 6 ust. 2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

3. Par. 6 ust. 3: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niedostarczonej na czas partii towaru?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

4. Par. 6 ust. 4: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość towaru, którego dotyczy reklamacja?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

5) Zadanie 1, poz. 1-2. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów sterylizowanych metodami, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych w tym metodą EO?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, poz. 3. Czy zamawiający dopuści gazę w roli?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, poz. 3. Czy zamawiający dopuści gazę 17 nitkową?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, poz. 3. Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, poz. 5-7. Czy zamawiający dopuści kompresy podwijane z dwóch stron?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, poz. 5-7. Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, poz. 22-24. Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, poz. 69. Czy zamawiający dopuści włókninowy plaster do mocowania kaniuli, który posiada specjalne wycięcie do odpowiedniego umiejscowienia wokół kaniuli, natomiast duża powierzchnia opatrunku zapewnia ochronę i komfort w miejscu wkłucia, plaster posiada dodatkowa ochronę w postaci małego włókninowego opatrunku o wymiarze 2 cm x 2 cm, bez dodatkowej podkładki pod kaniulę, zastosowany klej akrylowy nie powoduje uczuleń na skórze pacjenta, całkowity wymiar przylepca z opatrunkiem : 6 cm x 8 cm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, poz. 1-3, poz. 5-7, poz. 20-24, 69, 76. Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3, poz. 5-7, poz. 20-24, 69, 76 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 13, poz. 2-4. Czy zamawiający dopuści jednostronną, niezmywalną skalę, w kontrastowym kolorze?

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

Zadanie 13, poz. 28-30. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów oraz TS z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 29. Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą bioreczną dwukanałową, trójplaszczynową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 29. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolekcja igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 29. Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 29. Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 28. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójplaszczynowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 28. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 28. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 28. Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 28. Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 83-84. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 83. Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13, poz. 2-4,28-29,45-48,50,56,83-84. Czy zamawiający wydzieli poz. 2-4,28-29,45-48,50,56,83-84 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się

w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

6) **Zadanie 1 poz.10-16.** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 1 poz.10-16. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie samoprzylepnego jałowego opatrunku na rany pooperacyjne, włókninowego, z zaokrąglonymi brzegami, sterylizowanego promieniami gamma w rozmiarach: 7,5x5cm,10x10cm,15x10cm,20x10cm,25x10cm,30x10cm.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1 poz.69. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 1 poz.69. Czy Zamawiający wymaga aby jałowy opatrunek włókninowy do mocowania kaniul posiadał rozcięcie wzdłuż środka, na końcu rozcięcia gazik wykonany z miękkiej wiskozy?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga.

Zadanie 1 poz.69. Prosimy Zamawiającego o zgodę na dopuszczenie w/w opatrunku pakowanego w opakowania zbiorcze 100szt.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 13 poz.1a-1d. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.1a-1d. Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe luer, których cylinder wykonany jest z polipropylenu a tłok z polietylenu, tłok w kontrastującym kolorze niebieskim, podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, sterylizowane tlenkiem etylenu, nazwa producenta na cylindrze, rozszerzona skala, asortyment wolny od ftalanów, lateksu i PVC(informacja na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym)?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.1a-1d. Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi strzykawki. Oferowane przez nas strzykawki są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponadto zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a'100 szt.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.1d. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych luer 20-24ml pakowanych po 80szt. z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 13 poz.2,3,4,9,11. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.4. Czy Zamawiający wymaga aby na cylindrze strzykawki typu Janeta 100ml widniała producenta i nazwa handlowa?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.15a-15h. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.15a-15h. Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi igły. Oferowane przez nas igły są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) bardzo wyraźnie widać kolor nasadki, który jest zgodny z kodem kolorystycznym, nie sposób pomylić zatem rozmiarów igieł. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.15a. Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną w rozmiarze 0,45x25mm lub 0,45x16mm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.21. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz. 28-31. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.28. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby przyrząd do przetaczania krwi był wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania ,gdyż nie ma to medycznego uzasadnienia.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.29, 30. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych TYP IS komora kroplowa wolna od PCV o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta trójplaszczynowo wzmocniona z ABS. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylny.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.31. Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z regulatorem przepływu z podwójną skalą w postaci walca o dokładności 5-250 ml/h dla płynów o małej lepkości do 10% oraz 5- 200 ml/h dla płynów o lepkości 10-40% (zamiast 5-150 ml/h), dren o długości

150 cm z zaworem do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwным.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz. 31. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie zestawu do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu 0- 300 ml/min.

- Długość drenu 180 cm.
- Wyposażony w bezlateksowy port do dodatkowej iniekcji.
- Możliwość obsługi jedną ręką.
- Posiada dodatkowy zacisk rolkowy.
- Miękka komora kroplowa zakończona ostrym kolcem.
- Zakończenie dreny luer lock.
- Nie zawiera lateksu i PHT, DEHP.
- Sterylizowany tlenkiem etylenu.
- Jednokrotnego użytku.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz. 33, 34. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.33,34. Czy Zamawiający wymaga aby przedłużacz do pompy inf. posiadał średnicę wewnętrzną równą 1,2mm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.79. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.79. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji przyrząd do pobierania oraz aspiracji roztworów i leków z filtrem przeciwbakteryjnym 1,2 µ, łącznik luer-lock z filtrem hydrofobowym, bez zastawki i bez samozamykającego się górnego portu?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.82. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.82. Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną, której cewnik wykonany jest z FEP, wolną od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące widoczne w USG i RTG, posiada samodomykający się koreczek portu bocznego, zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzaśku, wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, hamujący wypływ krwi, koreczek luer lock z trzpieniem powyżej krawędzi, elastyczne skrzydełka z dziurkami do przysycia kaniuli, opakowanie typu TYVEC o następujących parametrach?

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min

Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 X 32	95 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.83,84. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 13 poz.83,84. Proszę o odstąpienie od wymogu aby asortyment w w/w pochodził od tego samego producenta. Wymóg nie ma żadnego medycznego uzasadnienia. Bardzo ogranicza możliwość złożenia oferty wielu Wykonawcom, co drastycznie zakłóca rozwój wolnej konkurencji, ogranicza możliwość swobodnego realizowania interesów gospodarczych na wolnym rynku.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

7) **Zadanie 4, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem protein $\leq 89\mu\text{g/g}$, grubości na palcu $0,16\pm 0,02$ mm, długości min. 280 mm i z poziomem AQL 1.0, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 4, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice z bardzo niską zawartością pudru poniżej 15 mg/dm^2 , poziomem protein $\leq 94\mu\text{g/g}$, grubości na palcu $0,23\pm 0,02$ mm, długości min. 275 mm, poziomem AQL 1.0 oraz pakowane papier-folia, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 4, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 240 mm, grubości na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,08 mm, na mankiecie min. 0,06 mm i poziomem AQL $\leq 1,5$, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 4, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 480 ± 10 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 4, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane, w kolorze lawendowym, o grubości na dłoni $0,07\pm 0,02$ mm, odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN 16523, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 4, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści rękawice zewnętrznie polimerowane i wewnętrznie chlorowane, o grubości na palcu $0,10\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,08\pm 0,01$ mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ, pakowane po 200 szt., z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 4, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem protein $\leq 83\mu\text{g/g}$, o grubości na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 4, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości wynoszącej na palcu $0,20\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,18\pm 0,02$ mm oraz długościach zależnych od rozmiarów, gdzie dla rozmiaru 6.0 długość min. 280 mm, dla 6.5 długość min. 287 mm, dla rozmiarów 7.0 i 7.5 długość min. 294 mm, pakowane w opakowanie papier-folia, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 4, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści rękawice z zawartością protein nie większą niż $30\mu\text{g/g}$, grubości na palcu $0,17\pm 0,02$ mm, długości min. $280\div 290$ mm, pakowane w opakowanie papier-folia, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 4, pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem $\text{AQL}\leq 1.5$ w rozmiarach od S do XL, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie 4, pozycja 8. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z EN 980. Norma ta określa symbole graficzne do stosowania w informacjach dostarczanych przez wytwórcę wraz z wyrobami medycznymi. Nie określono wymagań dotyczących informacji, które należy dostarczyć wraz z wyrobami medycznymi. Norma EN 980:2010 została wycofana i zastąpiona przez PN-EN ISO 15223-1:2012.

Odpowiedź. Zamawiający odstępuje

Zadanie 4, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem $\text{AQL}\leq 1.5$ oraz nieznacznych różnicach w grubości wynoszącej na palcu $0,16\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,09\pm 0,02$ mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 4, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem $\text{AQL}\leq 1.5$ oraz nieznacznych i nieodczuwalnych różnicach w grubości wynoszącej na palcu $0,17\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,14\pm 0,02$ mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, pozycja 1-3. Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną wykonaną z poliuretanu o grubości $0,03\text{mm}$?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 7, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych $40\times 42\text{cm}$ o powierzchni przylepnej $40\times 36\text{cm}$?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 7, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych $55\times 45\text{cm}$ o powierzchni przylepnej $45\times 49\text{cm}$?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 7, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych $55\times 55\text{cm}$ o powierzchni przylepnej $55\times 51\text{cm}$?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 7, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych $84\times 56\text{cm}$ o powierzchni przylepnej $78\times 56\text{cm}$?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 7, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 40x30cm o powierzchni przylepnej 36x30cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 7, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 30x28cm o powierzchni przylepnej 30x22cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 7, pozycja 4. Prosimy Zamawiającego o określenie jaką ilość w opakowaniu ma na myśli Zamawiający?

Odpowiedź. Opakowanie x 10 szt. lub x 12 szt.

Pakiet 7, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści przylepiec w opakowaniu handlowym a'12szt z ewentualnym przeliczeniem podanych ilości w przypadku wymagania innej ilości w opakowaniu?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, pozycja 5-6. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający ma na myśli folię operacyjną? Podane rozmiary wskazują na folię operacyjną, a nie jak podano na plaster.

Odpowiedź. Zamawiający wykreśla te pozycje z pakietu.

Pakiet 16, pozycja . Czy Zamawiający wymaga ściereczki sterylnej?

Odpowiedź. Tak.

Pakiet 16, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ściereczek w rozmiarze 40 cm x 40cm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

8) **Zadanie nr 4 poz. 2.** Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) długość min. 243 mm;

b) grubość palca min. 0,06 mm, dłoń min. 0,06 mm, mankiet min. 0,05 mm;

c) z odstępniem od wymogu w zakresie braku ftalanów – do produkcji rękawic naszej marki używa się tylko DINP jako plastyfikatora. DINP jest rodzajem plastyfikatora ogólnego przeznaczenia, który jest jednym z surowców do produkcji rękawic z winylu. W porównaniu do DOP lub innych rodzajów plastyfikatora, DINP jest bardziej zdrowe i ekologiczne dla ludzi. Jest to materiał nieszkodliwy, używany w wielu obszarach przemysłu.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii I.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 4 poz. 4. Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) wewnętrzna warstwa polimerowa/chlorowana;

b) gładkie z teksturą na końcach palców;

c) grubość rękawic na palcach min. 0,10 mm +/- 0,02 mm, na dłoni min. 0,07 mm +/- 0,01 mm;

d) poziom szczelności AQL 1,5;

e) przebadane na przenikanie substancji chemicznych:

- wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6

- formaldehyd 37% na poziomie 6

- nadtlenek wodoru 30% na poziomie 2;

f) pakowane po 200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań;

Jednocześnie w nawiązaniu do nowych przepisów ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normami EN 455, EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 4 poz. 5. Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic o grubości palca min. 0,11 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 4 poz. 8. Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) poziom szczelności AQL 1,5;
- b) grubość pojedynczej ścianki palca min. 0,15 mm;
- c) zgodne z normą EN 15223, która zastąpiła normę EN 980;
- d) pakowane po 100 szt.
- e) w rozmiarach S, M, L, XL;

Jednocześnie w nawiązaniu do nowych przepisów ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normami EN 455, EN 420, EN ISO 374-1:2016/Type B, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza rękawice spełniające równoważne normy o parametrach rękawic zgodnych z SIWZ.

Zadanie nr 4 poz. 9. Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) poziom szczelności AQL 1,5;
- b) jednolicie teksturowane;
- c) w rozmiarach S, M, L, XL;

Jednocześnie w nawiązaniu do nowych przepisów ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normami EN 455, EN 420, EN ISO 374-1:2016/Type B, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza rękawice spełniające równoważne normy o parametrach rękawic zgodnych z SIWZ.

W przypadku wyrażenia zgody na powyższe zmiany prosimy o utworzenie odrębnego pakietu dla rękawic diagnostycznych poz. 2, 4, 5, 8, 9.

Odpowiedź. Zamawiający nie utworzy nowego pakietu.

9) **Zadanie nr 4 poz. 1.** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o nieznacznie różniącej się grubości na palcu, tj. 0,23-0,24mm.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 4 poz. 2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o długości min. 240mm, grubości palca min. 10mm i mankietu min. 0,06mm. Poziom AQL równy 1,5.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 4 poz. 3. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 0.65, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Dostępne w rozmiarach: 6.5 (S), 7.5 (M), 8.5 (L). Poziom protein <20µg/g.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Dopuszczamy rękawice o poziomie AQL 0,65, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zadanie nr 4 poz. 4. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania rękawic przebadanych na przenikanie związków chemicznych wg EN 374-3 potwierdzone przez badania wykonane w niezależnej jednostce przynajmniej 4 związków chemicznych (kwasy organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy i alkohole w tym izopropanol 70% na 1 poziomie odporności) dołączonymi do oferty. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 4 poz. 6. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o nieznacznie różniącej się grubości na palcu, tj. min. 0,20mm. Rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków wg ASTM D 6978. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 4 poz. 7. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o długości min. 285mm. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu rękawic w 100% testowanych elektronicznie na szczelność.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 4 poz. 8. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o $AQL \leq 1,5$ w rozmiarach S-XL. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 4 poz. 9. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o grubości na dłoni min. 0,09mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

10)

1. Stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 60mm długość linii cięcia 60mm, długość linii zszywek 64mm, ilość zszywek 64, wysokość zszywki otwartej 4,8mm
2. Ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, dł.60mm, wys. otwartej zszywki 4,8mm, szerokość 2.98mm (opakowanie zbiorcze 10szt)
3. Stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 60mm długość linii cięcia 60mm, długość linii zszywek 64mm, ilość zszywek 64, wysokość zszywki otwartej 3,8mm
4. Ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, dł.60mm, wys. otwartej zszywki 3,8mm, szerokość 2.7mm(opakowanie zbiorcze 10szt.)

5. Stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 80mm długość linii cięcia 80mm, długość linii zszywek 84mm, ilość zszywek 84, wysokość zszywki otwartej 4,8mm
6. Ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, dł. 80mm , wys. otwartej zszywki 4,8mm, szerokość 2.98 mm
7. Stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 80mm długość linii cięcia 80mm, długość linii zszywek 84mm, ilość zszywek 84, wysokość zszywki otwartej 3,8mm
8. Ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, dł.80mm , wys. otwartej zszywki 3,8mm, szerokość 2.7mm

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

11) **Zadanie nr 1** – Materiały opatrunkowe, zestawy do cewnikowania, zestawy do zmiany opatrunku:

1. Poz. nr 41 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania, podobnie jak w pozycji nr 42, waty bawełniano – wiskozowej?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

2. Poz. nr 48 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania elastycznych opasek podtrzymujących o rozciągliwości ok. 125%?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

3. Poz. nr 54 i 55 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania przezroczystych opatrunków samoprzylepnych do jałowego osłonięcia ran w rozmiarach odpowiednio 6cm x 7cm i 12cm x 25cm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 16 – Ściereczki i osłonki:

4. Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jednorazowych ściereczek zgodnych z opisem, ale w rozmiarze ok. 30cm x 33cm, oraz pakowanych jałowo a’ 2 szt.?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

5. Poz. nr 2 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania osłon w rozmiarze 14cm x 250cm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

WZÓR UMOWY:

6. Czy Zamawiający zgodzi się aby w § 6 ust. 1 i 2 wzoru umowy wyrażenie „5% wartości przedmiotu umowy o której mowa w § 5 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto”? Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia/wypowiedzenia/rozwiązania 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. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę podstawy naliczania kar umownych w § 6 ust. 3 i 4 wzoru umowy, tj. podstawą naliczenia kary będzie wartość tej części częściowego zamówienia co do której wykonawca pozostaje w opóźnieniu w realizacji dostawy lub rozpatrzeniu reklamacji, a nie wartość całej umowy?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

12) Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Dotyczy Parametry Techniczne:

Zadanie nr 10 poz 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa o długości 100 mb z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania zamawiającego tj 20 szt.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 10 poz 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa o długości 100 mb z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania zamawiającego tj 40 szt.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

- 13) **Pakiet nr 11, pozycja nr 2** - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z otworami ssącymi oraz z gąbką na górnej powierzchni, 10 ml płyn do płukania jamy ustnej bezalkoholowy płyn z 0,12 % roztworem chlorcheksydyny w saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. 1 opakowanie z 3 g preparatu nawilżającego do ust. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej skuteczności w redukcji VAP. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet nr 11, pozycja nr 2 - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z otworami ssącymi oraz z gąbką na górnej powierzchni, 10 ml płyn do płukania jamy ustnej bezalkoholowy płyn z 1,5 % roztworem nadtlkiem wodoru w saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. 1 opakowanie z 3 g preparatu nawilżającego do ust. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej skuteczności w redukcji VAP. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet nr 11, pozycja nr 1 - Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby, Zamawiający wydzielił z pakietu 11 pozycję 1 i utworzył z niej osobny pakiet i umożliwił składanie ofert wyłącznie na ten nowo utworzony pakiet, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego pakietu. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę .

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet nr 11, pozycja nr 2 - Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby, Zamawiający wydzielił z pakietu 11 pozycję 2 i utworzył z niej osobny pakiet i umożliwił składanie ofert wyłącznie na ten nowo utworzony pakiet, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego pakietu. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę .

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet nr 11, pozycja nr 10 - Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby, Zamawiający wydzielił z pakietu 11 pozycję 10 i utworzył z niej osobny pakiet i umożliwił składanie ofert wyłącznie na ten nowo utworzony pakiet, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego pakietu. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę .

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet nr 11, pozycja nr 10 - Czy zamawiający dopuści myjkę do toalety pacjenta w rozmiarze 22x22 cm w składzie: roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, dimetikonu, opakowanie bez dodatkowej warstwy izolacyjnej, ale z możliwością wielokrotnego zamykania, możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej 20 sec przy mocy 700 W, opakowanie 12 szt., produkt zarejestrowany jako kosmetyk?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 11, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści myjkę do toalety pacjenta gdzie opakowanie jest bez karty obserwacji, a instrukcja użycia w j. angielskim ?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet nr 11, pozycja nr 11 - Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby, Zamawiający wydzielił z pakietu 11 pozycję 11 i utworzył z niej osobny pakiet i umożliwił składanie ofert wyłącznie na ten nowo utworzony pakiet, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego pakietu. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę .

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet nr 11, pozycja nr 15 -

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny i dopuści maskę krtaniową spełniające poniższe parametry :

- wykonana z PVC , biokompatybilność, nietoksyczna, przezroczysta
- mankiet uszczelniający można wygodnie włożyć, minimalizując potencjalne obrażenia i zwiększając szczelność, anatomiczna krzywizna maski ułatwiająca jej wprowadzanie
- rurka bez zaginania eliminuje ryzyko zatkania przewodu powietrznego,
- oznaczenie rozmiaru na masce, posiada identyfikator położenia maski i rozmiar kołnierza
- wzmocniona, specjalnie zaprojektowane do różnych zabiegów operacyjnych,
- różne rozmiary, odpowiednie dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych,
- posiadająca zintegrowany dren do napełniania mankietu, co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia
- kolor mankietu i rurki przezroczysty, wyraźnie oznaczony balonik kontrolny
- sterylna
- pakowania pojedynczo

Dostępna w rozmiarach:

1.0#	1.5#	2.0#	2.5#	3.0#	4.0#	5.0#
------	------	------	------	------	------	------

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

14) Zapytania do Zadania nr 12:

1. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 12 obuwiu operacyjne będące wyrobem ochronnym posiadające dopuszczenie do obrotu i używania w postaci deklaracji CE na wyrób ochronny oraz certyfikat EN-ISO 20347?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. Zamawiający jako jedno z kryteriów oceny ofert wyznaczył termin dostawy częściowej. Maksymalny termin dostawy akceptowalny przez Zamawiającego wynosi 7 dni. W przypadku dostaw wyrobów wielorazowego użytku, które są przedmiotem zamówienia w Pakiecie nr 12 w pozycjach 1 - 3, tak krótki termin dostawy niestety jest trudny do spełnienia przy jednoczesnym zachowaniu jakości. Zamawiający bowiem każdorazowo przy składaniu zamówienia musi określić kolor oraz rozmiar asortymentu, a co za tym idzie, Wykonawca musi wyprodukować wyroby na podstawie przedstawionych w zamówieniu szczegółów.

Czy Zamawiający, dbając o jakość dostaw, zmieni minimalny punktowany termin dostawy wyrobów wielorazowego użytku z Zadania nr 12 pozycje 1 – 3 na co najmniej 7 dni roboczych, natomiast maksymalny na 14 dni roboczych?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści pole krytyczne fartuchów operacyjnych z Zadania nr 12 wykonane z tkaniny o gramaturze 120 g/m²?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści odzież operacyjną z Zadania nr 12 wykonaną z tkaniny o zawartości bawełny 48%, poliestru 52% i gramaturze 125-128 g/m²? Proponowana odzież cieszy się dobrą opinią Użytkowników i jest w pełni zgodna z normą PN-EN 13795.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści serwety z pozycji 3 Zadania nr 12 o nieprzemakalności min. 40 cm H₂O?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

15) **Pakiet 4**

Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,20 mm i o zawartości protein lateksowych ≤58,8 µg/g, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości 260-280 mm z poziomem AQL max 1,0 pakowanych w opakowania folia-papier, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 240 mm i o grubości: palec, dłoń - $0,07 \pm 0,01$ mm; mankiet $-0,05 \pm 0,01$ mm z poziomem AQL 1,5. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii I. Pragniemy nadmienić, że rękawice winylowe to rękawice przeznaczone do procedur niskiego ryzyka, tak więc wymóg kategorii III w ww. rękawicach jest bezzasadny.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 480 mm oraz poziomie protein $< 50 \mu\text{g/g}$ rękawicy, $\text{AQL} \leq 1,5$. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań, fioletowe, cienkie, grubość na palcach $0,1 \pm 0,01$ mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, polimeryzowane wewnątrz, AQL max.1,5, zgodność z normą EN 455, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 18 substancji (poza cytotatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady organiczne i nieorganiczne, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu $0,12 \pm 0,1$ mm oraz o zawartości protein $< 70 \mu\text{g/g}$ rękawicy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Poz. 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, AQL max. 0,65, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytotatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice chirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość max 0,18 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein $< 33 \mu\text{g/g}$ rękawicy, długość min. 290 mm, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi

łóceniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikrochirurgicznych o długości 275-280 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Poz 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych bezpudrowych, AQL <1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <20 µg/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,13 ±0,01 mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 4 substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Poz. 9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrilowych o długości min. 265 mm oraz grubości: na palcu 0,09± 0,02 mm, na dłoni min. 0,06 mm. AQL ≤1,5, pakowane po 150 szt. (135 szt. dla rozmiaru XL) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Poz. 9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrilowych o grubości: na palcu 0,12 mm, na dłoni min. 0,08 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet 5

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości min. 0,09 mm na palcu, pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje rękawic z wewnętrzną warstwą z serecyną?

Odpowiedź. Zamawiający oczekuje wewnętrznej warstwy zgodnej z SIWZ.

16) Dotyczy zadania nr 10:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (Lp. 1) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy o wymiarach 40cm x 200m w miejsce rękawa o wymiarach 42cm x 200m?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy o wymiarach 35cm x 200m w miejsce rękawa o wymiarach 38cm x 200m?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

17) **Pakiet 6 poz. 9.** Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania foli w opakowaniu a'10 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości na 4 opakowania a'10 sztuk, tj. 40 szt.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6 poz. 10. Czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający miał na myśli folię w rozmiarze 82 x 45, zamiast 82 x 42?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6 poz. 10. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania foli w opakowaniu a'10 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości na 3 opakowania a'10 sztuk, tj. 30 szt.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6 poz. 11. W związku iż producent wycofał się z produkcji folii chirurgicznej w rozmiarze całkowitym 38x25 cm, rozmiar części przylepnej 28x25 cm, czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczna wykonana z poliestru w rozmiarze całkowitym 38x41 cm, rozmiar części przylepnej 28x41 cm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6 poz. 11. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania foli w opakowaniu a'10 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości na 40 opakowań a'10 sztuk, tj. 400 szt.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6 poz. 11. Czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający miał na myśli folię o paroprzepuszczalności > 400g/m²/24h ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania foli w opakowaniu a'10 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości na 6 opakowań a'10 sztuk, tj. 60 szt.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7 poz. 2. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania foli w opakowaniu a'10 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości na 3 opakowania a'10 sztuk, tj. 30 szt.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7 poz. 3. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania foli w opakowaniu a'10 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości na 20 opakowań a'10 sztuk, tj. 200 szt.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści folię z poliestru o grubości 0,025mm?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet 7 poz. 3. W związku iż producent wycofał się z produkcji folii chirurgicznej w rozmiarze całkowitym 38x25 cm, rozmiar części przylepnej 28x25 cm, czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczna wykonana z poliestru w rozmiarze całkowitym 38x41 cm, rozmiar części przylepnej 28x41 cm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7 poz. 4. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający ma na myśli, że 1 op. to a'12 szt.

Odpowiedź. Tak.

Pakiet 16 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga serwetek sterylnych? Jeśli nie prosimy o możliwość zaofiarowania.

Odpowiedź. Tak.

Pakiet 16 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści serwetki w op. a'2 szt. Czy w razie dopuszczenia możliwe jest przeliczeniem ilości z 3000 szt. na 1500 op. a'2 szt. ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Do projektu Umowy. Prosimy Zamawiającego o modyfikację paragrafu 6 ust. 3 Umowy z zapisu :
- 0,1% wartości przedmiotu umowy, o którym mowa w § 5 ust. 1 za każdy dzień zwłoki
na zapis 0,1% wartości dostawy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Do projektu Umowy. Prosimy Zamawiającego o modyfikację paragrafu 6 ust. 4 Umowy z zapisu :
- 0,1% wartości przedmiotu umowy, o którym mowa w § 5 ust. 1 za każdy dzień zwłoki
na zapis 0,1% wartości dostawy reklamowanej za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Dyrektor SP ZOZ w Sejnach