

Augustów, dnia 26 sierpnia 2025 r.

DA.251.11.2025

- strona prowadzonego postępowania -

- wszyscy Wykonawcy -

Wyjaśnienie i zmiana treści SWZ

w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. 132 ustawy Pzp

pn.: „Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku”

Na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 oraz art. 137 ust. 1, ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień (Dz. U. z 2024, poz. 1320 ze zm.) – Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie, ul. Szpitalna 12, 16-300 Augustów przekazuje treść zapytań dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z udzielonymi odpowiedziami:

Pytania z dnia 30.07.2025 r.

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 24 zestawu do drenażu z kateterem pigtail w rozmiarze 8F lub 10F x 25cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 33 - Zestaw do kaniulacji dużych naczyń: kateter dwukanałowy 7F(14G/18G), dł. 20 cm, przewodnik z rdzeniem nitinolowym - dwustronny, rozszerzacz 8F, igła 18G/70 mm, strzykawka 5 ml, skalpel, motylek z zaciskiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania z dnia 31.07.2025 r.

Zestaw pytań nr 1

Pytanie nr 1

Czy w Pakiecie 12 Zamawiający dopuści komplety ze spodniami wyposażonymi w troki zamiast gumki? Pozostałe cechy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2

Dot. Pakietu nr 36 część 1 poz. 1-20

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny wchłaniający pleciony powlekany barwiony wykonany z kopolimeru poli(glikolidu-co-L-laktydu) (90/10) powlekany mieszaniną

poli(glikolidu-co-L-laktydu) (30/70) oraz stearynianem wapnia o podtrzymywaniu tkankowym około 75% po 14 dniach , 50% po 21 dniach , 25% po 28 dniach i całkowitym wchłanianiu 60-70 dni ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. Pakietu nr 36 część 1 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny wchłaniany pleciony powlekany barwiony wykończony z kopolimeru poli(glikolidu-co-L-laktydu) (90/10) powlekany mieszaniną poli(glikolidu-co-L-laktydu) (30/70) oraz stearynianem wapnia o podtrzymywaniu tkankowym około 75% po 14 dniach , 50% po 21 dniach , 25% po 28 dniach i całkowitym wchłanianiu 60-70 dni bez powleczenia dioctanem chlorheksydyny ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. Pakietu nr 36 poz. 3,8,13

Czy Zamawiający dopuści szew z nitką o długości 75cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. Pakietu nr 36 część 2 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści Szew wchłaniany monofilamentowy (czas wchłaniania 180 - 210 dni, podtrzymywanie tkankowe: 75% po 14 dniach, 65-70% po 28 dniach, 55-60% po 43 dniach, 40% po 57 dniach po zaimplantowaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. Pakietu nr 38

Czy Zamawiający dopuści szew polipropylenowy bez dodatku polietylenu, nie nawinięta na papierowy nośnik ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. Pakietu nr 38 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści szew z nitką o długości 45cm lub 75cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. Pakietu nr 38 poz. 17,18

Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli wyżej wymienione pozycje z pakietu 38 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. Pakietu nr 39

Czy Zamawiający dopuści szew wchłaniany monofilamentowy wykonany z kopolimeru poliglikolidu-poli(e-kaprolaktonu) o podtrzymywaniu tkankowym około 70% po 7 dniach, 40% po 14 dniach, 15% po 21 dniach, 5% po 28 dniach i całkowitym wchłanianiu 90-120 dni, barwione ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. Pakietu nr 39

Czy Zamawiający dopuści szew wchłaniający wykonany z kwasu poliglikolowego powlekany polikaprolaktonem i stearynianem wapnia o podtrzymywaniu tkankowym około 65% po 7 dniach, 50% po 8-11 dniach i całkowitym wchłanianiu 42 dni ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. Pakietu nr 40

Czy Zamawiający dopuści siatkę polipropylenową o gramaturze 55 g/m², grubości 0,55 mm, wielkości porów 1,3x2,0 mm i grubości nici 0,15mm bez niebieskich pasów ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. Pakietu nr 40 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści siatkę o wielkości 6cm x 11cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zestaw pytań nr 3**Pakiet nr 40**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 40 w poz.1- 2 siatki chirurgiczne, polipropylenowe, monofilamentowe, niewchłaniające , niebarwione :

- gramatura siatki 50g/m²
- grubość siatki 0,41 mm
- wielkość porów 1x1,25 mm
- grubość pojedynczego włókna < 0,10 mm
- sterylizacja EO

Rozmiary

Poz. 1 – 6x11cm

Poz. 2 – 10x15cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 4**Dotyczy Zadanie 4 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści rękawice będące Środkiem ochrony osobistej kategorii III min typ C zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425 o zawartości protein max 105µg/g o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Zadanie 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne wykonane z nitrilu, bezpydrowe, chlorowane, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Z teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,07 mm, na dłoni min. 0,05mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN 374-1 i EN16523 potwierdzone przez niezależne badania przynajmniej 4 związków chemicznych, w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min.480 minut i etanol 50% z czasem przenikania min.200 minut) dołączonymi do oferty. Rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone protokołem badań wydanym przez jednostkę niezależną zgodnie z EN

374-5, Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Zadanie 4 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne i ochronne, lateksowe bezpydrowe, jałowe, obustronnie polimeryzowane, sterylizowane radiacyjnie. Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowany na obie dłonie, do jednorazowego użytku. Kolor naturalny lateks, mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Długość min. 295mm, grubości: palec 0,22mm-0,24mm, dłoń 0,21mm-0,22mm, mankiet 0,16mm-0,18mm, siła zrywu: przed starzeniem minimum 16N. Poziom protein lateksu $\leq 10 \mu\text{g/g}$. Poziom AQL 0.65. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Zadanie 4 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne i ochronne, lateksowe, bezpydrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor naturalny lateks, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana. Długość min. 240 mm, minimalnej grubości: na palcu 0.11 mm, na dłoni 0.10 mm, na mankiecie 0.07 mm, siła 6N, poziom protein lateksu max $50 \mu\text{g/g}$, lepszym poziomie AQL =1.0. Wyrób medyczny klasy I, jak i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania z dnia 01.08.2025 r.

Zestaw pytań nr 1

Pytanie 1 dotyczy pakietu nr 35

Prosimy o wyjaśnienie czy nie nastąpiła omyłka pisarska w opisie wymaganej ilości przedmiotu zamówienia w tym pakiecie. Z uwagi na fakt, że jest to produkt jednorazowy pakowany w kartonach po 50szt. lub 100szt., to w opisie przedmiotu zamówienia powinno być 1opk=50szt.? Dodatkowo umowa będzie opiewać na jeden rok.

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje zamówienie 750 szt. elektrod neutralnych EMED SAFE, czyli 15 opakowań pakowanych 50 szt. W formularzu ofertowym nastąpiła oczywista omyłka pisarska.

Pytanie 2 dotyczy pakietu nr 35

Czy Zamawiający dopuści elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, owalne, hydrożelowe, hydrożelowe, wyposażone w okalający pas bezpieczeństwa, który gwarantuje równomiernie rozprzodzenie prądu na elektrodzie, niezależnie od kierunku aplikacji, o powierzchni przewodzącej 105cm^2 , o powierzchni całkowitej 168cm^2 , o rozmiarach elektrody: $163,5 \times 117\text{mm}$, zgodnie z załączonym zdjęciem

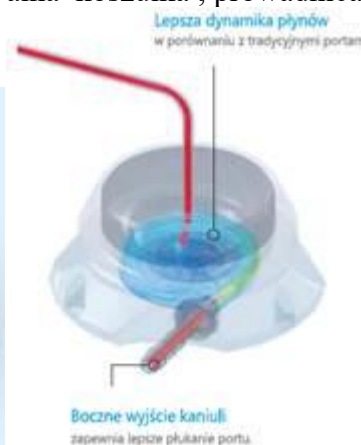
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 2

Pytania do pakietu 8

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści:

w pozycji 1 porty w całości wykonane z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm, średnica membrany 12,7 mm, pojemność 0,52ml – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa, igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g, igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka, prowadnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300 Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć, Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T) W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

w pozycji 2 Igła kompatybilna do portu 20G x 15 mm lub 20G x 20 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania z dnia 04.08.2025 r.

Zestaw pytań nr 1

Pakiet nr 8, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego portu naczyniowego :

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 6,5F lub 7,2F. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów

pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek dla cewnika 6,5F ; 5ml/s dla cewnika 7,2F.
Kompatybilny z MRI i TK.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do kaniulacji dużych naczyń :

Dwukanałowy cewnik do wkłuć centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 19 poz.6 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 19 poz. 4 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwu-światłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

- średnica 11 FR - długość 15 cm, 25 cm-

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szafit cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniecyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ramion prostych.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 19 poz. 4 i stworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 3

Pytanie dotyczy Pakietu nr 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą jednorazowe kleszczyki biopsyjne o rozwarcu łyżeczek 7,35mm, pozostałe parametry zgodnie z zapisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania z dnia 06.08.2025 r.

PAKIET 21, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kleszczyków biopsyjnych owalnych, powlekanych PE, bez markerów głębokości (analogicznie, jak w pozycji 3), długość robocza 230cm, osłonka 2,3mm, łyżeczki pogłębione.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET 21, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kleszczy 3- lub 4-ramienne do usuwania ciał obcych, jednorazowego użytku, sterylne. Umożliwiające precyzyjne chwytanie małych polipów, drobnych ciał obcych, posiadające atraumatyczne zaokrąglone końcówki dla większego bezpieczeństwa. Średnica narzędzia 2,3mm, długość robocza 2300 mm. Narzędzie kompatybilne z kanałem roboczym 2,8mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania z dnia 18.08.2025 r.

Zestaw pytań nr 1

Pakiet 1 poz.1 a-h

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł z oznaczeniem kolorystycznym na nasadce oraz opakowaniu zbiorczym 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1 poz.1 h

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,30 x 12 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1 dot. poz. 3a-3d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z pojedynczą skalą pomiarową- rozszerzoną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 dot. poz. 3a-3d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z kryzą ograniczającą tłok w rozmiarze 2 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 dot. poz.3a-3d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z tłok w kolorze niebieskim, kolor tłoka nie ma medycznego uzasadnienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1 dot. poz. 3d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu typu kartonik –op. 80 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.3 d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80szt/op. z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie strzykawki do pomp kompatybilnej z pompą producenta B.Braun , która jest typu Omnifix.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie strzykawki do pomp z czytelną skalą w kolorze czarnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pakiet 1 poz.7-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów, których komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1 poz.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów bez foliowej opaski stabilizującej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową, ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.6, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej z FEP w poniższych rozmiarach i przepływach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	310
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38
24 G	0,70 x 19	22
26 G	0,60 x 19	15

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.12

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie wymogu posiadania tego samego producenta w koreczki o kaniuli??

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1 poz.13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika wykonanego z poliwęglanu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika bez dostępu bezigłowego na jednym z ramion z możliwością podawania lipidów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.11, poz. 13

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu tego samego producenta w poz. 11 i poz. 12 ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 1 poz.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mini spike bez zastawki bezzwrotnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 3 cz. Luer Lock ze skalą rozszerzoną 2-2,5 ml, 5-6 ML, 20-22 ML?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1 poz.18

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania w przyrządzie filtra o skuteczności filtracji BFE, VFE min. 99,99% ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezpiecznego przyrządu do przetaczania płynów posiadającego elastyczną komorę kroplową, wolną od PVC, i ftalanów (do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo pacjenta), przystosowany do infuzji grawitacyjnej, z dodatkowym łącznikiem Y, długość drenu 180 cm. Posiadający specjalny zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiegający przedostaniu się powietrza do linii gdy butelka jest pusta, i utrzymujący stały poziom płynu. Przyrząd wyposażony w filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu. Pomaga zapobiegać zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI). Pomaga zmniejszać straty w płynach infuzyjnych poprzez ograniczeniu do zera niekontrolowaną utratę płynu poprzez kapanie.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 5 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek o skuteczności filtracji >98%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 12, poz. 1

W związku z pojawieniem się nowego komunikatu Urzędu Rejestracji prosimy o dopuszczenie ubrań będących ubraniami higienicznymi? Gdyż w tej chwili nie jest możliwe złożenie prawidłowych ofert w tej pozycji. Oferenci ,którzy złożą oferty w tym zadaniu, złożą je niezgodne z wytycznymi Urzędu Rejestracji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pakiet 12, poz. 1

W związku z pojawieniem się nowego komunikatu Urzędu Rejestracji prosimy o zapoznanie się z nim i ponowną weryfikację opisów i odpowiedzi.

<https://www.gov.pl/web/urpl/komunikat-prezesa-urzedu-rejestracji-produktow-leczniczych-wyrobow-medycznych-i-produktow-biobojczych-z-dnia-19-maja-2025-r-w-sprawie-zasad-okreslania-statusu-regulacyjnego-odziezy-medycznej>

Pakiet 12 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań o gramaturze 35 gr SMS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 23 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka wykonanego z włókniny PP o gramaturze 18g/m2 z jedną gumką

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 23 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie

- Czepek w kształcie furażerka z gumką w tylnej części
- Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m2 w kolorze niebieskim
- Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m2 w kolorze białym
- Część przednia wydłużona z możliwością wywiniecia
- Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiający wyjmowanie pojedynczych sztuk

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2

Pakiet 42 poz.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego wirusa SARS-CoV-2, Grypy A/B, RSV w próbkach z wymazu z jamy nosowo-gardłowej lub jamy ustnej i gardła?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 42 poz.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zawierających 20 sztuk indywidualnie pakowanych kasetek testowych, 20 buforów w probówkach ekstrakcyjnych z kroplomierzem oraz 20 sterylnych indywidualnie pakowanych wymazówek i instrukcji obsługi?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania z dnia 19.08.2025 r.**Pakiet 3, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści serwetę ginekologiczną o gramaturze 55g/m2, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą o gramaturze 55g/m², pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści setony pakowane po 60 sztuk w karton, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 23, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany w kartonik, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 47, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści siatki przepuklinowe o nieznacznie różniących się parametrach: Siatka przepuklinowa, sterylna, niewchłaniałna, monofilamentowa, wykonana z polipropylenu, pakowana pojedynczo bez składania powodującego trwałe zagięcia na powierzchni, opakowanie jednostkowe (koperta kartonowa) zawiera 1 szt. wyrobu zapakowaną w podwójną torebkę papier-folia, posiadającą min. 2 samoprzylepne etykiety informujące o nr LOT, indeksie wyrobu, dacie ważności oraz instrukcję użycia. Grubość przędzy 0,16 mm, grubość siatki 0,65 mm (+/- 0,15 mm), średnica makroporów ok 2,7 mm, gramatura 60 - 85 g/m², porowatość ok 70 %, siła zrywająca w kierunku poprzecznym min. 100 N, siła zrywająca w kierunku wzdłużnym min. 150 N, poziom porowatości min. 55 %, atraumatyczne brzegi siatki, łatwe docinanie siatki w polu operacyjnym bez ryzyka strzępienia i kruszenia, wysoka czystość chemiczna, termin ważności wyrobu 5 lat od daty produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 40.

Pakiet 47, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści siatkę w rozmiarze 10x16cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania z dnia 20.08.2025 r.**Zestaw pytań nr 1**

1/ Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 12 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2/ Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 14 dopuści wycenę przyrządu z filtrem bakteryjnym 0,45µm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2

Dotyczy pakiet 4 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic lateksowych, niejałowych o zawartości pudru max 98 µg/g, zarejestrowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III (tj. wyższy poziom ochrony). Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakiet 4 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic lateksowych, chirurgicznych o grubości na palcu 0,19 mm i długości min 280 mm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakiet 4 poz. 3

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

Rękawice diagnostyczne wykonane z nitrilu, bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą chlorowaną bez polimeru, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Powierzchnia zewnętrzna rękawic z teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,06 mm. Zgodne z EN 455-1, 2, 3, 4 - potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN ISO 374-1: potwierdzone wynikami z badań wykonanych w laboratorium niezależnym - badania min. 4 związków chemicznych (takich jak m.in. kwasy organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy i alkohole - w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min. 16 minut oraz 70% Etanol z czasem przenikania min. 14 minut) dołączonymi do oferty. Rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone wynikami z badań wykonanych w laboratorium niezależnym, Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakiet 4 poz. 4

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

Rękawica wewnętrzna: ciemnozielony

Rękawica zewnętrzna: kremowy

Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakiet 4 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III TYP B (tj. wyższy poziom ochrony). Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

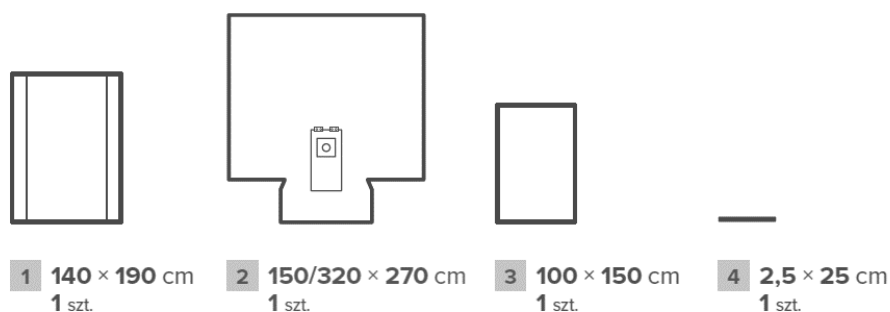
Dotyczy pakiet 5 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie czepków o gramaturze 11 g/m², z gumka pojedyncza. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakiet 6 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:



- 1 x wzmocniona **serweta na stół instrumentariuszki** 140 x 190 cm, wzmocnienie 80 x 190 cm,
- 1 x **serweta główna** w kształcie litery "T" o wymiarach 150/320 x 270 cm z samouszczelniającym się otworem (ø 3cm) otoczonym wzmocnieniem o powierzchni 50 x 100 cm oraz dwoma podwójnymi uchwytami do mocowania drenów,
- 1 x **nieprzylepna serweta** 100 x 150 cm,
- 1 x **taśma mocująca typu „rzep”** o wymiarach 2, 5x 25 cm

Serweta główna

Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa Spunlace 70 g/m²

Serweta na stół instrumentariuszki

Folia piaskowana PE 50 g/m² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 30 g/m²

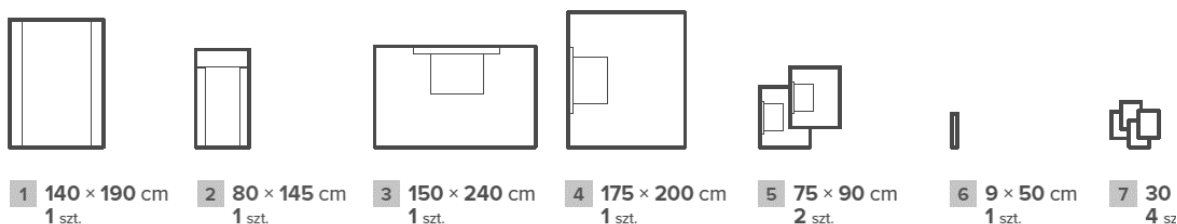
Serweta nieprzylepna

Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m²

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakiet 6 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:



- 1 x wzmocniona **serweta na stół instrumentariuszki** 140 x 190 cm, wzmocnienie 80 x 190 cm,
- 1 x **osłona na stolik Mayo** 80 x 145 cm ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, składana teleskopowo,
- 1 x górna **serweta samoprzylepna** 150 x 240 cm, wzmocniona na powierzchni 50 x 75 cm,

- 1 x dolna **serweta samoprzylepna** 175 x 200 cm, wzmocniona na powierzchni 50 x 75 cm,
- 2 x boczna **serweta samoprzylepna** 75 x 90cm, wzmocniona na powierzchni 45 x 60 cm,
- 1 x włókninowa **taśma samoprzylepna** 9 x 50 cm,
- 4 x **ręcznik chłonny** 30 x 40 cm,

Serwety samoprzylepne	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m ² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa Spunlace 70 g/m ²
Serweta na stół instrumentariuszki	Folia piaskowana PE 50g/m ² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 30g/m ²
Oslona na stolik Mayo	Folia PE 0,065mm + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 40 g/m ²
Taśma samoprzylepna	Włóknina typu Spunlace
Ręcznik chłonny	Celuloza wzmocniona nitką syntetyczną

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakiet 6 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów w rozmiarze 130x80 cm +/-2 cm, będącego środkiem ochrony indywidualnej. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

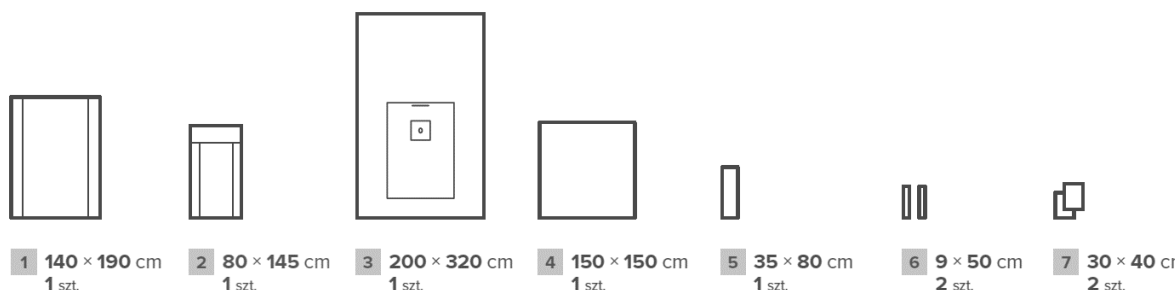
Dotyczy pakiet 6 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów typu SMMMS, oznakowanie rozmiaru w postaci wszywki oraz kolorowego owinięcia pozwalającego na identyfikację rozmiaru przed rozłożeniem, rodzaj fartucha na etykiecie głównej, pakowany razem z 2 ręcznikami z włókniny typu Spunlace, zgodny z normą EN 13795-1:2019. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakiet 6 poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:



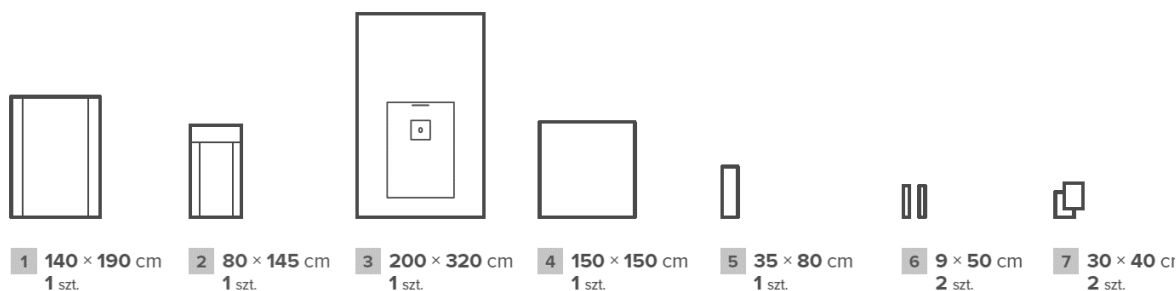
- 1 x wzmocniona **serweta na stół instrumentariuszki** 140 x 190 cm, wzmocnienie 80 x 190 cm,
- 1 x czerwona **oslona na stolik Mayo** 80 x 145 cm ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, składana teleskopowo,
- 1 x **serweta główna** o wymiarach 200 x 320 cm z samouszczelniającym się owalnym otworem (7 x 5 cm) otoczonym wzmocnieniem na powierzchni 150 x 105 cm oraz uchwytem typu „rzep” do mocowania kabli i drenów,
- 1 x **nieprzylepna serweta** 150 x 150 cm,
- 1 x **oslona na kończynę** 35 x 80 cm,
- 2 x włókninowa **taśma samoprzylepna** 9 x 50 cm,
- 2 x **ręcznik chłonny** 30 x 40 cm,

Serweta główna	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m ² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa Spunlace 70 g/m ²
Serweta nieprzy- lepna i osłona na kończynę	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m ²
Serweta na stół in- strumentariuszki	Folia piaskowana PE 50g/m ² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 30g/m ²
Oslona na stolik Mayo	Folia PE 0,065mm + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 40 g/m ²
Taśma samoprzy- lepna	Włóknina typu Spunlace
Ręcznik chłonny	Celuloza wzmocniona nitką syntetyczną

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakiet 6 poz. 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:



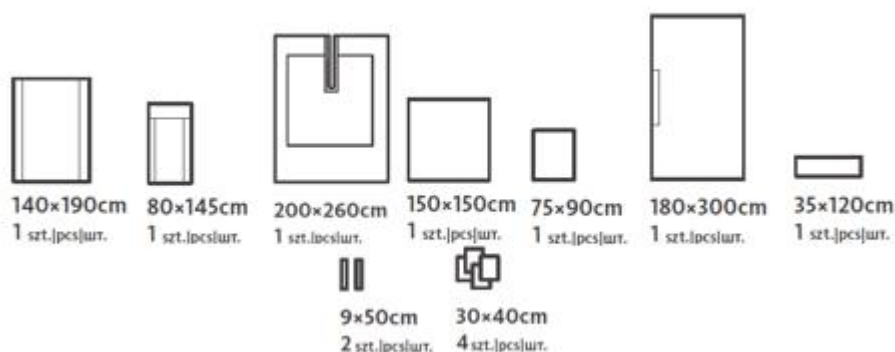
- 1 x wzmocniona **serweta na stół instrumentariuszki** 140 x 190 cm, wzmocnienie 80 x 190 cm,
- 1 x czerwona **osłona na stolik Mayo** 80 x 145 cm ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, składana teleskopowo,
- 1 x **serweta główna** o wymiarach 200 x 320 cm z samouszczelniającym się owalnym otworem (7 x 5 cm) otoczonym wzmocnieniem na powierzchni 150 x 105 cm oraz uchwytem typu „rzep” do mocowania kabli i drenów,
- 1 x **nieprzylepna serweta** 150 x 150 cm,
- 1 x **osłona na kończynę** 35 x 80 cm,
- 2 x włókninowa **taśma samoprzylepna** 9 x 50 cm,
- 2 x **ręcznik chłonny** 30 x 40 cm,

Serweta główna	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m ² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa Spunlace 70 g/m ²
Serweta nieprzy- lepna i osłona na kończynę	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m ²
Serweta na stół in- strumentariuszki	Folia piaskowana PE 50g/m ² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 30g/m ²
Oslona na stolik Mayo	Folia PE 0,065mm + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 40 g/m ²
Taśma samoprzy- lepna	Włóknina typu Spunlace
Ręcznik chłonny	Celuloza wzmocniona nitką syntetyczną

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakiet 6 poz. 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:



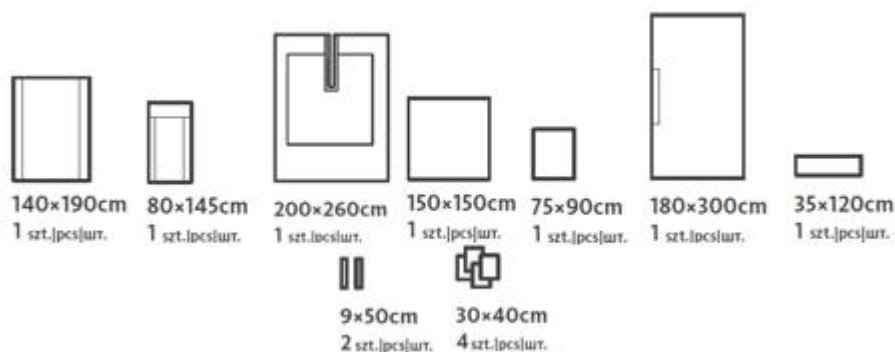
- 1 x wzmocniona **serweta na stół instrumentariuszki** 140 x 190 cm, wzmocnienie 80 x 190 cm,
- 1 x niebieska **osłona na stolik Mayo** 80 x 145 cm ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, składana teleskopowo,
- 1 x **serweta główna** o wymiarach 200 x 260 cm z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" o wymiarach 7 x 95 cm otoczonym wzmocnieniem na powierzchni 150 x 160 cm,
- 1 x **nieprzylepna serweta** 150 x 150 cm,
- 1 x **nieprzylepna serweta** 75 x 90 cm,
- 1 x **serweta samoprzylepna** 180 x 300 cm,
- 1 x **osłona na kończyne** 35 x 120 cm,
- 2 x włókninowa **taśma samoprzylepna** 9 x 50 cm,
- 4 x **ręcznik chłonny** 30 x 40 cm,

Serweta główna	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m2 + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa Spunlace 70 g/m2
Serweta nieprzylepna oraz przylepna	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m2
Osłona na kończyne	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m2
Serweta na stół instrumentariuszki	Folia piaskowana PE 50 g/m2 + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 30 g/m2
Osłona na stolik Mayo	Folia PE 0,065 mm + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 40 g/m2
Taśma samoprzylepna	Włóknina typu Spunlace
Ręcznik chłonny	Celuloza wzmocniona nitką syntetyczną

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakiet 6 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:



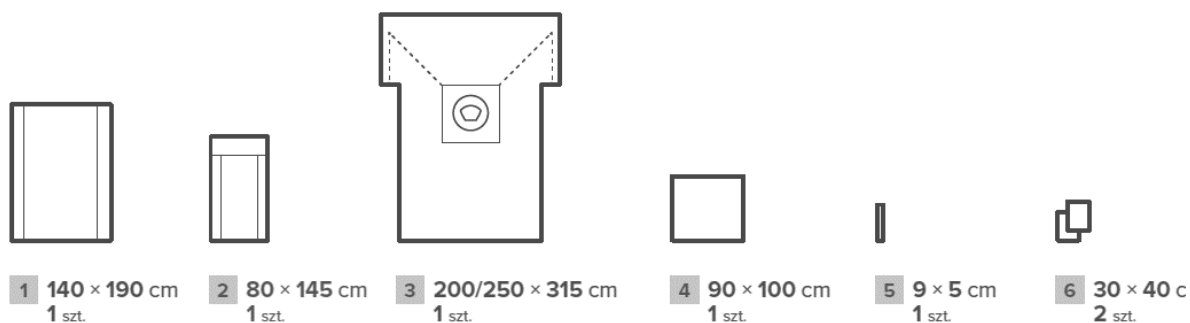
- 1 x wzmocniona **serweta na stół instrumentariuszki** 140 x 190 cm, wzmocnienie 80 x 190 cm,
- 1 x niebieska **osłona na stolik Mayo** 80 x 145 cm ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, składana teleskopowo,
- 1 x **serweta główna** o wymiarach 200 x 260 cm z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" o wymiarach 7 x 95 cm otoczonym wzmocnieniem na powierzchni 150 x 160 cm,
- 1 x **nieprzylepna serweta** 150 x 150 cm,
- 1 x **nieprzylepna serweta** 75 x 90 cm,
- 1 x **serweta samoprzylepna** 180 x 300 cm,
- 1 x **osłona na kończyne** 35 x 120 cm,
- 2 x włókninowa **taśma samoprzylepna** 9 x 50 cm,
- 4 x **ręcznik chłonny** 30 x 40 cm,

Serweta główna	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m ² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa Spunlace 70 g/m ²
Serweta nieprzylepna oraz przylepna	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m ²
Osłona na kończyne	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m ²
Serweta na stół instrumentariuszki	Folia piaskowana PE 50 g/m ² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 30 g/m ²
Osłona na stolik Mayo	Folia PE 0,065 mm + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 40 g/m ²
Taśma samoprzylepna	Włóknina typu Spunlace
Ręcznik chłonny	Celuloza wzmocniona nitką syntetyczną

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakiet 6 poz. 10

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:



- 1 x wzmocniona **serweta na stół instrumentariuszki** 140 x 190 cm, wzmocnienie 80 x 190 cm,

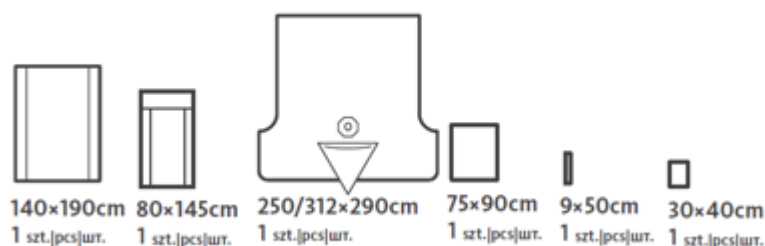
- 1 x czerwona **osłona na stolik Mayo** 80 x 145 cm ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, składana teleskopowo,
- 1 x **serweta główna** w kształcie T (ułożenie proste) o wym. 200/250 x 315 cm z przylepnym oknem wypełnionym całkowicie folią chirurgiczną o wymiarach 17 x 32 x 27cm otoczonym torbą 360° do zbiórki płynów (bez elementów metalowych) oraz 2 portami do podłączenia drenów i piankowym kształtownikiem,
- 1 x **serweta dla noworodka** 90 x 100 cm,
- 1 x włókninowa **taśma samoprzylepna** 9 x 50 cm,
- 2 x **ręcznik chłonny** 30 x 40 cm,

Serweta główna	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m2
Serweta na stół instrumentariuszki	Folia piaskowana PE 50 g/m2 + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 30 g/m2
Serweta dla noworodka	Włóknina typu Spunlace
Oslona na stolik Mayo	Folia PE 0,065 mm + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 40 g/m2
Taśma samoprzylepna	Włóknina typu Spunlace
Ręcznik chłonny	Celuloza wzmocniona nitką syntetyczną

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakiet 6 poz. 11

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:



- 1 x wzmocniona **serweta na stół instrumentariuszki** 140 x 190 cm, wzmocnienie 80 x 190 cm,
- 1 x czerwona **osłona na stolik Mayo** 80 x 145 cm ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, składana teleskopowo,
- 1 x **główna serweta** 250/312 x 290 cm, ze zintegrowanymi nogawicami i przylepnym oknem 9 x 12 cm oraz trójkątną torbą do zbiórki płynów o wymiarach 68 x 50 cm z sitem, zaworkiem spustowym i kształtownikiem,
- 1 x nieprzylepna **serweta pod pośladki** 75 x 90 cm,
- 1 x włókninowa **taśma samoprzylepna** 9 x 50 cm,
- 1 x **ręcznik chłonny** 30 x 40 cm,

Serweta główna	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m2
Serweta pod pośladki	Laminat dwuwarstwowy PP+PE 62 g/m2
Serweta na stół instrumentariuszki	Folia piaskowana PE 50g/m2 + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 30g/m2
Oslona na stolik Mayo	Folia PE 0,065mm + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa 40 g/m2
Taśma samoprzylepna	Włóknina typu Spunlace
Ręcznik chłonny	Celuloza wzmocniona nitką syntetyczną

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakiet 12

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kompletów z materiału SMMS o gramaturze 45 g/m², spodnie ściąganie trokami w pasie, nogawki bez ściągaczy. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pakiet 23 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie czepków o gramaturze 13 g/m², pakowane w worek PE. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pakiet 23 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie czepków o gramaturze 25 g/m², pakowanych w kartonik z perforacją. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 3

Pakiet 2 – Czy zamawiający dopuści zamianę stawki VAT na 23% w pozycjach niebędących wyrobami medycznymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 6 – Czy zamawiający dopuści nawilżone ściereczki do toalety pacjenta, miękkie, grube, delikatne – idealne dla wrażliwej skóry, nasączone środkami myjącymi, bez potrzeby użycia wody, zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry, opakowanie z możliwością wielokrotnego zamykania, możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce w 700 W przez 20 sek, testowane dermatologicznie, wymiary: 20 cm x 22 cm, skład: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbata 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, nipagard, perfum, ekstrakt z rumianku, witamina E oraz prowitamina B5, pakowane po 12 szt. z przeliczeniem ilości do 3 600 opakowań, wyrób medyczny klasy I?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 7 – Czy zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała szyta ultradźwiękowo, wykonaną w 100% z poliestru, o gramaturze 100 g/m² w części przedniej (pokrytej mydłem) i 70 g/m² w części tylnej?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 7 – Czy zamawiający dopuści myjkę do ciała o grubości do 0,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 8-13 – Czy zamawiający dopuści produkty zawierające szkodliwe ftalany?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 15 – Czy zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 250 ml, z przeliczeniem ilości do 80 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 19 – Prosimy o uzupełnienie pozycji.

Odpowiedź: Rurka tracheostomijna z mankietem.

Pakiet 2, pozycja 22 – Czy zamawiający ma na myśli łyżkę do trudnych intubacji z ruchomą końcówką?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rurki.

Pakiet 2, pozycja 27 – Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania z górnych dróg oddechowych posiadający nieprzeźroczysty konektor?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 27 – Czy zamawiający dopuści długość 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 30 – Czy zamawiający dopuści cewniki w rozmiarach CH12 – CH24?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 31 – Czy zamawiający podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 cm x 225 cm z wkładem chłonnym 50 cm x 190 cm, wykonany z 5 warstw: włókniny polipropylenowej o gramaturze 18g/m², warstwy celulozowej o gramaturze 13g/m², pulpy celulozowej 84g z superabsorbenetem SAP30g, warstwy celulozowej o gramaturze 13g/m², niebieskiej folii PE 37g/m², waga całkowita 265g, chłonność min. 3500 ml, udźwig do 150kg, opakowanie 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 32 – Czy zamawiający dopuści matę chłonną, materiał: biały hydrofilowy PP + niebieski hydrofilowy meltblown włóknina + jasnoniebieska folia antypoślizgowa PE, chłonność min. 1l/m², kolor: biały i niebieski, gramatura 300 g/m², jednorazowego użytku, rozmiar 81x122cm, pakowane po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 33 – Czy zamawiający dopuści podkład na rolce 50 cm x 50 mb z perforacją co 38 cm, wykonany z dwóch warstw: bibuła 23g + folia 10g?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 35 – Czy zamawiający dopuści podkład na rolce 50 cm x 50 mb z perforacją co 38 cm, wykonany z dwóch warstw: bibuła 23g + folia 10g?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 35 – Czy zamawiający dopuści podkład higieniczny perforowany z oznaczeniem perforacji co 50 cm na kozetkę w rolce, nieskładany, podfoliowany, dwuwarstwowa bibuła, o łącznej gramaturze 54 g/m², szerokość 50 cm, długość 40 m?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 41 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 190ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 42 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 366ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 43 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 520ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 44 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 1,2l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 45 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 2,3l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 47 – Czy zamawiający dopuści koszulę włókninową o wymiarach: długość 110 cm +/- 10%, szerokość 140 cm +/- 10%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 2, pozycja 49 – Czy zamawiający dopuści komplet pościeli, gdzie prześcieradło ma wymiary 160 x 210 cm, reszta zgodna z SWZ?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 50, 51 – Do jakiego ssaka ma pasować wkład?

Odpowiedź: Ssak Medela.

Pakiet 2, pozycja 53 – Czy zamawiający dopuści miskę nerkową o pojemności maksymalnej 900 ml, o wymiarach 250 x 115 x 50 mm i maksymalnej pojemności 900ml?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 54 – Czy zamawiający dopuści miskę o maksymalnej pojemności 3000 ml, o wymiarach 300 x 300 x 92mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 55 – Czy zamawiający dopuści kaczkę o pojemności ok. 875 ml i wymiarach ok. 245 x 105 x 125 mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 56 – Czy zamawiający dopuści basen o pojemności użytkowej 1-1,5l oraz wymiarach ok. 355 x 285 x 100 mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 57 – Czy zamawiający miał na myśli kompatybilność z pozycją 56?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 2, pozycja 58 – Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne w rozmiarach: 0 – biały, 1 – różowy, 2 – żółty, 3 – zielony, 4 – czerwony, 5 – niebieski, 6 – pomarańczowy oraz rozmiarem oznaczonym napisem m. im. „pediatric”, „adult” na korpusie maski, oznaczenie cyfrowe rozmiaru naniesione na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 59 – Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe jednorazowego użytku wykonana z PCV, bez lateksu, posiadająca łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje

dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 – niebieski; 2 – czarny; 2,5 – biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankietu: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maska sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 59 – Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe wykonane z medycznego silikonu, przezroczyste, delikatny mankiet, anatomiczne wygięcie ułatwiające wprowadzanie, rozmiar, zakres wagi i objętość mankietu oznaczone na tubusie, pozbawiona DEHP, możliwość stosowania w MRI, uniwersalny łącznik 15 mm, bez lateksu, jałowa, jednorazowego użytku, pakowana folia/papier, rozmiary 1,0 – 5,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 60 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym – potwierdzenie od producenta dołączyć do oferty”?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od ww wymogu.

Pakiet 2, pozycja 62 – Czy zamawiający dopuści sterylny filtr oddechowy, o objętości oddechowej 150-1500ml, skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500, reszta zgodna z SWZ?



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 63 – Czy zamawiający dopuści dwie rury rozciągliwe do 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 64 – Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F

- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 2, pozycja 66 – Czy zamawiający dopuści jako cewnik do odsysania w układzie zamkniętym dostępny w rozmiarach dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR) oraz dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR), reszta zgodna z SWZ?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 71 – Czy zamawiający dopuści rękojeść do laryngoskopu plastikowo-metalową, gdzie część chwytana wykonana jest z trwałego plastiku w kolorze zielonym i posiada podłużne bądź poprzeczne frezy zapewniające stabilny chwyt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 71 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość stosowania rękojeści w polu magnetycznym – potwierdzenie od producenta dołączyć do oferty”?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od ww wymogu.

Pakiet 2, pozycja 72 – Czy zamawiający dopuści gąbeczki pakowane pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 72 – Czy zamawiający wymaga, aby aplikator gąbkowy był pokryty dwuwęglanem sodu, który ma działanie przeciwzapalne, antyseptyczne oraz przeciwobrzękowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 73 – Czy zamawiający dopuści dreny w rozmiarze 24CH-25CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 74 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy resuscytator posiadający w składzie 1 maskę dla docelowej grupy, worek o objętości 1650 ml (dorośli), 280ml

(noworodki) i 600 ml (dzieci), z rezerwuarem tlenowym o pojemności 2000 ml (dorośli) oraz 1600 ml (dzieci i noworodki), maski: dorośli – nr 5 (martwa przestrzeń 170 ml), dzieci – nr 2 (martwa przestrzeń 58 ml), noworodki – nr 1 (martwa przestrzeń 36 ml), limit ciśnienia: 60cmH₂O (dorośli) oraz 40cmH₂O (dzieci i noworodki), wszystkie elementy w jednym opakowaniu z data ważności?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 2, pozycja 74 – Czy zamawiający dopuści dołączone osobno maski: nr 4 (martwa przestrzeń 130 ml), nr 3 (martwa przestrzeń 85 ml) oraz nr 0 (martwa przestrzeń 24 ml)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 79 – Czy zamawiający dopuści dwuczęściowe okulary o kształcie jak na zdjęciu?



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 2, pozycja nr 86 – Czy zamawiający dopuści myjki do toalety osobistej pacjenta dedykowane do ogólnej i uzupełniającej higieny i pielęgnacji skóry oraz jako element higieny pacjentów z nietrzymaniem moczu i stolca, myjki do bezwodnego mycia ciała o naturalnym pH, o właściwościach oczyszczających, odświeżających i łagodzących podrażnienia, posiadające substancje nawilżające i odżywcze dla skóry (witamina E, rumianek i aloes), odpowiednie do mycia całego ciała, zawierające w składzie Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimonowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbata 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferolu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, sorbinian potasu, benzoan sodu, perfum, ekstrakt z rumianku, nie zawierają lateksu, lanoliny i alkoholu, myjki w rozmiarze 20cm x 20cm, zapobiegają powstawaniu infekcji, testowane dermatologicznie, pakowane w opakowanie foliowe z możliwością wielokrotnego zamykania, opakowanie pomagające utrzymać temperaturę myjek oraz zapewniające możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej, pakowane po 25 sztuk, z przeliczeniem ilości do 324 opakowań, wyrób medyczny?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 2, pozycja nr 90 – Czy zamawiający dopuści cewnik Pezzer wykonany z miękkiego i elastycznego lateksu, pokrytego warstwą silikonu, odpornego na załamania i skręcanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 2, pozycja nr 90 – Czy zamawiający dopuści rozmiary CH12-24?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 2, pozycja 95 – Czy zamawiający dopuści żel do USG o pojemności 500ml z przeliczeniem ilości do 25 opakowań?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 26, pozycja 1 – Czy zamawiający dopuści kateter do odsysania pola operacyjnego 24CH/210cm, z końcówką typu Yankauer zagiętą, bez kontroli siły ssania?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 33, pozycja 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do kaniulacji dużych naczyń: kateter dwukanałowy 7F (14/18G), rozszerzacz 8,5F, reszta zgodna z SWZ?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 4

Pytanie 1

Dotyczy Pakiet nr 21 – poz. 3

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować jednorazowe kleszcze biopsyjne o rozwarciu min. 6,9mm; pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy Pakiet nr 21 – poz. 4

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kleszcze do usuwania ciał obcych, o średnicy narzędzia 2,3mm; pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 5

1. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta? Wymóg jednego producenta jest bezzasadny, ponieważ nie wpływa to na walory użytkowe produktu.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od ww. wymogu.

2. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie strzykawek 2-częściowych zgodnych z poniższym opisem:

Strzykawki 2-częściowe już wykonane z polipropylenu PP korpus, polietylenu PE tłok kontrastujący w zielonym kolorze umożliwiający dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, strzykawka posiada czytelną i niezmywalną podwójną czarną skalę, stożek Luer kompatybilny z igłami j.u., podwójna kryza na korpusie strzykawki, uniemożliwiająca przypadkowe wysunięcie tłoka, z prostym sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, pakowania jednostkowe typu blister pack, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, łatwy i płynny przesuw tłoka, oraz dobra szczelność między tłokiem i korpusem, strzykawki jałowe, apyrogenne i nietoksyczne sterylizowane tlenkiem etylenu, na pojedynczej strzykawce (cylindrze) nadrukowana informacja z nazwą producenta i nazwa własna strzykawki. Oznaczenie na korpusie strzykawki w postaci piktogramów: jednorazowego użytku, brak lateksu, brak BPA, logo producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt. sterylne. Na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki informacja o braku ftalanów, kolorystyczne oznakowanie pojemności strzykawki, informacja Luer Tip (6%), skalowanie rozszerzone: strzykawka 2ml skala do 3ml; strzykawka 5ml skala do 6ml; strzykawka 10ml skala do 12ml; strzykawka 20ml skala do 24ml).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie przyrządu spełniającego poniższe parametry:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, dwukanałowa igła biorcza, ścięta w dwóch płaszczyznach, wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym. Igła wyposażona w skrzydełka ułatwiające podłączenie do butelki. Przyrząd z przeciwbakteryjnym filtrem powietrza tworzy zamknięty system zgodnie z definicją NIOSH. Zatyczka filtra w kolorze zielonym. Duża komora kroplowa (65 mm w części przezroczystej) wykonana z PVC, miękki, elastyczny dren wykonany z PVC, filtr hydrofilowy, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory, zaciskacz rolkowy w kolorze pomarańczowym z miejscem na dren i igłę oraz nazwą producenta, dodatkowe dwa oznaczenia producenta: na komorze i na skrzydełkach, dodatkowy port iniekcyjny z kołnierzem ochronnym, znacznik sterylizacji na opakowaniu jednostkowym, stożkowe złącze luer lock. Koreczek zabezpieczający złącze luer lock wyposażony w filtr hydrofobowy, zatrzymujący wyciek płynu i chroniący przed zanieczyszczeniami. Opakowanie jednostkowe: 1 szt. blister (utrzymujące stabilnie przyrząd w opakowaniu, bez potrzeby użycia opaski stabilizującej) Bez lateksu. Bez ftalanów (oznaczenie na opakowaniu)/sterylizowany EO. Dren o długości 180 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

4. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS spełniającego poniższe parametry:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC, ze skrzydełkami, o długość min. 63mm w części przezroczystej, odpowietrznik z samodomykającą klapką zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99,999994%, VFE min 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150cm, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenie producenta umieszczona trwale na zaciskaczu w kolorze innym niż zaciskacz (widoczne, łatwe do odczytania), dodatkowe oznaczenia producenta na komorze kroplowej i na skrzydełkach dociskowych, na opakowania informacja o: wielkości filtra, poprawności procesu sterylizacji,

nr katalogowym w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z niebieski kodem, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

5. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie przyrządu TS spełniającego poniższe parametry:

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych, komora kroplowa o długości min. 90mm (w części przezroczystej) wykonana z medycznego PVC bez ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), filtr krwi o wielkości oczek 200µm, dren o długości 150cm, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz z możliwością zabezpieczenia igły biorczej po użyciu dzięki dodatkowemu miejscu na boku zaciskacza. Oznaczenie producenta umieszczone trwale na zaciskaczu. Kolorystyczne opakowanie folia – papier, sterylne

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

6. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przedłużaczy tylko bursztynowych. Zarówno przedłużacz bursztynowy jak i czarny pełnią tą samą funkcję tj. zapewniają ochronę lekom światłoczułym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 11

Prosimy o dopuszczenie kaniul spełniających poniższe parametry:

Kaniula dożylna z portem jednorazowego użytku, posiadająca cewnik wykonany z teflonu PTFE. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną, 4 paski RTG, niebarwione skrzydełka służące do mocowania kaniuli do skóry, koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru. Opakowanie folia-papier z nadrukowaną informacją o średnicy, długości i przepływie kaniuli a także o temperaturze przechowywania. Rozmiary:

26G 0.6x19mm, przepływ 10ml/min

24G 0.7x19mm, przepływ 18ml/min

22G 0.9x25mm, przepływ 33ml/min

20G 1.1x32mm, przepływ 55ml/min

18G 1.3x45mm, przepływ 85ml/min

17G 1.5x45mm, przepływ 140ml/min

16G 1.8x45mm, przepływ 200ml/min

14G 2.1x45mm, przepływ 270ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

8. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie koreczka innego producenta niż kaniule. Wymóg tego samego producenta jest bezzasadny, ponieważ średnica gwintu koreczka jest znormalizowana i każdy koreczek dopuszczony do użytku w jednostkach medycznych jest kompatybilny z kaniulami i zapewnia szczelność połączenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 13

Prosimy o dopuszczenie kranika trójdrożnego do infuzji innego producenta niż kaniule.

Wymóg tego samego producenta jest bezzasadny, ponieważ średnica gwintu koreczka jest znormalizowana i każdy koreczek dopuszczony do użytku w jednostkach medycznych jest kompatybilny z kaniulami i zapewnia szczelność połączenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków zgodnie z poniższym opisem:

Przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków. Smukły i krótki kolec ułatwiający przebijanie butelek. Łatwe otwieranie i zamykanie jedną ręką. Ciasny zatrzask z identyfikacją kolorystyczną. Złącze typu Luer-lock, bez latexu i PCV. Produkt nie zawiera ftalanów. Łatwe pobieranie i uzupełniające wstrzyknięcie, niezawodna ochrona przed skażeniem mikrobiologicznym dzięki zintegrowanemu filtrowi bakteryjnemu 0,45 µm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

11. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 18

Prosimy o dopuszczenie przyrządu zgodnego z poniższymi parametrami:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bezpieczny. Wyposażony w filtr auto Air Stop, który zapobiega przedostawaniu się powietrza do drenu, gdy butelka/worek jest pusta oraz zapobiega wstecznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji. Filtr hydrofobowy umieszczony w koreczku zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Filtr cząsteczek stałych może filtrować cząstki większe lub równe 15 mikronów, tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH. Miejsce na kolec na zaciskaczu rolkowym po użyciu, przezroczysty kolec dwupłaszczyznowo ścięty wykonany z PS (Polistyren), komora kroplowa dwu częściowa (twarda/miękka) wyposażona w pierścień ułatwiający aplikację przyrządu. Dren wykonany z PVC bez ftalanów o długości 180 cm, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml bez lateksu, bez ftalanów, niepirogenny- jednorazowy, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

12. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 19

Prosimy o dopuszczenie koreczka Combi zgodnie z poniższym opisem:

Koreczek typu Combi, wyposażony w punkty podłączenia łączników „męskich” i „żeńskich”, przeznaczony do zamykania końcówek luer i luer lock, sterylny, pakowany pojedynczo. Wykonany z ABS. Opakowanie a'100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie igły do pobierania leków 1,2x40mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 23

Prosimy o dopuszczenie bezigłowego portu do zabezpieczania dostępów naczyniowych zgodnego z poniższym opisem:

Bezigłowy portu do zabezpieczania dostępu naczyniowego. Materiał korpusu - Poliwęglan materiał zastawki – Silikon, maksymalne wypełnienie - 0,09ml, przestrzeń martwa - 0,001 ml,

maksymalny przepływ 360 ml/min przy ciśnieniu 1PSI czas użycia do 7 dni lub 200 użyć w tym czasie, możliwość stosowania z zestawami infuzyjnymi, strzykawkami luer oraz luer-lock i innym sprzętem medycznym o końcówkach luer, bądź luer-lock. Wytrzymały na ciśnienie 3,1 bara (45PSI), zgodność z MRI (Rezonans Magnetyczny), pakowany pojedynczo w blister-pack, sterylizowany tlenkiem etylenu, antybakteryjny, odporny na lipidy. Bez lateksu, bez ftalanów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga portu o ciśnieniu neutralnym.

15. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści nawilżane chusteczki do codziennej higieny osobistej. Wykonane z bardzo miękkiego materiału, stosowane przede wszystkim do pielęgnacji skóry w okolicy krocza osób cierpiących na nietrzymanie moczu, zwłaszcza przy zmianie produktu chłonnego. Mogą być używane również do pielęgnacji całego ciała, nie pozostawiają na skórze lepkiego filmu. Rozmiar 30x20 cm. Przezroczyste, półtwarde wieczko zapewniające łatwość przechowywania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 8-10

Czy Zamawiający wymaga masek do podawania tlenu pozbawionych szkodliwych dla zdrowia pacjenta ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

17. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 2m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 21

Czy w poz. 21 nie zaszła omyłka i Zamawiający miał na myśli długość rurki guedel, a nie jej średnicę?

Odpowiedź: Tak, zaszła omyłka.

19. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 36-39

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 36-39

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane pojemniki posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 36-39

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (1L; 2L; 5L; 10L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, które ułatwiają transport i magazynowanie, a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 2 litrów ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 3 litrów ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 47

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze L / uniwersalnym, wymiary 120 x 140 cm, pod szyją wycięcie Y, zakładane przez głowę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

25. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 49

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z prześcieradłem o wymiarach min. 160 x 210 cm oraz poszwą o wymiarach min. 150 x 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

26. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 49

Czy Zamawiający dopuści pościel spełniającą poniższe parametry?

Komplet pościeli medycznej w kolorze zielonym, poszwa na poduszkę w rozmiarze 70x85 cm, poszwa na koc w rozmiarze 150x210 cm, prześcieradło w rozmiarze 150x240 cm, gramatura 25 g/m² wykonane z miękkiej i miłej w dotyku włókniny polipropylenowej (100% PP).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 53

Czy Zamawiający dopuści miskę spełniającą poniższe parametry?

Miska nerkowata - pojemność: 700ml, z pulpy papierowej zgodnej z normą EN 643, wymiary produktu: około dł. 255 x szer. 150 x wys. 45 mm, odporność na przeciekanie, stojąca ze względu na płaską powierzchnię dna, łatwe przechowywanie (produkt piętrowany), uniwersalny -może być stosowany do różnych funkcji, łatwa do przenoszenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 54

Czy Zamawiający dopuści miskę spełniającą poniższe parametry?

Miska jednorazowego użytku pomocna przy karmieniu, zmianie opatrunków, polewaniu ran w celu przemycia oraz na zużyte waciki, tampony, wymiociny lub inne odpady z gabinetów lekarskich. Wymiary produktu 350mm x 255 mm x 120 mm, Materiał: pulpa celulozowa, pojemność 4l, Odporność na przesiąkanie powyżej 4h (odporność na detergenty: maks. 2 godziny, woda z mydłem w temperaturze 45°C)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 55

Kaczka sanitarna męska j.u. przeznaczona jest do załatwiania potrzeb fizjologicznych w pozycji leżącej dorosłych i dzieci. Stosowana w jednostkach leczniczych lub w warunkach domowych do obsługi ludzi obłożnie chorych. Produkt wykonano z papieru celulozowego, ergonomiczny kształt kaczki ułatwia dopasowanie się do nóg pacjenta, łatwa do przenoszenia, stabilna, gdy stoi ze względu na płaską, dolną powierzchnię, gładkie wykończenie brzegów co zapewnia komfort pacjenta w czasie oddawania moczu, uniwersalny rozmiar, pojemność 800 ml, utylizacja: w drodze maceracji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 56

Czy Zamawiający dopuści basen głęboki spełniający poniższe parametry?

Basen głęboki jednorazowego użytku przeznaczone dla osób, które nie mogą samodzielnie odwiedzić toalety. Produkt pozwala na załatwienie potrzeb fizjologicznych w pozycji leżącej lub pół siedzącej. Stosuje się w jednostkach leczniczych oraz w warunkach domowych do obsługi ludzi obłożnie chorych. W przypadku stosowania przez osoby starsze lub unieruchomione potrzebna jest pomoc innych osób. Wymiary produktu w mm (+/- 5 mm) 355mm x 285mm x 100mm, Materiał pulpa papierowa, pojemność 2 litry.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 57

Czy Zamawiający miał na myśli podstawę do basenu z pozycji 56?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli podstawę do basenu z pozycji 56.

32. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 87

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z nieprzezroczystej włókniny typu SMS o gramaturze min. 28 g/m kw., rozmiar L (szer. 120 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

33. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 88

Czy Zamawiający dopuści koreczki wykonane z ABS, sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o wymiarach 170 cm x 80cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga strzykawki z końcówką centryczną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

36. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepki chirurgiczne (pielęgniarskie) typu beret o gramaturze 12g/mkw, pakowane po 100 szt. w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 1

1. Czy w Pakiecie 42 Zamawiający wymaga zaoferowania testu z 3 osobnymi studzienkami i membranami dla każdego rodzaju wykrywanego czynnika etiologicznego (SARS-CoV-2, grypy A/B i RSV)? Takie rozwiązanie wyeliminuje możliwość błędnej interpretacji wyniku testu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie 42 czułość i swoistość zaoferowanego testu przeznaczonego do wykrywania SARS-CoV-2, grypy A/B i RSV były wyznaczone wobec metody PCR?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Zestaw pytań nr 2

Pakiet 5, poz.2

Czy zamawiający dopuści czepek typu harmonijka o gramaturze min. 10 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, poz. 2-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, poz.2

Czy zamawiający dopuści czepek chirurgiczny z włókniny polipropylenowej o gramaturze 16 g/m² w kształcie beretu, ściągnięty lekką nieściskającą gumką; pakowany w opakowaniu po 100 sztuk, pakowane w kartonik w formie podajnika lub w opakowanie foliowe po 100 szt., kolor niebieski lub zielony?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 5, poz.3

Czy zamawiający dopuści czepek chirurgiczny o kroju furażerki z włókniny polipropylenowej o gramaturze min.17g/m², ściągnięty z tyłu gumką lub wiązany na troki; bez napotnika, pakowany w worek foliowy?

Odpowiedź: Pakiet nr 5 zawiera wyłącznie 2 pozycje.

Zestaw pytań nr 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Pakiet 24: Zestaw punkcyjny do nefrostomii metodą jednostopniową:

- Cewnik poliuretanowy z pojedynczą pętlą, o wymiarach 9Ch/30cm,
- Igła punkcyjna dwuczęściowa typu trokar 18G/20 cm,
- Kołnierz prostujący,
- Zestaw wstępnie złożony do punkcji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Pakiet 24 nie obejmuje swym zakresem zestawu punkcyjnego do nefrostomii.

Zestaw pytań nr 3

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o uzupełnienie informacji dotyczących marki i modelu wstrzykiwacza (pompy), dla którego asortyment został ujęty w pakiecie nr 44 postępowania.

Odpowiedź: Automatyczny wstrzykiwacz kontrastu, TYP: Centargo Nr S1000152, Firma: Medral/Bayer

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Augustowie

/-/ dr Adam Dębski