



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Koszalinie

75-720 KOSZALIN, ul. Szpitalna 2

Nr KRS 000006439 SR w Koszalinie IX Wydz. KRS

Regon 330904973

NIP 669-21-91-946

Certyfikat Jakości
ISO 9001-2015

Konto bankowe: Bank Gospodarstwa Krajowego O/Szczecin Nr 08 1130 1176 0022 2136 3720 0001

Koszalin, 03.11.2021 r.

M-2373-18/2021-P

Do oferentów

Dotyczy: zamówienia publicznego nr M-2373-18/2021 na „Zakup i sukcesywna dostawa jednorazowych materiałów medycznych dla SP ZOZ MSWiA w Koszalinie”.

SP ZOZ MSWiA w Koszalinie informuje, że do postępowania nr M-2373-18/2021 wpłynęły poniższe zapytania:

Pytanie nr 1

Dotyczy Zadanie nr 17 poz. 1,2

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, możliwość odsysania standardowego oraz ortopedycznego.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych) samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, biologicznie czyste. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady oraz kanistry o pojemności 2000 ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone w zaczep do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odpornego na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Kanistry i wkłady kompatybilne z ssakiem Lifetime 100).

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, mocowniki), w przypadku wybrania naszej oferty. Brak dopuszczenia innego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że oferujemy system gwarantujący wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2

Dotyczy zadania nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Dotyczy zadania na 17 poz. 1,2

Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów(zwłaszcza w dobie przedłużającej się pandemii) Zamawiający wymaga wkładów i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczane badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Dotyczy zadania nr 6 poz. 5

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych producenta Sony czy też dopuszcza zaferowanie papierów kompatybilnych. Odpowiedź na to pytanie rozwieje wszelkie wątpliwości związane z zaferowaniem odpowiedniego papieru w tej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga oryginalnych papierów USG producenta SONY.

Pytanie nr 5

Dotyczy zadania 6 poz. 5

Prosimy o zweryfikowanie opisu przedmiotu zamówienia. Papier Sony UPP 110HG ma rozmiar 110mm x 18m.

Odpowiedź: Zamawiający poprawia opis przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 6

Dotyczy SWZ Rozdział IX próbki zad. 6

Prosimy o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 sztuki z każdej pozycji. Jakość nie jest kryterium ocenianym dla tego pakietu a na podstawie 1 sztuki próbki bez problemu można stwierdzić zgodność z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie ilości próbek do zadania nr 6.

Pytanie nr 7

Dotyczy SWZ Rozdział IX próbki zad. 6 poz. 5

W przypadku, gdy Zamawiający oczekuje wyłącznie papierów oryginalnych, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu załączenia próbek do powyższych pozycji na rzecz przedłożenia katalogów do papierów w wyżej wymienionych pozycjach. Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych producenta tzn. najlepszych jakościowo także ma pewność z jakiego typu asortymentem będzie miał do czynienia.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia próbek w przypadku oryginalnego papieru USG.

Pytanie nr 8

Dotyczy projektu umowy - §4 pkt. 5

Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem rozładowania i rozlokowania? Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym kurier ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu.)

Czy Zamawiający oczekuje rozkładania towaru czy też roznoszenia.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostarczenia towaru i rozładowania go w magazynie Zamawiającego w miejscu wskazanym przez pracownika.

Pytanie nr 9

Dotyczy projektu umowy - §4 pkt. 8

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 4 ust. 8. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości

poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związana, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy umowy.

Pytanie nr 10

Dotyczy zadania nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarach od CH8 do 18?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy zadania nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do usuwania szwów z tamponami (tupferami) gazowymi zamiast włókninowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Dotyczy zadania nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści serwetę z laminatu 2-warstwowego (nieprzemakalna folia PE + chłonna celuloza) w rozmiarze 50cm x 70cm (w miejsce „serweta z laminatu FB, 50cm x 60cm”)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Dotyczy zadania nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści serwetę z laminatu 2-warstwowego (nieprzemakalna folia PE + chłonna włóknina PP) w rozmiarze 50cm x 75cm z centralnym otworem o średnicy 7cm, bez nacięcia (w miejsce „serweta z laminatu FB z nacięciem i otworem o średnicy 5cm, 50cm x 50cm”)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy zadania nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 152x90x150?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

Dotyczy zadania nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga oryginalnego papieru?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga oryginalnego papieru USG.

Pytanie nr 16

Dotyczy zadania nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający ma na myśli rozmiar 110x18 mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 17

Dotyczy zadania nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający podając jednostkę miary sztuka ma na myśli rolkę o długości 40m?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli rolkę o długości 65m.

Pytanie nr 18

Dotyczy zadania nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rolkę o długości 40m z ewentualnym przeliczeniem podanych ilości (w przypadku oczekiwania innej długości rolki)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy przeliczyć z zaokrągleniem w górę do pełnej sztuki.

Pytanie nr 19

Dotyczy zadania nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający podając jednostkę miary sztuka ma na myśli rolkę o długości 20m?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli rolkę o długości 40m.

Pytanie nr 20

Dotyczy zadania nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rolkę o długości 20m z ewentualnym przeliczeniem podanych ilości (w przypadku oczekiwania innej długości rolki)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Dotyczy zadania nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkład w kolorze białym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Dotyczy zadania nr 8 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 90x120cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23

Dotyczy zadania nr 8 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 45x75cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Dotyczy zadania nr 8 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 50x75cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25

Dotyczy zadania nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy zadania nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą o 10%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Dotyczy zadania nr 13 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Dotyczy zadania nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli tylko w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Dotyczy zadania nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli w kolorze zielonym i białym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

Dotyczy zadania nr 8 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

Dotyczy zadania na 8 poz. 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32

Dotyczy zadania nr 8 poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33

Dotyczy zadania 8 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowej serwety uniwersalnej jednorazowego użytku wykonanej z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m², opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 2 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019 Posiada oznaczenie CE.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

Dotyczy zadania nr 8 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety o wymiarach 50 x 75cm z regulowanym otworem przylepnym wykonana z laminatu dwuwarstwowego, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny grubość folii 33µm, w części chłonnej polipropylen Gramatura w części podstawowej 60g/m², . Opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 4 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019 Posiada oznaczenie CE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35

Dotyczy zadania nr 8 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety o wymiarach 75 x 100cm z regulowanym otworem przylepnym wykonana z laminatu dwuwarstwowego, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny grubość folii 33µm, w części chłonnej polipropylen Gramatura w części podstawowej 60g/m², . Opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 4 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019 Posiada oznaczenie CE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36

Dotyczy zadania nr 8 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowej serwety jednorazowego użytku o wymiarach 50 x 60 cm z otworem 6x8cm otoczonym taśmą przylepną wykonane z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m² opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 4 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy, wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H₂O. Posiada oznaczenie CE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Dotyczy zadania nr 8 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowej serwety jednorazowego użytku o wymiarach 75 x 90 cm z otworem 6x8cm otoczonym taśmą przylepną wykonane z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m² opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 4 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy, wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H₂O. Posiada oznaczenie CE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38

Dotyczy I klasy palności (zadanie nr 8 poz. 1,2,3,4,5,6,7,8)

Mając na uwadze poniższe wyjaśnienia, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający odstępuje od wymogu dotyczącego palności obłożenia

Zgodnie z obowiązującą w Unii Europejskiej Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, wymagania i metody badań dotyczące odzieży i obłożeń chirurgicznych określa najnowsza norma PN-EN 13795. Żaden z załączników normy nie określa wymogów (testów i metod badań) odnośnie klasy palności. "Palność" opisana w PN-EN 13795-1, zobowiązuje producentów obłożeń, fartuchów i odzieży operacyjnej do dostarczenia użytkownikowi informacji dotyczących ryzyka pożaru. Istotnym pozostaje fakt, iż obłożenia i odzież stosowane na blokach operacyjnych nie stanowią źródła zapłonu, jednak mogą posłużyć jako "paliwo" podczas wybuchu pożaru.

Badania oraz certyfikat potwierdzający klasę palności jest wymagany przez prawo m.in. w przypadku materiałów budowlanych i elementów budynków odnosi się do standardu NFPA 702, który obowiązuje w Stanach Zjednoczonych natomiast normy europejskie nie wymagają w/w certyfikatu dla obłożeń chirurgicznych, fartuchów chirurgicznych i odzieży na blok operacyjny.

Ponadto pragniemy nadmienić, iż metoda badawcza (norma) CPSC 16 CFR Part 1610 „Standard for the Flammability of Clothing Textiles” - jest to metoda badawcza wprowadzona przez „United States Consumer Product Safety Commission” (Amerykańską Komisję ds. bezpieczeństwa produktów Konsumenckich) dla oceny palności tekstyliów i wyrobów włókienniczych do wyrobu odzieży. Celem normy jest ograniczenie niebezpieczeństwa obrażeń i utraty życia poprzez zapewnienie, na szczeblu krajowym (czyli Stanów Zjednoczonych), standardowych metod testowania i oceny palności tekstyliów i wyrobów włókienniczych do użytku odzieżowego, tym samym zabraniając stosowania niebezpiecznie łatwopalnych tekstyliów odzieżowych.

Istotnym pozostaje również fakt, że wyżej opisane metody badawcze (normy) nie są zharmonizowane z Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, a co za tym idzie, wymaganie wykonania badania wyrobu medycznego na podstawie nie zharmonizowanej z Dyrektywą normy lub norm, jest wymaganiem bezzasadnym.

Nadmienić należy również, iż stawianie wymogu dotyczącego I klasy palności uniemożliwia złożenie konkurencyjnej jakościowo i cenowo oferty wielu Wykonawcom, co jest niezgodne z zapisami obowiązującej ustawy pzp, a w szczególności dotyczącymi zachowania zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie

Odpowiedź: Zamawiający wymaga parametrów wyrobu jak dla obłożeń i odzieży chirurgicznej.

Pytanie nr 39

Dotyczy zadania 8 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowej serwety uniwersalnej jednorazowego użytku o wymiarach 90x120 cm wykonanej z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m², opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z 2 etykietami zawierającymi numer REF, LOT, datę ważności, wyrób medyczny klasy I sterylnej zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019 Posiada oznaczenie CE.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40

Dotyczy zadania 10 poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furazerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41

Dotyczy zadania 14

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m², wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42

Dotyczy zadania nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce wykonany z jednej warstwy celulozy i jednej warstwy folii?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43

Dotyczy zadania 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce w kolorze białym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Dotyczy zadania 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce z perforacją co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45

Dotyczy zadania 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Obudowa filtra: tworzywo sztuczne
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46

Dotyczy zadania 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do zmiany opatrunków o następującym składzie:

- 1 x pęseta plastikowa zielona, 12,5 cm
- 1 x pęseta plastikowa niebieska, 12,5 cm
- 6 x tampon włókninowy (tupfer), wielkość śliwki

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47

Dotyczy zadania nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do cewnikowania o następującym składzie:

- 1 x serweta, nieprzylepna, 75x45 cm (PP/PE)
 - 4 x tufery z gazy bawełnianej, wielkości śliwki, 20-nitkowe, (po rozwinięciu 20x20 cm)
 - 1 x żel nawilżający 2,7 g: zawiera wodę+glicerynę, w saszetce
 - 1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml (zapakowana): zawiera wodę + glicerynę: 10% Gliceryny
 - 5 x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm, 8-warstw, 13-nitkowe
 - 1 x serweta 90 x 75 cm, z otworem o \varnothing 10 cm położonym centralnie (PP/PE)
 - 1 x kleszczyki plastikowe, anatomiczne, 14 cm, niebieskie
 - 1 x pęseta plastikowa, 12,5 cm, zielona, prosta
 - 1 x para nitrylowych rękawic diagnostycznych, rozmiar M, niezapakowana
- Opakowanie typu twardy blister.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48

Dotyczy zadania 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety nieprzylepnej w rozmiarze 50 x 50cm lub 45 x 75 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie serwety 45 x 75 cm.

Pytanie nr 49

Dotyczy zadania 8 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety z możliwością dostosowania średnicy otworu w rozmiarze 45 x 75 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Dotyczy zadania 8 poz. 7 i 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet w rozmiarach zgodnych z SWZ, jednakże o średnicy otworu 7 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

Dotyczy zadania nr 15

Czy Zamawiający w punkcie 2. Filtry mechaniczne dokonał omyłki pisarskiej i zamiast zapisu „wewnątrz szczelnej obudowy filtra znajduje się membrana wykonana z tkaniny z włókna szklanego” użył wyrażenia „wewnątrz szklanej obudowy...”? Obecny zapis oznacza, że filtr miałby być wykonany ze szkła.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowanie filtrów mechanicznych wykonanych z tworzywa sztucznego. Zamawiający skreśla zapis dotyczący szklanej obudowy filtra.

Pytanie nr 52

Dotyczy zadania nr 15

Czy Zamawiający w punkcie 2. Filtry mechaniczne dopuści na zasadzie równoważności filtr o następujących parametrach: Martwa przestrzeń 35 ml; Objętość oddechowa: 150 – 1000 ml; Masa: 31 g; Nie zawiera lateksu i PCV; Wydajność antybakteryjna: 99.9999+%; Wydajność antywirusowa: 99.99+%; Podłączenie: 22 M / 15 F – 15 M / 22 F; Opór: 60 l/min., 1.8 cm H₂O; Posiada port do kapnografii; produkt pakowany pojedynczo; Opakowanie 25 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53

Dotyczy zadania 8 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie serwety w rozmiarze 90x150cm? Pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54

Dotyczy zadania 8 poz. 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie serwety w rozmiarze 45x75cm? Pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Dotyczy zadania nr 8 poz. 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie serwety w rozmiarze 50x75cm? Pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56

Dotyczy zadania nr 8 poz. 8

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie serwety z otworem o średnicy 5 cm? Pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57

Dotyczy zadania nr 10

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie czepków chirurgicznych z trokami wykonanych z włókniny polipropylenowej o gr. 17g/m2 w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 58

Dotyczy zadania nr 11

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta podwójne ściągacze taliowe znajdujące się odpowiednio, w przedniej i tylnej części pieluchomajtek, mają na celu zapewnienie użytkownikowi wysokiego komfortu noszenia i minimalizują ryzyko powstawania wycieków spowodowanych zsuwaniem się lub złym dopasowaniem produktu do ciała; dzięki zastosowaniu ściągaczy taliowych, produkt "pracuje" wraz z ciałem użytkownika, między innymi w trakcie tzw. oddychania przeponowego, charakterystycznego u mężczyzn.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59

Dotyczy zadania nr 11

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójny wskaźnik wilgotności, które pozwala na lepsze informowanie o potrzebie zmiany pieluchomajtki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

Dotyczy zadania nr 11

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61

Dotyczy zadania nr 11

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek bez zawartości elementów lateksowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62

Dotyczy zadania nr 11

Czy Zamawiający wymaga w poz. 1-3 opakowania a'30 szt. a w poz. 4 op. A'10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 63

Dotyczy zadania nr 11

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1-3 opakowania a'30 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64

Dotyczy zadania nr 11

Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 opakowanie a'10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65

Dotyczy zadania nr 11

Prosimy o zmodyfikowanie ocenianych parametrów w zad. 11. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga zaoferowania pieluchomajtek o chłonności odpowiednio: min. 1600 ml dla rozmiaru S, min.2200 ml dla rozmiaru M, min. 2500 ml dla rozmiaru L i XL. Natomiast w SWZ, w opisie parametrów ocenianych za wymagane chłonności min. Zamawiający nie przewiduje przyznania jakichkolwiek punktów. Prosimy o modyfikację parametrów za które przyznawane są punkty w kryterium jakości i ujednoczenie wymagań.

Odpowiedź: Zamawiający ujednoczył parametry w kryterium oceny ofert.

Pytanie nr 66

Dotyczy zapisu umowy

Czy Zamawiający może potwierdzić, że nastąpiła omyłka pisarska? Termin dostawy jest jednym z kryteriów oceny, a w wzorze umowy jest: „Realizacja dostaw nastąpi w ciągu 3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 67

Dotyczy zapisu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar umownych i zmianę zapisu następująco: „nieterminowych realizacji dostaw w wysokości 0,5 % całej wartości brutto danego asortymentu nie dostarczonego w terminie za każdy dzień nieterminowego dostarczenia” oraz „zwłoki w dostarczeniu towaru w wysokości 0,5 % całej wartości brutto danego asortymentu niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień zwłoki”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia wysokość kary umownej do 1%.