



Odpowiedzi na pytania

Zgodnie z art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132, na: **Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/23/25

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 112 zestawów typu ICU (Abbott) do krwawego pomiaru RR z przetwornikiem i linią ciśnieniową o długość 120 cm + kranik + linia ciśnieniowa o długość 30 cm (długość całkowita 152 cm); bez barwnych oznaczeń kolorystycznych w formie naklejek, w komplecie wymienne koreczki w kolorze czerwonym. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo w opakowanie typu folia-papier. Zestaw kompatybilne z posiadanymi przez oddział kablami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę we wskazanych parametrach, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

dotyczy zadania 128 Pozycja 5

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że chodzi o czujnik do kardiomonitora Benevision N12 Nr kat. 512F-30-28263.

Pytanie nr 3

dotyczy zadania 128 Pozycja 6

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że chodzi o czujnik do kardiomonitora Benevision N12 Nr kat. 512E-30-90390.

Pytanie nr 4

Pakiet 4 poz. 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody do EKG o wymiarach 50mm x 35mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Pakiet 4 poz. 12,13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowanie kompletów elektrod silikonowych a'2sztuki z przeliczeniem wymaganych ilości do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Pakiet 4 poz. 17,18

Zwracamy się z prośbą o podanie typu wymaganego papieru: czy Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego czy też dopuszcza się papier kompatybilny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamienniki.

Pytanie nr 7

Pakiet 4 poz. 27

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji pasty ścierniej o pojemności 160g z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 13 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Pakiet 4 poz. 28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru o wymiarach 112mm x25m z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 24 sztuki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Projekt umowy- §1 ust. 2

Prosimy o podanie ilości miejsc dostaw dla zadania nr 4.

Odpowiedź: 1 miejsce.

Pytanie nr 10

zadanie nr 26

Ze względu na fakt, że klipsy są implantami i podlegają szczególnej ewidencji w kartotece pacjenta i książce operacyjnej, wnosimy o potwierdzenie, że zaoferowane klipsy mają być wyposażone w samoprzylepne naklejki do kartoteki pacjenta określające co najmniej: nazwę klipsa, nazwę producenta, numer katalogowy, nr serii, datę ważności.

Dokumentowanie założonych klipsów w kartotece pacjenta jest niezbędne ze względu na możliwe późniejsze badania w rezonansie magnetycznym MRI i konieczność wystawiania zaświadczeń dla pacjentów o dopuszczalności takich badań.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 11

zadanie nr 38

Prosimy o potwierdzenie, że wkłady workowe opisane w poz. 6 i 7 mają być dostarczane w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym? Na rynku dostępne są wkłady workowe dostarczane w formie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, dlatego celowym jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w Aptece Szpitalnej i na oddziałach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 12

zadanie nr 41

Prosimy o doprecyzowanie, czy igła opisana w poz. 2 w rozmiarze 1,8 x 45mm ma posiadać regulację długości w zakresie 25-45mm i metalowe przyłącze typu Luer-lock do podłączenia strzykawki aspiracyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza regulację w podanym zakresie i potwierdza, że wymaga przyłącza typu Luer-lock.

Pytanie nr 13

zadanie nr 107 poz. 4-7

Ze względu na fakt, że klipsy są implantami i podlegają szczególnej ewidencji w kartotece pacjenta i książce operacyjnej, wnosimy o potwierdzenie, że zaoferowane klipsy mają być wyposażone w samoprzylepne naklejki do kartoteki pacjenta określające co najmniej: nazwę klipsa, nazwę producenta, numer katalogowy, nr serii, datę ważności.

Dokumentowanie założonych klipsów w kartotece pacjenta jest niezbędne ze względu na możliwe późniejsze badania w rezonansie magnetycznym MRI i konieczność wystawiania zaświadczeń dla pacjentów o dopuszczalności takich badań.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 14

Czy w Pakiecie nr 76 w poz. 2 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie z Pakietu nr 76 poz. 2 do odrębnego pakietu. Wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Czy zamawiający, zgodnie z Prawem Zamówień Publicznych i zasadą zachowania uczciwej konkurencji, w Pakiecie nr 117 dopuści równoważny próznociąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomagania porodu, posiadający

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48 (71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie grzyba o średnicy 50 mm, z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek, z czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara oraz wbudowaną automatyczną blokadą bezpieczeństwa eliminującą możliwość przekroczenia bezpiecznej wartości siły ciągu, co eliminuje konieczność jej stałej kontroli przez personel medyczny podczas porodu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Czy zamawiający, zgodnie z Prawem Zamówień Publicznych i zasadą zachowania uczciwej konkurencji w Pakiecie nr 110 dopuści do tamponady balonowej oryginalny Bakri Balloon z systemem szybkiego napełniania Rapid Installation Components, który znacząco przewyższa standardowe rozwiązania pod względem szybkości i łatwości użycia, co jest kluczowe w kontekście ratowania życia matki w przypadkach krwotoku poporodowego? Proponowany zestaw wyposażony jest w silikonowy cewnik balonowy o maksymalnej objętości 500ml, o średnicy 24Fr i długości 54 cm, strzykawkę 60ml oraz elementy do szybkiego napełniania: dren o średnicy 14Fr, o długości 180 cm z kolcem do podłączenia do worka z płynem infuzyjnym oraz podwójny zawór zwrotny, co gwarantuje skrócenie czasu reakcji podczas tamponady krwotoku dzięki zaawansowanej technologii szybkiego i intuicyjnego napełniania balonu. Jakość oryginalnego Bakri Balloon została zweryfikowana klinicznie, a produkt jest szeroko stosowany w praktyce medycznej na świecie. Ponieważ produkt stosowany jest w sytuacjach wysokiego ryzyka, warto zwrócić uwagę, że produkty naśladujące oryginalny Bakri Balloon bez dokumentacji klinicznej, mogą nie spełniać takich samych standardów w zakresie jakości i bezpieczeństwa procedury.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 110 oczekuje produktu klinicznie zweryfikowanego w zakresie jakości i bezpieczeństwa użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający obniży łączny maksymalny limit kar umownych do poziomu w granicach pomiędzy 10 a 30%? Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Czy zamawiający w przypadku zadania 112 - zestaw do krwawego pomiaru ciśnienia zezwala na to by dodatkowy komplet koreczków był w kolorze białym oraz czy dopuszcza Dł. linii 150 cm (120 + 30 cm).

Czy zamawiający może opublikować zdjęcie kabli do przetworników dla potwierdzenia ich zgodności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę o podanych parametrach, pozostałe parametry zgodnie z SWZ. Zdjęcie kabli nie potwierdzi zgodności z zestawem do krwawego pomiaru ciśnienia proponowanego w zapytaniu. Należy zwrócić uwagę, że oferent dostarcza kable w ilości 25 szt. na czas trwania umowy. Ważną informacją jest, że mają pasować do urządzenia Nihon Kohden Model BSM-3763.

Pytanie nr 21

Zadanie 14 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Wskaźnik biologiczny o szybkim odczycie do pary wodnej. O DUZO LEPSZYCH PARAMETRACH NIŻ WYMAGANE tj. Wskaźnik biologiczny z krótszym czasem odczytu, co jest korzystne dla Zamawiającego, ponieważ może szybciej zwolnić wysterylizowany materiał. Wskaźnik biologiczny zapewnia ostateczny odczyt wyniku po 20 minutach inkubacji. Na fiolce repozyjonowalna nierwająca się naklejka z miejscem do opisu ze wskazaniem chemicznym, z minikruszerem dodawanym do każdego opakowania testów oraz kruszarką wbudowaną w autoczytnik, co nie ma wpływu na bezpieczeństwo użytkowania. Nakrętka w kolorze niebieskim. Kształt fiolki tradycyjny cylindryczny. Zgodność z normą potwierdzona oryginalnym certyfikatem producenta oraz certyfikatem FDA. Użyczenie na czas trwania umowy autoczytnika kompatybilnego z zaproponowanymi wskaźnikami biologicznymi. Autoczytnik posiada certyfikat FDA.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 22

Zadanie 14 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Wskaźnik biologiczny o szybkim odczycie do pary wodnej. O DUZO LEPSZYCH PARAMETRACH NIŻ WYMAGANE tj. Wskaźnik biologiczny z "natychmiastowych" czasem odczytu, co jest korzystne dla Zamawiającego, ponieważ może szybciej zwolnić wysterylizowany materiał. Wskaźnik biologiczny zapewnia ostateczny odczyt wyniku w 7 SEKUND. Na fiolce repozycjonowalna nierwająca się naklejka z miejscem do opisu ze wskazaniem chemiczny, z minikruszerem dodawanym do każdego opakowania testów oraz kruszarką wbudowaną w autoczytnik, co nie ma wpływu na bezpieczeństwo użytkownika. Nakrętka w kolorze czarnym. Kształt fiolki tradycyjny cylindryczny. Zgodność z normą potwierdzona oryginalnym certyfikatem producenta oraz certyfikatem FDA. Użyczenie na czas trwania umowy autoczytnika kompatybilnego z zaproponowanymi wskaźnikami biologicznymi. Autoczytnik posiada certyfikat FDA.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23

Pakiet nr 98

W związku z zakończeniem produkcji portów naczyniowych w całości tytanowych prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższych wszczepialnych portów, obecnie używanych w Państwa Placówce:

Pozycja 1:

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 7,2F. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, prowadnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm, sterylne obłożenie, bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, zastawka zapobiegająca utracie krwi i zatorowości powietrznej podczas wprowadzania przewodnika. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK. W zestawie paszport w języku polskim.

Pozycja 2:

Wszczepialny port naczyniowy niskoprofilowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 26x21x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 6,5F lub 7,2F o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, przewodnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, zastawka zapobiegająca utracie krwi i zatorowości powietrznej podczas wprowadzania przewodnika. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK. W zestawie paszport w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla poz. 1 i dla poz. 2.

Pytanie nr 24

Pytanie do zadania nr 130 Shavery i narzędzia ortopedyczne, pozycja 1 „Ostrze proste z drenem 11 cm x 4 mm, Ostrze kompatybilne z urządzeniem shaver StraightShot M”

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie ostrzy standardowych do shavera do tkanek miękkich w rozmiarach 3,5 mm do 5,5 mm? Ostrza są kompatybilne z shaverem Formula posiadanym przez Zamawiającego, jednorazowego użycia, sterylne, kodowane kolorem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Zadanie nr: 19- Test wód płodowych

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu immunochromatograficznego do badania manualnego, który pozwala na jakościowe wykrycie płynu owodniowego w wydzielinie szyjkowo-pochwowej podczas ciąży, wykrywającego obecność białka IGFBP-1 (białka wiążącego insulinopodobny czynnik wzrostu typu 1), które jest głównym białkiem występującym w płynie owodniowym oraz markerem obecności płynu owodniowego w wydzielinie szyjkowo-pochwowej, o czasie odczytu do 5 minut, w opakowaniach zawierających 20 testów z opcją zaokrąglenia ilości w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku zgodnie z regułą matematyczną. Należy wycenić 8 op. x 20 szt.

Pytanie nr 26

"Monitory pacjenta BeneVision N12 pracują w systemie TOPSOR odpowiadając za system segregacji pacjentów na SOR. W związku z koniecznością zachowania najwyższych standardów monitorowania prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie wymagał oryginalnych akcesoriów producenta kardiomonitora BeneVision N12 wymienionych w instrukcji użytkownika monitora?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamienniki pod warunkiem przejścia gwarancji na urządzenie wraz z bezpłatnym serwisem oraz naprawą na okres trwania umowy. Zamawiający wymaga aby dostarczone akcesoria do wskazanego urządzenia były z nim kompatybilne i nie powodowały utraty gwarancji producenta urządzenia. W przypadku wystąpienia jakichkolwiek usterek, awarii, podejrzenia nieprawidłowych wskazań lub nieprawidłowego funkcjonowania kardiomonitora wynikających bezpośrednio lub pośrednio z zastosowania dostarczonych zamienników, dostawca przejmie na siebie wszelkie obowiązki gwarancyjne producenta w odniesieniu do tych elementów oraz zobowiązuje się do bezpłatnej naprawy lub wymiany kardiomonitora bądź jego podzespołów w zakresie wynikającym z pierwotnych warunków gwarancji.

Pytanie nr 27

Dotyczy Zadania nr 8, pozycja nr 1:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy pakiet Bowie-Dick posiadający opakowanie z papieru medycznego? Papier medyczny nie różni się jakościowo od papieru krepowanego, wymóg ten natomiast ogranicza konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Dotyczy Zadania nr 8, pozycja nr 3:

Czy Zamawiający dopuści testy składające się z fiolek z substancją testową oraz oddzielnie, sterylnie zapakowanych wymazówek. W przypadku obecności białek substancja testowa zmienia kolor w 10 sekund z czerwonego na niebieski.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29

Dotyczy Zadania nr 14, pozycja nr 1:

Czy Zamawiający dopuści testy szybkiego odczytu -20min., posiadające nakrętkę w kolorze błękitnym, bez wewnętrznego systemu kruszenia wraz z użyciem auttoczytnika 12-pozycyjnego z wbudowaną drukarką oraz kruszerem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30

Dotyczy Zadania nr 35:

Czy Zamawiający dopuści maty w opakowaniu 4 maty (mata=30 warstw)? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 117?

Próżnościąg położniczy ze wskaźnikiem siły jednorazowego użytku, jałowy, do zastosowania przy wspomagającym porodzie drogą pochwową oraz przy cesarskim cięciu. Posiada ergonomiczny uchwyt ze wskaźnikiem wartości wytworzonej próżni w postaci podziałki i zawór zwalniający próżnię oraz atraumatyczną półtwardą miseczkę o średnicy 50mm, która wygina się do 90° w każdym kierunku.

Po prawidłowym ustawieniu urządzenia, pompka ręczna połączona z uchwytem wytwarza podciśnienie, które jest przykładane do głowy płodu. Kolorowy stopniowany wskaźnik podciśnienia znajdujący się w uchwycie daje precyzyjne wskazanie podciśnienia. Elastyczna linka zapewnia swobodę ruchów i orientację, zapewniając skuteczną trakcję w tempie skurczów matki.



skład zestawu:

- * pompa ręczna,
- * wbudowany przycisk zwalniania próżni: położenie przycisku uniemożliwia przypadkowe zwolnienie próżni,
- * czytelny wskaźnik siły ciągnięcia z podziałką umożliwiającą odczyt siły ciągnięcia w dwóch skalach: kg i lbs;
- * czytelny wskaźnik wartości próżni w postaci obrotowego prostopadłościanu z podziałką; na każdej z 4 ścian wskaźnika znajduje się inna skala; wymagane są cztery skale: mm Hg, in Hg, kPa, bar;
- * na słupku z podziałkami wyraźnie zaznaczone zakresy ciśnienia: początkowego (kolorem żółtym): służącego do sprawdzenia czy mocowanie jest prawidłowe, operacyjnego (kolorem zielonym), ciśnienia zbyt wysokiego (kolorem czerwonym),
- * cięgło giętkie, elastyczne, pozwalające na swobodne wykonywanie ruchów
- * końcówka w kształcie miseczki o niskim profilu, delikatnych brzegach w celu zabezpieczenia przed ewentualnym zranieniem płodu (uniwersalna dla wszystkich rodzajów przodowania) z rączką zaciskową w celu ułatwienia jej wkładania;
- * przewód ssący znajdujący się w tej samej płaszczyźnie co miseczka, pozwalający na odpowiednie umieszczenie miseczki przy nieprawidłowych ułożeniach płodu.



Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny. Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

zadanie 115

Czy Zamawiający w pakiecie 115 dopuści wysokiej jakości zestaw do przezskórnej tracheostomii firmy RUSCH metodą Ciaglii, wyposażony w:

- jednostopniowy rozszerzacz w kształcie „rogu nosorożca”, pokryty powłoką hydrofilną aktywowaną po zanurzeniu w wodzie jeden róg dla trzech rozmiarów 7.0; 8.0; 9.0
- nitinolową (odporną na zaginania) prowadnicę Seldingera typu J
- bezpieczny skalpel nr 11
- strzykawka 10ml
- igła punkcyjna
- wstępne, wyprofilowane rozszerzadło
- pakowany sterylnie



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Oraz w zależności od wyboru Zamawiającego rurkę tracheostomijną z mankietem, z obrotowym łącznikiem 15mm, posiadającą prowadnik z otworem na prowadnicę Seldingera w rozmiarach 7,8,9 Pakowane sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

par. 4 ust. 9 wzoru umowy, załącznik nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przysyłanie faktur wyłącznie mailem? Dublowanie faktury w formie papierowej nie znajduje uzasadnienia w sytuacji, gdy faktury wystawiane są bez podpisu i Zamawiający może sobie w razie potrzeby fakturę wydrukować.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34

par. 8 ust. 7 wzoru umowy, załącznik nr 5 do SWZ

Prosimy o zmianę wskazanego maksymalnego poziomu kar do 30% umowy, co jest powszechnie stosowanym zapisem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o podanie symboli wężyków jakie dotychczas były użytkowane w pracowni tomografii, które zostały ujęte w zadaniu nr 127.

Odpowiedź: Dotychczas Zamawiający używa w poz. 1 XD8151, w poz. 2 XD2040.

Pytanie nr 36

Poniżej pytania dotyczące części 60:

Czy Zamawiający dopuści pozycjoner o właściwościach przeciwośluzowych pod głowę produkt alternatywny o parametrach jak niżej :

- wykonane z wysokiej jakości polimeru żelowego
- hipoalergiczne, bez dodatku silikonu i lateksu
- idealnie dopasowują się do ludzkiego ciała
- bezpieczne w radioterapii, przeierne dla promieni RTG
- dopuszczone do stosowania z MRI
- łatwe do naprawy z wykorzystaniem dedykowanej folii naprawczej
- zmniejszają nacisk punktowy i zabezpieczają skórę pacjenta przed uszkodzeniem nerwów oraz powstawaniem odleżyn i owrzodzeń
- wskazane do stosowania w zakresach temperatur od -29°C do +70 °C
- łatwe w utrzymaniu czystości i pielęgnacji
- możliwe długotrwałe użytkowanie
- certyfikat CE, FDA
- certyfikat ISO 13485, ISO 10993-1
- zgodne z Dyrektywą RoHS (Restriction of Hazardous Substances)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37

Poniżej pytania dotyczące części 60:

Czy Zamawiający dopuści pozycjoner o właściwościach przeciwośluzowych półwałek o wymiarach 50 x 10 x 7 cm ?





tel.: +48 (71) 301-13-11
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 38

Poniżej pytania dotyczące części 60:

Czy Zamawiający dopuści pozycjoner o właściwościach przeciwoleżynowych półwałek produkt alternatywny o parametrach jak niżej :

- wykonane z wysokiej jakości polimeru żelowego
- hipoalergiczne, bez dodatku silikonu i lateksu
- idealnie dopasowują się do ludzkiego ciała
- bezpieczne w radioterapii, przeziernie dla promieni RTG
- dopuszczone do stosowania z MRI
- łatwe do naprawy z wykorzystaniem dedykowanej folii naprawczej
- zmniejszają nacisk punktowy i zabezpieczają skórę pacjenta przed uszkodzeniem nerwów oraz powstawaniem odleżyn i owrzodzeń
- wskazane do stosowania w zakresach temperatur od -29°C do +70 °C
- łatwe w utrzymaniu czystości i pielęgnacji
- możliwe długotrwałe użytkowanie
- certyfikat CE, FDA
- certyfikat ISO 13485, ISO 10993-1
- zgodne z Dyrektywą RoHS (Restriction of Hazardous Substances)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39

Poniżej pytania dotyczące części 125:

Czy Zamawiający dopuści pas stabilizujący część żelowa o wymiarach 25 x 5 x 1 cm?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40

Poniżej pytania dotyczące części 125:

Czy Zamawiający dopuści pas stabilizujący część żelowa o wymiarach 32 x 1 x 1 cm?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41

SWZ Rozdział XVII pkt. 1 Kryteria oceny ofert dla pakietu nr 103

W związku z faktem, że przedmiot zamówienia nie jest w rzeczywistości lekiem ratującym życie, a jego składowanie, termin ważności czy też logistyka z nią związana (posiadanie niezbędnej rezerwy) nie wymaga jakiegokolwiek szczególnych działań ze strony personelu Zamawiającego, uzasadniających zastosowanie aż tak skróconego terminu dostawy wnosimy o zmianę zapisów dotyczących tychże terminów.

Poniżej proponowana treść modyfikacji:

Termin dostawy od momentu złożenia zamówienia dla pakietu nr 103:

Ilość przyznawanych punktów:

- do 48 godzin w dni robocze od chwili złożenia zamówienia - 40 pkt

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Pragniemy zwrócić uwagę również na czasochłonność procesu prawidłowego napełniania butli oraz jego weryfikacji pod względem bezpieczeństwa (w tym również dla użytkownika), załadunku i transportu specjalnie do tego przeznaczonymi pojazdami przez specjalnie do tego przeszkolonych kierowców z zachowaniem rygorystycznych zasad obowiązującego prawa (ADR).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42

Załącznik nr 9 Formularz asortymentowo-cenowy, Pakiet 103

Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi.

Pytanie nr 43

Załącznik nr 9 Formularz asortymentowo-cenowy, Pakiet 103

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, fabrycznie oryginalny zawór dozujący (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny, tzn. nie ma w nim być elementów, które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego (w zgodzie z definicją zawartą w ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, w art. 2 pkt. 37 i/lub 38 – użytkownik/laik) bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu.

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie nr 44

Załącznik nr 9 Formularz asortymentowo-cenowy, Pakiet 103

Czy w celu zwiększenia bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny/ 50% podtlenek azotu medyczny oraz zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego, Zamawiający wymaga, aby wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy) były konfekcjonowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym stanowiącym pojedynczy komplet elementów jednorazowych?

Odpowiedź: Tak wymaga ustników z filtrem pakowanych osobno w opakowania jednostkowe.

Pytanie nr 45

Załącznik nr 9 Formularz asortymentowo-cenowy, Pakiet 103

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, zawór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania mieszaniny wymaga obligatoryjnie/ zawsze zastosowania dodatkowego środka zabezpieczającego przed kontaminacją w postaci jednorazowego filtra lub jednorazowego zaworu wydechowego z filtrem (podanie mieszaniny bez tych zabezpieczeń będzie niemożliwe).

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie nr 46

Załącznik nr 5 do SWZ, Wzór umowy



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47

Zadanie 1 poz. 1, 2, 3, 4, 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania Redon wykonany w całości z PCV, niesilikonowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Zadanie 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 18F?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49

Zadanie 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kształt harmonijki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Zadanie 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

Zadanie 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH6?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52

Zadanie 1 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści długość 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53

Zadanie 1 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści długość 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Zadanie 1 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści długość 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Zadanie 1 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści długość 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56

Zadanie 1 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH20?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 57

Zadanie 1 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści długość 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58

Zadanie 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH20?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59

Zadanie 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści długość 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

Zadanie 1 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści balon 3-5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61

Zadanie 1 poz. 28, 29, 30

Czy Zamawiający dopuści balon 30 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 62

Zadanie 1 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley bez rozmiaru 14?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 63

Zadanie 1 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley bez jonów srebra?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 64

Zadanie 1 poz. 34, 35, 36, 37, 38

Czy Zamawiający dopuści Cewnik Kehr 60x20cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 65

Zadanie 1 poz. 34, 35, 36, 37, 38

Czy Zamawiający dopuści Cewnik Kehr 45x18cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66

Zadanie 1 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie rozmiaru 18?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 67

Zadanie 1 poz. 51-57

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości minimum 800mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 68

Zadanie 1 poz. 58-59

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zgłębnika Sengstakena o długości minimum 100 cm, w celu zapewnienia prawidłowości przeprowadzanej procedury?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69

Zadanie 2 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 88 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70

Zadanie 2 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści długość wyłącznie 70 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71

Zadanie 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę wyposażoną w prowadnicę, do opcjonalnego zastosowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 72

Zadanie 11 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę z prowadnicą dołączoną osobno?

Odpowiedź: Prowadnice muszą być zapakowane jako jeden komplet.

Pytanie nr 73

Zadanie 11 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarach 4.0-9.0 co 0,5?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 74

Zadanie 11 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw bez korka dekaniulacyjnego w składzie zestawu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 75

Zadanie 11 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wewnętrzną z łącznikiem 15mm w ilości 2 sztuk oraz kaniulę wewnętrzną z kołnierzem w ilości 1 sztuki w składzie zestawu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 76

Zadanie 11 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści zestaw bez korka dekaniulacyjnego w składzie zestawu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 77

Zadanie 11 poz. 13, 14

Czy Zamawiający dopuści nasadkę foniacyjną wchodzącą w skład zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 78

Zadanie 11 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 2,0 mm / 255 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79

Zadanie 11 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 3,3 mm / 340 mm?

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48 (71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80

Zadanie 11 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 4,0 mm / 340 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 81

Zadanie 11 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 4,7 mm / 340 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82

Zadanie 11 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 2,0 mm / 535 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83

Zadanie 11 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 2,0 mm / 600 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84

Zadanie 11 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 2,0 mm / 535 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85

Zadanie 11 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 5,0 mm / 700 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 86

Zadanie 11 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek tracheostomijnych mikrobiologicznie czystą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 87

Zadanie 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łyżkę z podstawą z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 88

Zadanie 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czyste mikrobiologicznie łyżki o wymiarach:

Mac: Rozmiar 0, długość 76 mm, szerokość ok. 9mm, Rozmiar 1, długość 95 mm, szerokość ok. 9mm, Rozmiar 2, długość 105 mm, szerokość ok 14mm, Rozmiar 3, długość 135 mm, szerokość ok 12mm, Rozmiar 4, długość 155 mm, szerokość 12mm, Rozmiar 5, długość 175 mm, szerokość 13mm oraz Mill: Rozmiar 00, długość 65 mm, szerokość 11,5mm, Rozmiar 0, długość 78 mm, szerokość 11,5mm, Rozmiar 1, długość 102 mm, szerokość 13mm, Rozmiar 2, długość 154 mm, szerokość 13mm, Rozmiar 3, długość 195 mm, szerokość 13,4mm, Rozmiar 4, długość 205 mm, szerokość 13mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 89

Zadanie 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łyżki w opakowaniu foliowym o wymiarach:

Mac: Rozmiar 00, długość 68 mm, szerokość ok. 9mm, Rozmiar 0, długość 76 mm, szerokość ok. 9mm, Rozmiar 1, długość 95 mm, szerokość ok. 9mm, Rozmiar 2, długość 105 mm, szerokość ok 14mm, Rozmiar 3, długość 135 mm,

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
szerokość ok 12mm, Rozmiar 4, długość 155 mm, szerokość 12mm, Rozmiar 5, długość 175 mm, szerokość 13mm oraz
Mill: Rozmiar 00, długość 65 mm, szerokość 11,5mm, Rozmiar 0, długość 78 mm, szerokość 11,5mm, Rozmiar 1,
długość 102 mm, szerokość 13mm, Rozmiar 2, długość 154 mm, szerokość 13mm, Rozmiar 3, długość 195 mm,
szerokość 13,4mm, Rozmiar 4, długość 205 mm, szerokość 13mm, bez rozmiaru 000?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 90

Zadanie nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękojeść wielorazową dającą mocne światło 80 000 lux do sterylizowania jedynie w autoklawie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 91

Zadanie nr 12 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść wielorazową o dwóch rozmiarach: standardowa i pediatryczna?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 92

Zadanie nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści datę ważności na opakowaniu zamiast na wkładzie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 93

Zadanie nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wkład kompatybilny z innym systemem, pod warunkiem zaoferowania w pozycji 2 kompatybilnych pojemników?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 94

Zadanie nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o średnicy większej niż 11 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 95

Zadanie nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik z podziałką co 100 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 96

Zadanie nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści długość 2 m?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 97

Zadanie nr 15 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści układ bez łącznika prostego 22M/22M?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 98

Zadanie nr 15 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści łącznik prosty 22M/22M dołączony osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 99

Zadanie nr 15 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści filtr dla dorosłych o objętości oddechowej 150-1500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 100

Zadanie nr 15 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści filtr dla dzieci o objętości oddechowej 150-300 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 101

Zadanie nr 15 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 102

Zadanie nr 15 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści filtr dla dorosłych o objętości oddechowej 150-1500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 103

Zadanie nr 15 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści filtr dla dzieci o objętości oddechowej 150-300 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 104

Zadanie nr 15 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści filtr pediatryczny o objętości oddechowej 150-300 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 105

Zadanie nr 15 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-300 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 106

Zadanie nr 15 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 50-100 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 107

Zadanie nr 15 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści maskę bez kulki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 108

Zadanie nr 15 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową do wysokiej koncentracji tlenu z pomiarem kapno, maska wykonana z miękkiego PCV, z gumką dopasowującą się do głowy pacjenta oraz metalowym zaciskiem na nos do regulacji, przeznaczona do dostarczania tlenu i próbkowania wydychanego gazu CO₂ jednocześnie, obrotowy łącznik umożliwiający dopasowanie do pozycji pacjenta, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 180 cm zakończony uniwersalnym łącznikiem, zintegrowana z drenem tlenowym linia kapno do poboru próbek CO₂, jednorazowego użytku, opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 109

Zadanie nr 15 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści maskę wyposażoną w gumkę mocującą nad uszami?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 110

Zadanie nr 15 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml, z dokładnym skalowaniem co 1 ml?

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48 (71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



tel.: +48 (71) 301-13-11
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 111

Zadanie nr 15 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści maskę tracheostomijną ze złączką zagiętą i obrotową zamiast łącznika T?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 112

Zadanie nr 15 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze 1 bez kanału gastrycznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 113

Zadanie nr 15 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy bez kapturka zabezpieczającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 114

Zadanie nr 15 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści kapturek zabezpieczający dołączony osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 115

Zadanie nr 15 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy składający się z rur rozciągliwych o długości 2m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 116

Zadanie nr 15 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy składający się z rur gładkich wewnątrznie o długości 2m?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 117

Zadanie nr 15 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści układ Argentic z dodatkiem jonów srebra, dzięki zastosowaniu antybakteryjnej ochrony redukują ryzyko zespołu zakażeń szpitalnych, układy typu Argentic zostały wysycone dodatnimi jonami srebra, cząsteczki srebra wchodzi w reakcję z tlenem z powietrza i w reakcję katalityczną, która pomaga dezaktywować mikroby, do używania przez okres do 7 dni przy wymianie filtra co 24h, układ o długości 1,6 m, łącznik typu Y oraz dodatkowym łącznikiem 22M/22M?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 118

Zadanie nr 15 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy bez kapturka zabezpieczającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 119

Zadanie nr 15 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści kapturek zabezpieczający dołączony osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 120

Zadanie nr 15 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, łącznik kominek ruchomy 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 121

Zadanie nr 15 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 122

Zadanie nr 15 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenowy 2000 ml, zamiast 2500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 123

Zadanie nr 15 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści maskę szpitalną nosowo-ustną do stosowania przez dorosłych pacjentów (> 30 kg), u których zalecono leczenie dodatnim ciśnieniem w drogach oddechowych. Jest przeznaczona do ciągłego stosowania u jednego pacjenta w środowisku domowym oraz pacjentów w szpitalu/zakładzie opieki zdrowotnej. Maskę posiada cztery wymienne kolanka: 1. NV non-vented do wentylacji NIV (obwód dwururowy) – Maskę typu Non Vented NIV bez portu wydechowego (kolanko Niebieski) przeznaczona do nieinwazyjnej wentylacji za pomocą respiratorów. Nie posiada otworów do wydalenia CO₂. Pracuje w systemie jedno, oraz dwu rurowym z zaworem. 2. NV non-vented z zaworą zabezpieczającą do wentylacji za pomocą CPAP i BIPAP (tryb obwód jednorurowy i zestawka). 3. Vented przeciekowe do wentylacji za pomocą CPAP, BiPAP. 4. NV non-vented NIV (obwód dwururowy) gdzie kolanko posiada otwór do 8mm do endoskopii czy karmienia itp. Poduszka SmartFit – Przejściowa konstrukcja poduszki SmartFit zapewnia równowagę między odpowiednim wsparciem a dobrym uszczelnieniem, dopasowując się do konturów twarzy. Szybko działający suwak na czoło – Regulację pasa na czoło można łatwo wykonać nawet jedną ręką dzięki Press-and-Go. Podkładka na czoło z mostkiem powietrznym została zaprojektowana tak, aby była przyjazna dla pacjenta, zwiększając przepuszczalność powietrza. Wielofunkcyjne porty – Dwustronne porty na ramce maksymalnie ułatwiają podawanie tlenu i test ciśnienia. Gniazdo na sondę nosowo-żołądkową Dwa gniazda na sondę nosowo-żołądkową po obu stronach poduszki są wbudowane w celu wygodnego karmienia pacjenta. Uprząż nagłowna – Pięciopunktowa uprząż nagłowna poprawia stabilność użytkowania?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 124

Zadanie nr 15 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści kolanko zespolone z łącznikiem martwa przestrzeń 15 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 125

Zadanie nr 15 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści porty do odsysania i bronchoskopii 4 mm i 9 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 126

Zadanie nr 15 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 127

Zadanie nr 15 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 128

Zadanie nr 15 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny z gąbkowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 30 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 129

Zadanie nr 15 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy złożony z dwóch rur o gładkim świetle z PCV o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 130

Zadanie nr 15 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe Venturiego o następujących parametrach:

- Wykonane z przezroczystego, nietoksycznego PVC



tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

- Wyposażona w 7 zwężek Venturiego (24%, 26%, 28%, 30%, 35%, 40%, 50%)
- Regulowana blaszka na nos zapewnia wygodne dopasowanie
- Wyposażony w dren o długości 200cm zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Jednorazowego użytku
- Wolna od DEHP
- Pakowana w folię
- Czysta mikrobiologicznie?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 131

Zadanie nr 15 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe Venturiego o następujących parametrach:

- Wykonane z przezroczystego, nietoksycznego PVC
- Wyposażona w 7 zwężek Venturiego (24%, 26%, 28%, 30%, 35%, 40%, 50%)
- Regulowana blaszka na nos zapewnia wygodne dopasowanie
- Wyposażony w dren o długości 200cm zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Jednorazowego użytku
- Wolna od DEHP
- Pakowana w folię
- Czysta mikrobiologicznie?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 132

Zadanie nr 15 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe Venturiego dla dorosłych o następujących parametrach:

- Wykonane z przezroczystego, nietoksycznego PVC
- Wyposażona w 7 zwężek Venturiego (24%, 26%, 28%, 30%, 35%, 40%, 50%)
- Regulowana blaszka na nos zapewnia wygodne dopasowanie
- Wyposażony w dren o długości 200cm zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Jednorazowego użytku
- Wolna od DEHP
- Pakowana w folię
- Czysta mikrobiologicznie?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 133

Zadanie nr 15 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe Venturiego pediatryczną o następujących parametrach:

- Wykonane z przezroczystego, nietoksycznego PVC
- Wyposażona w 7 zwężek Venturiego (24%, 26%, 28%, 30%, 35%, 40%, 50%)
- Regulowana blaszka na nos zapewnia wygodne dopasowanie
- Wyposażony w dren o długości 200cm zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Jednorazowego użytku
- Wolna od DEHP



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 134

Zadanie nr 15 poz. 31

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wyceny asortymentu zawartego w pozycji 31?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 135

Zadanie nr 15 poz. 32

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wyceny asortymentu zawartego w pozycji 32?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 136

Zadanie nr 15 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści opaskę jednorazową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 137

Zadanie nr 15 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści opaskę w postaci podłużnego paska?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 138

Zadanie nr 15 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'1 sztuka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 139

Zadanie nr 17 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pojemność 25 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 140

Zadanie nr 20 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za 1 sztukę?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 141

Zadanie nr 20 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 142

Zadanie nr 20 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kieliszek bezbarwny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 143

Zadanie nr 20 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak a'80 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 144

Zadanie nr 20 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak a'80 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 145

Zadanie nr 20 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści gramaturę 40 g/m2?

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza gramaturę powyżej 45g/m2.

Pytanie nr 146

Zadanie nr 20 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 147

Zadanie nr 20 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści długość 110-115 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 148

Zadanie nr 20 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wymiary 21 x 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 149

Zadanie nr 20 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści wymiary 12 x 29 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150

Zadanie nr 20 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści wymiary 12 x 29 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 151

Zadanie nr 20 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'1000 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 152

Zadanie nr 20 poz. 20

Czy zamawiający dopuści aplikator do nawilżania jamy ustnej pokryty dwuwęglanem sodu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 153

Zadanie nr 20 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści stażę tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 154

Zadanie nr 20 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści długość jednej opaski 47 cm oraz długość całkowitą 11,75 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 155

Zadanie nr 20 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści woreczek z gąbką?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 156

Zadanie nr 20 poz. 39-41

Czy Zamawiający dopuści szczotki bez zakończenia kulką?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 157

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Zadanie nr 20 poz. 39-41

Czy Zamawiający dopuści szczotki o długości 40,6 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 158

Zadanie nr 20 poz. 42

Czy Zamawiający dopuści wymiary 405x315x55?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 159

Zadanie nr 20 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści dostępny do zakupu w 5 różnych kolorach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 160

Zadanie nr 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gąbkę na górnej powierzchni szczoteczki nieimpregnowaną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 161

Zadanie nr 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści 10 ml płynu do płukania jamy ustnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 162

Zadanie nr 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści 1 saszetkę z 3 ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 163

Zadanie nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fi wewnętrzne 5,0 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 164

Zadanie nr 28 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fi wewnętrzne 5,0 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 165

Zadanie nr 28 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści końcówkę typu Yankauer o przekroju 23-24CH?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 166

Zadanie nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści silikonowe pętle naczyniowe do odciągania i identyfikacji żył, tętnic, nerwów oraz moczowodów w polu operacyjnym podczas zabiegów chirurgicznych, sterylne, jednorazowego użytku, w kolorach biały, czerwony, żółty, niebieski, o wymiarach przekroju 2,0x1,2 mm, długość 45cm?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że pod pojęciem rozmiar 2 oczekuje rozmiaru 2mm x900 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 167

Zadanie nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zawierające dwie sztuki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 168

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48 (71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zadanie nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 1 bez kodowania kolorystycznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 169

Zadanie nr 31 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maskę pełnotwarzową FitLife do aparatów CPAP/autoCPAP/bilevel/respiratorów. Minimalistyczny wzór czyni mniejszą i lżejszą niż tradycyjne twarzowe maski. Maską FitLife jest dostępna w małym, dużym i bardzo dużym rozmiarze. S, L, XL. Maską występuje w dwóch wersjach: 1. EE vented – maska posiada otwory do wydalania dwutlenku węgla poza maskę oraz zawór bezpieczeństwa – zapewnia dostęp do powietrza, jeżeli ciśnienie spada poniżej 3 cmH₂O. 2. SE niewentylowane NV – maska z kolankiem w kolorze niebieskim, nie posiada żadnych otworów, do pracy w trybach NV z respiratorami różnych producentów (obwód dwururowy). Maską FitLife umożliwia szybkie, szczelne dopasowanie wokół mniej wrażliwych na ucisk twarzy, nie ograniczając przy tym widoczności. Duża powierzchnia zapewnia wyrównanie ciśnienia wewnątrz maski i cena do minimalnego podrażnienia oczu. Rzępy umożliwiającą szybką i łatwą regulację i zdejmowania uprząży. Klipsy zatrzaskowe upraszczają zakładanie, bez potrzeby ponownego dopasowywania po zdjęciu. Maską pełnotwarzową, wielokrotnego użytku z możliwością dezynfekcji, silikonową, nie zawierającą lateksu w części twarzowej, obejmującą w części twarzowej oczy-nos-usta. Górna część wyściółki dotyka twarz nad brwiami. Dolna część wyściółki dotyka twarz tuż nad podbródkiem. Do długotrwałej wentylacji, z możliwością prania uprząży w temperaturze do 60°C. Wyposażona w: port wydechowy, port tlenowy i pomiaru ciśnienia, kolanko obrotowe 360 stopni do podłączenia do rury łączącej maskę z aparatem. Posiadająca mocowanie uprząży na rzepy w górnej części, dolnej części na klipsy z możliwością jej odpięcia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 170

Zadanie nr 31 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści długość dwóch ramion po rozciągnięciu 160 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 171

Zadanie nr 31 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści długość dwóch trzeciej rury po rozciągnięciu 100 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 172

Zadanie nr 31 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści układ bez czerwonego kapturka?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 173

Zadanie nr 31 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści czerwony kapturek dołączony osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 174

Zadanie nr 31 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 175

Zadanie nr 31 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści układ wykonany z EVA oraz PP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 176

Zadanie nr 31 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści układ wykonany z PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 177

Zadanie nr 31 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści ramię do worka o długości 120 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 178

Zadanie nr 31 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści układ bez czerwonego kapturka?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 179

Zadanie nr 31 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści czerwony kapturek dołączony osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 180

Zadanie nr 31 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 181

Zadanie nr 31 poz. 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wyceny asortymentu zawartego w pozycji 5?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 182

Zadanie nr 31 poz. 6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wyceny asortymentu zawartego w pozycji 6?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 183

Zadanie nr 31 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści łącznik wykonany z PCV? Łączniki z gładką powierzchnią wewnętrzną są wykonywane właśnie z tego materiału.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 184

Zadanie nr 31 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści złącze kątowe posiadające porty do odsysania oraz do bronchoskopii?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 185

Zadanie nr 31 poz. 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wyceny asortymentu zawartego w pozycji 8?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 186

Zadanie nr 35 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maty podłogowej wysokochłonnej wykonanej z białego hydrofilowego PP (15g/m²) + niebieskiego hydrofilowego meltblown włókniny PP (230 g/m²) + jasnoniebieskiej antypoślizgowej folii PE (40 g/m²), waga całkowita 281g, kolor: podkład PE – niebieski, włóknina PP – niebieska i biała, rozmiar 81 cm x 122 cm, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 187

Zadanie nr 35 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 10 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Pytanie nr 188

Zadanie nr 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści króciec obrotowy dołączony osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 189

Zadanie nr 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści króciec obrotowy typu prostego, nieschodkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 190

Zadanie nr 38 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „wymagany spłaszczony kształt”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 191

Zadanie nr 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści króciec obrotowy dołączony osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 192

Zadanie nr 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści króciec obrotowy typu prostego, nieschodkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 193

Zadanie nr 38 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści króciec obrotowy dołączony osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 194

Zadanie nr 38 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści króciec obrotowy typu prostego, nieschodkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 195

Zadanie nr 38 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 180-210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 196

Zadanie nr 38 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren dołączony osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 197

Zadanie nr 38 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści króciec obrotowy typu prostego, nieschodkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 198

Zadanie nr 38 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wkład posiadający w pokrywie dwa króćce łączące?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 199

Zadanie nr 38 poz. 7



tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Czy Zamawiający dopuści króciec obrotowy typu prostego, nieszkodkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 200

Zadanie nr 38 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wkład posiadający w pokrywie dwa króćce łączące?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 201

Zadanie nr 38 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maty podłogowej wysokochłonnej wykonanej z białego hydrofilowego PP (15g/m²) + niebieskiego hydrofilowego meltblown włókniny PP (230 g/m²) + jasnoniebieskiej antypoślizgowej folii PE (40 g/m²), waga całkowita 281g, kolor: podkład PE – niebieski, włóknina PP – niebieska i biała, rozmiar 81 cm x 122 cm, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 202

Zadanie nr 38 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w ramach pozycji 13 niżej opisanego zestawu:

- zestaw do drenażu opłucnej z zastawką wodną
- kompaktowy kształt zaprojektowany z myślą o zapewnieniu stabilności i oszczędności miejsca
- komora kolecyjna o pojemności 2100 ml (w wersji z dwoma drenami 1000 ml + 1100 ml) wyskalowana co 5 ml do objętości 200 ml i co 10 ml do 2000 ml
- komora wodnej regulacja siły ssania z barwnikiem ułatwiającym odczyt wartości siły ssania
- zastawka bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia
- automatyczny zawór uwalniający ciśnienia dodatnie
- wypełnienie zastawki pozwala na monitoring ciśnienia, diagnozowanie przecieku, oraz zapobiega przed powrotemdrenowanej treści do pacjenta
- samouszczelniający bezigłowy port do pobierania próbek drenowanego płynu na tylnej ścianie zestawu
- dren łączący półprzezroczysty, elastyczny, nielateksowy zabezpieczony przed zagięciem w sposób umożliwiającybadanie pacjenta w rezonansie magnetycznym
- wysokość do 25 cm umożliwiającą wsunięcie zestawu pod łóżko pacjenta
- kwadratowa podstawa gwarantująca stabilność i możliwość postawienia zestawu na podłodze
- uchwyt do wygodnego przenoszenia i powieszenia zestawu przy łóżku pacjenta
- z jednym odłączanym drenem sterylny, podwójnie opakowany?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 203

Zadanie nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści System do kontrolowanej zbiórki stolca o następujących parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Niesterylne
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawka 60ml, 2x przyklepne opatrunki
- Możliwość użytkowania systemu przez 29 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 204

Zadanie nr 51 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 2000 ml skalowane co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 205

Zadanie nr 51 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'1 sztuka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku.

Pytanie nr 206

Zadanie nr 54 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednoczęściowe okulary o opisie:

- Szybkie i wygodne założenie
- Możliwość kilkukrotnej zmiany pozycji
- Wygodne zapięcie na rzepy
- Możliwość dostosowania rozmiaru
- Jednorazowego użytku
- Pakowane indywidualnie
- Rozmiary: obwód głowy [cm]: S – max do 31 (20-31); szerokość paska – 1,5cm; szerokość opaski na oczy – 2,7cm, M – max do 35 (25-35); szerokość paska – 2cm; szerokość opaski na oczy – 3,6cm, L – max do 40 (30-40); szerokość paska – 2,5cm; szerokość opaski na oczy – 4,5cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 207

Zadanie nr 54 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'1 sztuka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 208

Zadanie nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści silikonowe pętle naczyniowe do odciągania i identyfikacji żył, tętnic, nerwów oraz moczowodów w polu operacyjnym podczas zabiegów chirurgicznych, sterylne, jednorazowego użytku, w kolorach białych, niebieskich, o wymiarach przekroju 5,3x1,7 mm, długość 45cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 209

Zadanie nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zawierające dwie sztuki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 210

Zadanie nr 56 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści skalę co 1 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 211

Zadanie nr 56 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści znaczniki głębokości w postaci dwóch półpięści?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 212

Zadanie nr 56 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość rurki w przedziale 170-325 mm?



tel.: +48 (71) 301-13-11
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 213

Zadanie nr 56 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z wydłużoną częścią dystalną i proksymalną, z ruchomym szyldem umożliwiającym regulację długości rurki, wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana, mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy, linia RTG na całej długości rurki, miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu, zawiera prowadnicę, 2 tasiemki mocujące, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, znacznik głębokości wprowadzenia, bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku, rozmiary 6,0-10,0 co 1,0?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 214

Zadanie nr 56 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z wydłużoną częścią dystalną i proksymalną, z ruchomym szyldem umożliwiającym regulację długości rurki, wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana, mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy, linia RTG na całej długości rurki, miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu, zawiera prowadnicę, 2 tasiemki mocujące, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, znacznik głębokości wprowadzenia, bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku, rozmiary 6,0-10,0 co 1,0?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 215

Zadanie nr 56 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści linię RTG na całej długości rurki oraz dodatkowe znaczniki RTG określające położenie obu mankietów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 216

Zadanie nr 56 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści baloniki kontrolne znakowane typem mankietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 217

Zadanie nr 56 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny z gąbkowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 36 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 30 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 218

Zadanie nr 56 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 219

Zadanie nr 56 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 220

Zadanie nr 56 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną, z ruchomym szyldem umożliwiającym regulację długości rurki, wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana, mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy, wykonany z PCV, w



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

kształcie beczułki, linia RTG na całej długości rurki, miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szylu, zawiera prowadnicę, 2 tasiemki mocujące, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, znacznik głębokości wprowadzenia, bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku, rozmiary: 6,5 (śr. wewn. 6,5 mm, śr. zewn. 8,9 mm), rozmiary: 7,0 (śr. wewn. 7,0 mm, śr. zewn. 9,7 mm), rozmiary: 7,5 (śr. wewn. 7,5 mm, śr. zewn. 10,3 mm), rozmiary: 8,0 (śr. wewn. 8,0 mm, śr. zewn. 11,0 mm), rozmiary: 8,5 (śr. wewn. 8,5 mm, śr. zewn. 11,7 mm), rozmiary: 9,0 (śr. wewn. 9,0 mm, śr. zewn. 12,3 mm), rozmiary: 9,5 (śr. wewn. 9,5 mm, śr. zewn. 13,0 mm), rozmiary: 10,0 (śr. wewn. 10,0 mm, śr. zewn. 13,7 mm)?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 221

Zadanie nr 62 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści średnicę miękkiej membrany 1,9 cm? Wydaje się, że Zamawiający omyłkowo wskazał wartość 3,3 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 222

Zadanie nr 65 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 223

Zadanie nr 66 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści równoważną myjkę w formie zaokrąglonej rękawicy do mycia ciała ze zwężeniem w dolnej części, aktywacja środka myjącego poprzez zwilżenie wodą, wykonana z poliestru, rozmiar 17 cm x 24,5 cm, gramatura 100 g/m² (część przednia) + 70 g/m² (część tylna), pokryta środkiem myjącym o neutralnym pH (5,5), jednorazowego użytku, nie zawiera lateksu, opakowanie foliowe z nadrukowanym składem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 224

Zadanie nr 66 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie jednostkowe a'20 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji w zadaniu nr 66 w poz. 1 poprzez usunięcie z opisu określenia a'10 szt. Zamawiający doprecyzowuje, że jednostka miary op. 20 szt. jest wiążące.

Zamawiający informuje, że opublikował zmodyfikowany Załącznik nr 9 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy dla zadania 66 dnia 15 grudnia 2025 r. na stronie internetowej prowadzonego postępowania na platformie e-Zamówienia.

Pytanie nr 225

Zadanie nr 66 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści potwierdzoną czystość mikrobiologiczną na brak zawartości TPC, Coliforms, Fungi, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Streptococcus hemolyticus?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 226

Zadanie nr 66 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt wykonany z jednej strony z polietylenowego miękkiego włosa, a z drugiej z poliuretanowej gąbki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 227

Zadanie nr 66 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wymiary: 8x5x3,7cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 228

Zadanie nr 66 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści bez szpatułki do czyszczenia paznokci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 229

Zadanie nr 66 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt wykonany z jednej strony z polietylenowego miękkiego włosia, a z drugiej z poliuretanowej gąbki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 230

Zadanie nr 66 poz. 3

Czy zamawiający dopuści wymiary: 8x5x3,7cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 231

Zadanie nr 66 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści gąbkę nasączoną 20ml antyseptycznym, myjącym roztworem glukonianu chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 232

Zadanie nr 66 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 10cm x 10cm x 2,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 233

Zadanie nr 66 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści czepek zawierający w składzie m.in.: simetikon, prowitaminę B5, wyciąg z aloesu, witaminę E, chlorheksydynę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 234

Zadanie nr 66 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość podgrzania w mikrofalówce przez 20 sekund w 700 W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 235

Zadanie nr 66 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wyrób higieniczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 236

Zadanie nr 82 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system do rurek intubacyjnych o długości 60 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 237

Zadanie nr 82 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system do rurek tracheostomijnych o długości 33 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 238

Zadanie nr 82 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści suwak manualny umożliwiający oddzielenie cewnika od pacjenta zamiast samodomykającej zastawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 239

Zadanie nr 82 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fiołki dołączone osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 240

Zadanie nr 82 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fiołki a'10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 241

Zadanie nr 82 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści fiołki a'10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 242

Zadanie nr 83 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ McIntosh; rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 (wszystkie rozmiary pochodzą od jednego producenta); nieodkształcające się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja); profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku; mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376; światłowód nieosłonięty, wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło; średnica światłowodu 5 mm; zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione; mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulowym w postaci 3 kulek stabilizujących; długość haka do mocowania łyżki do rękojeści 8 mm; wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu; na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do 3 lat; opakowanie foliowe; na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku angielskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta; produkt bez zawartości lateksu i DEHP?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 243

Zadanie nr 83 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ Miller; rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4 (wszystkie rozmiary pochodzą od jednego producenta); nieodkształcające się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja); profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku; mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376; światłowód nieosłonięty, wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło; średnica światłowodu 5 mm; zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione; mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulowym w postaci 3 kulek stabilizujących; długość haka do mocowania łyżki do rękojeści 8 mm; wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu; na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do 3 lat; opakowanie foliowe; na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku angielskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta; produkt bez zawartości lateksu i DEHP?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 244

Zadanie nr 83 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści łyżkę typu McCoy o parametrach:

- Światłowodowa, zapewnia maksymalne jasne oświetlenie
- Wykonana ze stopu metalu
- Światłowód z tworzywa sztucznego o średnicy 5 mm zapewnia jasne i maksymalne oświetlenie
- Rozmiary kodowane numerycznie
- Do trudnych intubacji
- Stopka wykonana z metalu
- Zgodny z normą ISO 7376
- Jednorazowego użytku
- Czyste mikrobiologicznie
- Opakowanie foliowe, łatwe do otwarcia saszetki. Na opakowaniu jednostkowym podany: rozmiar, nr katalogowy, nr seryjny (LOT). Opakowanie oznaczone nazwą producenta



- Rozmiary:

ROZMIAR	TYP	DŁUGOŚĆ
2	Dziecko	105mm
3	Średni dorosły	135mm
4	Duży dorosły	155mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 245

Zadanie nr 83 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść laryngoskopową jednorazową pasującą do jednorazowych i wielorazowych łyżek typu Macintosh w różnych rozmiarach, światłowodowa LED, natężenie 25 000 LUX, z wbudowanymi bateriami w uchwycie, 2 godziny żywotności, zgodność ze standardem ISO 7376/3, opakowanie foliowe, dostępne wersje: metalowa oraz metalowo-plastikowa do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 246

Zadanie nr 83 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia po połączeniu rękojeści i łyżki, z załadowanymi bateriami, rękojeść oraz łyżka wykonana z wytrzymałego ABS, z silnym skupionym i niezawodnym LEDowym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany cyfrowo; na łyżce oraz na rękojeści oznaczenie rozmiaru. Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, lot. Dostępne rozmiary Mac 2, 3, 4; Zapakowane w opakowanie papierowo-foliowe zapewniające łatwe i szybkie użycie. Produkt sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 247

Zadanie nr 83 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia po połączeniu rękojeści i łyżki, z załadowanymi bateriami, rękojeść oraz łyżka wykonana z wytrzymałego ABS, z silnym skupionym i niezawodnym LEDowym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany cyfrowo; na łyżce oraz na rękojeści oznaczenie rozmiaru. Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, lot. Dostępne rozmiary Mill 0, 1, 2; Zapakowane w opakowanie papierowo-foliowe zapewniające łatwe i szybkie użycie. Produkt sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 248

Zadanie nr 83 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia po połączeniu rękojeści i łyżki, z załadowanymi bateriami, rękojeść oraz łyżka wykonana z wytrzymałego ABS, z silnym skupionym i niezawodnym LEDowym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany cyfrowo; na łyżce oraz na rękojeści oznaczenie rozmiaru. Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, lot. Dostępne rozmiary Mac 2, 3, 4; Zapakowane w opakowanie papierowo-foliowe zapewniające łatwe i szybkie użycie. Produkt sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 249

Zadanie nr 83 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia po połączeniu rękojeści i łyżki, z załadowanymi bateriami, rękojeść oraz łyżka wykonana z wytrzymałego ABS, z silnym skupionym i niezawodnym LEDowym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany cyfrowo; na łyżce oraz na rękojeści oznaczenie rozmiaru. Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, lot. Dostępne rozmiary Mac 2, 3, 4; Zapakowane w opakowanie papierowo-foliowe zapewniające łatwe i szybkie użycie. Produkt sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 250

Zadanie nr 83 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści osłonę oka gotową do użycia komorę suchą z dziurkami, o ergonomicznym kształcie i lekkości. Zalecana w przypadku leczenia urazów oka i stanów zapalnych, jak również po operacjach. Hipoalergiczna warstwa samoprzylepna (mocująca) odpowiada wymogom delikatnej i wrażliwej skóry. Produkt sterylny, jednorazowego użytku. Dostępna o wymiarach: 9.5 x 6.5 cm, zdjęcie poglądowe poniżej?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 251

Zadanie nr 86 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator składający się z: worek samorozprężalny jednorazowego użytku o objętości 1650 +/- 150 ml, wykonany z PCV dla dorosłych wyrównujący siłę uciśnięć z rezerwuarem tlenu 2000ml, przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1m, maską twarzową nr 4, zawór ciśnieniowy 60cmH₂O, pakowany pojedynczo w worek foliowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 252

Zadanie nr 86 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator składający się z: worek samorozprężalny jednorazowego użytku o objętości 280 +/- 100 ml, wykonany z PCV dla noworodków wyrównujący siłę uciśnięć z rezerwuarem tlenu 1600ml, przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1m, maską twarzową nr 1, zawór ciśnieniowy 40cmH₂O, pakowany pojedynczo w worek foliowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 253

Zadanie nr 86 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator składający się z: worek samorozprężalny jednorazowego użytku o objętości 600 +/- 150 ml, wykonany z PCV dla dzieci wyrównujący siłę uciśnięć z rezerwuarem tlenu 1600ml, przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1m, maską twarzową nr 2, zawór ciśnieniowy 40cmH₂O, pakowany pojedynczo w worek foliowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 254

Zadanie nr 99 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z przewodem w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 255

Zadanie nr 99 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z przewodem w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 256

Zadanie nr 99 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z przewodem w kolorze zielonym?



Pytanie nr 257

Zadanie nr 99 poz. 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów zawierających ftalany mające szkodliwe działanie na zdrowie, w tym na płodność i rozrodczość?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produktów bez ftalanów w zad. 99 w poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11.

Pytanie nr 258

Zadanie nr 99 poz. 5, 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maski w rozmiarze 0 w pozycji 5 oraz maski w rozmiarze 1 w pozycji 6?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 259

Zadanie nr 99 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 260

Zadanie nr 99 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 261

Zadanie nr 99 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 262

Zadanie nr 99 poz. 7, 8, 9, 10, 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów zawierających ftalany mające szkodliwe działanie na zdrowie, w tym na płodność i rozrodczość?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią 257.

Pytanie nr 263

Zadanie nr 116 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do ćwiczeń oddechowych z karbowaną rurką z ustnikiem z możliwością pracy w 3 zakresach: zakres 1 – przepływ do 600 ml/s, zakres 2 – przepływ do 900 ml/s, zakres 3 – przepływ do 1200ml/s?





Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 264

Zadanie nr 131 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu wykonany z medycznego PCV, worek o pojemność 2000ml z zastawką antyzwrotną, dren jednoświatłowy o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką, bezigłowy port do pobierania próbek moczu, zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia, komora pomiarowa o pojemności 500ml, filtr hydrofobowy w worku i komorze, worek zbiorczy skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml, komora kroplowa skalowana co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml, uniwersalny, zintegrowany wieszak, jednorazowego użytku, bezlateksowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie: folia/papier?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 265

Czy Zamawiający w **Zadaniu 58** dopuści, w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta, zestaw do drenażu opłucnej z komorą na wydzielinę o pojemności 2100 ml wyskalowaną co 5 ml do 250 ml i co 10 ml do 2100 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 266

Czy Zamawiający w **Zadaniu 71** w pozycji 5 dopuści dotychczas stosowane zestawy do bezpiecznej punkcji dedykowane do drenażu opłucnej oraz otrzewnej, z wyłączeniem worka osierdziowego? Powodem zmiany jest trwający proces aktualizacji certyfikatów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 267

Czy Zamawiający w **Zadaniu 115** dopuści zestaw marki Portex do przezskórnej tracheotomii metodą Ciaglia (do wprowadzenia metodą Seldingera) o składzie:

- skalpel; strzykawki (2 szt.)
- igła wprowadzająca z kaniulą (igła 16G, kaniula 14G)
- dodatkowa, skalowana igła wprowadzająca (5 cm)
- pojemnik do zabezpieczenia zużytych igieł
- prowadnica Seldingera z zakończeniem „J” i z przewodnikiem, ze znacznikami pozycjonującym; możliwość prowadzenia przy użyciu jednej ręki
- krótkie rozszerzadło 14F
- jednostopniowe rozszerzadło w kształcie litery „S” z hydrofilną warstwą poślizgową, ergonomiczny kształt zapobiegający zbyt głębokiemu wprowadzeniu i uszkodzeniu wewnętrznych ścian tchawicy, ze wstępnie założonym długim cewnikiem prowadzącym, który posiada ogranicznik głębokości wprowadzenia
- kleszczyki hemostatyczne (zakrzywione)
- rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem znad mankieta, z integralnym łącznikiem 15 mm, samoblokujący się mandryn do rurki z otworem na prowadnicę Seldingera, z elastycznym i przezroczystym kołnierzem, do wyboru rozmiar 7,0; 8,0; 9,0 mm
- prowadnik (dedykowany do rozmiaru rurki tracheostomijnej), z otworem na prowadnicę Seldingera, z miękkim stożkowym zakończeniem i z uchwytem
- 2 wymienne kaniule wewnętrzne do rurki (do opcjonalnego użytku), szczoteczka do kaniul, opaska do rurki, podkładka pod rurkę
- klin do rozłączenia układu, jałowy żel poślizgowy, bawełniane gaziki, serweta

W zestawie: instrukcja użycia i etykieta do wpisania danych pacjenta.

Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, zapakowany na tacy (razem z rurką tracheostomijną).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 268

Arkusz asortymentowo - cenowy – załącznik nr 9 (zadanie 14, poz. 1)



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Czy Zamawiający dopuści wskaźniki o parametrach lepszych niż opisane w SWZ: fiolkowe wskaźniki biologiczne do sterylizacji parą wodną, zapewniające ostateczny odczyt fluorescencyjny do 20 minut inkubacji łącznie. Nie wymagają tzw. drugiego odczytu po wydłużonym czasie inkubacji.

Na każdej fiolce etykieta z numerem referencyjnym, nr lot, data ważności, oznaczenie metody sterylizacji oraz chemiczny wskaźnik procesu typu 1. Wskaźnik procesu z kontrastowym odczytem, zmieniający kolor z różowego na brązowy. Bezpieczna aktywacja czynnika w fiolce poprzez przekręcenie nakrętki i wstrząśnięcie fiolką, bez konieczności kruszenia/zgniatania fiolki. Fiolka w całości wykonana z trwałego tworzywa sztucznego. Wymiary max. 46 mm wysokość, 16,5 mm średnica, op.a'25szt wraz z przeliczeniem ilości opakowań. Wraz z pierwszą dostawą Wykonawca użyć inkubator kompatybilny z opisanymi wskaźnikami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku zgodnie z regułą matematyczną, pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 269

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w **zadaniu nr 102 poz. 1** dopuści reduktor tlenowy przepływ 0-25 l/min z wbudowanym dozownikiem? Proponowany reduktor tlenowy jest obecnie dostarczany do Państwa Szpitala na podstawie wcześniejszych umów przetargowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 270

Prosimy o wyjaśnienie jakiej ilości reduktorów w zadaniu nr **102 poz. 1** z szybkozłączem DIN wymaga Zamawiający a jaką ilość reduktorów z szybkozłączem AGA?

Odpowiedź: Zamawiający poddaje to potrzebie przy zakupie. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 271

Prosimy o wyjaśnienie jakiej ilości dozowników w zadaniu nr **102 poz. 2** z wtykiem DIN wymaga Zamawiający a jaką ilość dozowników z wtykiem AGA?

Odpowiedź: Zamawiający poddaje to potrzebie przy zakupie. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 272

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w zadaniu nr **102 poz. 3** dopuści regulator próżni, którego całkowita długość (z podłączonym już pojemnikiem bezpieczeństwa) wynosi ok. 23 cm? Proponowany regulator próżni jest obecnie dostarczany do Państwa Szpitala na podstawie wcześniejszych umów przetargowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 273

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści pojemnik zabezpieczający w zadaniu **102 poz. 4** kompatybilny z oferowanym regulatorem próżni o pojemności 50 ml, wykonany z polisulfonu, z zaworem odcinającym. Pojemność tego elementu nie ma wpływu na funkcjonowanie, pojemnik zabezpieczający służy tylko do zabezpieczenia regulatora przed zalaniem. Proponowany pojemnik bezpieczeństwa jest obecnie dostarczany do Państwa Szpitala na podstawie wcześniejszych umów przetargowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 274

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w zadaniu **102 poz. 5** słój bezpieczeństwa nie zarejestrowany jako wyrób medyczny, nie posiadających znaku CE i deklaracji zgodności oraz o stawce VAT w wysokości 23%. Proponowane słójki bezpieczeństwa są używane przez Państwa placówkę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 275

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z dostarczenia urządzenia zastępczego na czas rozpatrzenia reklamacji dot. zadania nr 102. Takie wymaganie w praktyce oznacza, że Wykonawca zamiast jednego urządzenia powinien zakupić dwa urządzenia. Ponadto posiadanie na stanie dodatkowego egzemplarza sprzętu będącego przedmiotem umowy, powoduje uwzględnienie jego kosztów w cenie oferty. Rezygnacja z zapisów dot. wymiany dostarczenia sprzętu pozwoli Wykonawcy przedstawić ofertę korzystniejszą pod względem finansowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający precyzuje, że chodzi tutaj o zabezpieczenie towaru na czas rozpatrzenia reklamacji, na której rozpatrzenie wykonawca ma 7 dni. Dostarczenie towaru zastępczego nie oznacza w żadnym wypadku uznania reklamacji za zasadną, a jedynie zabezpiecza potrzeby zamawiającego na czas jej rozpatrzenia. Jeżeli sytuacja taka nastąpi pod koniec obowiązywania umowy, to strony będą indywidualnie rozpatrywać taki przypadek.



Pytanie nr 276

W przypadku, gdy Zamawiający nie zrezygnuje z dostarczenia urządzenia zastępczego na czas rozpatrywania reklamacji dot. zadania nr 102, prosimy o doprecyzowanie, co Zamawiający rozumie przez zapis: „W przypadku uznania reklamacji za bezzasadną, towar zamienny zostanie zaliczony na poczet najbliższej dostawy tego asortymentu do siedziby Zamawiającego.”

Prosimy o wyjaśnienie, w jaki sposób ma wyglądać rozliczenie takiego rozwiązania:

- Czy Wykonawca ma wystawić fakturę za urządzenie zastępcze w ramach najbliższej dostawy tego asortymentu?
- Czy przewidziana jest zapłata za ten towar w standardowy sposób (tak jak za pozostałe pozycje dostawy)?

Prosimy o jednoznaczne doprecyzowanie mechanizmu rozliczenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. j.w. w odpowiedzi do pytania 275.

Pytanie nr 277

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego w związku z kryterium oceny dotyczącym terminu dostawy od momentu złożenia zamówienia (40 pkt - do 24 godzin w dni robocze):

Czy zamówienia złożone po godzinie 13:00 w dniu roboczym będą uznawane za złożone w następnym dniu roboczym, uwzględniając specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia w zadaniu nr 102 jest sprzęt, którego zakup można odpowiednio zaplanować, a nie leki ratujące życie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 278

Zwracamy się z prośbą o przedłużenie terminu składania ofert o jeden dzień tj. do dn. 30.12.2025 r. Uzasadnieniem naszej prośby jest szeroki zakres postępowania obejmujący różnorodny asortyment, czasochłonne przygotowanie oferty oraz trudności w uzyskaniu wycen od dostawców. Przypadający w okresie przygotowania oferty okres urlopowy oraz bezpośrednio przed wskazanym terminem przypadają dni świąteczne, które utrudniają pozyskanie wycen asortymentu objętych postępowaniem ofertowym i uniemożliwiają uzyskanie od kontrahentów (dostawców) ofert, które będą korzystne i jednocześnie będą spełniać wymagania opisane w udostępnionej przez Państwo dokumentacji. Przedłużenie terminu składania ofert pozwoli potencjalnym Wykonawcom na otrzymanie ofert od dostawców, a tym samym przełożyć się na bardziej konkurencyjne ceny, co pozwoli przygotować rzetelną i odpowiedzialną ofertę opartą nie na szacunkach i analizie potencjalnych ryzyk, ale na uzyskanych od dostawców i partnerów ofertach przygotowanych z należytą starannością. Dodatkowo, przesunięcie terminu pozwoli wykonawcom na pełne zapoznanie się z ewentualnymi pytaniami, odpowiedziami i wyjaśnieniami zamawiającego. Zważywszy na powyższe, przesunięcie terminu składania ofert pozwoli potencjalnym oferentom na przygotowanie wiarygodnych i konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający planuje przesunąć termin składania i otwarcia ofert, o czym poinformuje w odrębnym piśmie.

Pytanie nr 279

Zadanie 64 poz.1

Czy Zamawiający dopuści koc na całe ciało pacjenta dorosłego, kompatybilny z Mistral-Air o wymiarach 200 cm x 110 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 280

Zadanie 64 poz.1

Czy Zamawiający dopuści koc na całe ciało pacjenta dorosłego, kompatybilny z Mistral-Air o wymiarach 200 cm x 100 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 281

Zadanie 64 poz.2

Czy Zamawiający dopuści koc na całe ciało pacjenta pediatrycznego, kompatybilny z Mistral-Air o wymiarach 150 cm x 100 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 282

Zadanie 64 poz.2

Czy Zamawiający dopuści koc na całe ciało pacjenta pediatrycznego, kompatybilny z Mistral-Air o wymiarach 150 cm x 80 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 283

Pakiet 137 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na produkt w opakowaniu 600g zamiast 350g?(wycofanie z produkcji).

Dla zachowania tej samej łącznej masy proponuję dostawę 18 szt. opakowań 600g w miejsce 30 szt. 350g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną w ilości 18 szt. po 600 g.

Pytanie nr 284

Do SWZ

W związku z tym, iż na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10- 12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu- akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający w tym przypadku dopuszcza.

Pytanie nr 285

Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 286

Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 287

Dotyczy Parametry Techniczne:

Zadanie 5 Poz.15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włóknina do sterylizacji o rozmiarze 1200 x 1200 opakowanie pakowane po 200 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu.

Pytanie nr 288

Dotyczy Parametry Techniczne:

Zadanie 5 Poz.22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torebek papierowo-foliowych samoklejących 135mm x 250mm op. a 200 szt. w zamian za rozmiar 130mm x 250mm op. a 200 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 289

Dotyczy Parametry Techniczne:

Zadanie 8 Poz.1

Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 290

Dotyczy Parametry Techniczne:

Zadanie 8 Poz.2

Czy Zamawiający wymaga opakowania 250 sztuk, w którym każdy test dzielony jest na pół dając 500sztuk w opakowaniu. Czy w związku z tym Zamawiający oczekuje, aby po przeliczeniu było to 80 opakowań testów?



Pytanie nr 291

Dotyczy Parametry Techniczne:

Zadanie 8 Poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szybkiego testu do wykrywania protein i hemoglobiny pakowanego po 25 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę op. 25 szt. w ilości 6 op.

Pytanie nr 292

Dotyczy Parametry Techniczne:

Zadanie 8 Poz.8

Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm? oraz czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z nowym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR) test zintegrowany typu 5 był wyrobem medycznym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 293

Dotyczy: Zadanie nr 100 – System zamknięty próżniowy pobierania krwi

Prosimy Zamawiającego o zmianę opisu w Zadaniu nr 100, z uwagi na to, że utrzymanie obecnych parametrów może w sposób niezamierzony doprowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji, naruszając tym samym art. 99 ust. 4 ustawy PZP. Obecne wymogi wskazują na cechy charakterystyczne wyrobów tylko jednego producenta (Greiner Bio-One), co uniemożliwia złożenie ofert wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne, powszechnie stosowane w polskich placówkach ochrony zdrowia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 294

Dotyczy: Zadanie nr 100 – System zamknięty próżniowy pobierania krwi

Wnosimy o dopuszczenie innej niż wskazana (op.=50 szt.) wielkości opakowań dla probówek, celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo. Obecny sposób opisanie wielkości opakowań probówek odpowiada tylko jednemu Wykonawcy. Prosimy jednocześnie o podanie, w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przedziale 50-100 szt. w opakowaniu.

Pytanie nr 295

Dotyczy: Zadanie nr 100 – System zamknięty próżniowy pobierania krwi

Prosimy Zamawiającego o zmianę opisu polegającą na sprecyzowaniu potrzeb i obiektywnym opisanie przedmiotu zamówienia w pozycjach 3, 4, 7, 9, 13 i 14. Prosimy o takie skorygowanie formularza, aby zgodnie z art. 99 PZP przedmiot zamówienia w tych pozycjach został opisany w sposób jednoznaczny, wyczerpujący i porównywalny. Obecny sposób opisanie przedmiotu zamówienia – jako pozostawiający do wyboru asortyment dopiero na etapie realizacji – jest obciążony wadą, gdyż poszczególne warianty różnią się ceną zakupu, przez co Wykonawcy nie mogą złożyć porównywalnych ofert, a Zamawiający ocenić ich na podstawie obiektywnych kryteriów. Ponadto decyzja Zamawiającego może zostać podjęta na podstawie przesłanek nieobiektywnych, stając się uznaniową i nieprzewidywalną.

W Formularzu cenowym dla pozycji 3, 4, 7, 9, 13 i 14 Zamawiający oczekuje oferty wariantowej, pozostawiając sobie prawo wyboru w chwili zakupu (jak np.: *"Probówka do OB. met. Logar. 1,5-1,6 ml lub 2,75-5 ml do wyboru przy zakupie"* lub *"Probówka 1 i 2 ml z K2 EDTA lub K3 EDTA do wyboru przy zakupie"*). Opisanie przedmiotu zamówienia według kryteriów, które łącznie dla całego pakietu (wraz z wariantami) mogą być spełnione tylko przez jednego Wykonawcę, gdy Zamawiający pozostawia sobie dowolność wyboru po rozstrzygnięciu postępowania, stanowi naruszenie art. 99 ust. 1 i art. 226 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający w sposób obiektywny określił przedmiot zamówienia i rzetelnie dopasował do swoich potrzeb. W zad. 100 poz. 3, 4, 7, 9, 13 i 14 określając przedziały dopuszcza w ten sposób producentów posiadających różne objętości probówek, które mieszczą się we wskazanych przedziałach. Natomiast w przypadku wariantów określił ogólną potrzebę zakupu danego rodzaju probówek. Jest to praktykowane w zamówieniach, kiedy potrzeby zakupu różnych rozmiarów np. rękawic czy cewników, w tym przypadku objętości probówek są cenowo jednolite, a zakup będzie podyktowany różnymi grupami pacjentów np. dzieci, dorośli, osoby starsze, których ilości do badań w momencie planowania zamówienia nie da się przewidzieć.

Pytanie nr 296

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48 (71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Dotyczy: Zadanie nr 100 – System zamknięty próżniowy pobierania krwi

Dotyczy pkt 11 opisu przedmiotu zamówienia (Parametry graniczne): Wymóg umieszczenia logo na każdym pojedynczym uchwycie jest nadmiarowy. Zgodnie z obowiązującymi przepisami, pełną identyfikowalność wyrobu oraz bezpieczeństwo zapewnienia odpowiednio precyzyjne oznakowanie na opakowaniu jednostkowym (blistrze/pudełku). Obecność fizycznego graweru/nadruku na plastikowym elemencie zużywalnym nie wpływa na funkcjonalność systemu ani bezpieczeństwo pacjenta. Wnosimy o dopuszczenie uchwytów, których identyfikacja (nazwa producenta/systemu) znajduje się na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: W przypadku uchwytów zamawiający dopuszcza brak nadruku lub graweru, ale tylko w tym przypadku. Nadmienia jednocześnie, że identyfikowalność producenta, data ważności, seria jest nieodzowną praktyką mającą na celu szybką i bezbłędną identyfikowalność produktów w razie takiej potrzeby np. niezgodności cech jakościowych.

Pytanie nr 297

Pakiet 45

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pojemniki skalowane do 100ml, o pojemności całkowitej 150ml, o wymiarach śr.60 x wys.81mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 298

Pakiet 45

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o wymiarach śr. 65 x wys. 100mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 299

Pakiet 45

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 500ml, o wymiarach śr. 117,5 x wys. 80,6mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 300

Pakiet 45

Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 1000ml, o wymiarach śr. 132,5 x wys. 131,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 301

Pakiet 45

Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o wymiarach śr. 174,7x wys. 157,4mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 302

Pakiet 45

Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 3000ml, o wymiarach śr. 200 x wys. 154,8mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 303

Pakiet 45

Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 5000ml, o wymiarach śr. 225 x wys. 187mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 304

Pakiet 45

Poz. 8 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 10 000ml, o wymiarach śr. 293 x wys. 221,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 305

Zadanie nr: 46

Czy Zamawiający dopuści jałowe, jednorazowe narzędzie chirurgiczne wykonane z austenitycznej stali nierdzewnej o wymiarach, 1,2x80mm z końcówką luer? W naszej ocenie różnica 1 mm w długości narzędzia nie wpływa na jakość, funkcjonalność ani prawidłowe użytkowanie produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 306

Proszę o zgodę na zaoferowanie w zadaniu 6 w poz. 1 rękawic posiadających warstwę polimerową wewnątrz a nie na zewnątrz, co ułatwia zakładanie rękawic i nie wpływa na pogorszenie właściwości chwytnych oraz o długości min. 240 mm, spełniających pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 307

Proszę o zgodę na zaoferowanie w zadaniu 6 w poz. 5 rękawic o grubości na dłoni 0,06-0,07 mm, spełniających pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 308

Proszę o zgodę na zaoferowanie w zadaniu 9 poz. 6 rękawic o grubości na dłoni 0.19 ± 0.03 mm, spełniających pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 309

Dotyczy arkusza asortymentowo- cenowego

Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 132 pozycja 2 produkt o następujących parametrach:

Tytanowe śruby Herberta, kaniulowane z podwójnym gwintem, część gwintowana stanowi 30% długości śruby, dostępne w opakowaniach sterylnych i niesterylnych

- średnica 2,5mm (długość 8-34mm),

- średnica 3,0mm (długość 10-36mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 310

Dotyczy arkusza asortymentowo- cenowego

Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 132 pozycja 15 produkt o następujących parametrach:

Drut prowadzący Kirschnera, średnica 0,86mm, 1,1mm, gwintowany, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 311

Dotyczy zadania nr 132

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający do przeprowadzenia zabiegu z wykorzystaniem implantów z pozycji 2, 6, 7, 8 oraz 9 wymaga użyczenia narzędzi na czas trwania umowy.

Jeżeli Zamawiający potwierdzi powyższe, prosimy o dodanie stosownych zapisów do umowy.

Odpowiedź: Zamawiający posiada takie warunki w innej trwającej umowie na ten asortyment.

Pytanie nr 312

Dotyczy zadania nr 132

Prosimy o potwierdzenie, że do zabiegów z użyciem pozostałych implantów instrumentarium konieczne do przeprowadzenia zabiegu będzie udostępnione na żądanie w formule LOANER SET, czyli tzw. „Lotnej”. Kompletne instrumentarium do implantacji zostanie dostarczone do każdego zabiegu na zamówienie w ciągu 72 godzin od złożenia zamówienia.

Jeżeli Zamawiający potwierdzi powyższe, prosimy o dodanie stosownych zapisów do umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 313

Dotyczy projektu umowy- zadania nr 132 i 134

W związku z wymogiem utworzenia depozytu, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższych zapisów do umowy?

1. Przekazanie depozytu odbędzie się na podstawie, generowanego z systemu, dokumentu WZ.

2. Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt implantów.

3. Zamawiający jest zobowiązany do przechowywania implantów we właściwych warunkach, zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub kradzieżą.

4. W przypadku stwierdzenia, że implanty przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru materiałów.



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

5. W trosce o należyłą gospodarkę materiałową Zamawiający będzie używał powierzone implanty począwszy od materiału o najkrótszej dacie ważności w ramach danego asortymentu.

6. Zamawiający prześle Wykonawcy niezwłocznie, maksymalnie w ciągu 2 dni roboczych od wykorzystania materiału, protokół zużycia: PROTOKÓŁ ZUŻYCIA PRODUKTÓW.

7. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie ważności najpóźniej na 15 miesięcy przed upłynięciem daty ważności materiału wytypowanego do wymiany. Wymianie/zwrotom podlegają wyłącznie produkty pełnowartościowe. Produkt pełnowartościowy to produkt niezniszczony, nierozpakowany, w żaden sposób nieoznakowany; posiadający oryginalne opakowanie wewnętrzne i zewnętrzne oraz nieuszkodzone plomby.

8. W przypadku niezgłoszenia chęci wymiany, Wykonawca wystawi fakturę na materiały, które przeterminowały się w siedzibie Zamawiającego.

9. Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane.

10. Raz w roku kalendarzowym, Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie uzgodniony z Zamawiającym na 2-3 tygodnie przed jej datą.

11. Ewentualne braki lub uszkodzenia materiałów stwierdzone w momencie rozliczenia depozytu upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury na brakujące lub uszkodzone materiały.

12. Braki oraz uszkodzenia materiałów stwierdzone podczas spisu z natury, o którym jest mowa w pkt. 10 upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury. Faktura zostanie wystawiona w oparciu o formularz spisowy, a Depozyt uzupełniony do stanu wyjściowego.

13. Na uzupełniony depozyt zostanie wystawiona faktura VAT z terminem płatności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie powyższych zapisów do umowy w § 1 ust. 5 w brzmieniu jak poniżej:

„1. Przekazanie depozytu odbędzie się na podstawie dokumentu WZ.

2. Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt implantów.

3. Zamawiający jest zobowiązany do przechowywania implantów we właściwych warunkach, zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub kradzieżą.

4. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie ważności najpóźniej na 15 miesięcy przed upłynięciem daty ważności materiału wytypowanego do wymiany. Wymianie/zwrotom podlegają wyłącznie produkty pełnowartościowe. Produkt pełnowartościowy to produkt niezniszczony, nierozpakowany, w żaden sposób nieoznakowany; posiadający oryginalne opakowanie wewnętrzne i zewnętrzne oraz nieuszkodzone plomby.

5. Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane.”

Pytanie nr 314

Dotyczy projektu umowy- zadania nr 132

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższych zapisów do umowy?

Wykonawca używa sprzętu na niżej wymienionych warunkach:

• Właścicielem instrumentarium pozostaje Wykonawca

• Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia instrumentarium

• Wykonawca oświadcza, że przedmiot użyczenia jest sprawny technicznie. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego jakichkolwiek wad w działaniu instrumentarium, Zamawiający powiadomi Wykonawcę jako jedyny podmiot uprawniony do wykonania lub zlecenia wykonania naprawy instrumentarium, a w razie jego zużycia wymieni go na nowy. W razie wystąpienia usterki lub uszkodzenia instrumentarium u wskutek niewłaściwej obsługi lub użycia przez Zamawiającego, Wykonawca ma prawo do obciążenia Zamawiającego kosztem naprawy i/lub części zamiennych lub wymiany instrumentarium, jeśli nie nadaje się do naprawy lub został zagubiony, według aktualnych stawek.

• Zamawiający zapewnia, że instrumentarium będzie obsługiwane i używany przez pracowników posiadających odpowiednie przeszkolenie w tym zakresie. Zamawiający nie przekaze sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Zamawiającego. Zamawiający nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wydierżawiać, oddawać do używania instrumentarium bądź cedować praw do sprzętu wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy.

• Wykonawca zobowiązuje się do odbioru użyczonego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie powyższych zapisów do umowy w § 1 ust. 5 w brzmieniu jak poniżej:

„Wykonawca używa sprzętu na niżej wymienionych warunkach:

• Właścicielem instrumentarium pozostaje Wykonawca

• Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia instrumentarium

• Wykonawca oświadcza, że przedmiot użyczenia jest sprawny technicznie. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego jakichkolwiek wad w działaniu instrumentarium, Zamawiający powiadomi Wykonawcę jako jedyny podmiot uprawniony do



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

wykonania lub zlecenia wykonania naprawy instrumentarium, a w razie jego zużycia wymieni go na nowy w terminie max do 24 godzin. W razie wystąpienia usterki lub uszkodzenia instrumentarium u wskutek niewłaściwej obsługi lub użycia przez Zamawiającego, Wykonawca ma prawo do obciążenia Zamawiającego kosztem naprawy i/lub części zamiennych lub wymiany instrumentarium, jeśli nie nadaje się do naprawy lub został zagubiony, według aktualnych stawek.

• Zamawiający zapewnia, że instrumentarium będzie obsługiwane i używany przez pracowników posiadających odpowiednie przeszkolenie w tym zakresie. Zamawiający nie przekazuje sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Zamawiającego. Zamawiający nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wydierżawiać, oddawać do używania instrumentarium bądź cedować praw do sprzętu wynikających z niniejszej Umowy na jakiegokolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy.

• Wykonawca zobowiązuje się do odbioru użyczonego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt."

Pytanie nr 315

Dotyczy projektu umowy- § 1 ust. 5 (zadanie 132)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostawy instrumentarium do implantacji do 48 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 316

Dotyczy projektu umowy- § 1 ust. 3 (zadania 132 i 134)

Czy Zamawiający odstąpi od komunikacji poprzez faks?

W dobie elektronizacji Wykonawca odchodzi od komunikacji za pośrednictwem faksu. Komunikacja drogą mailową pozwala na natychmiastową wymianę informacji, co jest kluczowe w terminowej realizacji zamówień.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 317

Dotyczy projektu umowy- (zadania 132 i 134)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień za pośrednictwem aplikacji MARS dostępnej dla Zamawiającego? Aplikacja jest dostępna online i nie wymaga dodatkowej instalacji. Taka forma składania zamówień ułatwia cały proces zamawiania i pozwala Zamawiającemu na sprawdzenie statusu złożonego zamówienia. Dodatkowo Zamawiający z poziomu aplikacji ma pełny dostęp i podgląd na cały asortyment znajdujący się w portfolio Wykonawcy. Wykonawca gwarantuje przeszkolenie wskazanego pracownika Zamawiającego w zakresie obsługi aplikacji MARS.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i tym samym Zamawiający dodaje dodatkowy zapis w § 5 niniejszej umowy, jako ustęp 6, w brzmieniu jak poniżej.

„*6. Zamawiający w celu realizacji podpisanej umowy dopuszcza:

- kanał komunikacji między Zamawiającym a Wykonawcą za pośrednictwem aplikacji udostępnionej nieodpłatnie przez Wykonawcę, służącej w szczególności do: składania zamówień, przesyłania protokołów zużycia, nadzorowania zdeponowanych stanów magazynowych. Wykonawca przeszkoli Zamawiającego w zakresie obsługi aplikacji i zapewni wsparcie techniczne;

- składanie zamówień za pośrednictwem aplikacji MARS dostępnej online i nie wymagającej dodatkowej instalacji. Wykonawca gwarantuje przeszkolenie wskazanego pracownika Zamawiającego w zakresie obsługi aplikacji MARS."

Pytanie nr 318

Zapytania do Zadania nr 24 – Buty 2:

Czy Zamawiający dopuści obuwie podlegające sterylizacji w temp. 134 st. C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 319

Zapytania do Zadania nr 24 – Buty 2:

Czy Zamawiający dopuści obuwie w rozmiarach: 35/36, 37/38, 39/40, 41/42, 43/44, 45/46, posiadające po cztery otwory wentylacyjne z każdej strony, bez paska na piętę?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 320

Zapytania do Zadania nr 24 – Buty 2:

Zamawiający wymaga obuwia zgodnego z normą PN-EN ISO 20347:2012. Norma ta została zastąpiona przez normę EN ISO 20347:2022.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga zgodności obuwia z normą EN ISO 20347:2022?



Pytanie nr 321

Zapytania do Zadania nr 24 – Buty 2:

Czy Zamawiający dopuści załączenie do oferty Deklaracji CE potwierdzającej zgodność z normą EN ISO 20347:2025 oraz dyrektywą UW 2016/425 zamiast certyfikatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 322

Zapytania do Zadania nr 24 – Buty 2:

Czy Zamawiający dopuści obuwie dostępne w trzech kolorach: zielonym, niebieskim, fioletowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 323

Zapytania do Zadania nr 24 – Buty 2:

Zamawiający wymaga, aby wyspecyfikowane obuwie operacyjne było antystatyczne.

Czy Zamawiający wymaga, aby obuwie operacyjne było antystatyczne na całej powierzchni, na potwierdzenie czego Wykonawca załączy do oferty wynik badania potwierdzający oporność elektryczną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 324

Zapytania do Zadania nr 42 – koszule dla pacjentów:

Zwracamy się z prośbą o rozbieżność Zadania nr 42 na trzy pozycje, według rodzaju koszul, tj.:

1. Koszula pacjenta,
 2. Koszula pacjenta z rękawami na napy,
 3. Koszula położnicza,
- podając przy tym ilość koszul każdego rodzaju.

Każda z opisanych w Zadaniu nr 42 koszul ma inny koszt wytworzenia, a co za tym idzie, różną cenę sprzedaży. Uśrednienie ceny dla jednej pozycji może powodować niekorzystną cenę dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 325

Zapytania do Zadania nr 42 – koszule dla pacjentów:

Czy Zamawiający wymaga załączenia wraz z ofertą lub na wezwanie Certyfikatu Oeko-Tex Standard na tkaninę, z której wykonane będą zaoferowane koszule?

Certyfikat Oeko-Tex świadczy o wysokiej jakości tkaniny, użytej do produkcji asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 326

Zapytania do Zadania nr 42 – koszule dla pacjentów:

Zamawiający jako jedno z kryterium oceny ofert wyznaczył termin dostawy od momentu złożenia zamówienia.

Zwracamy się z prośbą o modyfikację oceny w ramach kryterium terminu dostaw w zakresie Zadania nr 42 dla koszul wielorazowych jak poniżej:

- do 7 dni roboczych od daty złożenia zamówienia - 40 pkt
- do 10 dni roboczych od daty złożenia zamówienia - 30 pkt
- do 12 dni roboczych od daty złożenia zamówienia - 0 pkt.

Ocena jakościowa powinna faktycznie wpływać na jakość oferowanego asortymentu, a w przypadku wyrobów wielokrotnego użytku krótki czas na realizację wpływa negatywnie na jakość produkcji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 327

Pytania do Zadania nr 73 – Obuwie operacyjne:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 i pozycji nr 2 obuwie w rozmiarach: 35/36, 37/38, 39/40, 41/42, 43/44, 45/46?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje pełnych rozmiarów.



Pytanie nr 328

Pytania do Zadania nr 73 – Obuwie operacyjne:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 obuwie z płaską, orzeźbioną podeszwą zapewniającą antypoślizgowość z prześwitem nie większym niż 15 mm i podniesioną częścią tylną w wysokości około 1 cm w celu zabezpieczenia stopy przed wysunięciem się?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 329

Pytania do Zadania nr 73 – Obuwie operacyjne:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 obuwie dostępne w trzech kolorach: zielonym, niebieskim, fioletowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 330

Pytania do Zadania nr 73 – Obuwie operacyjne:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 obuwie z gwarancją na 2 lata?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 331

Pytania do Zadania nr 73 – Obuwie operacyjne:

Czy w przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania nr 9, nr 10, nr 11, nr 12, Zamawiający dopuści realizację zamówień na obuwie z pozycji nr 1 w kolorze dostępnym u Wykonawcy, bez możliwości wyboru, a w przypadku braków magazynowych dopuści zamiennie realizację obuwia z pozycji nr 2?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 332

Pytania do Zadania nr 73 – Obuwie operacyjne:

Czy chcąc otrzymać obuwie najwyższej jakości Zamawiający wymaga dołączenia do oferty testu właściwości ergonomicznych wg EN ISO 20344 oraz testu odporności na zginanie podeszwy wg EN ISO 20344?

Testy na właściwości ergonomiczne i odporność na zginanie podeszwy są kluczowymi elementami określającymi jakość i bezpieczeństwo obuwia operacyjnego, które chronią personel medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 333

Pytania do Zadania nr 73 – Obuwie operacyjne:

Zamawiający wymaga, aby wyspecyfikowane obuwie operacyjne było antystatyczne.

Czy Zamawiający wymaga, aby obuwie operacyjne było antystatyczne na całej powierzchni, na potwierdzenie czego Wykonawca załączy do oferty wynik badania potwierdzający oporność elektryczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 334

Zapytanie do Zadania nr 24, 42 oraz 73:

Czy Zamawiający dopuści asortyment z Zadania nr 24, nr 42 oraz nr 73, tj. koszule dla pacjenta i buty operacyjne nie będące wyrobami medycznymi?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 335

Dotyczy: SWZ Rozdział XVIII pkt. 5, Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz oferty pkt VIII, pakiet nr 127

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości przesłania umowy drogą korespondencyjną/elektronicznie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania umowy drogą korespondencyjną.

Pytanie nr 336

Dotyczy: Załącznik nr 5 do SWZ – Wzór umowy, § 1 ust. 3, § 5 ust. 3, pakiet nr 127

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody, aby zamówienia/reklamacje złożone telefonicznie zostały potwierdzone niezwłocznie pisemnie, faxem lub e-mailem.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie nr 337

Dotyczy: Załącznik nr 5 do SWZ – Wzór umowy, § 1 ust. 5, pakiet nr 127

Prosimy Zamawiającego o dopisanie do umowy, dla pakietu nr 127, następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 338

Dotyczy: Załącznik nr 5 do SWZ – Wzór umowy, § 8 ust. 7, pakiet nr 127

W naszej opinii zaproponowana łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych na poziomie nieprzekraczającym 50% jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych, wynosi najczęściej 20 – 30 %. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia łącznej maksymalnej wysokości wszystkich kar umownych do poziomu nie przekraczającego 30 % wartości umowy (dla pakietu nr 127) i prosimy o modyfikację zapisów umowy w tym zakresie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 339

Dotyczy: Załącznik nr 5 do SWZ – Wzór umowy, pakiet nr 127

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie poniższych zapisów do treści zawieranej umowy:

„Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, akty władzy państwowej, akty organów unijnych, które uniemożliwiają prawidłowe wykonanie umowy”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dodaje kolejny ustęp w § dotyczącym kar umownych we wszystkich wzorach umów w postępowaniu.

Pytanie nr 340

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 127

Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia wraz z ofertą oryginalnych instrukcji obsługi producenta wyrobów medycznych wraz z tłumaczeniem na j. polski do pakietu nr 127? W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 341

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 127

Wedle naszej wiedzy wstrzykiwacz objęty jest gwarancją. Prosimy Zmawiającego o potwierdzenie, czy w związku z tym, nie dopuszcza zamienników, które spowodują utratę tej gwarancji? Przedmiotem zamówienia są zaawansowane materiały eksploatacyjne wykorzystywane w procesie leczenia i diagnostyki pacjentów, które mają zapewnić bezpieczeństwo pacjentów. W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

„Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 20 listopada 2025 r. KIO 4262/25 (...)Zamawiający zobligowany jest do respektowania warunków gwarancji i zapewnienia bezpieczeństwa użytkowania posiadanych sprzętów medycznych. Wymóg stosowania oryginalnych lub zatwierdzonych wężyków nie jest przejawem celowego ograniczenia konkurencji, tylko wprost wynika z dokumentacji technicznej sprzętu”.

Odpowiedź: Ze względu na gwarancję urządzenia Zamawiający wymaga produktów dopuszczonych w instrukcji producenta pompy CT Motion.

Pytanie nr 342

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 127, poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał certyfikatu bezpieczeństwa mikrobiologicznego WYDANEGO PRZEZ PRODUCENTA WĘŻYKÓW dla układu podającego środek kontrastowy pacjentowi przez 24 godziny bez konieczności wymiany układu z wyłączeniem wężyka pacjenta. W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 343



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 127, poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby wężyk pompy posiadał filtr cząstek o wydajności 15 µm? Czy powyższa wielkość powinna być potwierdzona dodatkowym oświadczeniem producenta wężyków? W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 344

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 127, poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby wężyk pompy zawierał ZINTEGROWANY ZAWÓR ZWROTNY W ZŁĄCZU LUER-LOCK? W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 345

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 127

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby umieścić poniższy zapis w umowie:

Wykonawca ma obowiązek dokonania napraw wstrzykiwaczy w sytuacji gdy ich uszkodzenie powstanie w wyniku stosowania przedmiotu dostawy dostarczonego przez Wykonawcę. Jeżeli Wykonawca będzie uchylał się od obowiązku naprawy, zobowiązany będzie do pokrycia kosztów 100 % wartości kosztu naprawy w/w urządzenia. Za podstawę żądania przez Zamawiającego kosztów naprawy wstrzykiwaczy uważa się pisemną opinię lub ekspertyzę serwisu urządzenia. Naprawa urządzenia wykonana zostanie w autoryzowanym serwisie producenta. Koszty związane z naprawą, opinią i/lub ekspertyzą oraz transportem ponosi Wykonawca. W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 346

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 127

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że realizacja dostaw częściowych będzie w ilościach obejmujących pełne opakowania zbiorcze: wężyk pompy 10szt., wężyk pacjenta 100szt. i tym samym zamówienia będą składne tylko na całe opakowania zbiorcze (jeśli w formularzu asortymentowo-cenowym podano jednostkę miary sztuki). Ze względu na zachowanie sterylności jesteśmy zobowiązani, aby materiały dostarczać w oryginalnych opakowaniach od producenta, w związku z czym nie mamy możliwości przepakowania. W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 347

Zadanie nr 38, poz. 1-3, 6,7 Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego – o następujących parametrach: wkłady posiadają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia” (opisane na pokrywie PATIENT/VACUUM w celu łatwej identyfikacji), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów? Króciec pacjenta jest uniwersalny gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Pojemniki wielorazowe o kształcie okrągłym, wyposażone są w zaczep do mocowania (identyczny, jak w opisanym w SWZ systemie); poj. 100 ml oraz 2000 ml nie posiadają innych przyłączy (brak króćca przy pojemniku - próżnia podłączana bezpośrednio do wkładu, by uzyskać lepsze parametry ssania). Pozostałe jak w SWZ.

Zamawiający, w przypadku dopuszczenia systemu równoważnego, ma prawo zażądać uwzględnienia w ofercie konieczności wymiany wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, ewentualnie mocowanie). Zamawiający ma narzędzia np. w postaci próbek, aby przekonać się, że zaoferowano system gwarantujący wzajemną kompatybilność wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 348

Zadanie nr 38, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści przyłączy do próżni, kompatybilne z oferowanym systemem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 349

Zadanie nr 38, poz.8,9 Czy Zamawiający dopuści uchwyt na szynę, kompatybilny z oferowanym systemem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 350

Zadanie nr 38, poz. 10 Czy Zamawiający dopuści matę o wymiarach 90x116 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 351

Zadanie nr 38, poz. 12 Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu o poj. 1200 ml.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 352

Pytania do Pakietu nr 80:

W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania pojedynczych sztuk.

Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych i tak:

Pozycja 1: opakowanie 30 szt.

Pozycja 2: opakowanie 10 szt.

Pozycja 3: opakowanie 30 szt.

Pozycja 4: opakowanie 5 szt.

Pozycja 5: opakowanie 30 szt.

Pozycja 6: opakowanie 5 szt.

Pozycja 7: opakowanie 30 szt.

Pozycja 8: opakowanie 5 szt.

Pozycja 9: opakowanie 30 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 353

Pytania do Pakietu nr 80 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści : cewnik zewnętrzny, lateksowy, samoprzylepny, jednoczęściowy, w rozmiarach: 20mm, 25mm, 30mm, 35mm, 40mm, 5 rozmiarów do wyboru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 354

Pytania do Pakietu nr 80 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści: cewnik zewnętrzny, nie lateksowy, samoprzylepny, jednoczęściowy w rozmiarach 21mm, 25mm, 30mm, 35mm, 4 rozmiary do wyboru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik zewnętrzny, lateksowy, samoprzylepny, jednoczęściowy, w rozmiarach: 20mm, 25mm, 30mm, 35mm, 40mm, 5 rozmiarów do wyboru.

Pytanie nr 355

Pytania do Pakietu nr 80 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuszcza aby ilości były zaokrąglone do pełnych opakowań – 30 sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie fasunku. Zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 356

Dotyczy Pakietu nr 115

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 115 dopuści zestaw jednorazowy do zakładania tracheostomii przezskórnej Tracoe metodą Seldingera. Skład zestawu:

- jednostopniowe zielone rozszerzadło w kształcie rogu z powłoką hydrofilną i wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym,

- przewodnik ze znacznikiem pozycjonującym o średnicy 0,050 (1,27 mm), wykonany z odpornego na zginania nitinolu z osłoną i systemem wprowadzania

- zamiast rozszerzaczy ładujących do rurki tracheostomijnej – rurka tracheostomijna kompletnym z zestawem do wprowadzenia jej po przewodnicy Seldingera w rozmiarach 7, 8, 9 lub 10 mm – w zależności od potrzeb Zamawiającego

- 1 x igła wprowadzająca z kaniulą 7 cm, 14 G,

- krótkie rozszerzadło o rozmiarze 14 FR; 5 cm,

- skalpel jednorazowego użytku nr 15,

- strzykawka 10(12) ml,

- bez pojemnika na zużyte igły,

- żel poślizgowy 2,7g,



tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

- 4 x kompresy,

- bez zakrzywionych kleszczyków hemostatycznych

Zaoferowana w zestawie rurka posiada poniższe cechy:

- rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym oraz możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej przez płaski kanał znajdujący się nad mankietem. Rurka wraz ze specjalnie dedykowanym stożkowym przewodnikiem (z otworem na przewodnicę Seldingera) do wprowadzania rurki do tchawicy, z silikonową tuleją wypełniającą szczelinę pomiędzy przewodnikiem a końcem rurki. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwia ruchy rotacyjne kołnierza wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta (rurka nie ma tendencji do wysuwania się). W zestawie z rurką znajdują się 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem, zestaw łączników do odsysania oraz tasiemka mocująca. Rurka wykonana z poliuretanu, o bardzo cienkich ściankach, mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP. Całość w sterylnym opakowaniu.

Rozmiary:

Średnica wewnętrzna rurki: 7 mm, średnica zewnętrzna 9,8 mm,

Średnica wewnętrzna rurki: 8 mm, średnica zewnętrzna 10,8 mm,

Średnica wewnętrzna rurki: 9 mm, średnica zewnętrzna 11,8 mm,

Średnica wewnętrzna rurki: 10 mm, średnica zewnętrzna 12,8 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 357

Czy Zamawiający w pakiecie 58 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną, suchą regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) w zakresie od -10 do -40cm H₂O. Bezgłośny. Wyskalowany do objętości 2500ml z precyzyjną podziałką umożliwiającą wizualizację prawidłowego działania drenażu w zakresie małych objętości (co 1ml do 100ml i co 2 do 200ml, co 5ml do 2500ml). Mieszki próżniowe jako optyczny wskaźnik poprawnego działania źródła ssania. Automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej z dodatkową zastawką manualną oraz automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie. Bezgłośny port do pobierania próbek drenowanego płynu. W zestawie fiolka z wodą sterylną do wypełnienia zastawki wodnej. Możliwość postawienia drenażu na podłodze. Uchwyt umożliwiający przenoszenie lub powieszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodując wymieszania roztworów wewnątrz komory. Pojedynczy dren łączący bezłateksowy zabezpieczonym przed przed zagięciem sprężyną, wyposażony w klamrę zaciskową. Zapakowany sterylnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 358

Czy Zamawiający w pakiecie 91 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe średnio-duże o wymiarach przed zamknięciem 5,73mm i 8,98mm po zamknięciu, pakowane w magazynki po 6 klipsów w magazynku i 20 magazynków w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z kłosownicą.

Pytanie nr 359

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pakiecie 91 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 360

Dotyczy pakietu nr 43, poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga osłonek bocznych wzdłuż wkładu chłonnego skierowanych na zewnątrz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 361

Dotyczy pakietu nr 43, poz. 1-5

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu elastycznych ściągaczy taliowych?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie nr 362

Dotyczy pakietu nr 43, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności nie mniejszej niż 2500g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 363

Dotyczy pakietu nr 75, poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pieluszek dla dzieci z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej i z superabsorbentem, posiadające kanał dystrybucyjny we wkładzie chłonnym. Warstwa dystrybucyjna EDS w kolorze białym. Elastyczne uszy w tylnej części wyrobu. Dwa zapięcia w postaci rzepów nieelastycznych do wielokrotnego mocowania. Transparentna włókninowa taśma frontowa do wielokrotnego mocowania rzepów. Warstwa izolacyjna - laminat paroprzepuszczalny. Indykator klejowy koloru żółtego, zmieniający barwę na niebieską pod wpływem cieczy. Posiadające wycięcie na kikut. Bez elementów lateksowych i chlorowanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 364

Dotyczy pakietu nr 75, poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pieluszek dla dzieci z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej i z superabsorbentem, posiadające kanał dystrybucyjny we wkładzie chłonnym. Warstwa dystrybucyjna EDS w kolorze białym. Elastyczne uszy w tylnej części wyrobu. Dwa zapięcia w postaci rzepów nieelastycznych do wielokrotnego mocowania. Transparentna włókninowa taśma frontowa do wielokrotnego mocowania rzepów. Warstwa izolacyjna - laminat paroprzepuszczalny. Indykator klejowy koloru żółtego, zmieniający barwę na niebieską pod wpływem cieczy. Posiadające wycięcie na kikut. Bez elementów lateksowych i chlorowanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 365

Dotyczy pakietu nr 75, poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pieluszek dla dzieci o wadze od 3 do 6kg, o wadze od 11 do 18kg, o wadze powyżej 15 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 366

Dotyczy pakietu nr 75, poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pieluszek dla dzieci o wadze od 3 do 6kg, o wadze od 8 do 14kg, o wadze od 11 do 18kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 367

Dotyczy umowy § 4, ust. 4, lit.

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisów umowy na następujące:

b) ustalają, że wynagrodzenie Wykonawcy będzie ulegało zmianie w ten sposób, że w przypadku wzrostu cen i towarów równego lub przekraczającego 9% na podstawie komunikatu Prezesa GUS w stosunku rocznym, wynagrodzenie Wykonawcy zostanie zwaloryzowane o ½ wskaźnika wzrostu cen i towarów; ?

Wartość 18% jest wartością zbyt wysoka, odbiegającą od obecnej sytuacji gospodarczej, w dodatku stawia Wykonawcę w niekorzystnej sytuacji w razie wystąpienia kryzysu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 368

1. Dotyczy OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - W opisie przedmiotu zamówienia Pakiet 51- System do kontrolowanej zbiórki stolca punkt 1

- Mając na uwadze podniesienie konkurencji i zaoferowanie alternatywnego zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca o szerszych parametrach niż oczekiwał Zamawiający, prosimy o dopuszczenie następujących parametrów systemu zbiórki stolca, jak poniżej:

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48 (71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28

**Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie**

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

1.	Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.
2.	System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu
3.	Skład opakowania zestawu: • Worek odbiorczy 1 l. (skalowany od 50 ml co 100 ml) • Strzykawka 50 ml • Strzykawka z żelem smarującym (10 ml) • Instrukcja użycia • 1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów • Zacisk na przewody
4.	Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.
5.	Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1.34 in ² , max 1,4 in ²
6.	Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem . • Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/opróżniania mankieta. • Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankieta mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków. • Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca. • Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką
7.	Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego
8.	System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.
9.	Przewód odprowadzający (długość 167cm.) wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek
9.	Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
10.	System przebadany klinicznie, (czas utrzymania do 29 dni)
12.	Opakowanie handlowe systemu do zbiórki stolca - 2 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie nr 369****Dotyczy OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - W opisie przedmiotu zamówienia Pakiet 51- System do kontrolowanej zbiórki stolca, punkt. 2**

Czy Zamawiający dopuści worki, kompatybilne z proponowanym systemem do zbiórki stolca zgodnie z parametrami jak poniżej:

Worek odbiorczy:

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48 (71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

- Wymienny worek odbiorczy pojemność 1000 ml, skalowany od 50 ml co 100 ml, kompatybilny z proponowanym systemem do zbiórki stolca.
- Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w wewnętrzną (membranę) zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
- Opakowanie zbiorcze 10 szt.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 370

Dot. Zad. 51

Czy Zamawiający będzie wymagał do oferty badań klinicznych, dotyczących zamkniętego systemu do kontrolowanej zbiórki stolca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 371

Dotyczy §5 ust. 4 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostarczenia towaru zamiennego do 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 372

Dotyczy SWZ, §5 ust. 5 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostarczenia brakującego asortymentu do 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 373

Dot. wzoru umowy

W związku z planowanym obowiązkiem wystawiania faktur ustrukturyzowanych przez KSeF, zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację treści umowy poprzez dodanie zapisu o następującym brzmieniu: Zgodnie z przepisami ustawy z dnia 5 sierpnia 2025 roku o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz ustawy o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. 2025 poz. 1203) odpowiednio dla poszczególnych Wykonawców od 1 lutego 2026 roku lub 1 kwietnia 2026 roku zgodnie z obowiązkiem wynikającym z tej ustawy:

a) wszelkie faktury dokumentujące transakcje handlowe będą wystawiane i udostępniane wyłącznie w formie faktur ustrukturyzowanych za pośrednictwem Krajowego Systemu e- Faktur (KSeF), zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

b) Za datę doręczenia faktury uznaje się datę nadania numeru identyfikującego fakturę w KSeF, zgodnie z art. 106na ust. 1 ustawy o VAT.

c) Strony zobowiązują się do zapewnienia technicznej możliwości wystawiania, odbierania i przetwarzania faktur ustrukturyzowanych w KSeF, w tym do posiadania odpowiednich uprawnień dostępowych.

d) W przypadku awarii systemu KSeF uniemożliwiającej wystawienie faktury, dopuszcza się wystawienie faktury w formie rezerwowej, zgodnie z przepisami przejściowymi i komunikatami Ministerstwa Finansów. e) Strony zobowiązują się do niezwłocznego informowania się nawzajem o wszelkich zmianach danych identyfikacyjnych niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania KSeF.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie powyższych zapisów do umowy w § 4 umowy lub 3 umowy dzierżawy (paragraf dot. faktur) jako kolejny ustęp w brzmieniu jak poniżej:

„Zgodnie z przepisami ustawy z dnia 5 sierpnia 2025 roku o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz ustawy o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. 2025 poz. 1203) odpowiednio dla poszczególnych Wykonawców od 1 lutego 2026 roku lub 1 kwietnia 2026 roku zgodnie z obowiązkiem wynikającym z tej ustawy:

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

a) wszelkie faktury dokumentujące transakcje handlowe będą wystawiane i udostępniane wyłącznie w formie faktur ustrukturyzowanych za pośrednictwem Krajowego Systemu e- Faktur (KSeF), zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

b) Za datę doręczenia faktury uznaje się datę nadania numeru identyfikującego fakturę w KSeF, zgodnie z art. 106na ust. 1 ustawy o VAT.

c) Strony zobowiązują się do zapewnienia technicznej możliwości wystawiania, odbierania i przetwarzania faktur ustrukturyzowanych w KSeF, w tym do posiadania odpowiednich uprawnień dostępowych.

d) W przypadku awarii systemu KSeF uniemożliwiającej wystawienie faktury, dopuszcza się wystawienie faktury w formie rezerwowej, zgodnie z przepisami przejściowymi i komunikatami Ministerstwa Finansów.

e) Strony zobowiązują się do niezwłocznego informowania się nawzajem o wszelkich zmianach danych identyfikacyjnych niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania KSeF."

Pytanie nr 374

Zadanie nr 13 poz. 1,2 :

Według Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 24.09.2021 „W sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej”, opracowanych na zlecenie ministra właściwego do spraw zdrowia przez Polskie Towarzystwo Patologów, jednym z wymogów otrzymania przez Jednostkę Diagnostyki Patomorfologicznej akredytacji jest:

- utwalenie materiału w 10% zbuforowanej formalinie o pH 7,2-7,4 (BŚ4, s.40 „Program Akredytacji dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej - zestaw standardów”, https://pol-pat.pl/wp-content/uploads/2023/01/04_zestaw-standardow-akredytacyjnych-dla-jdp.pdf)

- monitorowanie pH formaliny (tj. 10% roztwór zbuforowanej formaliny o pH 7,2-7,4) z wykorzystaniem pH-metru. Monitorowaniu pH formaliny podlega co najmniej co 20 przyjmowany materiał (F.W. 5.1, s.16 „Program Akredytacji dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej - zestaw standardów”, https://pol-pat.pl/wp-content/uploads/2023/01/04_zestaw-standardow-akredytacyjnych-dla-jdp.pdf)

W związku z powyższym, czy zamawiający wymaga aby zaproponowany system zamknięty posiadał w nakrętce gotowy do użycia zbuforowany roztwór 10% formaliny o pH w przedziale 7.2- 7.4, zgodny z wymienionymi wyżej standardami Polskiego Towarzystwa Patologów obowiązującymi podczas akredytacji szpitala („OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA1 z dnia 6 września 2024 r. w sprawie standardów akredytacyjnych dla działalności leczniczej w rodzaju całodobowe i stacjonarne świadczenia zdrowotne szpitalne”,s.56, <https://cmj.gov.pl/akredytacja/standardy-akredytacyjne/>) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 375

Zadanie nr 57 poz. 1 :

Czy zamawiający dopuści układ oddechowy jednostka miary 1 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku.

Pytanie nr 376

Zadanie nr 86 poz. 2 :

Czy zamawiający dopuści resuscytator o objętości około 215 ml, reszta parametrów jak w SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 377

Zadanie nr 86 poz. 3 :

Czy zamawiający dopuści resuscytator o objętości około 664 ml, reszta parametrów jak w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 378

Zadanie nr 124 poz. 2 :

Czy w pozycji 4 doszło do pomyłki pisarskiej i chodziło zamawiającemu o membrana Aerogen Solo dla jednego pacjenta, ponieważ Aeronex Pro wielorazowy nie jest już produkowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jednorazową membranę dla poz. 2 zad. 124.

Pytanie nr 379

Pytania do zadania nr: 98 – Porty

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia użył parametrów jednego wykonawcy: „z echogeniczną igłą punkcyjną z systemem BLS” Czy Zamawiający mając na względzie zasadę konkurencyjności dopuści też inne porty innych wykonawców, które nie mają igły punkcyjnej z systemem BLS? oferujemy:

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



W pozycji 1 port o właściwościach techniczno-użytkowcy takich samych, lecz o niewielkich różnicach technicznych niemających wpływu na terapię. Port dostępu żylnego niskoprofilowy z silikonową membraną uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG, dwa otwory do przyszywania portu. Wysokość portu: 12mm, średnica membrany 12,5mm, podstawa portu: 29,9mm. Ciężar 6g, objętość wypełniania 0,5ml długość cewnika 500mm. Rozmiar 6,5F

Zestaw wprowadzający

-strzykawka 10 ml

- igła Seldingera (punkcyjna) 18G

- igła prosta 22 G x 30

- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu

- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu

- przewodnik J

- łącznik

- rozszerzacz i rozrywka koszulka z przewodnikiem

- tępy tunelizator

W pozycji 2 port o właściwościach techniczno-użytkowcy takich samych, lecz o niewielkich różnicach technicznych niemających wpływu na terapię. Port dostępu żylnego niskoprofilowy z silikonową membraną uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG, dwa otwory do przyszywania portu. Wysokość portu: 10,4mm, średnica membrany 9,7mm, podstawa portu: 25,5mm. Ciężar 4,55g, objętość wypełniania 0,3ml, Rozmiar 6,5F, długość cewnika 500mm.

Zestaw wprowadzający

-strzykawka 10 ml

- igła Seldingera (punkcyjna) 18G

- igła prosta 22 G x 30

- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu

- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu

- przewodnik J

- łącznik

- rozszerzacz i rozrywka koszulka z przewodnikiem

- tępy tunelizator



Odpowiedź: Dla Poz. 1: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem posiadania cewnika z silikonu dł. min 60 cm. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem posiadania silikonowych miejsc do przyszywania portu i cewnika 7,2 F.

Poz. 2 Zamawiający dopuszcza pod warunkiem posiadania cewnika z silikonu dł. min 60 cm.

Pytanie nr 380

Pytania do zadania nr: 98 – Porty

Czy Zamawiający dopuści porty o różnicach podanych, pogrubionych w nawiasach?

W pozycji 1 Wszczepialny port tytanowy (komora i obudowa) **(oferujemy port w całości wykonany z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla) o wysokości 10 mm (12,1mm) i ciężarze 8 g(4,9g- port lżejszy zapewnia uczucie komfortu użytkownika przez pacjenta) z odłączalnym cewnikiem silikonowym (poliuretanowym) 6,6Fr (1,1x2,2mm)/60 cm, (oferujemy 8Fr (1,6x2,6mm)/63cm) Z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi: port tytanowy (port wykonany z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego) o średnicy 24mm (26,7mm) i objętości wypełnienia 0,27ml (0,52ml), cewnik silikonowy(poliuretanowy) skalowany co 1 cm, cieniujący w Rtg, całkowicie rozrywalny zestaw wprowadzający typu desilete, z echogeniczną igłą punkcyjną z systemem BLS, (rozrywalny zestaw wprowadzający- koszulka rozrywka typu „peel away” z zaworem) nitinolowym przewodnikiem J oraz z strzykawką 10 ml, urządzenie do podnoszenia żył, igła prosta typu Huber, zestaw do infuzji z igłą typ Huber i poliuretanowym drenem, igła do tunelizacji, łącznik do przymocowania cewnika, łącznik Luer-lock do wypełnienia odłączalnego cewnika cewnika (wyposażenie : cewnik jednokanałowy (poliuretan,radiocieniujący, mocowany lub odłączany);• pierścień blokujący cewnik**



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
radiocieniujący;• igła introduktora 18 G;• przewód 0,038 cala (z końcówką w kształcie litery J, introduktor z odłączaną koszulką(z zaworem lub bez zaworu);• igła tępa;• igły typu Huber 22 G (1 prosta i 1 zakrzywiona pod kątem 90°);• giętki tuneler (metalowy);• hak żylny) Membrana silikonowa wytrzymująca do 3000 nakłuć.

W pozycji 2 Wszczepialny port tytanowy)(oferujemy port w całości wykonany z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo lepszy niż moc tytanu - potwierdzone badaniami , technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla) o wys. 11mm (12,1mm) i ciężarze 10,5g(4,9g- port lżejszy zapewnia uczucie komfortu użytkownika przez pacjenta) z odłączalnym cewnikiem silikonowym(poliuretanowy) 6,6Fr(1,1x2,2mm)/60cm, (oferujemy 6Fr (1,3x2,1mm)/63cm) z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi: port tytanowy (port w całości wykonany z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego) o średnicy 28mm (26,7mm) i objętości wypełniania 0,35ml (0,52ml),cewnik skalowany co 1cm, cieniujący w Rtg, całkowicie rozrywalny zestaw wprowadzający typu desilete, z echogeniczną igłą punkcyjną z systemem BLS(rozrywalny zestaw wprowadzający- koszulka rozrywalna typu „peel away” z zaworem) , nitinolowym przewodnikiem J oraz z strzykawką 10ml, urządzenie do podnoszenia żył, igła prosta typu Hubera, zestaw do infuzji z igłą typu Huber i poliuretanowym drenem, igła do tunelizacji, łącznik do przymocowania cewnika, łącznik Luer-Lock do wypełnienia odłączalnego cewnika. (wyposażenie : cewnik jednokanałowy (poliuretan,radiocieniujący, mocowany lub odłączany);• pierścień blokujący cewnik radiocieniujący;• igła introduktora 18 G;• przewód 0,038 cala (z końcówką w kształcie litery J, introduktor z odłączaną koszulką(z zaworem lub bez zaworu);• igła tępa;• igły typu Huber 22 G (1 prosta i 1 zakrzywiona pod kątem 90°);• giętki tuneler (metalowy);• hak żylny) Membrana silikonowa wytrzymująca do 3000 nakłuć.

Odpowiedź: Dla poz. 1 i 2 zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 381

Zadanie nr: 33 Pasy do unieruchamiania pacjentów

Poz. 2 Prosimy o określenie rozmiaru, który oczekuje Zamawiający

Rozmiar	Wymiary (cm)		Ilość zamków	Ilość kluczy
	Obwód Min. / Max.	Szerokość		
S	14 / 20	8	4	1
M	19 / 25	8	4	1
L	24 / 30	8	4	1
XL	29 / 35	8	4	1

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rozmiar M i L do wyboru przy zakupie.

Pytanie nr 382

Zadanie nr: 35 -Maty dekontaminacyjne

Prosimy o dopuszczenie jednorazowej, samoprzylepnej maty składająca się z 30 ponumerowanych odrywanych listków, wykonana z polietylenu o niskiej gęstości, o wysokiej sile wiązania i zabezpieczona środkiem przeciwdrobnoustrojowym, zaprojektowanym w celu zahamowania rozwoju bakterii na powierzchni. Klej na bazie wody (8gr/mq+ 1 gr), nie pozostawia śladów. Substancja czynna: BIOMASTER - szerokie spektrum działania: Jony srebra wykazują aktywność przeciwdrobnoustrojową przeciwko bakteriom, wirusom, pleśniam i grzybom, oferując kompleksową ochronę przeciwdrobnoustrojową.

Wymiary maty 60x115cm.

Prosimy o dopuszczenie mat pakowanych po 4 sztuki (każda 30 listków) w jednym opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku i sprzedaży po 4 szt. x 30 w op.

Pytanie nr 383

Zadanie nr: 64 - Koce grzewcze

Prosimy o dopuszczenie koców o następujących parametrach:

- zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta
- wykonane z miękkiej tkaniny

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Place - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

- strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty
- unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza
- mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)
- odporne na płyny
- brak zawartości lateksu
- uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych m.in. Mistral-Air, (system mocowania typu rzep)

Prosimy o dopuszczenie koców pakowanych po 10 szt. w 1 opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

Pytanie nr 384

Zadanie nr: 64 - Koce grzewcze

poz. 1 Prosimy o dopuszczenie następujących rodzajów kołderek:

- na całe ciało dla pacjenta dorosłego (195 x 100 cm)



lub

- na całe ciało – tuba pod pacjenta (217 x 91 cm)



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 385

Zadanie nr: 64 - Koce grzewcze

poz. 2 Prosimy o dopuszczenie następujących rodzajów kołderek:

- na całe ciało dla pacjenta dorosłego, wielodostępowy (195 x 100 cm)



lub

- na całe ciało dla pacjenta dorosłego (195 x 100 cm)



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 386

Zadanie nr: 74 - Ostrza do strzygarek

Poz.1 Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych o szerokości ostrza 36 mm, kompatybilnych z zaproponowaną strzygarką

w poz. 2 Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry, ostrza są wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister;

50 blistrów/ pudełko.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 387

Zadanie nr: 74 - Ostrza do strzygarek

Poz.2 Prosimy o dopuszczenie strzygarki o poniższych parametrach:

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

- Strzygarka służąca do usuwania owłosienia przed zabiegami operacyjnymi bez możliwości zacięcia skóry, lekka, ergonomiczna, wyposażona w trzyzakresową, obrotową głowicę(kąt 00, kąt 45° w lewo, kąt 45° w prawo), do stosowania na mokro i sucho.

- Czas ładowania strzygarki: maksimum 120 minut.

- Strzygarka wyposażona w wyświetlacz cyfrowy LED sygnalizującą stopień naładowania baterii, oraz antypoślizgowy, ergonomiczny uchwyt zapobiegający obrażeniom w wyniku wyslizgnięcia się strzygarki.

- Wysoko wydajna bateria Li-ion , 3,7V ICR 18650MAB 1800mAh

- Czas pracy strzygarki: 150 minut

- W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych.

- Strzygarka z możliwością mycia pod bieżącą wodą oraz możliwością dezynfekcji zanurzeniowej (klasa szczelności min. IPX7).

- Niski poziom hałasu: max 60dB

- Strzygarka kompatybilna z min. 2 rodzajami ostrzy: uniwersalnymi przeznaczonymi do usuwania owłosienia z całego ciała i z ostrzami typu neuro do usuwania gęstego owłosienia.

- Bezkontaktowy i higieniczny montaż ostrza na głowicy, zdejmowanie ostrza tnącego jedną ręką

-Konstrukcja strzygarki uniemożliwiająca uszkodzenie skóry – brak kontaktu ostrzy z powierzchnią skóry

- Waga strzygarki: 132g (bez ostrzy), 142g (z ostrzami)

- Wolna od lateksu i ftalanów

- Wymiary strzygarki (z założonym ostrzem): 151x46x35 mm (długość. x szerokość. x głębokość)

- Wysokość strzyżenia: 0,3 mm

- Zarejestrowana jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 388

Zadanie nr: 74 - Ostrza do strzygarek

Poz. 2-3 Prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia poz. 2 i 3 jako jednej pozycji/jednego indeksu w związku z tym, że strzygarka i ładowarka stanowią komplet. W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o dokonanie zmiany w formularzu asortymentowo-cenowym i np. dokonaniu połączenia pozycji 2 i 3 w jedną pozycję.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 389

Zadanie 128 - Akcesoria do kardiomonitora Mindray N12

Poz. 3 Prosimy o dopuszczenie obwodu 34-47cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 390

Zadanie 128 - Akcesoria do kardiomonitora Mindray N12

Poz. 4 i 5 Prosimy o wskazania modułu SpO2 posiadanego w monitorze N12 - Nellcor Oximax (wtyk okrągły 8 pin) czy Mindray/Non Oximax (wtyk okrągły 7 pin).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga akcesoriów wymienionych w instrukcji producenta urządzenia Mindray N12.

Pytanie nr 391

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 392

Pakiet 1, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania Redon wykonany z medycznej odmiany PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 393

Pakiet 1, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania Redon poliuretanowy o długości 80cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 394

Pakiet 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści pojemniki typu Redon w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 395

Pakiet 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści pojemniki typu Redon z gładką końcówką do podłączania drenów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 396

Pakiet 1, pozycja 7-17

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z 2 otworami naprzemianległymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 397

Pakiet 1, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley'a Ch 8 z balonem 3-5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 398

Pakiet 1, pozycja 21-27

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley'a z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 399

Pakiet 1, pozycja 28-30

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley'a z balonem 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 400

Pakiet 1, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley bez jonów srebra? W przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję i utworzy z niej odrębne zadanie? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 401

Pakiet 1, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 402

Pakiet 1, pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley 100% silikon z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 403

Pakiet 1, pozycja 34-38

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra wykonane z silikonu z rozstawem ramion 450x180mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 404

Pakiet 1, pozycja 43

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze 21?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 405

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48 (71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Pakiet 1, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze 27?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 406

Pakiet 1, pozycja 43-46

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne o długości 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 407

Pakiet 1, pozycja 51-57

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik dwunastniczy o długości 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 408

Pakiet 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z czterech części: dwóch osłon z gumką do stabilizacji osłony na aparaturze i dwóch taśm, który jest obecnie dostarczany do Szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 409

Pakiet 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 22x45mm lub 36x48mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 36x48mm.

Pytanie nr 410

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 42x56mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 411

Pakiet 4, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 36x48mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 412

Pakiet 4, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści elektrody w o średnicy 43mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 413

Zadanie 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, z wewnętrzną warstwą chlorowaną, diagnostyczne, bezpudrowe, niejałowe. Długość rękawic min:245mm, grubość na palcu $0,11\pm0,02$ mm, na dłoni $0,10\pm0,02$ mm, na mankcie $0,07\pm0,02$ mm. Mikrotekstura na całej rękawicy i dodatkowa tekstura końcach palców. Siła zrywu przed starzeniem min. 6N, po starzeniu min. 6N. Zawartość protein $<70\mu\text{g/g}$. AQL max. 1,5. Wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Zgodne z normą EN 455 część 1,2,3 i 4, EN ISO 374-1, EN ISO 374 – 2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420. Odporność na wirusy wykazana zgodnie z normą EN ISO 374-5. Dopuszczenie do kontaktu z żywnością zgodnie z Rozporządzeniem WE 1935/2004, Rozporządzeniem WE 10/2011 oraz (potwierdzone deklaracją producenta), Termin ważności 5 lat od daty produkcji. Rozmiar od XS-XL do wyboru przy zakupie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 414

Zadanie 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niejałowe, mankiet rolowany, kolor niebieski, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość min 240mm. AQL max 1.0. Grubość na palcu 0,10mm $\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07\pm 0,01$ mm, na mankcie 0,06-0,07mm. Siła zrywu przed



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
starzeniem min. 7N, po starzeniu min. 7N. Rękawice zgodne z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 zakwalifikowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz Rozporządzeniem (UE) 2016/425 o środkach ochrony indywidualnej w kategorii III typ B. Rękawice zgodne z normą EN 455 (1-4), zgodne z normą EN ISO 374-1, EN ISO 374 – 2, EN 374-4, EN 16523-1, EN ISO 374-5. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN ISO 374-5 lub ASTM F1671. Brak wykrycia w rękawicy szkodliwych ftalanów i akceleratorów chemicznych. Potwierdzony badaniem z niezależnego laboratorium na brak przebicia rękawicy dla min. 40 cytostatyków przez min 240min. oraz dla fentanylu przez min 240min. wg ASTM D6978. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z Rozporządzeniem WE 1935/2004, Rozporządzeniem WE 10/2011 (potwierdzone deklaracją producenta). Termin ważności 5 lat od daty produkcji. Rozmiar XS-XL do wyboru przy zakupie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 415

Zadanie 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niejałowe, o przedłużonym mankiecie, do procedur wysokiego ryzyka, wewnętrznie chlorowane, teksturowane na końcach palców, grubość ścianki na palcu min 0,14mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07mm, o długości min 290mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min. 9 N, po starzeniu min.8 N. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 lub ASTM F1671. Potwierdzony badaniem z niezależnego laboratorium brak przebicia rękawicy dla min. 12 cytostatyków (min. 10 cytostatyków przez min 240min.) wg ASTM D6978. Potwierdzona badaniami z niezależnego laboratorium odporność na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6 (w tym 4% chlorheksydyny). Potwierdzony badaniami z niezależnego laboratorium brak wykrycia w rękawicy szkodliwych akceleratorów chemicznych. Rękawice zgodne z Rozporządzeniem(UE) 2017/745 w klasie I oraz Rozporządzeniem (UE) 2016/425 o środkach ochrony indywidualnej w kategorii III typ B, rękawice zgodne z EN 455 (1-4), zgodne z EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z Rozporządzeniem WE 1935/2004, Rozporządzeniem WE 10/2011 (potwierdzone deklaracją producenta). Termin ważności 5 lat od daty produkcji. Rozmiar S-XL do wyboru przy zakupie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 416

Zadanie 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, mikrotekstura na całej rękawicy plus dodatkowa tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 8 substancji chemicznych wg. EN 16523-1, w tym odporne na 2 kwasy na min. 5 poziomie, odporne na 70% alkohol izopropylowy oraz 70% alkohol etylowy min. na poziomie 1. Przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 417

Zadanie 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, o podwyższonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor malinowy/różowy, mikrotekstura na całej dłoni plus dodatkowa tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,02mm, na dłoni 0,08+/- 0,02mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 8N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I Reguły 5 i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPL. Pakowane po 100 szt. Rozmiary XS-L kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 418

Zadanie 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowania i pobierania leków z standardowym kolcem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 419

Zadanie 7 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne z plastikowym zatrzaskiem zabezpieczającym koniec igły przed przypadkowym zakłuciem personelu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 420

Zadanie 7 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 421

Zadanie 7 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=250szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 422

Zadanie 7 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści koreczki dezynfekcyjne pakowane a'100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 423

Zadanie 7 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw bezpieczny do przetaczania płynów infuzyjnych z jednoczęściową komorą z odpowietrznikiem z filtrem p/bakteryjnym 0,5µm o wysokiej skuteczności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 424

Zadanie 7 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 425

Zadanie 7 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z odpowietrznikiem z filtrem p/bakteryjnym 0,5µm o wysokiej skuteczności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 426

Zadanie 7 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z jednoczęściową komorą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 427

Zadanie 7 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczułych z jednoczęściową komorą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 428

Zadanie 7 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczułych z drenem o długości 150cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 429

Zadanie 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, o trójwarstwowej konstrukcji, ze wzmocnionym prążkowanym podłużnie mankietem z rolowanym brzegiem, wewnątrz warstwa nitrylowa, pokryta CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym oraz powłoką nawilżająco-regeneracyjną zawierającą witaminę B5 i glukonolakton. Grubość ścianki na palcu 0,25mm, na dłoni $\geq 0,20$ mm, na mankiecie 0,19mm, długość min 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) 19N. AQL 0,65 Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ISO 16604 oraz EN ISO 374-5.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Wyprodukowane zgodnie z rygorystycznymi standardami EN ISO 13485 oraz EN ISO 14001 minimalizując negatywny wpływ na środowisko. Dostępne w 8 rozmiarach 5.5-9.0?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 430

Zadanie 9 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, warstwa antypoślizgowa, obustronnie polimerowane, pokryte od wewnątrz warstwą ułatwiającego zakładanie na mokre dłonie, kolor brązowy, kształt anatomiczny zmniejszający zmęczenie rąk. Zręczność umożliwiająca chwytać pręt o minimalnej średnicy 5,0mm – potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej. Zakończone rolowanym mankietem zintegrowanym z opaską adhezyjną o właściwościach przylepnych. Grubość ścianki na palcu $0,33 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,27 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,22 \pm 0,01$ mm, mediana długości min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej 25µg/g, średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, ISO 16604 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 5 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na działanie cementu kostnego powyżej 40minut. Odporne na działanie leków cytostatycznych, min. 10 substancji powyżej 4h, zgodnie z ASTM D6978, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 431

Zadanie 9 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, warstwa antypoślizgowa, obustronnie polimerowane, pokryte od wewnątrz warstwą ułatwiającego zakładanie na mokre dłonie, kolor brązowy, kształt anatomiczny. Grubość ścianki na palcu $0,17 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,15 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,13 \pm 0,02$ mm, mediana długości min 278mm, poziom protein lateksowych poniżej 35µg/g, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 15N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455, nie starszymi niż 2023r. AQL po zapakowaniu $\leq 1,0$, potwierdzone raportem producenta. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, ISO 16604 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN ISO 374-1,2,4,5. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 432

Zadanie 9 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, neoprenowe, bezpudrowe, warstwa antypoślizgowa, obustronnie polimerowane, pokryte od wewnątrz warstwą ułatwiającego zakładanie na mokre dłonie, mankiet rolowany zapobiegający się zsuwaniu, kolor beżowy, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu $0,20 \pm 0,02$, na dłoni $0,18 \pm 0,02$, mankiecie $0,16 \pm 0,02$, mediana długości min 290 mm. Optymalne do procedur podwójnego rękawiczowania. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 13N. AQL: 0,65. Zgodność z EN 455-1, EN 455-2 oraz EN 455-3 (biokompatybilność i zawartość substancji chemicznych), EN 455-4. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ A. Produkt wolny od tiuramów,



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
tiomoczników, ditiokarbaminianów (ZBED,ZDBC,ZDEC,ZDMC,ZPMC), beznotiazoli (ZMBT/MBT). Odporne na działanie min.10 leków cytostatycznych powyżej 4h oraz Carmustine 3.3mg/ml i Thiotepa 10.0mg/ml powyżej 30min, zgodnie z ASTM D6978, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporność chemiczna zgodnie z EN 16523, EN ISO 374-1, 2,4,5. Skuteczna ochrona biologiczna przed patogenami krwiopochodnymi - spełnianie wymagań ASTM F1671 oraz osiągnięcie najwyższej klasy odporności (klasa 6) zgodnie z ISO 16604, potwierdzone raportem z badania w jednostce niezależnej. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 433

Zadanie 9 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne neoprenowe o trójwarstwowej konstrukcji, sterylne, bezpudrowe, ze wzmocnionym prążkowanym podłużnie mankietem z rolowanym brzegiem z opaską adhezyjną, wewnątrz warstwa nitylowa, pokryta CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym. Kolor jasnobrązowy. Anatomiczny kształt z przeciwnym kciukiem, redukując napięcie i zmęczenie dłoni. Grubość ścianki na palcu 0,17, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość 295mm (r.7.0-9.0) potwierdzone raportem z badania EN 455-3 oraz ASTM D5712, mediana siły zrywu przed starzeniem 13N. AQL 0,65. Produkowane bez akceleratorów takich jak tiuramy, karbamaty, merkaptobenzotiazole. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ISO 16604 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie minimum 10 cytostatyków w tym Carmustine min.60minut, Thiotepa min.90minut, nadrukowane na każdym opakowaniu jednostkowym. Przebadane na min.25 substancji chemicznych, w tym methanol 99%, glutaraldehyd 2,5% i odporne na alkohol izopropylowy 70% min.60min, jodopowidon 10% powyżej 480min. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Wyprodukowane zgodnie z rygorystycznymi standardami EN ISO 13485 oraz EN ISO 14001 minimalizując negatywny wpływ na środowisko. Dostępne w 8 rozmiarach 5.5-9.0?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 434

Zadanie 9 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, niebieskie, o trójwarstwowej konstrukcji, ze wzmocnionym prążkowanym podłużnie mankietem z rolowanym brzegiem, wewnątrz warstwa nitylowa, pokryta CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym oraz powłoką nawilżająco-regeneracyjną zawierającą prowitaminę B5 i glukonolakton Grubość ścianki na palcu 0,17, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min 282mm, poziom protein lateksowych poniżej 50µg/g, potwierdzone raportem z badania EN 455-3 oraz ASTM D5712, siła zrywu przed starzeniem min 17N. AQL 0,65 Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ISO 16604 oraz EN ISO 374-5. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Wyprodukowane zgodnie z rygorystycznymi standardami EN ISO 13485 oraz EN ISO 14001 minimalizując negatywny wpływ na środowisko. Dostępne w 8 rozmiarach 5.5-9.0?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 435

Zadanie 9 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana ułatwiająca zakładanie, mankiet rolowany zapobiegający się zsuwaniu, kolor naturalnego lateksu, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu $0,18 \pm 0,02$, na dłoni $0,16 \pm 0,02$, mankiecie $0,14 \pm 0,02$, długość min 280 mm. Rękawice o niskim kontrolowanym poziomie endotoksyn <1 EU/parę, potwierdzone raportem badania w jednostce niezależnej. Poziom protein białek lateksu ≤ 30 µg/g, siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 18N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zgodne z EN 455-2:2024 oraz EN 455-3:2023. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na działanie leków cytostatycznych, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz mikroorganizmów w tym również bakterii i grzybów zgodnie z EN ISO 374-5. Dyspenser ze znacznikiem sterylizacji w kolorze czerwonym oraz możliwością otwierania w pionie i poziomie, co pozwala zredukować przestrzeń, z dodatkowym otworem zwrotnym, umożliwiającym zwrot nadmiernie pobranej, nieotwartej pary rękawic, co minimalizuje straty i podnosi efektywność pracy. Objętość dyspensera nie większa niż 5 000 cm³ co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 80% i mniejszą



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
ilość odpadów do utylizacji. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, podwójna bariera pakowania: opakowanie wewnętrzne papier z kodem EAN13 oraz informacjami ostrzegawczymi dla użytkownika, zewnętrzne foliowe z kodem UDI.

Wyprodukowane zgodnie z rygorystycznymi standardami EN ISO 13485 i certyfikowanym systemem zarządzania z EN ISO 9001 oraz EN ISO 14001 minimalizując negatywny wpływ na środowisko?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 436

Zadanie 9 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane mączką kukurydzianą, gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany zapobiegający się zsuwaniu, kolor naturalnego lateksu, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu $0,18 \pm 0,02$, na dłoni $0,16 \pm 0,02$, mankiecie $0,14 \pm 0,02$, długość min 280 mm. Poziom pudru $< 7 \text{ mg/dm}^2$, potwierdzony raportem zgodnie z ASTM D6124. Rękawice o niskim kontrolowanym poziomie endotoksyn $< 1 \text{ EU/parę}$, potwierdzone raportem badania w jednostce niezależnej. Poziom protein białek lateksu $\leq 30 \text{ } \mu\text{g/g}$, siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 18N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zgodne z EN 455-2:2024 oraz EN 455-3:2023. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na działanie leków cytostatycznych, zgodnie z ASTM D6978, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz mikroorganizmów w tym również bakterii i grzybów zgodnie z EN ISO 374-5. Dyspenser ze znacznikiem sterylizacji w kolorze czerwonym oraz możliwością otwierania w pionie i poziomie, co pozwala zredukować przestrzeń, z dodatkowym otworem zwrotnym, umożliwiającym zwrot nadmiernie pobranej, nieotwartej pary rękawic, co minimalizuje straty i podnosi efektywność pracy. Objętość dyspensera nie większa niż 5 000 cm³ co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 80% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, podwójna bariera pakowania: opakowanie wewnętrzne papier z kodem EAN13 oraz informacjami ostrzegawczymi dla użytkownika, zewnętrzne foliowe z kodem UDI. Wyprodukowane zgodnie z rygorystycznymi standardami EN ISO 13485 i certyfikowanym systemem zarządzania z EN ISO 9001 oraz EN ISO 14001 minimalizując negatywny wpływ na środowisko?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 437

Zadanie 9 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, rolowany brzeg mankieta, teksturowana powierzchnia dłoni i palców. Wyrób medyczny klasy Is. Grubość na palcu $0,33 - 0,40 \text{ mm}$, na dłoni $0,27 - 0,35 \text{ mm}$, na mankiecie $0,20 - 0,22 \text{ mm}$, długość $480 \pm 10 \text{ mm}$. Siła zrywu min 12 N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej $10 \text{ } \mu\text{g/g}$ potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 455, EN ISO 374-1,2,3 (raport z badań z jednostki niezależnej). Sterylizowane radiacyjnie. Pakowane podwójnie papier-papier. Rozmiary S(6.5), M(7.5), L(8.5)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 438

Zadanie 9 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, neoprenowe, bezpudrowe, warstwa antypoślizgowa, obustronnie polimerowane, pokryte od wewnątrz warstwą ułatwiającego zakładanie na mokre dłonie, mankiet rolowany zapobiegający się zsuwaniu, kolor beżowy, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu $0,20 \pm 0,02$, na dłoni $0,18 \pm 0,02$, mankiecie $0,16 \pm 0,02$, mediana długości min 290 mm. Optymalne do procedur podwójnego rękawiczowania. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 13N. AQL: 0,65. Zgodność z EN 455-1, EN 455-2 oraz EN 455-3 (biokompatybilność i zawartość substancji chemicznych), EN 455-4. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ A. Produkt wolny od tiuramów, tiomoczników, ditiokarbaminianów (ZBED, ZDBC, ZDEC, ZDMC, ZPMC), beznotiazoli (ZMBT/MBT). Odporne na działanie min. 10 leków cytostatycznych powyżej 4h oraz Carmustine 3.3 mg/ml i Thiotepa 10.0 mg/ml powyżej 30min, zgodnie z ASTM D6978, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporność chemiczna zgodnie z EN 16523, EN ISO 374-1, 2,4,5. Skuteczna ochrona biologiczna przed patogenami krwiopochodnymi - spełnianie wymagań ASTM F1671 oraz osiąganie najwyższej klasy odporności (klasa 6) zgodnie z ISO 16604, potwierdzone raportem z badania w jednostce niezależnej. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 439

Zadanie 10 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z tłokiem w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 440

Zadanie 10, pozycja 4

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy zaoferować 2600 opakowań po 100 sztuk czy 2600op po 50szt? W przypadku wymagania op=50szt, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 2600 op. x 50 szt.

Pytanie nr 441

Zadanie 10 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 442

Zadanie 10 poz. 7-10

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę niewpisane w menu pompy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 443

Zadanie 10 poz. 9-10

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 444

Zadanie 10 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,45x12mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 445

Zadanie 10 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków 18G x 40mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 446

Zadanie 10 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści igłę do PEN w rozmiarze G 29 0,33x12mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 447

Pakiet 20, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków 30ml dostępne w kolorach: transparentny, żółty, niebieski, czerwony, zielony, pakowane a'90szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 448

Pakiet 20, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści koszule pacjenta z spunlace 45g/m2 o długości 92cm szerokości 70cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 449

Pakiet 20, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 450

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Pakiet 20, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy ciepło-zimno w rozmiarze 16x26 cm lub 21x38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 21x38 cm.

Pytanie nr 451

Pakiet 20, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy ciepło-zimno w rozmiarze 12x29 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 452

Pakiet 20, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści marker pakowany a'1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 453

Pakiet 20, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści marker pakowany zbiorczo a'100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 454

Pakiet 20, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacza o konstrukcji jak na zdjęciu poniżej:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia parametru długości igły 2,4mm.

Pytanie nr 455

Pakiet 20, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści papierki do podbródków pakowane a'1000szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 456

Pakiet 20, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści patyczki drewniane pakowane a'100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 457

Pakiet 20, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści szynę Kamera 7cm x 60cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 458

Pakiet 20, pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 459

Pakiet 20, pozycja 34



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 460

Pakiet 20, pozycja 39-40

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do mycia kanałów roboczych o długości 40,6cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 461

Pakiet 20, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do mycia kanałów roboczych o długości 61cm średnicy 10mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 462

Pakiet 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maty dekontaminacyjne w rozmiarze 45x115cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 463

Pakiet 47, pozycja 1-4

Czy Zamawiający oczekuje pojemników spełniających wymagania normy ISO 23907 dotyczącej bezpieczeństwa pojemników na odpady medyczne, co gwarantuje wysoki poziom ochrony oersonelu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 464

Pakiet 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady o pojemności 1l?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 465

Pakiet 47, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady 1l o wysokości 133mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 466

Pakiet 54, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii o poniższych właściwościach:

- Zapewniają optymalną ochronę przed promieniowaniem poprzez specjalną osłonę na oczy chroniącą je przed szkodliwym działaniem światła
- Doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom
- Odpowiedni kształt okularów (litera Y) uniemożliwia ich przesuwanie się podczas fototerapii
- Wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka
- Dostępne w 3 rozmiarach S, M, L
- Bez lateksu, Bez ftalanów
- Niesterylne
- Opakowanie jednostkowe: papier/folia
- rozmiar S obwód głowy 200-280mm, M obwód głowy 240-330mm, L obwód głowy 300-380mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 467

Pakiet 54, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 468

Pakiet 54, pozycja 2,4

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Pytanie nr 469

Pakiet 66, pozycje 2-3

Czy Zamawiający dopuści szczotki wykonane z polietylenu o wymiarach 88x45x38 mm +/-2,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 470

Pakiet 66, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy i oczyszczania włosów bez użycia wody? Wykonany z wiskozy, poliestru i polietylenu, rozmiar uniwersalny. Nie zawiera lateksu. Zawierający substancję, która zapobiega elektryzowaniu się włosów. Możliwość podgrzania w mikrofalówce. Laminowane opakowanie typu flow wrap. Zapachowy, zapakowany pojedynczo. Skład: Aqua, Myristamidopropyl PG-Dimonium Chloride Phosphate, Propylene Glycon, Isostearamidopropyl, Polyaminopropyl Biguanide, Parfum.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 471

Pakiet 67, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaczkę z pulpy celulozowej o wymiarze 245 x 105 x 125mm, wadze 35g+/-4g, pojemności 875ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 472

Pakiet 67, pozycja 1, 2, 5, 7

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby na pojedynczym produkcie znajdował się znak CE i nazwa producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 473

Pakiet 67, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści basen płaski pakowany a'120szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 474

Pakiet 67, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkową pakowaną a'300szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 475

Pakiet 67, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści nocnik w rozmiarze 244x179x80mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 476

Pakiet 67, pozycja 6, 10

Czy Zamawiający dopuści miskę do mycia pacjenta w rozmiarze 315x225x110mm, wadze 65g+/-6g, pojemności 4l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 477

Pakiet 76, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 478

Pakiet 99, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści maski przeźroczyste o zabarwieniu zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 479



Pakiet 99, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne w rozmiarze 0 jak w pozycji nr 6?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 480

Pakiet 99, pozycja 7-9

Czy Zamawiający dopuści wąsy tlenowe przeźroczyste o zabarwieniu zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 481

Pakiet 99, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści maski przeźroczyste o zabarwieniu zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 482

Pakiet 119, pozycje 1-2

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla położnic wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m² w kolorze niebieskim, z trokami w kolorze niebieskim z krótkim rękawem, wiązana na troki przy szyi oraz w pasie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 483

Pakiet 119, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze M- długość 114 cm, szerokość 71 cm (obwód 142 cm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 484

Pakiet 119, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze XXL - długość 120 cm, szerokość 80 cm (obwód 160 cm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 485

Pakiet 119, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści sterylną serwetkę chłonną o wymiarach 75cm x 80cm, wykonana z wysokochłonnej włókniny typu spunlace o gramaturze 80 g/m²? Pakowana w opakowanie folia-papier, następnie zbiorczo w karton 2x 40 szt?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 486

Pakiet 121, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładny pomiar diurezy (liniowo co 1ml do 40ml, co 5 ml do 90 ml, co 10 ml do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Jednoświatłowy dren o długości 150 cm z kłamrą zaciskową oraz zapinką do stabilizacji pościeli, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Podwójny system podwieszania worka. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą wieszaka do samodzielnego montażu lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 487

Pakiet 121, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z kłamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 488



Dotyczy pakietu nr 64 pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga koce kompatybilne z urządzeniem Mistral Air potwierdzone odpowiednim dokumentem wydanym przez producenta urządzenia?

Zgodnie z wymaganiami rozporządzenia MDR walidacja systemu grzewczego pacjenta Mistral Air jest przeprowadzona i jest ważna specjalnie dla kombinacji tych dwóch produktów tj. urządzenia grzewczego i koca, a nie dla każdego z osobna, ani na podstawie ogólnych specyfikacji o kompatybilności.

Szpital ponosi odpowiedzialność za bezpieczeństwo pacjentów w przypadku stosowania jednostek grzewczych Mistral Air z innymi kocami niż Mistral Air, ponieważ nie zostały one zatwierdzone do takiego zastosowania.

Używanie koców, których kompatybilność nie została zwalidowana z jednostką grzewczą, może stanowić zagrożenie dla bezpieczeństwa pacjenta.

Używanie koców innych niż producenta urządzenia grzewczego jest niezgodne z zaleceniami producenta tzw. „off-label” i może skutkować utratą oznakowania CE przez jednostkę grzewczą Mistral-Air, co oznacza, że szpital będzie odpowiedzialny za samodzielne uzyskanie oznakowania CE lub walidację jednostki jako urządzenia produkowanego wewnątrz do stosowania z innymi kocami.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 489

Dotyczy pakietu nr 64 pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści koce jednorazowe do ogrzewania pacjenta 2010mm x 760mm na górną część ciała, dla dorosłych kompatybilne z systemem Mistral-Air?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 490

Dotyczy pakietu nr 64 pozycja nr 2

Czy Zamawiający wymaga koce kompatybilne z urządzeniem Mistral Air potwierdzone odpowiednim dokumentem wydanym przez producenta urządzenia?

Zgodnie z wymaganiami rozporządzenia MDR walidacja systemu grzewczego pacjenta Mistral Air jest przeprowadzona i jest ważna specjalnie dla kombinacji tych dwóch produktów tj. urządzenia grzewczego i koca, a nie dla każdego z osobna, ani na podstawie ogólnych specyfikacji o kompatybilności.

Szpital ponosi odpowiedzialność za bezpieczeństwo pacjentów w przypadku stosowania jednostek grzewczych Mistral Air z innymi kocami niż Mistral Air, ponieważ nie zostały one zatwierdzone do takiego zastosowania.

Używanie koców, których kompatybilność nie została zwalidowana z jednostką grzewczą, może stanowić zagrożenie dla bezpieczeństwa pacjenta.

Używanie koców innych niż producenta urządzenia grzewczego jest niezgodne z zaleceniami producenta tzw. „off-label” i może skutkować utratą oznakowania CE przez jednostkę grzewczą Mistral-Air, co oznacza, że szpital będzie odpowiedzialny za samodzielne uzyskanie oznakowania CE lub walidację jednostki jako urządzenia produkowanego wewnątrz do stosowania z innymi kocami.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 491

Dotyczy pakiet nr 124 pozycja nr 8

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę ilości z 3 sztuk na 5 sztuk, gdyż sprzedaż rurek intubacyjnych z torem wizyjnym, jednoświatłowych w rozmiarze 7,0 odbywa się w opakowaniach zbiorczych, w których jest 5szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

Pytanie nr 492

Zadanie nr 106: Dot. pozycji nr 1, 2 i 3 Załącznika nr 9 do SWZ - Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie opakowania zawierają 100 szt. zestawów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

Pytanie nr 493

Zadanie nr 106: Dot. pozycji nr 4 Załącznika nr 9 do SWZ, rozdz. XIV SWZ, załącznika nr 8 do SWZ – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wypełniania oświadczenia-załącznik nr 8 i składania dokumentów przedmiotowych dla pozycji nr 4 tj. Detektor kropli kompatybilny z pompami objętościowymi Medima P1 i P2? Detektor kropli nie jest wyrobem medycznym i jest objęty stawką VAT 23%. Nie jest także wyrobem farmaceutycznym, produktem Biobójczym ani kosmetykiem.



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wyjaśnia, że wykonawca może zmodyfikować załącznik nr 8 w zależności od rodzaju wyrobu.

Pytanie nr 494

Zadanie nr 106: Dot. rodz. II SWZ pkt. 5 oraz par. 1 ust. 4 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby minimalne wykorzystanie umowy było na poziomie 80%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 495

Zadanie nr 106: Dot. rodz. VI SWZ pkt. 13 Par. 4 ust. 2 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę na 30-dniowy termin płatności od otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 496

Zadanie nr 106: Dot. rodz. VI SWZ pkt. 8 i par. 5 ust. 2 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6 lub 9 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 497

Zadanie nr 106: Dot. rodz. VI SWZ pkt. 11 i 12 oraz par. 5 ust. 4 i 5 wzoru umowy – Wykonawca prosi o wydłużenie podanych terminów do 48 h w dni robocze.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 498

Zadanie nr 106: Dot. par. 8 ust. 7 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 20% wartości brutto umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 499

Pytania do zadania nr: 13 Pojemniki z formaliną.

Załącznik nr 9 – zadanie nr 13 – poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemników równoważnych o parametrach techniczno-użytkowych jak niżej:

Pojemniki o pojemności 60 ml wypełniony 10% roztworem buforowanej formaliny; pH 7,2 – 7,4 zgodnie z wymaganiami Polskiego Towarzystwa Patomorfologów w ilości 40 ml.

Pojemnik wykonany w technologii bezpiecznego i bezkontaktowego utrwalania materiału tkankowego.

Wymiary:

- średnica dolna 40 mm
- średnica górna 45 mm
- wysokość bez pokrywki 68,8 mm
- wysokość z pokrywką wypełnianą formaliną 102 mm

Opakowania zbiorcze 24 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 45 op. po 24 szt. każde.

Proponowany przez nas pojemnik:

- spełnia wszystkie wymagania funkcjonalne i techniczne określone w OPZ,
- gwarantuje pełne bezpieczeństwo użytkownika i brak kontaktu z formaliną,
- posiada równoważny mechanizm uwalniania środka utrwalającego,
- zapewnia identyczne parametry chemiczne (stężenie formaliny i pH),
- jest w pełni zgodny z obowiązującymi normami i posiada wszystkie certyfikaty wymagane prawem UE.
- Pojemnik po aktywacji zapewnia utrwalenie materiału w 10% neutralnej buforowanej formalinie (4% formaldehydu) o pH 7,2–7,4, co jest zgodne z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów dotyczącymi standardowego utrwalacza do materiału biopsyjnego / histopatologicznego.
- Oferowany pojemnik przewyższa wymagania Zamawiającego, ponieważ nie wymaga stosowania dodatkowych filtrów zabezpieczających dzięki nowoczesnej konstrukcji, w przeciwieństwie do standardowych pojemników konkurencyjnych spełniających jedynie wymagania minimalne określone przez Zamawiającego.



tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

W związku z powyższym oferowany produkt należy uznać za równoważny z wymaganiami Zamawiającego i spełniający wszystkie kryteria OPZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem objętości substancji utrwalającej min. 60 ml.

Pytanie nr 500

Pytania do zadania nr: 13 Pojemniki z formaliną.

Załącznik nr 9 – zadanie nr 13 – poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemników równoważnych o parametrach techniczno-użytkowych jak niżej:

Pojemnik wykonany w technologii bezpiecznego i bezkontaktowego utrwalań materiału tkankowego.

Wymiary:

- średnica 35 mm

- wysokość bez pokrywki 67 mm

- wysokość z pokrywką wypełnianą formaliną 111 mm

- pojemność całkowita 40 ml

Opakowanie zbiorcze 24 szt.

Bezpieczny pojemnik tworzący system zamknięty do materiału biopsyjnego /histopatologicznego składający się z pokrywy zawierającej środek utrwalający i zbiornika. Dolny pojemnik wypełniony roztworem wodnym w ilości 10 ml w celu zabezpieczenia materiału biopsyjnego przed wysychaniem z pokrywką wypełnioną 8% roztworem formaldehydu w ilości 10 ml. Po uwolnieniu wypływu formaliny poprzez wciśnięcie tłoka wbudowanego w górnej części roztwór formaldehydu po wymieszaniu z roztworem wodnym staje się substancją utrwalającą o stężeniu formaldehydu 4% (10% roztwór buforowanej formaliny; pH 7,2 – 7,4 zgodnie z wymaganiami Polskiego Towarzystwa Patomorfologów).

Proponowany przez nas pojemnik:

- spełnia wszystkie wymagania funkcjonalne i techniczne określone w OPZ,

- gwarantuje pełne bezpieczeństwo użytkownika i brak kontaktu z formaliną,

- posiada równoważny mechanizm uwalniania środka utrwalającego,

- zapewnia identyczne parametry chemiczne (stężenie formaliny i pH),

- jest w pełni zgodny z obowiązującymi normami i posiada wszystkie certyfikaty wymagane prawem UE.

- Pojemnik po aktywacji zapewnia utrwalenie materiału w 10% neutralnej buforowanej formalinie (4% formaldehydu) o pH 7,2–7,4, co jest zgodne z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów dotyczącymi standardowego utrwalaacza do materiału biopsyjnego / histopatologicznego.

- Oferowany pojemnik przewyższa wymagania Zamawiającego, ponieważ nie wymaga stosowania dodatkowych filtrów zabezpieczających dzięki nowoczesnej konstrukcji, w przeciwieństwie do standardowych pojemników konkurencyjnych spełniających jedynie wymagania minimalne określone przez Zamawiającego.

W związku z powyższym oferowany produkt należy uznać za równoważny z wymaganiami Zamawiającego i spełniający wszystkie kryteria OPZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem objętości substancji utrwalającej min. 20 ml.

Pytanie nr 501

Pytania do załącznika nr 5 - wzór umowy

§ 8 ust. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o obniżenie wysokości kary umownej do 0,2% wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki, w tym zwłoki w realizacji roszczeń z tytułu rękojmi lub gwarancji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 502

Pytania do załącznika nr 5 - wzór umowy

§ 8 ust. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o obniżenie wysokości kary umownej do 0,2% wartości netto przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki w realizacji reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 503

Pytania do załącznika nr 5 - wzór umowy

§ 8 ust. 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o ustalenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych na poziomie 20% wartości brutto niniejszej umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 504

Pytania do załącznika nr 5 - wzór umowy

§ 5 ust. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie czasu na dostarczenie towaru zamiennego na czas rozpatrzenia reklamacji do 48 godzin w dni robocze, od momentu powiadomienia przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 505

Pytania do załącznika nr 5 - wzór umowy

§ 5 ust. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie czasu na dostawę brakującego asortymentu do 48 godz. w dni robocze.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 506

Specyfikacja Warunków Zamówienia, rozdział VI Termin wykonania zamówienia, pkt 2 ppkt 11

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden

Wykonawca wnosi o wydłużenie terminu dostawy do 48 h w dni robocze w przypadku dostawy towaru na czas rozpatrywania reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 507

Specyfikacja Warunków Zamówienia, rozdział VI Termin wykonania zamówienia, pkt 2 ppkt 12

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden

Wykonawca wnosi o wydłużenie terminu dostawy do 48 h w dni robocze w przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 508

Załącznik nr 9 do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden, poz 6

Wykonawca wnosi o możliwość zaoferowania czujnika do pomiaru SpO2 w zbiorczym opakowaniu producenta Nihon Kohden zawierającym 5 sztuk jednopacjentowych czujników.

Opisany w pakiecie nr 94 poz. 6 asortyment **w sprzedaży dostępna jest wyłącznie w zbiorczym opakowaniu**, zawierającym 5 sztuk. Czujniki te na pojedynczym opakowaniu nie zawierają pełnego oznakowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem 2017/745, tym samym nie mogą być sprzedawane jako wyroby medyczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 509

Załącznik nr 9 do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden, poz 6

Wykonawca wnosi o zmodyfikowanie szacunkowej ilości z 8 sztuk na 1 opakowanie (5 sztuk) lub 2 opakowania (10 sztuk) w związku z koniecznością zaoferowania czujników w zbiorczym opakowaniu producenta.

Odpowiedź: W przypadku przeliczenia ilości Zamawiający dopuszcza przeliczenie do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną czyli 2 op. x 5 szt.



Pytanie nr 510

Załącznik nr 9 do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden, poz 6

Wykonawca prosi o udzielenie informacji, ile klipsów do mocowania na ucho wielokrotnego użytku skalkulować na 1 opakowanie czujników do pomiaru SpO2?

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje łączną ilość 20 szt.

Pytanie nr 511

Załącznik nr 9 do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden, poz. 14

Czy ze względu na zmianę klasyfikacji zastawki wydechowej przez producenta Zamawiający dopuści do zaoferowania **asortyment niebędący wyrobem medycznym** tj. oryginalną jednorazową zastawkę wydechową do respiratora Monnal T60 z przezroczystą obudową umożliwiającą kontrolę jej stanu, bezpośrednio na zastawce znajdują się oznaczenia: nazwa producenta, numer REF i numer LOT, oznaczenie produktu jednorazowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 512

Załącznik nr 9 do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden, poz. 14

Wykonawca wnosi o dopuszczenie możliwość zaoferowania oryginalnej jednorazowej zastawki wydechowej w **oryginalnym opakowaniu zawierającym 20 sztuk asortymentu**. Rozpakowywanie oryginalnych opakowań oraz przepakowywanie zawyżą cenę oferty.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe prosimy o udzielenie informacji na jaką ilość asortymentu skalkulować 1 dostawę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 513

Załącznik nr 9 do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden, poz.15

Czy ze względu na zmianę klasyfikacji zastawki wydechowej przez producenta Zamawiający dopuści do zaoferowania **asortyment niebędący wyrobem medycznym** tj. oryginalną wielorazową zastawkę wydechową do respiratora Monnal T60 z możliwością dezynfekcji w autoklawie (wielorazowego użytku), wytrzymującą min. 50 cykli dezynfekcji, numer seryjny na obudowie, zastawka posiadająca przezroczystą obudowę umożliwiającą kontrolę jej stanu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 514

Załącznik nr 9 do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden, poz. 16

Czy ze względu na zmianę klasyfikacji czujnika przepływu przez producenta Zamawiający dopuści do zaoferowania **asortyment niebędący wyrobem medycznym** tj. oryginalny jednorazowy czujnik przepływu do respiratora Monnal T60, który ma przezroczystą obudowę umożliwiającą kontrolę jego stanu, bezpośrednio na czujniku znajdują się oznaczenia numer REF i numer LOT, oznaczenie produktu jednorazowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 515

Załącznik nr 9 do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden, poz. 16

Wykonawca wnosi o dopuszczenie możliwość zaoferowania oryginalnej jednorazowego czujnika przepływu w **oryginalnym opakowaniu zawierającym 20 sztuk asortymentu**. Rozpakowywanie oryginalnych opakowań oraz przepakowywanie zawyżą cenę oferty.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe prosimy o udzielenie informacji na jaką ilość asortymentu skalkulować 1 dostawę?



Pytanie nr 516

Załącznik nr 9 do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden, poz. 17

Czy ze względu na zmianę klasyfikacji zastawki wydechowej przez producenta Zamawiający dopuści do zaoferowania **asortyment niebędący wyrobem medycznym** tj. oryginalny wielorazowy czujnik przepływu respiratora Monnal T60 z możliwością dezynfekcji w autoklawie (wielorazowego użytku), numer seryjny na obudowie, czujnik posiadający przeźroczystą obudowę umożliwiającą kontrolę jego stanu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 517

Załącznik nr 5 do SWZ – Wzór umowy, § 1 ust. 11 i 12

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden, poz. 14, 15, 16, 17

Wykonawca wnosi o odstąpienie od zobowiązania posiadania oraz przedłożenia dokumentów, o których mowa z § 1 ust. 11 i 12 ze względów na zmianę klasyfikacji wskazanego asortymentu do respiratora Monnal T60.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedłożenia dokumentów wskazanych w § 1 w ust. 11 i 12 zgodnie z ich klasyfikacją.

Pytanie nr 518

Załącznik nr 5 do SWZ – Wzór umowy, § 8 ust. 7

Dotyczy części nr 94 – Akcesoria do kardiomonitorów Nihon Kohden,

Wykonawca wnosi o obniżenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych z 50% wartości brutto umowy do 30%.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 519

Załącznik nr 5 do SWZ – Wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 520

Zadanie nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na mocz o pojemności 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 521

Zadanie nr 17 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego o poniższym opisie:

- zestaw do pobierania próbek w postaci płynów do badań np. z wydzieliny oskrzelowej przy badaniu bronchoskopowym
- w jego skład wchodzi: pojemnik 40 ml, skalowany co 1 ml, zakrętka z końcówkami dł. 65 i 66 cm, dodatkowa zakrętka zabezpieczająca pojemnik, dren zakończony końcówką z kontrolą siły ssania, etykieta samoprzylepna
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku
- opakowanie jednostkowe: 1 szt. folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 522

Zadanie nr 17 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego o poniższym opisie:

- zestaw do pobierania próbek w postaci płynów do badań np. wydzieliny oskrzelowej przy badaniu bronchoskopowym,



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

- w jego skład wchodzi: pojemnik 25 ml, skalowany co 1 ml, zakrętka z końcówkami dł. 37 i 39 cm, dodatkowa zakrętka zabezpieczająca pojemnik, dren zakończony końcówką z kontrolą siły ssania, etykieta samoprzylepna

- niepirogenny, nietoksyczny

- nie zawiera ftalanów,

- sterylizowany tlenkiem etylenu,

- jednorazowego użytku

- opakowanie jednostkowe: 1 szt. folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 523

Zadanie nr 48 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej ze skrzydełkami 0,7 24G dł. 19 mm przepływ 18ml/min, wykonanej z teflonu PTFE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 524

Zadanie nr 48 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej ze skrzydełkami 18G 1,3 dł. 45 mm, wykonanej z teflonu PTFE?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 525

Zadanie nr 48 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

- osłonka igły biorczej

- igła biorcza dwukanałowa wykonana z ABS

- hydrofobowy filtr powietrza

- zatyczka filtra hydrofobowego

- komora kroplowa z PVC, 80 mm w części przezroczystej

- całkowita długość komory kroplowej 100 mm

- oznaczenie AD na komorze kroplowej

- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm

- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym

- kłapaka w kolorze czerwonym

- zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę i uchwytem na dren

- dren z PVC bez ftalanów o długości 150 cm

- łącznik stożkowy luer lock

- osłonka łącznika luer lock

- nie zawiera lateksu

- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)

- sterylizowany EO?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 526

Zadanie nr 48 poz. 7

- osłonka igły biorczej

- igła biorcza dwukanałowa

- hydrofobowy filtr powietrza

- zatyczka filtra hydrofobowego

- komora kroplowa wykonana z PVC

- (długość 78mm w części przezroczystej, długość całkowita 97mm)

- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm

- zaciskacz rolkowy (brak miejsca na dren i na igłę po użyciu)

- dren medyczny z PVC bez ftalanów o długości 150 cm

- łącznik stożkowy luer lock

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

- osłodka łącznika luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 527

Zadanie nr 48 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

- 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
- możliwość stosowania z zestawami infuzyjnymi, strzykawkami i innym sprzętem medycznym o końcówkach luer, bądź luer-lock
- wytrzymuje ciśnienie 3,1 bara (45PSI)
- zgodność z MRI (Rezonans Magnetyczny)
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- antybakteryjny
- odporny na lipidy
- nie zawiera latexu

nie zawiera ftalanów

opakowanie jednostkowe: 1 szt. folia-papier

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 528

Zadanie nr 48 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli bezpiecznej w systemie zamkniętej 1,1 20G dł. 32 mm przepływ 58ml/min ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 529

Zadanie nr 48 poz. 12-15

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- 6 linii RTG
- cewnik wykonany z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR
- mechanizm szybkiego zwalniania zapewniający łatwe odłączenie złącza cewnika po założeniu.
- ergonomiczne skrzydełka zapewniające solidne zamocowanie cewnika.
- wbudowane przedłużenie węzła minimalizuje ryzyko infekcji związane z manipulowaniem cewnikiem.
- podwójny port dla dodatkowego dostępu dożylnego.
- dodatkowy port bezigłowy.
- system bezpieczeństwa minimalizuje ryzyko przypadkowego zranienia igłą.
- system zamknięty minimalizuje narażenie na kontakt z krwią podczas nakłucia żyły, chroniąc personel medyczny przed ryzykiem chorób przenoszonych przez krew.
- niepirogenny, sterylizowany tlenkiem etylenu.
- okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 25 szt.

dostępne rozmiary:

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

		Kaniula		
Rozmiar (Gauge)	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
18G	Zielony	1,3	32	85
20G	Różowy	1,1	32	55
22G	Niebieski	0,9	25	33
24G	Żółty	0,7	19	18

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 530

Zadanie nr 48 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu ze standardowym łącznikiem obrotowym oraz bez opaski stabilizującej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 531

Zadanie nr 48 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

- dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej

gwarantujący szczelne i pewne połączenie
z pojemnikami/workami

- **igła dwupłaszczyznowo ścięta wykonana z ABS**

- dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wprowadzenie igły biorczej

- przeciwbakteryjny filtr powietrza tworzący

- **zamknięty system zgodnie z definicją NIOSH**

- duża komora kroplowa z PVC (55 mm w części przezroczystej)

- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml

- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm

- zaciskacz rolkowy z miejscem na dren i igłę oraz

oznaczeniem producenta

- dodatkowe **oznaczenie producenta na skrzydełkach** dociskowych

- dodatkowy **port bezigłowy**

- miękkiej, elastyczny dren wykonany z PVC

- na opakowaniu jednostkowym znacznik prawidłowego procesu sterylizacji

- nie zawiera lateksu (oznaczenie na opakowaniu)

- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu)

- **jednorazowego użytku.**

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 532

Zadanie nr 75 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przedmiocie zamówienia złożenia oferty na pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 2 - 5kg, które posiadają wycięcie w okolicy pępka, które daje możliwość kontrolowania procesu gojenia się bez konieczności odpinania pieluchy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 533

Zadanie nr 75 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluszek o wadze 3-6 kg, 10 -14 kg, 13-20 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 534

Zadanie nr 99 poz. 1, 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek tlenowych z drenem o podanym opisie:

wykonana z przezroczystego medycznego PVC

posiada regulowany metalowy klips na nos oraz gumkę mocującą

nie załamujący się dren o przekroju gwiazdkowym,

długości 2m, wyposażony w uniwersalne łączniki

nie zawiera lateksu

instrukcja obsługi oraz przechowywania

umieszczona na opakowaniu

sterylizowana tlenkiem etylenu

jednorazowego użytku

- opakowanie jednostkowe: 1 szt. folia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 535

Zadanie nr 99 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek tlenowych z rezerwurem o podanym opisie:

wykonana z przezroczystego medycznego PVC

maska zapewnia wysokie stężenie tlenu

otwory boczne maski z zastawką jednokierunkową

pojemność worka (rezerwuaru) około 1 000 ml

posiada regulowany metalowy klips na nos oraz gumkę mocującą

nie załamujący się dren o przekroju gwiazdkowym, długości 2m, wyposażony w uniwersalne łączniki

nie zawiera lateksu

instrukcja obsługi oraz przechowywania na opakowaniu

sterylizowana tlenkiem etylenu

jednorazowego użytku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 536

Zadanie nr 120 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika wypełnionego 0,9% NaCl poj. 340 ml-poz.1 oraz 500ml-poz.2 o podanym opisie:

Woda sterylna do inhalacji (nawilżacz O2) to przeznaczona do inhalacji woda, wolna od pirogenów, zapobiegająca namnażaniu bakterii, doskonale dopasowana do każdej sytuacji, w której istnieje zapotrzebowanie na nawilżanie gazów oddechowych, od doraźnej tlenoterapii przez maskę twarzową i kaniule nosowe poczynając, po zaintubowanych pacjentów wentylowanych mechanicznie.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

woda sterylna, sterylizowana z zachowaniem zasad aseptyki (Sterile A)

w komplecie sterylny adapter, sterylizowany EO (opakowanie folia papier)

łącznik i woda jednego producenta (oznaczenie producenta na opakowaniu łącznik

wbudowany port do połączenia z drenem do tlenu

możliwość używania do 30 dni

dla każdej butelki przewidziana instrukcja obsługi w języku polskim

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i informuje, że zmiana objętości nie jest związana ze zmianą liczby fasunku produktu i nadal zamawiający oczekuje 1500 szt.

Pytanie nr 537

Zadanie nr 120 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika wypełnionego 0,9% NaCl o pojemności 500 ml z możliwością stosowania u jednego pacjenta, z możliwością stosowania od otwarcia butelki nawet do 70 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i informuje, że zmiana objętości nie jest związana ze zmianą liczby fasunku i nadal zamawiający oczekuje 400 szt.

Pytanie nr 538

Zadanie nr 120 poz. 2

Czy Zamawiający poprzez wyrażenie: „pozostaje sterylne przez 30 dni” miał na myśli możliwość stosowania do 30 dni od otwarcia butelki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 539

Czy w zadaniu nr 134 zestaw do łąkotki 4, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu o następujących parametrach, bez zachowania pierwotnych warunków zamówienia.

Lp	Nazwa
1	Dwa miękkie, poliestrowe implanty do szycia łąkotki, połączone nicią 2-0 z UHMWPE. System bezwęzłowy, mocowanie typu ziploop. Podajnik ołówkowy z ogranicznikiem głębokości penetracji igły 10-18mm. Prowadnica metalowa wygięta 14st, zakończona igłą o śr.1,6mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 540

Dotyczy Zadania nr 40

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia w Zadaniu nr 40 nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla Zadania nr 40 do 28 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 541

Dotyczy Zadania nr 40

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 40 w punkcie nr 17 wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu oferowania uchwytu metalowego z zapinką do klipsownicy ze względu na czasowy problem z produkcją tego elementu i wydłużony/nieokreślony termin dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie nr 542

Dotyczy Zadania nr 40

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 40 w punkcie nr 48 dopuści do zaoferowania pastę do czyszczenia endoskopów, tubka 10 g? Opisany środek, tubka 5 g jest już niedostępny w sprzedaży.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 543

Dotyczy Zadania nr 40

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 40 tj. uszczelki do laparoskopu uszczelki walcowate do płaszcza, zatyczki gumowe, dyfuzor do sprayu, złączki do drenów silikonowych, które nie podlegają Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., dyrektywie 93/42/EWG, ani ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE, dla których stawka VAT wynosi 23% (tzw. wyrób niemedyyczny)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 544

Dotyczy Zadania nr 40

Dot. Załącznika nr 9 Formularz asortymentowo cenowy Zadanie nr 40 - Czy w związku z tym, że opisane w Załączniku nr 9 formularz asortymentowo cenowy poz. 1-6 uszczelki, zatyczki są pakowane przez producenta w opakowania handlowe po 10 sztuk (1 opak = 10 szt), Zamawiający wyrazi zgodę na dokonanie modyfikacji jednostki miary ze sztuk na opakowania oraz podanie ceny jednostkowej netto i brutto za opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 545

Dotyczy Zadania nr 40

Dot. Załącznika nr 9 Formularz asortymentowo cenowy Zadanie nr 40 - Czy w związku z tym, że opisane w Załączniku nr 9 formularz asortymentowo cenowy poz. 1-6, 9, 32 uszczelki, zatyczki, filtry i dreny są pakowane przez producenta w opakowania handlowe po 10 sztuk (1 opak = 10 szt) Zamawiający potwierdzi, że będzie zamawiał towar w pełnych opakowaniach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku na 10 szt. w op. w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną. W ten sposób oferent wskazuje w jakich opakowaniach będzie dostarczał produkty.

Pytanie nr 546

Dotyczy Zadania nr 40

Dotyczy terminu ważności min. 12 m-cy - Biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy a także sukcesywny charakter dostaw częściowych, czyli że Zamawiający nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów, prosimy o wyrażenie zgody na dostawę w Zadaniu nr 40 wyrobów z terminem ważności nie krótszym niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 547

Dotyczy Zadania nr 40

Prosimy o potwierdzenie, że wymagany termin ważności min. 12 m-cy nie dotyczy oferowanych w Zadaniu nr 40 wyrobów niesterylnych, nieposiadających terminów ważności.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 548

Dotyczy Zadania nr 40

Prosimy o potwierdzenie, że gwarancja nie obejmuje uszkodzeń powstałych z przyczyn zewnętrznych oraz spowodowanych uszkodzeniem z winy użytkownika oraz przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych) oraz jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji? Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 549

Dotyczy Zadania nr 40

Dot. §8 ust. 1. tiret pierwszy wzoru umowy – Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający obniży wysokość kary z tytułu zwłoki w dostawie do 0,2% wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki? Kary umowne przewidziane przez Zamawiającego są wygórowane. Powszechną praktyką w zamówieniach publicznych jest stosowanie kar umownych na poziomie 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki Prosimy Zamawiającego o dokonanie stosownej zmiany w projekcie umowy.



Pytanie nr 550

Dotyczy Zadania nr 40

Dot. §8 ust. 1. tiret drugi wzoru umowy – Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający obniży wysokość kary z tytułu zwłoki w realizacji reklamacji do 0,3% wartości netto przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki? Ustalono kary są wygórowane i odbiegają od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 551

Dotyczy Zadania nr 40

Dot. §8 ust. 7. wzoru umowy – W celu miarkowania kar umownych, prosimy Zamawiającego o obniżenie łącznej wysokości kar umownych z 50% do 20% wartości umowy brutto? Określenie tak wysokiego górnego limitu naliczenia kary umownej w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 552

Czy w Zadaniu nr 19 Zamawiający dopuści test konfekcjonowany w opakowaniu x 20 szt. – po przeliczeniu testów na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 553

Czy w Zadaniu nr 20 poz. 13 Zamawiający dopuści nakłuwacze innego producenta, których uruchomienie polega na docięnięciu nakłuwacza do skóry pacjenta, co wyzwala igłę (tzw. nakłuwacza *pressure-activated*)? Takie rozwiązanie chroni przed przypadkowym, niezamierzonym zużyciem nakłuwacza, jakie może mieć miejsce w przypadku przypadkowego naciśnięcia przycisku (guzika spustowego) bez przyłożenia do skóry pacjenta w nakłuwaczu typu Medlance.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem długości igły w nakłuwaczu 2,4mm.

Pytanie nr 554

Czy w Zadaniu nr 78 Zamawiający dopuści paski testowe pakowane zbiorczo w opakowaniach x 50 szt.? Pasek testowy zapakowany pojedynczo w folijce aluminiowej łatwiej upuścić na podłogę przy odpakowywaniu (podczas rozrywania małej, śliskiej folii), zwłaszcza jeśli personel wykonujący pomiar pracuje w rękawiczkach ochronnych. Paski pakowane zbiorczo można łatwo wyjmować z folii przytrzymując ją, co zmniejsza ryzyko upuszczenia paska.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 555

Czy w Zadaniu nr 78 Zamawiający dopuści paski testowe pakowane w opakowaniach x 50 szt.? Jest to standardowa wielkość opakowań produktów tego typu, zwiększająca prawdopodobieństwo zużycia wszystkich pasków z opakowania przed upływem daty ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 556

Czy w Zadaniu nr 78 Zamawiający wymaga pasków do glukometru wyposażonego w funkcję wyrzutnika zużytego paska, umożliwiającą usuwanie zużytego paska bez jego dotykania? Taka funkcja jest istotna ze względów epidemiologicznych, gdyż eliminuje kontakt personelu i kolejno badanych pacjentów z krwią.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 557

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaoferowane w Zadaniu nr 78 były odporne na zafalszowanie pomiaru pochodzące od paracetamolu stosowanego w stężeniach terapeutycznych oraz od bilirubiny (co jest niezwykle istotne w przypadku badań krwi noworodków, ze względu na występowanie fizjologicznej żółtaczki noworodków), co potwierdza instrukcja obsługi zawarta w opakowaniu pasków?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 558

Czy Zamawiający wymaga aby glukometry kompatybilne z paskami zaoferowanymi w Zadaniu nr 78 posiadały możliwość ustawienia i zmiany odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl i mmol/l) przez użytkownika?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 559

Proszę o doprecyzowanie/potwierdzenie czy Zamawiający w Zadaniu 10 poz. 4 wymaga wyceny 2600 op. x 100szt czy 2600 op. x 50szt?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że oczekuje wyceny 2600 op. x 50szt.

Zamawiający dokonał modyfikacji w zadaniu nr 10 w poz. 4 poprzez usunięcie z treści opisu "x 100szt".

W Załączeniu do odpowiedzi zmodyfikowany Załącznik nr 9 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy dla zadania 10.

Pytanie nr 560

Czy Zamawiający w Zadaniu 10 poz. 4 dopuści wycenę opakowań x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku.

Pytanie nr 561

Czy Zamawiający w Zadaniu 10 poz. 12 dopuści wycenę igieł o ścianie normalnej, standardowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 562

Czy Zamawiający w Zadaniu 10 poz. 31 dopuści wycenę podwójnego bezigłowego portu z drenem, o objętości wypełnienia 0,28ml oraz przepływie 95ml/min. ? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 563

Dotyczy Zadania nr 14:

Czy Zamawiający dopuści szybki wskaźnik do pary wodnej z odczytem do 20 min z systemem kruszenia w inkubatorze jeśli dostawca zobowiąże się do bezpłatnej dostawy inkubatora na czas trwania umowy, inkubator wyposażony w wbudowaną drukarkę pozwalającą na archiwizację przeprowadzonych odczytów oraz 8 cel pomiarowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 564

Pytanie nr 1 do pakietu nr 35

Czy Zamawiający oczekuje, aby mata podłogowa dekontaminacyjna, miała właściwości o działaniu bakteriobójczym i odkażającym posiadała aktywne działanie antybakteryjne i odkażające, zawierająca środek biobójczy - chlorek didecylodimetyloamoni + bis3aminopropylododecylamina + niejonowe środki powierzchniowo czynne i enzymy wspomagające działanie detergentów co skutecznie zabezpiecza przed wprowadzaniem do pomieszczeń różnego rodzaju widocznych i niewidocznych zanieczyszczeń, chroni przed bakteriami i pleśnią oraz hamuje rozwój drobnoustrojów. Posiada samoprzylepny podkład ściśle przylegający do powierzchni podłogi pewnie utrzymując matę w jednym miejscu. Kontrola stanu zużycia maty, dzięki 30 samoprzylepnym, ponumerowanym w narożnikach warstwom z polietylenu o niskiej gęstości, grubość jednej warstwy: 0,03mm, grubość całej maty: 0,99mm, przyczepność 245 cN/25mm. Kolor: niebieski. Mata odporna na temperaturę i promienie UV. Wyrób medyczny klasy I, spełnia wymagania: MDR, EN ISO 13485:2016, ISO 22196:2011, ISO 845:2019, ASTM E2180 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 565

Pakiet nr 3

Poz. Nr 1 Poz. Nr 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej osłony na przewody o wymiarach 15x240 cm wykonana z mocnej folii PE folii PE (30µ, gramatura 28g/m²), z perforowaną końcówką i taśmą do mocowania, składana pierścieniowo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 566

Pakiet nr 3

Poz. Nr 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony ramienia C w rozmiarze 105x188 cm ±1 z elastyczną gumką na jednym z końców, trzema zintegrowanymi taśmami lepnyymi do mocowania, wykonana z przezroczystej folii PE. Wyrób medyczny klasy I s.



Pytanie nr 567

Pakiet nr 6

Poz. Nr 1, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych o charakterystyce: niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, lateksowe. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. AQL 1.0. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach 0,12 +/- 0,02 mm, grubość na dłoni 0,10 +/- 0,02 mm, na mankiecie 0,07 mm. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4 w tym 30% wodorotlenek wodoru oraz 37% formaldehyd na poziomie 6. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 568

Pakiet nr 6

Poz. Nr 2, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o charakterystyce: niesterylne, jednorazowe, diagnostyczno-ochronne, nitrylowe bezpudrowe, kolor niebieski, AQL 1,0. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Cienkie, grubość na palcu 0,10 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,02 mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 oraz penetrację cytostatyków wg. ASTM D 6978. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, potwierdzone informacją na opakowaniu. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Temperatura przechowywania 5-38 stopni. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram dotyczący ryzyka alergii typu IV. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie na ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 569

Pakiet nr 6

Poz. Nr 3, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych do procedur wysokiego ryzyka o charakterystyce: diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Kolor niebieski, AQL 1.0. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Grubość na palcu 0,15 +/- 0,02 mm, na dłoni 0,10 +/- 0,01 mm, na mankiecie 0,08 +/- 0,01 mm. Przebadane na przenikanie min. 15 cytostatyków. Odporne na przenikanie 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 570

Pakiet nr 6

Poz. Nr 4, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o charakterystyce: diagnostyczno-ochronne, nitrylowe bezpudrowe z monoskładnikową warstwą ochronno-nawilżającą z koloidalnego wyciąg z owsa. Składniki warstwy bezpieczne dla osób z atopowym zapaleniem skóry. Kolor niebiesko-szary, AQL 1,0. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Cienkie, grubość na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Pakowane w pełni automatycznie z wykorzystaniem cyfrowego systemu kontroli jakości. Rękawice ułożone są płasko, naprzemiennie, jedna na drugiej w



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
przeciwnym kierunku (palce–mankiet), co zapewnia pobieranie pojedynczych rękawic. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 oraz penetrację cytostatyków wg. ASTM D 6978. Graficzna instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz pogłówna grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone na opakowaniu i/lub certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod UDI w formie cyfrowej DATA MATRIX do odczytu elektronicznego. Temperatura przechowywania 5-40 stopni. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram dotyczący ryzyka alergii typu IV. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Rozmiary XS-XL, pakowane po 200 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 571

Pakiet nr 6

Poz. Nr 4, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o charakterystyce: diagnostyczne nitrylowe produkowane bez zawartości akceleratorów. Powłoka polimerowa bez silikonu. Wykonana z materiału oferującego korzyści przyjazne dla środowiska. Zielone, AQL 1,0. Mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Certyfikowany zgodnie z oceną cyklu życia (LCA) według norm ISO 14040 i ISO 14044. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis. Opakowanie wyprodukowane z materiałów z recyklingu oznakowane piktogramem "FSC". Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 572

Pakiet nr 6

Poz. Nr 5, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o charakterystyce: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, nitrylowe bezpudrowe, kolor niebieski, AQL 1,0. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Cienkie, grubość na palcu 0,10 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,02 mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 oraz penetrację cytostatyków wg. ASTM D 6978. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, potwierdzone informacją na opakowaniu. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Temperatura przechowywania 5-38 stopni. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram dotyczący ryzyka alergii typu IV. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie na ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 573

Pakiet 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i witaminą E. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 574

Pakiet 27

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zestawu z substancją czynną rekomendowanej aktualnymi wytycznymi, tj. chlorku cetylopirydyny lub nadtlenu wodoru (w stężeniu >1%)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie nr 575

Pakiet 27

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zestawu zarejestrowanego jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 576

Pakiet 27

Prosimy o doprecyzowanie, czy każde pojedyncze opakowanie ma pełnić funkcję pojemnika na płyn i pozwalać na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 577

Pakiet 120

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym tj zaoferowanie 1433op po 340ml, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wraz z objętością 340 ml bez przeliczania i nadal oczekuje 1500 szt.

Pytanie nr 578

Pakiet 120

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, tak z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym tj zaoferowanie 308 op po 650ml ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wraz z objętością 650 ml bez przeliczania i nadal oczekuje 400 szt.

Pytanie nr 579

Pakiet 120

Czy Zamawiający oczekuje, aby w pozycji 1 i 2 ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie miała czułość od 5 PSI z uruchomieniem dźwiękowego alarmu, co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 580

Pakiet 120

W celu zachowania konkurencyjności i porównywalności złożonych ofert, zwracamy się z prośbą o podanie całkowitego zapotrzebowania na sterylną wodę do tlenoterapii w ml z koniecznością dokonania właściwego przeliczenia ilości oferowanych pojemników w zależności od ich pojemności (z zaokrągleniem liczby szt pojemników do pełnych opakowań w celu pokrycia całkowitego zapotrzebowania Zamawiającego). Nadmieniamy, iż zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz treścią udzielonych wyjaśnień, Zamawiający dopuszcza złożenie ofert na pojemniki o różnych pojemnościach tj. W poz. 1 – 325ml, 340ml lub 350ml oraz w poz. 2 – 500ml i 600ml. Jednocześnie nie jest wymagane przeliczenie ilości pojemników w formularzu cenowym. Oznacza to, iż Zamawiający otrzyma oferty przetargowe na różną, nieporównywalną ilość wody do tlenoterapii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza objętości mieszczące się w przedziale poz. 1 i 2 bez przeliczania objętości. I nadal oczekuje w poz. 1 1500 szt. i w poz. 2 400 szt. Dla zadania 120.

Pytanie nr 581

Pakiet 121

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 zestawu do pomiaru diurezy godzinowej z możliwością podwieszania zestawu na minimum 2 niezależne sposoby. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 582

Pakiet 121

Czy ze względu na wyższą, potwierdzoną badaniami skuteczność w zapobieganiu infekcjom wstępującym układu moczowego Zamawiający w pozycji 1 oczekuje systemu do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową montowaną nad workiem zbiorczym (top-mounted)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 583

Pakiet 121

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje systemu wyposażonego w bezigłowy port do pobierania próbek z okienkiem podglądu, przebadanego pod kątem braku ryzyka kontaminacji systemu przy minimum 10-krotnym próbkowaniu moczu (badania dołączone do oferty)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki wariant.

Pytanie nr 584

Pakiet 121

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pozycji 2 oczekuje, aby worek był pozbawiony toksycznych ftalanów (w tym DEHP).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 585

Pakiet 121

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pozycji 2 oczekuje, worka z substancją SAP (superabsorbent) w formie luźnego proszku, bez dodatkowych saszetek.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produktu z żelem w worku.

Pytanie nr 586

Pakiet 121

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pozycji 2 oczekuje, aby każdy worek zapakowany był pojedynczo, co wpływa na ergonomiczne rozdysponowaniem workami między oddziałami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 587

Zadanie nr: 12 – Łyżki i rękojeści.

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści łyżkę Miller nr 2 o długości 152mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 588

Dotyczy przedmiotu zamówienia (Rozdział III pkt 6 SWZ):

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny ani produkt farmaceutyczny (Zadanie nr 21 - Butelki do receptury) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania, deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności, kart charakterystyki, wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę, w miejsce załącznika nr 8 do SWZ, oświadczenia własnego w ww. zakresie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wyjaśnia, że wykonawca może zmodyfikować załącznik nr 8 w zależności od rodzaju wyrobu.

Pytanie nr 589

Dotyczy § 6 ust. 1 lit. g) wzoru umowy:

Prosimy o potwierdzenie, że przedłużenie terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 6 wzoru umowy stanowi jedynie możliwość dokonania takiej zmiany i Wykonawca może nie wyrazić na to zgody (np. w przypadku, gdy kontynuacja umowy będzie groziła poniesieniem straty w wyniku wzrostu cen towaru przewyższające zapisy klauzuli waloryzacyjnej lub braku towaru u dostawców).

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 590

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

Zadanie nr 46, Poz. nr 1- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowej, jednorazowej igły kulkowej wykonaną z austenitycznej stali nierdzewnej w rozmiarze 18G(1,25x81mm), posiadającą końcówkę Luer Lock wykonaną



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
z przeźroczystego poliwęglanu umożliwiającej obserwację przepływu płynu, która zapobiega rozłączeniu się jej ze strzykawką podczas użytkowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 591

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

Zadanie nr 46, Poz. nr 1- Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania jałowej, jednorazowej igły kulkowej wykonaną z austenitycznej stali nierdzewnej, pakowaną w opakowanie typu twardy blister, które zapobiega jej uszkodzenia podczas transportu tudzież magazynowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 592

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawę towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający będzie zamawiał w zależności od bieżących potrzeb.

Pytanie nr 593

Zadanie 45:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 594

Zadanie 45:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.
2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje etykiet z możliwością opisu odpornych na zmywanie.

Pytanie nr 595

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

dotyczy zadania 15 poz. 35, 36

Czy Zamawiający wymaga czujników w technologii Masimo Set posiadającej filtry adaptacyjne eliminujące sygnały z krwi żyłnej?

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie nr 596

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

dotyczy zadania 112

Czy Zamawiający wymaga aby linia była trwale i nierozdzielnie połączona z przetwornikiem co zapobiega kontaminacji układu?

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie nr 597

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

dotyczy zadania 112

Czy Zamawiający wymaga aby zestaw był wyposażony w parę żółtych zapasowych koreczków?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 598

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

dotyczy zadania 15 poz 17

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie maski nadkrtaniowej bez kanału gastrycznego w rozmiarze nr 1 (niemowlęcej). Technologicznie jest niemożliwe, aby maska w tak małym rozmiarze posiadała kanał gastryczny. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 599

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

dotyczy zadania 15 poz. 25

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie filtra o parametrach: opór przepływu przy @30L/min – 0,9 cm H₂O, opór przepływu @60L/min – 1,9 cm H₂O, przestrzeń martwa 120ml, waga 56g. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 600

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

dotyczy zadania 34 pozycja 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie układu składającego się z:

- rury typu Flextube o średnicy 10mm i długości 120cm, doprowadzającej gazy do pacjenta,
- zastawki PEEP,
- łącznika podwójnie obrotowego 22M/15F,
- kapturka zabezpieczającego.

W zestawie znajdują się 3 uniwersalne łączniki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 601

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

dotyczy zadania 15 poz. 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby maska tlenowa do monitorowania kapnografii była pozbawiona metalowej blaszki na nos i aby w komplecie był również dren do pomiaru kapnografii.

Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 602

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

dotyczy zadania 15 poz. 28

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby maska tlenowa nie posiadała rezerwuaru tlenowego.

Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.



Pytanie nr 603

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

dotyczy zadania 57 poz. 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na układ bez filtrów kompatybilny z Trilogy.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 604

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

dotyczy zadania 90 poz. 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie układu oddechowego kompatybilnego z respiratorem ParaPac 310, z zewnętrzną linią do monitorowania. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 605

Pakiet 130, Pozycja 1

Czy zamawiający w zadaniu nr 130, pozycji 1 oczekuje zaoferowanie akcesorium do shavera dedykowanego do zabiegów ortopedycznych czy laryngologicznych? Jeśli do laryngologicznych to czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiającemu chodzi o shaver ortopedyczny.

Pytanie nr 606

Zadanie nr 2 - Embolektomia, cewniki do żył centralnych, igły do znieczuleń

Poz. 5-7

Prosimy o potwierdzenie omyłki pisarskiej i dopuszczenie do składania ofert w przedmiotowych pozycjach na cewniki centralne zakładane metodą Seldingera o średnic 7Fr i długości 20cm - tak jak obecnie stosowane - a nie jak mylnie napisano cyt. „20cm x 70mm”, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza średnicę 7Fr i długość 20cm.

Pytanie nr 607

Zadanie nr 2 - Embolektomia, cewniki do żył centralnych, igły do znieczuleń

Poz. 9-10

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem - tak jak obecnie stosowane - ze względu na szczególny charakter ich zastosowania - powinny być pakowane w sztywne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 608

Zadanie nr 2 - Embolektomia, cewniki do żył centralnych, igły do znieczuleń

Poz. 9-10

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem- tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać znacznik RTG wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki RTG, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia drenu w każdych warunkach klinicznych, co jest szczególnie istotne dla prowadzonej terapii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 609

Zadanie nr 2 - Embolektomia, cewniki do żył centralnych, igły do znieczuleń

Poz. 11

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ cyt. „25-27G” odnosi się do wymaganych rozmiarów i oznacza wymóg zaoferowania igieł do znieczuleń - tak jak obecnie stosowanych - pochodzących od jednego producenta w rozmiarach 25G, 26G i 27G/ - do dowolnego wyboru Zamawiającego w trakcie trwania umowy - spełniających przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Tak, do wyboru przy zakupie.

Pytanie nr 610

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zadanie nr 2 - Embolektomia, cewniki do żył centralnych, igły do znieczuleń

Poz. 12

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ odnoszący się do wymaganych rozmiarów cyt. „18G-26G” oznacza wymóg zaofiarowania igieł do znieczuleń - tak jak obecnie stosowanych - pochodzących od jednego producenta w rozmiarach 18G do 26G /co 1G/ - do dowolnego wyboru Zamawiającego w trakcie trwania umowy - spełniających przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Tak, ale dopuszcza również co 2G. Tak wymaga od jednego producenta.

Pytanie nr 611

Zadanie nr 2 - Embolektomia, cewniki do żył centralnych, igły do znieczuleń

Poz. 14

Prosimy o potwierdzenie omyłki pisarskiej i dopuszczenie do składania ofert na zestawy z zastawką do wprowadzania i wymiany kateterów oraz elektrod endokawitarnych - tak jak obecnie stosowane - z przewodnikiem J o długości 40cm, a nie jak mylnie opisano cyt. „4cm”, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza o długości 40cm.

Pytanie nr 612

Zadanie nr 2 - Embolektomia, cewniki do żył centralnych, igły do znieczuleń

Poz. 15

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane katetery do odsysania ran typu Redona - tak jak obecnie stosowane - powinny być pakowane na wprost (bez zagięć i zawijania), co zapobiega utrudnieniom w aplikacji związanym z tzw. pamięcią kształtu, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 613

Zadanie nr 11 - Rurki

Poz. 8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na rurki ustno-gardłowe Guedela - tak jak obecnie stosowane - wykonane z innego, atraumatycznego i mniej toksycznego tworzywa niż pcv, pozbawionego szkodliwych dla zdrowia ftalanów, i lateksu - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ - europejskiego lidera w produkcji tego typu rurek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 614

Zadanie nr 11 - Rurki

Poz. 8

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe Guedela - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję z blokerem zgryzu, co zwiększa bezpieczeństwo ich użytkowania w każdych warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 615

Zadanie nr 11 - Rurki

Poz. 8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki ustno-gardłowe Guedela - tak jak obecnie stosowane - w równoważnych rozmiarach (000, 00, 0, 1, 1.5, 2, 3, 4, 5) - do wyboru Zamawiającego w trakcie trwania umowy - gdzie każdy z rozmiarów oznaczony jest kolorystycznie zgodnie z ISO i widoczny wzdłuż całej rurki, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 616

Zadanie nr 11 - Rurki

Poz. 18

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne przewodnice - tak jak obecnie stosowane - o średnicy zewnętrznej 3,93-4.0mm x 350mm - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ - światowego lidera w produkcji tego typu przewodnic.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 617

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48 (71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zadanie nr 11 - Rurki

Poz. 20-22

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na prowadnice do trudnej intubacji - tak jak obecnie stosowane - pakowane w sztywny futerał zapewniający prawidłowy kształt prowadnicy - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 618

Zadanie nr 11 - Rurki

Poz. 23-24

Prosimy o potwierdzenie omyłki pisarsko-technicznej w odniesieniu do zapisu SWZ cyt. „Prowadnice do wymiany rurek intubacyjnych z kanałem do wentylacji: w komplecie z łącznikiem 15mm i Luer Lock z zagiętym końcem, jałowa, elastyczna, wzmocniona na całej długości” oraz odniesienie fragmentu zapisu w części „prowadnice do wymiany rurek intubacyjnych” tylko do poz. 23, a w pozostałej części opisu tylko do poz. 24.

Jednocześnie informujemy, iż prowadnice spełniające w całości powyższy opis wg naszej najlepszej wiedzy nie istnieją, a wskazany opis jest „mieszkanką” opisów kilku różnych prowadnic o różnym przeznaczeniu i parametrach technicznych.

Odpowiedź: Tak, dotyczy tylko pozycji 23 w zad 11.

Pytanie nr 619

Zadanie nr 11 - Rurki

Poz. 23

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane prowadnice - tak jak obecnie stosowane - to prowadnice do wymiany rurek intubacyjnych, spełniające pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 620

Zadanie nr 11 - Rurki

Poz. 25

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na prowadnice do rurek intubacyjnych z możliwością podawania tlenu w rozmiarze 2.6 tylko w wersji prostej (pozostałe rozmiary w obu wymaganych w SWZ wersjach) - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 621

Zadanie nr: 28 - Odsysanie pola operacyjnego

Poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny, powinny posiadać specjalne, zewnętrzne wzmocnienia wzdłuż całej długości drenu, zapobiegające zasysaniu oraz idealnie gładką powierzchnię wewnętrzną zapobiegającą blokowaniu odsysanej wydzieliny - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 622

Zadanie nr: 28 - Odsysanie pola operacyjnego

Poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny, powinny posiadać specjalne pierścienie dociskowe przy zakończeniach lejkatych, zapewniające wygodne i szczelne przyłączenie do zakończeń ssaka - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 623

Zadanie nr: 28 - Odsysanie pola operacyjnego

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny do odsysania pola operacyjnego z końcówką Yankauer o średnicy 20-21 CH, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 624

Zadanie nr: 28 - Odsysanie pola operacyjnego

Poz. 3



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do odsysania pola operacyjnego o przekroju opisanym w SWZ czyli CH24 powinny (analogicznie do drenów z poz. 1-2) mieć fi wewnętrzne 5,6mm a zewnętrzne 8mm oraz specjalne sprężyny antyzagięciowe od trony końcówki oraz ssaka oraz od strony ssaka uniwersalny, trzyczłonowy łącznik z możliwością docięcia (8-14-18mm) w oznaczonych miejscach łącznika - dla szczelnego dopasowania do każdego typu zakończenia ssaka - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 625

Zadanie nr: 28 - Odsysanie pola operacyjnego

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne końcówki do odsysania pola operacyjnego z wymiennym filtrem w ręczce o długości 15cm, 22cm i 26cm do wyboru Zamawiającego, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 626

Zadanie nr: 28 - Odsysanie pola operacyjnego

Poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane łączniki typu finger-tip, powinny być sterylne - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza mikrobiologicznie czyste.

Pytanie nr 627

Zadanie nr 56 – Intubacja

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na rurki intubacyjne o długości rurki uzależnionej od rozmiaru i zawierającej się w przedziale od 160 mm do 335 mm (zamiast do 320mm jak w SWZ) - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu rurek - firmy Medtronic/Covidien - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 628

Zadanie nr 56 – Intubacja

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na rurki intubacyjne z wyraźnym podwójnym oringiem dookoła rurki dla rozmiarów 5.0-10.0 oraz z wyraźnym podwójnym półoringiem dla rozmiarów 3.0-4.5 - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu rurek - firmy Medtronic/Covidien - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 629

Zadanie nr 56 – Intubacja

Poz. 9

Prosimy o korektę błędu pisarskiego odnoszącego się do zapisu SWZ, opisującego długość rurki w rozmiarze 6.5 jako cyt. „30mm” oraz dopuszczenie rurki w rozmiarze 6.5 o długości 62 mm (wszelkie pozostałe rozmiary zgodnie z zapisami SWZ) - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu rurek - firmy Medtronic/Covidien - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Wg naszej najlepszej wiedzy rurka o rozmiarze 6.5 oraz długości 30mm, spełniająca pozostałe wymogi SWZ - nie istnieje i nie jest osiągalna na europejskim rynku medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 630

Zadanie nr 82 - System zamknięty do odsysania pacjenta

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż opisana w SWZ cyt. „samodomykająca się zastawka komory płuczącej oddzielająca samoistnie cewnik od pacjenta” to zastawka jednoelementowa, aktywowana samoistnie włączonym podciśnieniem, nie wymagająca żadnej innej dodatkowej obsługi.

Odpowiedź: Tak potwierdza.

Pytanie nr 631

Zadanie nr 82 - System zamknięty do odsysania pacjenta

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu ze względu wielogodzinny czas użytkowania systemu, a tym samym wielogodzinny kontakt dróg oddechowych oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, oferowane systemy powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 632

Zadanie nr 120 - Woda do nawilżania tlenu

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki do nawilżania tlenu, o pojemności 350-450ml z wodą do tlenoterapii, zgodną z obowiązującą normą USP 43, umożliwiające prowadzenie terapii przez min. 35 dni (poświadczone zapisem na indywidualnym pojemniku o stabilności wody i oświadczeniem Producenta). Pojemniki przeznaczone i zalecane do stosowania dla jednego pacjenta, z dołączonymi do oferty badaniami mikrobiologicznymi potwierdzającymi, iż pojemniki do tlenoterapii, można stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia.

W zestawie z butelką - osobno pakowana - czysta mikrobiologicznie złączka do reduktora tlenowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 633

Zadanie nr 120 - Woda do nawilżania tlenu

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki do nawilżania tlenu o pojemności 450-600ml z wodą do tlenoterapii, zgodną z obowiązującą normą USP 43, umożliwiające prowadzenie terapii przez min. 35 dni (poświadczone zapisem na indywidualnym pojemniku o stabilności wody i oświadczeniem Producenta). Pojemniki przeznaczone i zalecane do stosowania dla jednego pacjenta, z dołączonymi do oferty badaniami mikrobiologicznymi potwierdzającymi, iż pojemniki do tlenoterapii, można stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia.

W zestawie z butelką - osobno pakowana - czysta mikrobiologicznie złączka do reduktora tlenowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 634

Zadanie nr 120 - Woda do nawilżania tlenu

Poz. 1-2

Prosimy o doprecyzowanie, czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki do nawilżania tlenu, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wásów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych w długim okresie użytkowania tego typu pojemników - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

W przypadku dopuszczenia przez Zamawiającego zmiany wielkości opakowania ilości należy przeliczyć do pełnego opakowania zgodnie z regułą matematyczną – od 0,1 do 0,49 należy zaokrąglić w dół, od 0,5 i powyżej – w górę.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z up. Dyrektora -

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

Agata Łuciw