



Białystok, dnia 26 lutego 2021 r.

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
na dostawę materiałów medycznych do SP
ZOZ WSPR w Białymstoku**

EOP.332.3.21

***DOTYCZY:** postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów medycznych do SP ZOZ WSPR w Białymstoku*

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U.2019.2019 t.j. z późn. zm.), w związku z prośbą o udzielenie wyjaśnień, dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

Pytanie 1

Część 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 6x8cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Część 14

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dodatkowej podkładki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie 3

Część 40

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, którego igła biorcza jest dwukanałowa ścięta trójplaszczyznowo.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Część 40

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu pakowanego w opakowanie typu folia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5

Część 44 poz.d

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

20 Reli A MM

4



Pytanie 6

Część 44

Czy Zamawiający wymaga strzykawek 2-cz z kontrastującym niebieskim tłokiem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 7

Część 44

Czy Zamawiający wymaga strzykawek 2-cz z kontrastującym tłokiem innym niż biały/mleczny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 8

Część 46

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzasku, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy oraz elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszcicia, nazwa producenta tylko na opakowaniu. Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45
Szary	16 G	1,7 x 45
Biały	17 G	1,5 x 45
Zielony	18 G	1,3 x 45
	18 G	1,3 x 32
Różowy	20 G	1,1 x 32
Niebieski	22 G	0,9 x 25
Żółta	24 G	0,7 x 19

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9

Część 46

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu badań laboratoryjnych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie 10

Część 65

Czy Zamawiający wymaga kombinezonów wykonanych z polipropylenu/polietylenu o gramaturze co najmniej 63g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga kombinezonów spełniających normę PN-EN 14126:2005 lub równoważnej – Odzież ochronna – Wymagania i metody badań dla odzieży chroniącej przed czynnikami infekcyjnymi (lub odpowiednio EN 14126:2003 EN 14126:2003/AC:2004) lub równoważnej.

Handwritten signature and initials.



Pytanie 11

Część 65

Czy Zamawiający wymaga kombinezonów, które są środkiem ochrony indywidualnej kat. III typ 4,5,6?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga kombinezonów spełniających normę PN-EN 14126:2005 lub równoważnej –
Odzież ochronna – Wymagania i metody badań dla odzieży chroniącej przed czynnikami infekcyjnymi
(lub odpowiednio EN 14126:2003 EN 14126:2003/AC:2004) lub równoważnej.

Pytanie 12

Część 65

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów z osłonami na buty pakowanymi osobno.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 13

Część nr 62

Czy Zamawiający dopuści w części nr 62 wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Część nr65

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 65 oddzielnie kombinezonów i osłon na buty ze
względu na różną stawkę VAT ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 65 kombinezonów nie posiadających klinu w
kroczu? Przykładowo kombinezon w rozmiarze XXL posiada wymiary :

długość – 205 cm, szerokość -144 cm zatem jest na tyle duży , że umożliwiał swobodne poruszanie się.
Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16

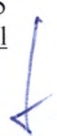
Dotyczy przedmiotu zamówienia – część 6

Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w części 6 Zestawu do pilnego drenażu
odmy opłucnowej. Wprowadzenie typu cewnik na igle. W skład zestawu wchodzi wzmocniony cewnik
8,5 Fr o długości 6cm, Igła introduktora cewnika 15 G, zawór do drenażu klatki piersiowej zapobiegający
napływowi powietrza do przestrzeni opłucnowej (zastawka Heimlicha) , kranik jednodrożny, rurka
łącząca, okrągły dysk jako mocowanie cewnika, strzykawka, przezroczysta taśma.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

19 rel: H Am M





Pytanie 17

Dotyczy przedmiotu zamówienia – część 7

Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w części 7 Zestawu do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierającego: 2 igły wprowadzające: z koszulką i bez, Strzykawkę, Skalpel, Prowadnice, Zakrzywiony rozszerzacz, Cewnik(rurkę) do wentylacji-radioceniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm. Cewnik o śr. wewn. 3,5mm dł. 3,8cm lub 4mm dł. 4,2cm lub 6mm dł. 7,5cm, Tasmę tracheostomijną.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18

Część 36

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla najmniejszego opakowania handlowego zawierającego 50 sztuk elektrod?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Część 36

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź:

Nie dotyczy.

Pytanie 20

Część 3

Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łyżek do laryngoskopu, typu McIntosh, dostępnych w rozmiarze 2, 3, 4? Reszta parametrów zgodna z wymaganiami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21

Dotyczy zadanie nr 63 oraz zadanie nr 64:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy termin dostawy przedmiotu będący jednym z kryteriów oceny należy liczyć jako „dzień roboczy”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż termin dostawy przedmiotu zamówienia będzie liczony w dniach roboczych.

Pytanie 22

Dotyczy zadanie nr 63 oraz zadanie nr 64:

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy wymaga, aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z

CP & Sei Am



akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych i potwierdził to odpowiednim dokumentem autoryzacyjnym od producenta ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 23

Dotyczy zadanie nr 63 oraz zadanie nr 64:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby termin przydatności do użycia dostarczonych igieł doszpikowych wynosił przynajmniej 48 miesięcy, dzięki czemu w przypadku ich dłuższego przechowywania nie dojdzie do sytuacji kiedy to nieużyte igły utracą ważność – Zamawiający nie zostanie narażony na straty w wyniku zakupu i nieużycia igieł doszpikowych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 24

Część 2 – Czy zamawiający wymaga łyżki sterylnej / plastikowej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 25

Część 3 – Czy zamawiający wymaga łyżki sterylnej / plastikowej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 26

Część 10 – Czy zamawiający dopuści prowadnicę o wymiarach fi 2.0, długość 275 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Część 27 – Do jakiego modelu otoskopu oraz jakiego rozmiaru ma być wziernik (proszę odpowiedź podać w mm)?

Odpowiedź:

Otoskop marki Riester, rozmiar wzierników uniwersalny.

Pytanie 28

Część 28 – Do jakiego modelu otoskopu oraz jakiego rozmiaru ma być wziernik (proszę odpowiedź podać w mm)?

Odpowiedź:

Otoskop marki Riester, rozmiar wzierników uniwersalny.

Pytanie 29

Część 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę typu „Janeta” z jednostronna skalą pomiarową?

Handwritten signatures and initials at the bottom left of the page.

Handwritten signature or mark at the bottom right of the page.



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30

Część 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości? Państwa zgoda umożliwi zaoferowanie korzystniejszej ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Część 16

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny posiadający szeroki wlot zabezpieczony plastikowym kołnierzem, który zapewnia pewny chwyt i ułatwia manewrowanie workiem, kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - :skręć i zaczep”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Część 30

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podkładów chłonnych w opakowaniach a'25szt z przeliczeniem zamawianej ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Część 36-38

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Część 36-38

Czy Zamawiający dopuści elektrody z żelazem stałym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35

Część 40

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

kp # re: AM



Pytanie 36

Część 40

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Część 44 d)

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowane a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zaofertowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Część 46

Czy Zamawiający dopuści Kaniulę z poliuretanu do długotrwałego podawania płynów i leków z dodatkowym

portem oraz z automatycznym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli (z automatycznym plastikowym zatrzaskiem chroniącym ostry koniec igły bezpośrednio po jej usunięciu z naczynia) z samodomykającym się zaworem portu górnego, z 6 wtopionymi paskami kontrastującymi, z filtrem hydrofobowym, w rozmiarach 24-14G. Nie posiadająca bocznych przewodnic ograniczających manewrowanie kaniulą podczas wkłuwania się do naczynia, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu, nie posiadająca badań laboratoryjnych potwierdzających biokompatybilność materiału, z którego są wykonane, międzynarodowy kod kolorów, rozmiary: 24G dł.19 mm; 22G dł. 25mm; 20G dł.32mm; 18G dł.45mm; 17G dł. 45mm; 16G dł.45mm; 14G dł. 45mm, sterylizowana EO. Okres ważności min. 3 lata?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39

Część 49, 50, 51

Czy Zamawiający podając w opisie przedmiotu zamówienia „nieprzepuszczalny” ma na myśli produkty wykonane z włókniny podfoliowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający opisując przedmiot zamówienia jako „nieprzepuszczalny” miał na myśli produkt, przez który nie przedostaje się woda lub inne płyny ustrojowe.

Pytanie 40

Część 49

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na nosze wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Handwritten signatures and initials: "P. Rej", "A", "Am", "M"

Handwritten mark: a blue checkmark



Pytanie 41

Część 50

Czy Zamawiający dopuści poszewkę wykonaną z włókny polipropylenowej o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 42

Część 50

Czy Zamawiający dopuści poszewkę wykonaną z włókny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43

Część 51

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec wykonany z włókny polipropylenowej o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

Część 51

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec wykonany z włókny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 45

Część 51

Prosimy o doprecyzowanie rozmiaru pokrowca na koce jakiego oczekuje Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje pokrowca na koce o wymiarach +/- 5% od 160 cm x 200 cm

Pytanie 46

Część 52

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania w rozmiarze od CH 6- CH 22?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 47

Część 52

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania w rozmiarze CH 4 z dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi i jednym centralnym w miejsce rozmiaru CH 5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48

Część 53



Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Część 55

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł motylek w opakowaniu a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50

Część 65

Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny z butami paroprzepuszczalny, antystatyczny wykonany z laminatu (polipropylen i polietylen) o gramaturze 63 g/m², kolor biały z niebieskim oklejeniem szwów. Wyposażony w trzyczęściowy kaptur z elastycznym wykończeniem, gumkę z tyłu w pasie, w nadgarstkach i kostkach, bez klinu w kroczu ale zapewniający swobodę ruchów, zamek błyskawiczny zakryty samoprzylepną patką.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51

Część 65

Czy Zamawiając wymaga aby kombinezon był środkiem ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga deklaracji zgodności z wymaganiami Rozporządzenia UE 2016/425 oraz oznakowania CE.

Pytanie 52

Część 65

Czy Zamawiając wymaga aby kombinezon chronił przed czynnikami chemicznymi i infekcyjnymi i był typu 4B, 5B, 6B?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga kombinezonów spełniających normę PN-EN 14126:2005 lub równoważnej – Odzież ochronna – Wymagania i metody badań dla odzieży chroniącej przed czynnikami infekcyjnymi (lub odpowiednio EN 14126:2003 EN 14126:2003/AC:2004) lub równoważnej.

Pytanie 53

Czy Zamawiający w Części 40 dopuści wycenę przyrządu o długości komory kroplowej 50mm (komora kroplowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml), wykonaną z PCV bez zawartości ftalanów; filtr 15µm; z regulatorem przepływu; dren o długości 15cm; w opakowaniu typu folia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Handwritten signatures and initials in blue ink.

Handwritten signature in blue ink.



Pytanie 54

Czy Zamawiający w Części 40 dopuści wycenę przyrządu do przetaczania płynów, komora kropłowa wykonana z elastycznego tworzywa, wolny od PVC i ftalanów, długość 60-62mm, igła biorcza dwukanałowa, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55

Czy Zamawiający w Części 44 poz. a-d dopuści wycenę strzykawkę z mlecznym tłokiem oraz czarną kontrastującą skalą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 56

Czy Zamawiający w Części 44 poz. a-d dopuści wycenę strzykawkę skalowanych odpowiednio: 2ml do 2,5ml; 5ml do 6ml; 10ml do 12ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 57

Czy Zamawiający w Części 45 dopuści wycenę strzykawki z zakończeniem typu Luer Lock?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Czy Zamawiający w Części 46 dopuści wycenę kaniuli o parametrach:

„Kaniuła obwodowa dożylna bezpieczna, z elastycznymi skrzydełkami stabilizującymi kaniulę w żyłę, z samodomykającym się koreczkiem portu bocznego, wykonana z poliuretanu, wyposażona w automatyczny zatrzask o gładkich krawędziach zabezpieczający personel przed zakłuciem, zadrapaniem, uruchamiany zaraz po użyciu igły. Posiadająca wskaźnik wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej zapobiegającej wypływowi krwi w momencie wkłucia oraz 6 pasków radiocieniujących. Opakowanie odporne na przypadkowe rozerwanie i utratę jałowości. Koreczek z trzpieniem standardowym, zapewniający pełne zamknięcie światła kaniuli, nazwa producenta na koreczku portu bocznego oraz opakowaniu jednostkowym. Rozmiary od 24G dł. 19mm - przepływ 23ml/min; 22G dł. 25mm. - przepływ 36ml/min; 20G dł. 32mm. - przepływ 61ml/min; 18G dł. 45mm. - przepływ 100ml/min; 17G dł. 45mm. - przepływ 142ml/min; 16G dł. 45mm. - przepływ 200ml/min; 14G dł. 45mm. - przepływ 305ml/min”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 59

Czy Zamawiający w Części 53 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

egz. 1000



Pytanie 60

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 61

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającym i możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia SWZ w tym zakresie.

Pytanie 62

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuj.

Pytanie 63

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje.

Pytanie 64

Dotyczy Części nr 8

Czy Zamawiający wymaga aby pojemność zalegania w drenie (pojemność resztkowa) wynosiła maksymalnie 1.7ml oraz była potwierdzona na opakowaniu jednostkowym?

Handwritten signatures and initials in the bottom left corner.

Handwritten mark in the bottom right corner.



Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 65

Dotyczy Części nr 33

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Nelaton pakowany w opakowanie folia-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66

dotyczy Części nr 44

Czy Zamawiający będzie wymagał strzykawk z rozszerzona skalą o minimum 20%, co pozwala na szersze wykorzystanie strzykawk o mniejszej pojemności i dzięki czemu zmniejszy zrzucie strzykawk o większej pojemności (droższych strzykawk)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 67

dotyczy Części nr 44

Czy Zamawiający wymaga strzykawk z podwójnym zabezpieczeniem tłoka przed wypadnięciem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 68

dotyczy Części nr 44

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawk z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 69

dotyczy Części nr 44

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 70

dotyczy Części nr 47

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o żołądkowe o długości 1000mm lub 1250 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

dotyczy Części nr 53

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

25 K. Zalewska



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

dotyczy Części nr 65

Czy Zamawiający dopuści Kombinezon ochronny w rozmiarze od M do XXL –Kombinezon ochronny lekki; jednorazowy, niejałowy; bezlateksowy; wykonany z włókniny; paroprzepuszczalny, antystatyczny i niepylący; posiadający dwuczęściowy kaptur dopasowujący się do różnego typu masek twarzowych i okularów ochronnych; zamek błyskawiczny; patka zakrywająca zamek błyskawiczny; elastyczne wykończenie otworu kaptura, mankietów rękawów i nogawek; rękaw długi, nieopadający podczas unoszenia rąk; gumka w talii zapewniająca dopasowanie kombinezonu do ciała; wytrzymałe i szczelne szwy podklejone taśmą. Spełniające normy PN-EN 14126:2005 lub równoważnej – Odzież ochronna – Wymagania i metody badań dla odzieży chroniącej przed czynnikami infekcyjnymi (lub odpowiednio EN 14126:2003 EN 14126:2003/AC:2004) lub równoważnej. Posiadające także deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425 oraz oznakowanie CE?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, iż kombinezony powinny być w minimum rozmiarach: M: 164-174cm; L: 177-184cm; XL: 184-192cm; XXL: 192-204cm.

Pytanie 73

dotyczy Części nr 53

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankieta, rozmiar od 2,5 do 5,0?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 74

dotyczy Części nr 40:

Czy pod pojęciem igły biorczej ściętej dwupłaszczyznowo wykonanej z materiału wzmocnionego Zamawiający wymaga igły biorczej ściętej dwupłaszczyznowo i wykonanej z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, co ułatwia umieszczenie przyrządu w opakowaniu z płynem infuzyjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 75

dotyczy Części nr 40:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby przyrządy posiadały nazwę producenta na zaciskaczu/ samym przyrządzie, co daje możliwość szybkiego zidentyfikowania przyrządu po wyjęciu z opakowania? Możliwość identyfikacji jest wymagana podczas zgłoszenia reklamacji na dany wyrób lub przy ewentualnym incydencie medycznym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 76

dotyczy Części nr 40:

EP # ew Am M

f



Czy Zamawiający będzie wymagał, aby przyrządy posiadały komorę kroplową wolną od szkodliwych związków chorobotwórczych jakim jest PVC ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 77

dotyczy Części nr 40:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby komora kroplowa w części przezroczystej miała długość min. 60 mm co ułatwia użytkowanie przyrządu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 78

dotyczy Części nr 40:

Czy na potwierdzenie, że zaoferowane aparaty do płynów infuzyjnych nie zawierają ftalanów, Zamawiający będzie wymagał dołączenia do oferty oświadczenia producenta oraz karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego, w której są wyszczególnione składniki, w tym również plastyfikatory?

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wymagał.

Pytanie 79

dotyczy Części nr 44:

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki 2-częściowe pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 80

dotyczy Części nr 44:

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki 2-częściowe były pozbawione szkodliwych związków rakotwórczych tj. ftalanów oraz informacja o braku zawartości ftalanów była nadrukowana i zaznaczona na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 81

dotyczy Części nr 44:

Czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnienia pewnego chwytu Zamawiający wymaga tłoka prostego (nie zwężanego) na całej długości cylindra?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 82

dotyczy Części nr 46:

SP H lei Am



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ WOJEWÓDZKA
STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO W BIAŁYMSTOKU
ul. Poleska 89, 15-874 Białystok
Tel. 85 66 37 301, fax. 85 66 37 302
www.wspr.bialystok.pl; sekretariat@wspr.bialystok.pl;

Czy Zamawiający oczekuje, aby kombinezon był pakowany indywidualnie w szczelne opakowanie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje.

Pytanie 89

Pakiet 65

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu jednoczęściowego z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, kaptur dwupanelowy, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie i komfort ruchów. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami: EN 14126:2003+AC:2004

PN-EN ISO 13688:2013-12

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B

EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B

EN 14325:2018

Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE ,materiał miękki, oddychający, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Powyższe wyjaśnienia nie powodują zmiany terminu składania ofert.

UWAGA: Prosimy o potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na adres email:
przetargi@wspr.bialystok.pl

DYREKTOR
SP ZOZ WSPR w Białymstoku
lek. med. Bogdan Kalicki