

UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY im. L. Zamenhofs w Białymstoku

15-274 Białystok, ul. Waszyngtona 17; tel. (85)7450595

Białystok, 27.03.2025 r.

**Wszyscy uczestnicy
postępowania przetargowego**

PN-11/25/5/1

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego PN-11/25/5 dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku.

Zamawiający, **Uniwersytecki Dziecięcy Szpital Kliniczny im. L. Zamenhofs w Białymstoku**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024 poz. 1320 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Treść pytań:

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 57 opakowań zbiorczych 'a 350 szt. = kartonik. Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 57 poprzez parametr „Duży i wygodny uchwyt na palce ułatwia zakładanie i zdejmowanie” Zamawiający wymaga aby wysokość uchwytu koreczka wynosiła minimum 2cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 41

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 41 w poz. 1 i 2 wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilość tj.:

Poz. 1 – 150 opakowania

Poz. 2 – 150 opakowań

lub podanie ceny za sztukę do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

3. Pakiet 41

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 41 poz. 1 i 2 nakłuwaczy igłowych w kształcie „grzybka”, aktywowanych poprzez docisnięcie do miejsca nakłucia? Rozmiary zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Pakiet 32, poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. Pakiet 61

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego, pojemność 1l., o kształcie okrągłym? Obecny opis PZ jednoznacznie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. 16 ust.1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, ponieważ każdy system do odsysania jest zaprojektowany w taki sposób, że do pojemników wielorazowych danego producenta, pasują wyłącznie wkłady jednorazowe tego samego producenta (do pojemnika Serres pasują wyłącznie wkłady Serres). Brak dopuszczenia rozwiązań równoważnych innych producentów, stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ, co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający, 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 zażądania próbek, aby przekonać się, że zaoferowano system gwarantujący wzajemną kompatybilność wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie. Wkłady, jakie chcemy Państwu zaoferować, 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. Wyposażone są w filtr antybakteryjno-hydrofobowy zabezpieczający przed zalaniem. Pojemniki wielorazowe wyposażone są w zaczep do mocowania identyczny, jak w opisanym systemie. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196), co jest zgodne z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6. Pakiet nr 20, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści produkt równoważny innego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

7. Pakiet nr 30, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 80 sztuk z przeliczeniem ilości do 3750 opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

8. Pakiet nr 30, pozycja nr 1

Czy zamawiający wymaga kieliszków zarejestrowanych jako wyroby medyczne klasy I z funkcją pomiarową, tym samym posiadających certyfikat CE (dołączony do oferty)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

9. Pakiet nr 47, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny z funkcją „Twist & Lock” (przekręć i zamknij) na obręczy umożliwiającą bezpieczne zamknięcie worka po użyciu, tak aby treść i zapach nie wydostały się na zewnątrz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

10. Pakiet nr 49, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści balon o pojemności 3-5ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

11. Dot. Pakiet 33

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie asortymentu w opakowaniach zbiorczych, gdzie 1 opakowanie = 300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do 1 opakowania w górę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

12. W związku z treścią § 4 ust. 1 pkt b) projektu umowy, dotyczącym wysokości kar umownych za zwłokę w realizacji dostaw, uprzejmie prosimy o rozważenie zmiany obowiązujących zapisów dotyczących odpowiedzialności Wykonawcy w kontekście niewykonania lub nienależytego wykonania dostawy. Mając na uwadze stanowisko Krajowej Izby Odwoławczej

(sygn. akt 2327/23 oraz sygn. akt 102/24), zgodnie z którym wysokość kar umownych nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego, być rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, ani prowadzić do nierównomiernego obciążenia ryzykiem kontraktowym jednej ze stron umowy, sugerujemy wprowadzenie następującego zapisu: „W przypadku niedostarczenia przez Wykonawcę całości lub części przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 1, Zamawiający ma prawo naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki. Łączna wysokość kar umownych z tego tytułu nie może przekroczyć 30% wartości wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części dostawy. Kara umowna powinna spełniać swoją funkcję stymulującą do należytego wykonania zamówienia, jednocześnie uwzględniając równomierne rozłożenie ryzyk kontraktowych pomiędzy Zamawiającego i Wykonawcę. Naliczenie kary umownej nie pozbawia Zamawiającego możliwości dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych ponad wysokość zastrzeżonych kar, zgodnie z art. 484 § 1 Kodeksu cywilnego oraz postanowieniami niniejszej umowy. Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie powyższego zapisu do treści umowy.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

13. Część 16, poz. 1 a), b):

Czy Zamawiający dopuszcza cewnik Nelaton spełniający wszystkie wymagania Zamawiającego ale w rozmiarach od CH 6-20, pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym 60 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

14. Część 26, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika do pobierania moczu spełniającego wszystkie wymagania postawione przez Zamawiającego ale w opakowaniu zbiorczym 300 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

15. Część 26, poz. a:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego pojemnika na kał spełniającego wszystkie wymagania postawione przez Zamawiającego ale w opakowaniu zbiorczym 600 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

16. Część 26, poz. b:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego pojemnika na kał spełniającego wszystkie wymagania postawione przez Zamawiającego ale w opakowaniu zbiorczym 700 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

17. Część 26, poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że poniższa wymazówka z podłożem AMIES z dodatkiem węgla spełnia wymagania postawione przez Zamawiającego i jest dopuszczona do postępowania:

- Plastikowa pałeczka do wymazów
- Długość aplikatora z końcówką 150 mm +/- 2 mm, długość zestawu 165 mm +/- 2mm
- Końcówka (wacik) z wiskozy
- Z podłożem Amies które zapewnia żywotność bakterii do 72 godzin
- Posiada etykietę do opisanie próbki
- Jałowe
- Pakowane jednostkowo – papier – folia
- Jednorazowego użytku

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

18. Część 27, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie do postępowania woreczków jałowych do pobierania moczu dla chłopców i dziewczynek spełniających wszystkie wymagania postawione przez Zamawiającego ale o powierzchni klejącej wynoszącej 6x4,5cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

19. Część 28, poz. 2:

Wnosimy o dopuszczenie do postępowania pojemników typu wiadro ale o średnicy otworu wrzutowego 60 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

20. Część 28, poz. 2:

Wnosimy o dopuszczenie do postępowania pojemników typu wiadro spełniające wszystkie wymagania postawione przez Zamawiającego ale o wysokości min. 160 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

21. Część 47, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania worki na wymiociny z wkładem absorbującym o następujących cechach:

- instrukcja obsługi na opakowaniu
- sztywny ustnik (plastikowy)
- przezroczysty
- wycięcie w ustniku służące do zamknięcia
- pojemność 2000 ml, skala pomiarowa do 1500 ml co 100 ml
- dodatkowa skala pomiarowa w zakresie od 0 do 100 ml co 10 ml
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera PCV
- folia LDPE
- jednorazowego użytku
- w opcji z wkładem absorbującym
- opakowanie zbiorcze 50 sztuk

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

22. Część 60, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuszcza dopęcherzowy cewnik Foleya spełniający wszystkie wymagania postawione przez Zamawiającego ale o rozmiarze 8 Fr.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

23. Część 60, poz. 2-8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foleya spełniającego wszystkie wymagania postawione przez Zamawiającego ale z balonem w rozmiarze 5-15 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

24. Dotyczy pakietu 30

Czy Zamawiający dopuści kielszki jednorazowego użytku w opakowaniu zbiorczym po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

25. Pakiet 26 Poz. a

Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki o pojemności 25 ml o wymiarze 25x90mm, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

26. Pakiet 26 Poz. b

Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki o pojemności 25 ml o wymiarze 25x80mm? **Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku pojemników niejadalnych nie jest wymagane ich pojedyncze pakowanie oraz oznaczanie daty ważności na opakowaniu jednostkowym, ponieważ standardowo takie pojemniki nie są pakowane indywidualnie, a termin ważności znajduje się na opakowaniu zbiorczym? **Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

27. Dotyczy pakiet 59 poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki przeznaczone do odsysania górnych dróg oddechowych mają posiadać zmrozoną (matową) powierzchnię, zapobiegającą przywieraniu cewnika do ścian dróg oddechowych podczas odsysania, oraz, czy powinny być wyposażone w przezroczysty konektor umożliwiający obserwację odsysanej wydzieliny, dostępne w zakresie rozmiarów od 06CH do 16CH? Zmroźona (matowa) powierzchnia cewnika zmniejsza tarcie oraz ryzyko przywierania do błony

śluzowej, co przekłada się na większe bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Przezroczysty konektor umożliwia personelowi medycznemu stałą obserwację ilości oraz charakteru odsysanej wydzieliny, co pozwala na szybką reakcję w razie niepokojących zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

28. Pytanie dot. Pakietu nr 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Strzykawki tuberkulinową z igłą 26G*1/2" (0,45x13mm) 1 ml, podziałka - co 0,02 ml? Reszta parametrów zgodna z SWZ. Pytanie dot. Pakietu nr 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Strzykawki insulinową 1ml U-100 z wtopioną igłą 29G*1/2" (0,33x13mm), podziałka - co 0,02 ml? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

29. Pytanie dot. Pakietu nr 16 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewnika urologicznego typu Nelaton o następujących rozmiarach: 6FR, 8FR, 10FR, 12FR, 14FR, 16FR, 18FR, 20FR? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

30. Pytanie dot. Pakietu nr 16 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści sterylny worek do dobowej zbiórki moczu, pojemność 2L, wykonany z PVC, z zastawką, bez filtra, szczelny zawór w kształcie litery T, łatwy w obsłudze jedną ręką, precyzyjna, czytelna skala z podziałką co 100ml, wzmocnione otwory do zawieszenia, pasujące do standardowych wieszaków?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

31. Pytanie dot. Pakietu nr 23 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylną z portem górnym, wykonaną z PUR, posiada 3 paski kontrastujące w RTG, bez umieszczonej nazwy producenta na kaniuli, o rozmiarze 22G 0,9x25mm, przepływ 36 ml/min? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie dot. Pakietu nr 23 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylną bez portu górnego, wykonaną z PTFE, posiada 4 paski kontrastujące w RTG, bez umieszczonej nazwy producenta na kaniuli, o rozmiarze 22G 0,9x25mm, przepływ 36 ml/min? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

32. Pytanie dot. Pakietu nr 60 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie: cewnik Foley'a wykonany z miękkiego i elastycznego 100% silikonu, 2-drożny, miękka, zaokrąglona, specjalna końcówka z dwoma bocznymi otworami o gładkich krawędziach, o rozmiarze: CH6 poj. balonu 1,5 ml CH8 poj. balonu 3-5 ml CH10 poj. balonu 3-5 ml CH12 poj. balonu 5-10 ml CH14 poj. balonu 5-10 ml CH16 poj. balonu 5-15 ml CH18 poj. balonu 5-15 ml CH20 poj. balonu 30 ml Rozmiar CH 6, CH 8, CH 10 posiada nylonową prowadnicę ułatwiającą cewnikowanie; rozmiar kodowany kolorystycznie; nie zawiera ftalanów oraz lateksu; sterylny, opakowanie jednostkowe: 1 sztuka / podwójne opakowanie: wewnętrzne - folia, zewnętrzne - papier-folia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

33. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1:

1. Zamawiający obciąży Wykonawcę karą umowną:

- a) w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada lub z własnej woli;
- b) w wysokości **0,5%** wartości **niezrealizowanej/reklamowanej/wadliwej części** umowy brutto za każdy dzień zwłoki w przypadku:

- nienależytej realizacji Zamówienia,
- niedostarczeniu brakujących Towarów,
- nierozpatrzeniu reklamacji Towaru,
- niedostarczeniu towarów wolnych od wad po rozpatrzeniu reklamacji;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

34. Dotyczy pakietu nr 25 Czy, na potwierdzenie cech bezpieczeństwa aparatu do infuzji grawitacyjnej, Zamawiający wymaga, aby udokumentować badaniem **barierę mikrobiologiczną** filtra hydrofobowego na końcu drenu. Filtr ten zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania? Potwierdzenie i informacja, daje Zamawiającemu

gwarancję, że stosowany aparat jest bezpieczny w sytuacji kiedy przygotowana infuzja czeka na podłączenie do dostępu naczyniowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

35. Dotyczy Pakietu Nr 8 poz. 1b Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 5 ml skalowaną do 6 ml z podziałką co 0,2 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

36. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 1a-d Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

37. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 1a-d Czy Zamawiający wymaga strzykawek z podwójną kryzą zabezpieczającą tłok strzykawki przed wypadnięciem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

38. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 1a-d Czy Zamawiający wymaga strzykawek z rozszerzaną skalą o minimum 20%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

39. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 1a-d Czy Zamawiający wymaga strzykawek z zielonym tłokiem co umożliwi dobrą wizualizację zawartości strzykawki ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 1a-d Czy Zamawiający wymaga kolorystycznego oznakowania pojemności strzykawki na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

41. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 1a-d Czy Zamawiający wymaga informacji Luer Tip (6%) na opakowaniu jednostkowym? Informacja o wielkości końcówki Luer ma ogromne znaczenie, ponieważ końcówka w rozmiarze Luer Tip (6%) jest zgodna z normą, która zapewnia szczelność strzykawek (kompatybilność) z innymi produktami, do których jest ona przeznaczona.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

42. Dotyczy Pakietu Nr 12 Czy Zamawiający dopuści igły ułożone poziomo w opakowaniu w listkach z możliwością łatwego oderwania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

43. Dotyczy Pakietu Nr 13 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści igłę 18G, 1,2 x 38mm, z filtrem 5 mikronów dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu, gumy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

44. Dotyczy Pakietu Nr 16 poz. c-j Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

45. Dotyczy Pakietu Nr 17 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga koreczków w 4 kolorach tj. białym, niebieskim, czerwonym oraz pomarańczowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy Pakietu Nr 17-18 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

47. Dotyczy Pakietu Nr 18 Czy Zamawiający dopuści koreczek z trzpieniem koreczka powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

48. Dotyczy Pakietu Nr 21 Czy Zamawiający dopuści przyrząd pakowany zbiorczo po 20 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

49. Dotyczy Pakietu Nr 25 Prosimy o dopuszczenie przyrządu spełniającego poniższy opis: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typ IS SAFE wyposażony w filtr auto Air Stop, który zapobiega przedostawaniu się powietrza do drenu, gdy butelka/worek jest pusta oraz zapobiega wstecznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji, filtr hydrofobowy umieszczony

w koreczku zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, Filtr cząsteczek stałych może filtrować cząstki większe lub równe 15 mikronów, tworzy system zamknięty, wyposażony w miejsce na kolec na zaciskaczu rolkowym, kolec ścięty dwupłaszczyznowo, komora kroplowa dwu częściowa (twarda/miękka) wyposażona w pierścień ułatwiający aplikację przyrządu, długość drenu 180 cm, odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH , kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, jednorazowy, sterylizowany EO, opakowanie typu blister papier/folia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

50. Dotyczy Pakietu Nr 25 Prosimy o dopuszczenie przyrządu spełniającego poniższy opis: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typ IS SAFE wyposażony w filtr auto Air Stop, który zapobiega przedostawaniu się powietrza do drenu, filtr hydrofobowy umieszczony w koreczku zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, wyposażony w dodatkowe miejsce na kolec na zaciskaczu rolkowym, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na przyrządzie w minimum dwóch miejscach, kolec ścięty dwupłaszczyznowo, elastyczna komora kroplowa o długości min. 65mm w części przezroczystej. Przyrząd wyposażony w skrzydełka dociskowe ułatwiający aplikację przyrządu, długość drenu 180 cm, dren wyposażony w dodatkowy łącznik z osłoną na palce chroniącą przed zakłuciem, odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH , kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, jednorazowy, sterylizowany EO, opakowanie typu blister papier/folia

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

51. Dotyczy Pakietu Nr 26 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 100 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

52. Dotyczy Pakietu Nr 28 poz. 1-2 Czy Zamawiający wymaga pojemników pakowanych w kartony, co nie naraża pojemników na ewentualne pęknięcia w transporcie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

53. Dotyczy Pakietu Nr 30 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

54. Dotyczy Pakietu Nr 33 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

55. Dotyczy Pakietu Nr 41 poz. 1a Prosimy o dopuszczenie przyrządu spełniającego poniższy opis: Nakłuwacze automatyczne do palca, wyposażony w 2 sprężynowy mechanizm, długość szlif igły 3,14mm (+/- 0,05mm), całkowite cofanie się igły po użyciu. Na wezwanie Zamawiającego Wykonawca przedstawi badania kliniczne potwierdzające ilość krwi oraz odczucie bólu pacjenta. Rozmiar 25G, głębokość nakłucia opuszka 1,5 mm, 1 opak. = 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

56. Dotyczy Pakietu Nr 41 poz. 1b Prosimy o dopuszczenie przyrządu spełniającego poniższy opis: Nakłuwacze automatyczne do palca, wyposażony w 2 sprężynowy mechanizm, długość szlif igły 3,14mm (+/- 0,05mm), całkowite cofanie się igły po użyciu. Na wezwanie Zamawiającego Wykonawca przedstawi badania kliniczne potwierdzające ilość krwi oraz odczucie bólu pacjenta. Rozmiar 21G, głębokość nakłucia opuszka 1,8 mm, 1 opak. = 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

57. Dotyczy Pakietu Nr 41 poz. 1a -1b Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

58. Dotyczy Pakietu Nr 47 poz. 1 Prosimy o dopuszczanie toreb/worków na wymiociny o pojemności 1500 ml, skalowanych co 100ml, wykonanych z folii LDPE, o szerokim okrągłym otworze wlotowym, zaprojektowanych do wygodnego i łatwego użycia. Worki wyposażone w plastikowy uchwyt zapewniający higieniczne i proste zamknięcie po napełnieniu typu

Twist & Lock, odcina źródło przykrego zapachu i uniemożliwia wydostanie się zawartości. Dostępne w kolorach: białym i czerwonym. Nazwa producenta nadrukowana na wyrobie jednorazowego użytku

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

59. Dotyczy Pakietu Nr 60 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH8 zamiast CH6?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

60. pakiet nr 26: Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 26, pozycji 3, 4, 5 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu? Obecna forma pakietu zawęży krąg potencjalnych dostawców i prowadzi do ograniczenia konkurencji gospodarczej. Wydzielenie wskazanych produktów umożliwi uzyskanie większej ilości ofert, a przede wszystkim pozwoli na zoptymalizowanie wydatków środków publicznych. Według przepisów art. 25 ust. 2 nowego PZP zamówienie jest niepodzielne na części, jeżeli ze względów technicznych, organizacyjnych lub ekonomicznych tworzy nierozdzielalną całość. W tym przypadku nie zachodzą przesłanki, które pozwoliłyby uznać produkty w pakiecie za nierozdzielalnie złączone.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu.

61. pakiet nr 63, poz. nr 1: Czy Zamawiający dopuści - Zestaw próbowa z pożywką + wymazówka nylonowa pediatryczna do nosogardzieli do badań wykonywanych metodą PCR?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

62. Pakiet 26 Pozycja 1b Czy Zamawiający dopuści pojemniki na kał o pojemności 25 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

63. Pakiet 48 Pozycja 1b Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 500 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

64. Pakiet 48 Pozycja 1c Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 1000 ml? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

65. Pakiet 48 Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1a : Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 200-250ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø65 - Ø59 x 100 mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

66. Pakiet 48 Czy Zamawiający dopuści w poz 1b): pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 500 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø117,5- Ø100,5 x 80,6 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

67. Pakiet 48 Czy Zamawiający dopuści w poz 1c) : pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 1000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø132,5 - Ø105,2 x 131,2 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

68. Pakiet 48 Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1c): Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 2300 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø174,7 - Ø145,5 x 157,4 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór

formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

69. PAKIET 3 Czy Zamawiający dopuszcza również w pakiecie 3, pozycje 1 strzykawki pakowane po 60 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

70. PAKIET 3 Czy pod pojęciem strzykawki 50/60 ml (pak 3 poz. 1 i 2) „dopuszczone przez producentów tych pomp do stosowania w tych urządzeniach” Zamawiający ma na myśli wymienione w oryginalnej instrukcji użycia pomp, w zależności od rodzaju pompy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

71. PAKIET 3 Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 1 i 2 oczekuje, aby strzykawki do pomp; ASCOR- AP12, AP14, SEP21 i SEP11, AITECS 2016, AITECS 2017, ALARIS GH-Plus, MEDIMA P-300, o pojemności 50-60ml pochodziły od jednego producenta dla wszystkich pomp? Takie rozwiązanie usprawni pracę, ustalenie w menu pompy jednej kalibracji (tożsamej dla każdego rodzaju strzykawki) zminimalizuje ilość błędów wynikających z potrzeby zmiany wybranej kalibracji. Czyli nie dojdzie do omyłki w wyborze strzykawki w menu pompy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

72. PAKIET 3 Prosimy o doprecyzowanie czy strzykawki do pomp w pakiecie 3 pozycja 1 i 2 mają posiadać tłok i cylinder w całości wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

73. PAKIET 3 Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 - strzykawki 3 ml Luer Lock pakowanej po 200 szt., 5 ml Luer Lock pakowanej po 125 szt., 20 ml Luer Lock pakowanej po 120 szt. 50/60 ml Luer Lock pakowane po 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

74. PAKIET 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową o pojemności 3ml w opakowaniu 200 szt. z podziałką co 0,1 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

75. PAKIET 8 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową o pojemności 5ml z podziałką co 0,2 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

76. PAKIET 11 Prosimy o doprecyzowanie czy w pakiecie 11, igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampułek 18G; 1,2 x 40 mm, z filtrem 5 μ , dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu, gumy czy innych zanieczyszczeń, ma posiadać przezroczystą poliwęglanową nasadkę w kolorze purpurowym/fioletowym - wyraźnie widocznym, w celu łatwego rozróżnienia tępej igły do pobrań z filtrem od innych igieł?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

77. PAKIET 11 Czy dla odróżnienia i uniknięcia omyłek opakowanie jednostkowe i zbiorcze tępej igły do pobrań z filtrem ma być oznaczone kolorem fioletowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

78. PAKIET 11 Czy nasadka oferowanej igły ma być nie krótsza niż 2,5 cm dla łatwego pobrania całości leku ze szklanej fiołki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

79. PAKIET 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 13 w pozycjach 1 i 2 tępej igły do pobrań z filtrem i bez filtra z ostrzem ściętym pod kątem 40- 45stopni, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

80. PAKIET 15 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów przedłużających z PVC o średnicy wewnętrznej 3 mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

81. PAKIET 17 Prosimy o dopuszczenie koreczka z trzpieniem powyżej krawędzi w opakowaniu umożliwiającym aseptyczne wyjęcie, bez ryzyka kontaminacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

82. PAKIET 18 Prosimy o dopuszczenie koreczka z trzpieniem powyżej krawędzi w opakowaniu umożliwiającym aseptyczne wyjęcie, bez ryzyka kontaminacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

83. PAKIET 19 Czy Zamawiający oczekuje wyrobu, który przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

84. PAKIET 20 Prosimy o dopuszczenie przyrządu do transferu leków z fiolki typu spike z zaworem bezigłowym z gładką powierzchnią do łatwej, wielokrotnej dezynfekcji, z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Jałowy, apirogenny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

85. PAKIET 21 Czy Zamawiający oczekuje aparatu do przetaczania krwi z złączem luer lock obrotowym zabezpieczonym zatyczką z filtrem hydrofobowym, który eliminuje ryzyko wycieku krwi podczas wypełniania linii, umożliwia obsługę jedną ręką i ogranicza ryzyko kontaminacji złącza?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

86. Prosimy o dopuszczenie przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi w opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

87. PAKIET 51 Prosimy o dopuszczenie kaniuli posiadającej 6 pasków radiocieniujących, które są równomiernie rozmieszczone wzdłuż cewnika, skrzydełka (żółte) o rozstawie około 20mm, bez otworów do przysycia z powierzchnią porowatą zapobiegającą powstawaniu odleżyn, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

88. Pakiet 51 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy kaniule w pakiecie 51, mają posiadać rozwiązanie ułatwiające natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (otwór w igle)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

89. Pakiet 52. Pozycja 1, 2, 3 Czy Zamawiający dopuści w Pozycjach 1,2,3 kaniule bezpieczną, z cewnikiem z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego, ostrze typu back-cut. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, ze skrzydełkami, opakowanie 50 szt. w rozmiarach:

- 24G x 19mm, przepływ 20ml/min,
- 22G x 25mm, przepływ 37ml/min
- 20G x 25mm, przepływ 63ml/min
- 20G x 30mm, przepływ 61ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

90. Pakiet 52. Pozycja 1,2,3 Czy Zamawiający dopuści alternatywną Bezpieczna kaniula dożylna wykonana z biokompatybilnego poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samo domykający się port do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, a jej konstrukcja ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnieniem/zachłapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika, w rozmiarach: 16G-22G

16G (1,8x45mm), przepływ 236ml/min, 18G (1,3x32ml/min) przepływ 103ml/min,
20G (1,1x32mm) - przepływ 67ml/min, 22G (0,9x25mm) przepływ 42ml/min.

Dodatkowo przy rozmiarach: 22G,20G,18G, każdorazowo przy zamówieniu możliwość wyboru kaniuli posiadającej dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Potrójne potwierdzenie skutecznej kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

91. PAKIET 56 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie 56, poz. 1-4 bezpieczne kaniule w systemie zamkniętym wykonane z biokompatybilnego poliuretanu z min. 5 paskami RTG, przeznaczona do wlewów pod wysokim ciśnieniem, umożliwiające współpracę ze wstrzykiwaczami kontrastu przy ustawieniu 325 psi i szybką podaż kontrastu, cewnik kaniuli posiadający trzy wycięte laserowo otwory w kształcie łzy redukujące: * natężenie przepływu podawanego płynu i tym samym podrażnienie naczynia oraz * ryzyko wynaczynienia środka kontrastowego do tkanek, posiadające otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Posiadające drenik przedłużający odporny na wysokie ciśnienie podaży płynu. Rozmiary zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

92. PAKIET 57 Prosimy o dopuszczenie koreczka dezynfekcyjnego w opakowaniu po 300 szt., pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

93. PAKIET 57 Czy Zamawiający dopuści korek dezynfekcyjny redukujący następujące bakterie in vitro: Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Candida glabrata, Candida albicans i Acinetobacter baumannii. Redukcja Acinetobacter baumannii o 99,99%, opakowanie 300 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

94. PAKIET 58. Pozycja 1,2,3,4,5 Czy Zamawiający dopuści alternatywną Bezpieczna kaniula dożylna wykonana z biokompatybilnego poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, a jej konstrukcja ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnieniem/zachłapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika, w rozmiarach: 16G-22G

16G (1,8x45mm),przepływ 236ml/min ,18G (1,3x32ml/min) przepływ 103ml/min,

20G (1,1x32mm)-przepływ 67ml/min, 22G (0,9x25mm) przepływ 42ml/min.

Dodatkowo przy rozmiarach: 22G,20G,18G, każdorazowo przy zamówieniu możliwość wyboru kaniuli posiadającej dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Potrójne potwierdzenie skutecznej kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

95. Czy Zamawiający dopuści w Pozycjach 1,2,3 kaniule bezpieczną, z cewnikiem z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego, ostrze typu back-cut. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, ze skrzydełkami, opakowanie 50 szt. w rozmiarach:

- 24G x 19mm, przepływ 20ml/min,

- 22G x 25mm, przepływ 37ml/min

- 20G x 25mm, przepływ 63ml/min

- 20G x 30mm, przepływ 61ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

96. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 1 pkt. a) Prosimy o naliczanie kary w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

97. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 1 pkt. b) Prosimy o naliczanie kary w wysokości 2% niewłaściwie zrealizowanej wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

98. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 2 dopuści wycenę strzykawek pakowanych w opakowania handlowe x 20 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

99. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki z igłą 0,45x13mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

100. Czy Zamawiający w Pakiecie 9 poz. 1a-d dopuści wycenę strzykawki x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

101. Czy Zamawiający w Pakiecie 10 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki enteralnej z końcówką typu enlock, bez dodatkowych końcówek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

102. Czy Zamawiający w Pakiecie 10 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki pakowanej x 30 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

103. Czy Zamawiający w Pakiecie 11 wymaga wyceny 150 sztuk czy 150 op. x 100szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

104. Czy Zamawiający w Pakiecie 12 wymaga wyceny igieł pochodzących od jednego producenta?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga wyceny igieł pochodzących od jednego producenta.

105. Czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz. 1 dopuści wycenę igły tępej do pobierania leków z filtrem 5mikronów, polerowanej elektromechanicznie, sterylizowanej tlenkiem etylenu? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

106. Czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz. 2 dopuści wycenę igły tępej do pobierania leków polerowanej elektromechanicznie? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

107. Czy Zamawiający w Pakiecie 17 poz. 1 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

108. Czy Zamawiający w Pakiecie 18 poz. 1 dopuści wycenę standardowych koreczków do kaniuli, z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, gwarantującym pełne i szczelne zamknięcie światła kaniuli?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

109. Czy Zamawiający w Pakiecie 18 poz. 1 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

110. Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 1 wyrazi zgodę na wycenę równoważnego przyrządu do pobierania leków?

Cechy przyrządu:

- umożliwiała higieniczne pobieranie leków z opakowań wielodawkowych różnej pojemności;
- łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt;
- z filtrem powietrza 0,1um;
- kompatybilny ze złączami luer oraz luer-lock;
- szczelne i bezpieczne połączenie dzięki ostremu kolcowi biorczemu;
- pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów; sterylizowany tlenkiem etylenu;
- opakowanie opisane w języku polskim;
- mała objętość napełniania (0,25ml)
- dodatkowa nasadka zabezpieczająca kolec do nakłuć?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

111. Czy Zamawiający w Pakiecie 21 poz. 1 dopuści wycenę przyrządów TS, pakowanych zbiorczo w opakowaniach x 200szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

112. Czy Zamawiający w Pakiecie 23 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli wykonanej z FEP bez portu górnego, posiadającej 2 paski RTG, w rozmiarze 22Gx25mm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Produkt sterylny bez DEHP i lateksu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

113. Czy Zamawiający w Pakiecie 25 dopuści zestaw do infuzji grawitacyjnej, z technologią zapobiegania dostawianiu się powietrza do drenu po zakończonej infuzji oraz z zabezpieczeniem przed cofaniem się krwi (Back Check Valve) na końcu drenu? Precyzyjny zacisk rolkowy na drenie z miejscem na podpięcie drenu i zabezpieczeniem igły biorczej. Igła biorcza wykonana z ABS, ścięta jednostronnie. Komora kroplowa 2 częściowa, przedzielona pierścieniem. Górna część komory twarda, dolna elastyczna w celu łatwego ustawienia przepływu. Komora kroplowa wolna od PCV. Długość drenu 180 cm, długość zestawu 195cm, objętość wypełnienia 6,46 ml/m., dren zakończony zatyczką z filtrem hydrofobowym 15 mikrona. Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu. Zestaw bez zawartości lateksu, DEHP. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

114. Czy Zamawiający w Pakiecie 45 dopuści wycenę igły 0,8x16mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

115. Czy Zamawiający w Pakiecie 45 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

116. Czy Zamawiający w Pakiecie 51 dopuści kaniulę bezpieczną bez portu wykonaną z poliuretanu, z zastawką oraz z plastikowym zatrzaskiem chroniącym ostry koniec igły po jej usunięciu, posiadającą 3 linie kontrastujące w RTG. Ze skrzydełkami o standardowej wielkości zapewniającymi dobrą stabilizację kaniuli, rozstaw otworów w skrzydełkach do przyszycia 24mm, w rozmiarze 24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

117. Czy Zamawiający w Pakiecie 52 poz. 1-3 dopuści kaniulę bezpieczną bez portu wykonaną z poliuretanu, z zastawką oraz z plastikowym zatrzaskiem chroniącym ostry koniec igły po jej usunięciu, posiadającą 3 linie kontrastujące w RTG, z silikonowymi skrzydełkami o standardowej wielkości zapewniającymi dobrą stabilizację kaniuli. Kaniula posiada technologię dwustopniowej identyfikacji wkłucia. Rozmiary odpowiednio 22G 0,9x25mm, 20G 1,1x32mm, 24G 0,7x19mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

118. Czy Zamawiający w Pakiecie 56 poz. 1-4 dopuści kaniule dożylnie, bezpieczne w systemie zamkniętym o wartości przepływu odpowiednio: 18G - przepływ 84ml/min., 20G – przepływ 58ml/min., 22G – przepływ 33ml/min., 24G – przepływ 18ml/min.? Kaniula posiada wytrzymałość na ciśnienie do 300psi.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

119. Czy Zamawiający w Pakiecie 57 dopuści wycenę koreczków o parametrach: "Koreczek dezynfekcyjny, nie zawiera lateksu i DEHP, Substancja czynna: jałowy 70% roztwór alkoholu izopropylowego (IPA). Zapewnia pasywne odkażanie do 7 dni po podłączeniu, redukcja liczby bakterii >log(99,99%) w czasie 30 sekund. Zgodny z łącznikami bezigłowymi. Opakowanie 250 sztuk (25 wygodnych w zastosowaniu pasków po 10 szt.)"?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

120. Czy Zamawiający w Pakiecie 58 poz. 1-3 dopuści kaniule bezpieczne bez portu górnego, z automatycznym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu kaniuli (z plastikowym zatrzaskiem chroniącym ostrze igły), 3 paski wtopione kontrastujące w RTG, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

121. Czy Zamawiający w Pakiecie 58 poz. 4 dopuści kaniule bezpieczną bez portu górnego, z automatycznym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu kaniuli (z plastikowym zatrzaskiem chroniącym ostrze igły), 3 paski wtopione kontrastujące w RTG, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację. W rozmiarze 24G 0,7x19mm, przepływ 23ml/min.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

122. Czy Zamawiający w Pakiecie 58 poz. 5 dopuści kaniule bezpieczną bez portu górnego, z automatycznym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu kaniuli (z plastikowym zatraskiem chroniącym ostrze igły), 3 paski wtopione kontrastujące w RTG, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację. W rozmiarze 16G 1,7x45mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

123. Pakiet 1, poz. 2 Czy zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności rozszerzonej 50/60 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

124. Pakiet 3, poz. 1 Czy zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności rozszerzonej 50/60 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

125. Pakiet 3, poz. 1 Czy zamawiający dopuści opakowanie handlowe – 25 szt.; zbiorcze – 400 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

126. Pakiet 3, poz. 2 Czy zamawiający dopuści aby tylko strzykawki 50/60 ml oraz 20 ml były wpisane do menu pomp, pozostałe nie posiadają wpisu do menu pomp?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

127. Pakiet 3, poz. 2 Czy zamawiający dopuści opakowanie handlowe 100 szt. dla rozmiarów 2,5,10 ml; 50 szt. dla rozmiaru 20 ml; 25 szt. dla rozmiaru 50/60 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

128. Pakiet 4 Czy zamawiający dopuści strzykawki:

- strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock, skala co 0,1ml
- strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock, skala co 0,2ml
- strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, skala co 0,5ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

129. pakiet 17 czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe, koreczki pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

130. pakiet 18 czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe, koreczki pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

131. pakiet 18 Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi (w kolorze białym), którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, wysokość koreczka 10 mm (bez trzpienia); wykonane z materiału ABS; nie zawiera lateksu i ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

132. Pakiet 21 Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Tak.

133. Pakiet 21 Czy zamawiający wymaga informacji o braku zawartości ftalanów (piktogramy o braku zawartości lateksu, ftalanów – DEHP, BBP, DBP na opakowaniu indywidualnym)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga informacji o braku zawartości ftalanów na opakowaniu indywidualnym.

134. Pakiet 27 Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe - 100 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

135. Pakiet 29 Czy zamawiający wymaga szpatełki niesterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

136. Pakiet 29 Czy zamawiający wymaga szpatełki sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

137. Pakiet 29 Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe - 100 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

138. Pakiet 30 Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe - 80 szt. z odpowiednim

przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

139. Pakiet 47 Czy zamawiający dopuści worek na wymioty z saszetką wiążącą wilgoć, wykonany z folii w kolorze mlecznym umożliwiającym wizualizację zawartości, pierścień wykonany z polipropylenu, bez lateksu i PCW, bez ftalanów – nie posiada oświadczenia o właściwościach bakteriobójczych, absorber wiążąc płyny ogranicza skażenie i rozprzestrzenianie się drobnoustrojów, nie posiada właściwości bakteriobójczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

140. Pakiet 47 Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe – 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

141. Pakiet 59, poz. 5 Czy zamawiający dopuści rozmiar 400 mm / CH 08;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

142. Pakiet 59, poz. 6 Czy zamawiający dopuści rozmiar 400 mm / CH10;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

143. Pakiet 59, poz.1 Czy zamawiający dopuści rozmiar 500 mm / CH12; **Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 59, poz.2 Czy zamawiający dopuści rozmiar 500 mm / CH14; **Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

144. Pakiet 59, poz. 3 Czy zamawiający dopuści rozmiar 500 mm / CH16; **Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 59, poz. 4 Czy zamawiający dopuści długość 400 – 600 mm / CH6 **Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

145. Pakiet 59, poz. 1-6 Czy zamawiający dopuści najmniejsze opakowanie handlowe w formie kartonika po 90 szt., zbiorczo kartony 8 x 90 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

146. Pakiet 62, poz. 4 Czy zamawiający dopuści najmniejsze opakowanie handlowe w formie kartonika po 90 szt., zbiorczo kartony 8 x 90 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

147. Zadanie 1, poz. 1, 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op.a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

148. Zadanie 2, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z igłą 0,45x13mm, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

149. Zadanie 2, poz. 1 – Czy Zamawiający może doprecyzować ile sztuk powinno znajdować się w opakowaniu?

Odpowiedź: W opakowaniu powinno znajdować się w zakresie od 10 do 30 sztuk.

150. Zadanie 2, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek tuberkulinowych pakowanych a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

151. Zadanie 5, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę insulinową w komplecie z niezintegrowaną igłą, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

152. Zadanie 9 , poz. 1a, b, c, d – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op.a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

153. Zadanie 9, poz. 1d— Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op.a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem

zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

154. Zadanie 14 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z zamkniętą końcówką i czterema otworami bocznymi, w rozmiarach 5-24 i długości 80cm oraz 100 cm do wyboru?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

155. Zadanie 15, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny jedynie z optycznym identyfikatorem pozycji, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

156. Zadanie 15, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kraników pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

157. Zadanie 15, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z drenem 10cm lub 25cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

158. Zadanie 15, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z drenem o średnicy wewnętrznej drenu 3,2mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

159. Zadanie 15, poz. 2-3 – Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pomp infuzyjnych o średnicy wewnętrznej 1,24mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

160. Zadanie 15, poz. 2-3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę przedłużaczy pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

161. Zadanie 16, poz. a-j – Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton w rozmiarach od 6-20, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

162. Zadanie 16, poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę worków do zbiórki moczu pakowanych a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

163. Zadanie 16, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści worki bez filtra i bez wieszaka, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

164. Zadanie 17, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op. a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

165. Zadanie 18, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op. a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

166. Zadanie 18, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

167. Zadanie 21, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach: dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantuje szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
• odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) kłapką

- elastyczna komora kroplowa
- kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200µm
- miękki elastyczny dren o długości min. 150cm
- uniwersalne zakończenie drenu luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorną i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogeny, nietoksyczny
- dostępny w wersji bez ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

168. Zadanie 22, poz.1 a, b – Czy Zamawiający dopuści poniższe kaniule:

- igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
- kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, bez portu górnego
- uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- dostępna w dwóch rozmiarach: 24 G i 26 G długość 19mm
- jednorazowego użytku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowana tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

169. Zadanie 24 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę igieł „motylek” pakowanych a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

170. Zadanie 25 – Czy Zamawiający dopuści poniższy przyrząd: wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorną oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock

koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu

- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

171. Zadanie 26, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op. a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

172. Zadanie 26 poz. a, b – Czy Zamawiający dopuści pojemniki na kał o pojemności 25 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

173. Zadanie 27 poz. 1 a, b – Czy Zamawiający dopuści powierzchnię klejącą o rozmiarze 6,2x4,6mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

174. Zadanie 27 poz. 1 a, b – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op. a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

175. Zadanie 28 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

176. Zadanie 28 poz. 1a – Czy Zamawiający dopuści pojemniki owalne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

177. Zadanie 28 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści pojemniki 2 l posiadające otwór wrzutowy 90mm, wysokość pojemnika 220mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

178. Zadanie 29 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści szpatułki sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

179. Zadanie 30 – Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem do 3334 op.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

180. Zadanie 31, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op. a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

181. Zadanie 33 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści nerki jednorazowe z pulpy o pojemności użytkowej 300 ml, pojemność maksymalna 900 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

182. Zadanie 33, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op. a'300 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

183. Zadanie 36 – Czy Zamawiający dopuści słoje do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2,5 l z podziałką co 100ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

184. Zadanie 41 – Czy Zamawiający dopuści poniższe nakłuwacze:

- trójpłaszczyznowe ostrze zmniejsza do minimum przykre odczucia
- specjalnie zaprojektowana konstrukcja pozwala na pewny i stabilny chwyt
- dzięki swojej konstrukcji przyrząd automatycznie wprowadza i wycofuje ostrze lancetu z opuszka palca, dzięki czemu igła jest niewidoczna przed i po nakłuciu
- prawidłowo dobrany rozmiar nakłuwacza pozwala pobrać optymalną ilość krwi przy minimalnym bólu pacjenta
- optymalna powierzchnia kontaktu nakłuwacza umożliwia dokładne przyłożenie w wybranym miejscu i wykonanie nakłucia o pożądanej głębokości
- konstrukcja zapewnia bezpieczeństwo dla personelu oraz pacjenta eliminując przypadkowe ukłucie i zakażenie
- doskonałe prowadzenie igły nakłuwacza w korpusie redukuje wibracje, tym samym zmniejszając odczuwanie bólu przez pacjenta i zapobiega uszkodzeniom tkanki skórnej
- Występuje w dwóch rozmiarach:
23G, głębokość nakłucia 1,8 mm – dedykowany dla kobiet i dzieci
21G, głębokość nakłucia 2,4 mm – dedykowany dla mężczyzn
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany radiacyjnie

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

185. Zadanie 41, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op.a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

186. Zadanie 44, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę igieł bezpiecznych pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

187. Zadanie 45, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcijną 21 G (0,8) dł. 25mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

188. Zadanie 47, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści poniższe worki:

- wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii LDPE w kolorze niebieskim lub czerwonym, umożliwiającej obserwację wydzieliny
- szeroki wlot worka zabezpieczony polipropylenowym kołnierzem
- obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią
- kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczeć”
- pojemność całkowita worka: 2000 ml dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu
- kierunek odczytu skali dla małych objętości oznaczony grotem
- nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- niesterylne

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

189. Zadanie 47, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op.a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

190. Zadanie 49 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya bez napinacza z balonem 3-5ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

191. Zadanie 57 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści koreczki o parametrach:

- umożliwia skuteczną dezynfekcję portu bezigłowego w czasie 1 minuty od aplikacji,
- zapewnia aktywną dezynfekcję i ochronę portu do 7 dni,
- wykonany z trwałych materiałów: HDPE (nasadka) oraz PU (wkład),
- odpowiednio wyprofilowana nasadka, która umożliwia łatwą aplikację,
- kompatybilny ze wszystkimi standardowymi portami bezigłowymi,
- gąbka (wkład) nasączona 70% alkoholem izopropylowym,
- nie zawiera PVC,
- nie zawiera lateksu,
- data ważności: 3 lata,
- wyrób sterylny, sterylizowany promieniami gamma?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

192. Zadanie 57 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści koreczki w opakowaniu handlowym 25x10sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

193. PAKIET 17 i 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę koreczków za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

194. PAKIET 17 i 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę koreczków za sztukę do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

195. PYTANIE DOTYCZĄCE ZAPISÓW UMOWY: Zwracamy się z prośbą do §4 o zmianę kar umownych do:

- a) W wysokości 5% wartości umowy netto ustalonej na dzień podpisania umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada lub z własnej woli;
- b) w wysokości 1% wartości towaru zamówionego netto za każdy dzień zwłoki w przypadku:
 - nienależytej realizacji Zamówienia,
 - niedostarczeniu brakujących Towarów,
 - nierozpatrzeniu reklamacji Towaru,
 - niedostarczeniu Towarów wolnych od wad po rozpatrzeniu reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

196. PYTANIE DOTYCZĄCE ZAPISÓW UMOWY: Prosimy o modyfikację zapisów § 4 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

197. Pakiet 1 Poz. 1

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek „Janeta” pakowanych po 45 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc” strzykawka wyposażona w końcówkę uszną” ma na myśli strzykawkę z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający pisząc "strzykawka wyposażona w końcówkę uszną" ma na myśli strzykawkę z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem.

198. Pakiet 1 Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek „Janeta” pakowanych po 85 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

199. Pakiet 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 1 ml do tuberkuliny z igłą 0,5 x 16mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

200. Pakiet 3 Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pomp infuzyjnych 50/60 ml, pakowanych w opakowania 50-100 szt. pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

201. Pakiet 3 Poz. 2a Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pomp 3 ml, opakowanie max. 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

202. Pakiet 3 Poz. 2b Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pomp 5 ml, opakowanie max. 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

203. Pakiet 3 Poz. 2d Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pomp 20 ml, opakowanie max. 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

204. Pakiet 3 Poz. 2e Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pomp 50/60 ml, opakowanie max. 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

205. Pakiet 4 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia „Strzykawka trzyczęściowa Lauer-Lock przezroczysta, poj. od 2-10ml z podziałką co 0,2ml - do precyzyjnego odmierzania cytostatyku”- poprzez wskazanie pojemności strzykawki jaką należy zaoferować i podanie ilości szt, które mają być wycenione.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

206. Pakiet 7 Poz.1 a i 1b

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek doustnych, sterylnych, pakowanych pojedynczo razem z koreczkiem zabezpieczającym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek skalowanych w ml i łyżeczkach

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z tłokiem w kolorze purpurowym

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

207. Pakiet 7 Poz. 1a

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek doustnych 3ml, sterylnych, pakowanych pojedynczo razem z koreczkiem zabezpieczającym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

208. Pakiet 9 Poz. a, b, c, d

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z podwójną kryzą zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek ze skalą rozszerzoną o min. 20%

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

209. Pakiet 11

1) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje igieł tępych , z ostrzem ściętym pod kątem 45 stopni

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zaoferowania igieł o długości 40 i 50 mm – do wyboru Zamawiającego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

210. Pakiet 13

Poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł tępych sterylizowanych tlenkiem etylenu tak jak w poz. 2.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 1 i 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł tępych polerowanych w procesie chemicznym i mechanicznym w celu uzyskania gładkości.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

211. Pakiet 15 Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika neonatologicznego z przedłużaczem o poniższych parametrach:

Kranik z dwoma przezroczystymi portami bezigłowymi i drenem przedłużeniowym. Zawory zapewniają przepływ min. 145 ml/min, posiadają przezroczystą obudowę, zawory w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu, dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przestrzeń martwa zaworu max. 0,02 ml. Długość systemu ok. 20 cm, objętość wypełnienia poniżej 1,9 ml. Ciśnienie neutralne, bez względu na sekwencję klemowania. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 100 aktywacji. Przystosowany do wielokrotnego toczenia krwi, tłuszczów, leków przeciwnowotworowych i izotopów. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo. Produkt nie zawiera elementów metalowych i lateksowych, PCV i DEHP.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

212. Pakiet 15 Poz. 2 i 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy do pomp infuzyjnych o średnicy wewnętrznej 1,24 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

213. Pakiet 20

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi pakowanych po 180 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do przetoczeń krwi ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kropłową bez PCV.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

214. Pakiet 21 Poz. a - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 24 G x 19 mm z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

215. Pakiet 21 Poz. b - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli dożylniej bezpiecznej 26 G x 19 mm z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

216. Pakiet 25 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego zestawu infuzyjnego grawitacyjnego, z technologią zapobiegającą dostawianiu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kropłowa z miękkiego elastycznego polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, sterylny filtr hydrofobowy na końcu

drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania ; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika ;nazwa producenta na zaciskaczu rolkowym umożliwiającą identyfikację w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), wyposażony w zastawkę antyzwrotną (back check valve),sterylny, opakowanie 150 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

217. Pakiet 57

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka z dezynfektantem ze skutecznością dezynfekcji w czasie 30 sekund.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2) Czy zamawiający wymaga, aby koreczki z dezynfektantem posiadały dodatkową osłonę ułatwiającą ich aplikację bez ryzyka skażenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

218. - Dotyczy pakietu nr 6

1. Dot. Załącznika nr 1, poz. 2 Czy zamawiający dopuści probówki o poj. 4,3 ml średnica 13?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Dot. Załącznika nr 1, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści probówki o poj. 8,2 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

219. Wzór umowy, par. 2 pkt. 6 Zamawiający zapisał w tym punkcie iż termin ważności oferowanych produktów powinien wynosić minimum 12 miesięcy. Biorąc pod uwagę zapisy umowy, z których wynika, że realizacja zamówienia odbywać się będzie na podstawie zamówień cząstkowych (maksymalnie 10 dni od dnia złożenia zamówienia) opartych na bieżących potrzebach Zamawiającego, zapis taki jest bezzasadny. Jednocześnie nie wszystkie elementy systemu zamkniętego posiadają 12 m-czny termin ważności. a wynika to ze specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko – strzykawce. W związku z tym prosimy o zmianę zapisu w/w punkcie na zapis, że termin ważności produktów powinien wynosić minimum 2/3 terminu ważności nadanego przez producenta. Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

220. Wzór umowy, par. 4 pkt. 1b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na karę umowną w wysokości 0,2% lub 0,5% wartości netto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Uzasadnienie: Kara umowna za opóźnienie dostawy naliczana od wartości całej umowy jest rażąco wygórowaną w rozumieniu art. 484 § 2 kodeksu cywilnego. Kara umowna stanowi surogat odszkodowania, mającego kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje, wynikające z niewykonania bądź nienależytego wykonania zobowiązania. Wysokość kary umownej winna być zatem proporcjonalna do rozmiaru szkody poniesionej przez wierzyciela. W przypadku opóźnienia z pojedynczą dostawą Przedmiotu Umowy wierzyciel ponosi szkodę w wysokości wartości pojedynczej dostawy, zatem kara umowna powinna być ustalona w wysokości proporcjonalnej do wartości konkretnej dostawy Przedmiotu Umowy, co do której nastąpiło opóźnienie. Kara umowna ustalona w wysokości określonego procenta całkowitej wartości Umowy brutto mogłaby być ewentualnie karą umowną za niewykonanie lub nienależyte wykonanie całego zobowiązania wynikającego z Umowy, w odniesieniu zaś do części zobowiązania - kara umowna winna odnosić się do wartości poszczególnej części niewykonanego lub nienależyte wykonanego zobowiązania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

221. Wzór umowy, par. 4 pkt. 1ba Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w taki sposób aby kara umowna za odstąpienie od umowy naliczana była od niezrealizowanej wartości umowy? W świetle orzecznictwa sądów powszechnych wątpliwości budzi ustalenie kary umownej od wartości zrealizowanej już części zamówienia. Tak określona kara umowna może być interpretowana jako „rażąco wygórowana” w rozumieniu art. 484 §2 KC i wykraczająca poza swoją podstawową funkcję odszkodowawczą.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

222. Pytania dotyczące pakietu nr 41 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 41 nakłuwacze jednorazowego użytku, sterylne, wyposażone w automatyczny mechanizm włączający umieszczony w dolnej części nakłuwacza, który działa w ten sposób, że nakłuwacz dociska się do miejsca nakłucia i jego dociśnięcie powoduje wysunięcie igły, igła posiadająca 3-stronny, łagodny dla skóry szlif lancetowaty?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

223. Pytania dotyczące pakietu nr 41 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 41 poz. a) nakłuwacz 28 G; 1,5 mm – głębokość nakłucia opuszka?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

224. Zadanie 1 poz. 1 Czy zamawiający dopuszcza strzykawkę 100 ml z dodatkowa końcówką typu luer?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

225. Zadanie 1 poz. 2 Czy zamawiający dopuszcza strzykawkę w rozmiarze 50/60 ml cewnikową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

226. Zadanie 2 Czy zamawiający dopuszcza strzykawkę do tuberkuliny z igłą o wymiarze 0,45 x 13 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

227. Zadanie 3 Proszę o dopuszczenie strzykawek na podstawie oświadczenia producenta strzykawek o kompatybilności z wymaganymi pompami, wraz ze wskazaniem na jakim ustawieniu pompy należy używać strzykawek. Oznaczenie takie znajduje się również na każdym opakowaniu jednostkowym strzykawki.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

228. Zadanie 4 Proszę o dopuszczenie strzykawek w opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

229. Zadanie 4 Proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza w tej pozycji strzykawek z możliwością wypełnienia do 10 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

230. Zadanie 9 poz. 1-3 Proszę o dopuszczenie strzykawek w opakowaniu 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

231. Zadanie 9 poz. 4 Proszę o dopuszczenie strzykawek w opakowaniu 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

232. Zadanie 9 poz. 4 Proszę o dopuszczenie strzykawek w opakowaniu 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

233. Zadanie 12 poz. 1 Czy zamawiający dopuszcza igły, których karton 100 szt. jest kodowany kolorystycznie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

234. Zadanie 12 poz. 1a Czy zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,5 x 25 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

235. Zadanie 12 poz. 1b Czy zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,6 x 30 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

236. Zadanie 12 poz. 1c Czy zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,7 x 30 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

237. Zadanie 13 poz. 1 Czy zamawiający dopuszcza igłę sterylizowaną tlenkiem etylenu w przypadku odmowy prosimy o podanie medycznego uzasadnienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igłę sterylizowaną tlenkiem etylenu.

238. Zadanie 15 poz. 1 Czy zamawiający dopuszcza kranik o podanych parametrach?

- Kranik trójdrożny z drenem
- Wykonany z poliwęglanu z możliwością podawania lipidów (tłuszczy i chemioterapeutyków.)
- Objętość wypełnienia 1,25 ml
- Sterylny, niepirogenny, jednorazowego użycia.
- Możliwość zmiany pozycji w zakresie 360 stopni.
- Wytrzymałość ciśnieniowa 4- 4,5 bara
- Długość drenu 10 cm
- Średnica zewn. drenu 4,1 mm, średnica wewn. drenu 3,0 mm
- Wszystkie ujęcia zabezpieczone koreczkami z trzpieniem poniżej własnej krawędzi
- Optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty
- Pakowany pojedynczo, opakowanie typu Tyvec
- Wolny od lateksu i ftalanów, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Przedłużacz wykonany z PCV niezawierającego ftalanów

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

239. Zadanie 15 poz. 2, poz. 3 Czy zamawiający przedłużacz o średnicy drenu 1,2 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

240. Zadanie 17, 18 Proszę o dopuszczenie koreczków w opakowaniu 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem – zgodnie z zapisem rozdział V Opis przedmiotu zamówienia pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

241. Zadanie 20 Czy zamawiający dopuszcza przyrząd o podanych parametrach?

Minispike z zaworem bezigłowym do fiolek

- korpus wykonany z kopoliestru
- kołec wykonany z ABS
- Objętość wypełnienia 0,32 ml
- długość 7 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

242. Zadanie 21 Czy zamawiający dopuszcza przyrząd w opakowanie papier-folia (czerwone napisy) (Opakowanie zbiorcze 200 sztuk)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

243. Zadanie 22 Czy zamawiający dopuszcza kaniulę o podanych parametrach?

Kaniula do długotrwałych wlewów dożylnych dla niemowląt i nowodorków

- Cewnik z biokompatybilnego poliuretanu
- Cztery paski widoczne w RTG
- Wyposażona w zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczającą przed wyciekami krwi typu "BLOOD STOPPER"
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu
- Igła silikonizowana, potrójnie ścięta z tylnym szlifem, wykonana ze stali nierdzewnej
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie zbiorcze 100 sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

244. Zadanie 23 Czy zamawiający dopuszcza kaniulę o podanych parametrach?

Kaniulę bez portu

- Wykonana z biokompatybilnego medycznego PUR
- 6 pasków RTG

- Wyposażona w mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci metalowego zatrasku na końcu igły automatycznie uruchamianego po wyjęciu igły z kaniuli
- Posiada filtr hydrofobowy
- Opakowanie typu TYVEC
- Skrzydełka kodowane kolorystycznie
- Małe skrzydełka z dziurkami umożliwiającą zamocowanie kaniuli plastrem lub jej przyszycie

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

245. Zadanie 45 Czy zamawiający dopuszcza igłę o długości 25mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

246. Zadanie 45 Czy zamawiający dopuszcza igłę o dł.16mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

247. Pakiet nr 56 poz. 1-4 Prosimy o dopuszczenie

Bezpieczna kaniula w systemie zamkniętym z możliwością podania kontrastu pod ciśnieniem

Cewnik kaniuli wykonany z PUR posiada otwory redukujące

Paski umożliwiające kontrolę położenia kaniuli w promieniach RTG

Komora flashback pozwalająca na wyraźne wizualne potwierdzenie udanego wkłucia do żyły

Mechanizm zabezpieczający igłę typu slide ze słyszalnym kliknięciem- całkowicie i bezpiecznie cofa igłę do korpusu cewnika

Posiada skrzydełka zwiększające stabilność i zapewniające utrzymanie cewnika na miejscu

Dren przedłużający o długości 15 cm z klamrą zaciskową

Wyposażony w zawór bezigłowy

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie w blister folia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobywanie

Sterylny w wymaganym rozmiarze.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

248. Zadanie 58 poz. 1-3 Czy zamawiający dopuszcza kaniule o podanych parametrach?

- Wykonana z biokompatybilnego medycznego PUR

- 6 pasków RTG

- Wyposażona w mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci metalowego zatrasku na końcu igły automatycznie uruchamianego po wyjęciu igły z kaniuli

- Posiada filtr hydrofobowy

- Opakowanie typu TYVEC

- Skrzydełka kodowane kolorystycznie

- Małe skrzydełka z dziurkami umożliwiającą zamocowanie kaniuli plastrem lub jej przyszycie

- Pakowane zbiorcze 50 sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

249. Zadanie 58 poz. 2 Czy zamawiający dopuszcza kaniule w rozmiarze 20G dł. 32mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

250. Zadanie 58 poz. 4-5 Czy zamawiający dopuszcza kaniule o podanych parametrach?

Bezpieczna kaniula dożylna typu slide bez portu

- cewnik wykonany z PUR

- 3 paski radiocieniujące

- zabezpieczenie przeciw zakłuciu po kaniulacji w systemie aktywnym. Wycofanie igły do korpusu w systemie slide chroni przed przypadkowym zakłuciem się igłą oraz potencjalną ekspozycją na patogeny krwiopochodne podczas usuwania cewnika.

Aktywacja zabezpieczenia ze słyszalnym kliknięciem.

- Wbudowany system blood control ogranicza kontakt z krwią

- komora flashback zapewnia wyraźne wizualne potwierdzenie wkłucia do naczynia

- silikonizowana igła ze stali nierdzewnej back cut
- zwężana końcówka cewnika gwarantuje płynne wklucie
- wolna od PVC i lateksu
- opakowanie zbiorcze 50 sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

251. Zadanie 58 poz. 5 Proszę o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 18G 1,3 x 30 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

252. Zadanie 59 poz. 1-6 Czy zamawiający dopuszcza cewniki pakowane po 60 sztuk w pudełko, następnie po 600 sztuk w karton zbiorczy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

253. Zadanie 60 poz. 1-8 Czy zamawiający dopuszcza cewniki o podanych parametrach?

- Dwudrożny z plastikową zastawką
- wykonane z naturalnego lateksu o jakości medycznej
- Pokryte silikonem dla lepszej biokompatybilności
- rozmiary kodowane kolorystycznie
- Balon cylindryczny, centralnie umieszczony
- Grubsza konstrukcja tylnej części drenu
- sterylizowane tlenkiem etylenu
- opakowanie zbiorcze 10 sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

254. Zadanie 60 poz. 4-8

Czy zamawiający dopuszcza cewniki w rozmiarze 16 Fr, 20 Fr, 14 Fr, 18 Fr, 12 Fr z balonem 5-15ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

255. dot. pakietu nr 63: Czy Zamawiający dopuszcza: Zestaw probówka z 1 ml pożywką + wymazówka flokowana pediatryczna do nosogardzieli do badań wykonywanych metodą PCR., pozostałe cechy zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

256. dot. Pakiet 39 - Do jakiego spirometru zamawiający opisał ustniki w pakiecie 39?

Odpowiedź: Do KOKO.

KIEROWNIK
sekcji Zamówień Publicznych
mgr Iwona Kisiel

